

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 特 許 公 報(B2)

(11) 特許番号

特許第6359461号
(P6359461)

(45) 発行日 平成30年7月18日(2018.7.18)

(24) 登録日 平成30年6月29日(2018.6.29)

(51) Int.Cl.

F I

GO 1 N 33/68	(2006.01)	GO 1 N 33/68	Z N A
GO 1 N 33/53	(2006.01)	GO 1 N 33/53	Y
GO 1 N 33/48	(2006.01)	GO 1 N 33/48	P
A 6 1 P 35/00	(2006.01)	A 6 1 P 35/00	
A 6 1 P 1/16	(2006.01)	A 6 1 P 1/16	

請求項の数 38 (全 67 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号 特願2014-552948 (P2014-552948)
 (86) (22) 出願日 平成25年12月24日(2013.12.24)
 (86) 国際出願番号 PCT/JP2013/007529
 (87) 国際公開番号 W02014/097648
 (87) 国際公開日 平成26年6月26日(2014.6.26)
 審査請求日 平成28年10月27日(2016.10.27)
 (31) 優先権主張番号 特願2012-280304 (P2012-280304)
 (32) 優先日 平成24年12月21日(2012.12.21)
 (33) 優先権主張国 日本国(JP)

(73) 特許権者 000003311
 中外製薬株式会社
 東京都北区浮間5丁目5番1号
 (74) 代理人 230104019
 弁護士 大野 聖二
 (74) 代理人 100119183
 弁理士 松任谷 優子
 (74) 代理人 100114465
 弁理士 北野 健
 (74) 代理人 100149076
 弁理士 梅田 慎介
 (72) 発明者 大友 俊彦
 東京都中央区日本橋室町2丁目1番1号
 中外製薬株式会社内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 GPC3標的治療剤療法が有効である患者に投与されるGPC3標的治療剤

(57) 【特許請求の範囲】

【請求項1】

患者における癌に対するGPC3標的治療剤療法の有効性を決定する、または、患者に対するGPC3標的治療剤療法の継続を決定する方法であって、GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者及び/又はGPC3標的治療剤療法を受けた患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、(1) 当該遊離GPC3濃度が0.1ng/mLから100ng/mLの範囲で選ばれる所定の値より高い値である場合に当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定する、及び/又は、(2) 前記遊離GPC3濃度が、当該患者からGPC3標的治療剤療法を開始する前に単離された生物学的試料中遊離GPC3濃度と比較して増大している場合に当該GPC3標的治療剤療法の

10

【請求項2】

前記遊離GPC3濃度が、患者から単離された全血試料、血漿試料、または血清試料における濃度である、請求項1に記載の方法。

【請求項3】

前記患者から単離された生物学的試料中の前記遊離GPC3濃度が、血漿試料または血清試料における濃度である、請求項2に記載の方法。

【請求項4】

前記遊離GPC3濃度が、免疫学的方法を用いて測定される、請求項1から3のいずれかに記載の方法。

20

【請求項 5】

前記患者が G P C 3 の組織免疫染色スコアが高発現を示す患者である、請求項 1 から 4 のいずれかに記載の方法。

【請求項 6】

前記癌が肝癌である請求項 1 から 5のいずれかに記載の方法。

【請求項 7】

前記 G P C 3 標的治療剤が、癌患者の血中トラフ値で $200 \mu\text{g}/\text{ml}$ 以上となるように投与される、請求項 1 から 6のいずれかに記載の方法。

【請求項 8】

前記 G P C 3 標的治療剤が抗 G P C 3 抗体を有効成分として含む治療剤である、請求項 1 から 7のいずれかに記載の方法。

10

【請求項 9】

前記抗 G P C 3 抗体が、抗体依存性細胞傷害 (A D C C) 活性および/または補体依存性細胞傷害 (C D C) 活性を有する抗体である、請求項 8に記載の方法。

【請求項 10】

前記抗 G P C 3 抗体が、以下の (1) から (5) のいずれか；

(1) 配列番号： 4、配列番号： 5、および配列番号： 6 でそれぞれ表される重鎖 C D R 1、重鎖 C D R 2 および重鎖 C D R 3、ならびに配列番号： 7、配列番号： 8、および配列番号： 9 でそれぞれ表される軽鎖 C D R 1、軽鎖 C D R 2 および軽鎖 C D R 3 ；

(2) 配列番号： 1 2、配列番号： 1 3、および配列番号： 1 4 でそれぞれ表される重鎖 C D R 1、重鎖 C D R 2 および重鎖 C D R 3、ならびに配列番号： 1 5、配列番号： 1 6、および配列番号： 1 7 でそれぞれ表される軽鎖 C D R 1、軽鎖 C D R 2 および軽鎖 C D R 3 ；

20

(3) 配列番号： 2 0、配列番号： 2 1、および配列番号： 2 2 でそれぞれ表される重鎖 C D R 1、重鎖 C D R 2 および重鎖 C D R 3、ならびに配列番号： 2 3、配列番号： 2 4、および配列番号： 2 5 でそれぞれ表される軽鎖 C D R 1、軽鎖 C D R 2 および軽鎖 C D R 3 ；

(4) 配列番号： 2 8、配列番号： 2 9、および配列番号： 3 0 でそれぞれ表される重鎖 C D R 1、重鎖 C D R 2 および重鎖 C D R 3、ならびに配列番号： 3 1、配列番号： 3 2、および配列番号： 3 3 でそれぞれ表される軽鎖 C D R 1、軽鎖 C D R 2 および軽鎖 C D R 3 ；もしくは

30

(5) 配列番号： 3 6、配列番号： 3 7、および配列番号： 3 8 でそれぞれ表される重鎖 C D R 1、重鎖 C D R 2 および重鎖 C D R 3、ならびに配列番号： 3 9、配列番号： 4 0、および配列番号： 4 1 でそれぞれ表される軽鎖 C D R 1、軽鎖 C D R 2 および軽鎖 C D R 3 ；

を含む抗 G P C 3 キメラ抗体またはヒト化抗 G P C 3 抗体である請求項 8 または 9に記載の方法。

【請求項 11】

前記抗 G P C 3 抗体が、以下のいずれか；

(1) 配列番号： 4 4、配列番号： 4 5、配列番号： 4 6、配列番号： 4 7、配列番号： 4 8、配列番号： 4 9、および配列番号： 5 0 で表される重鎖可変領域の群から選択される重鎖可変領域、ならびに配列番号： 5 1 で表される軽鎖可変領域；

40

(2) 配列番号： 4 4、配列番号： 4 5、配列番号： 4 6、配列番号： 4 7、配列番号： 4 8、配列番号： 4 9、および配列番号： 5 0 で表される重鎖可変領域の群から選択される重鎖可変領域、ならびに配列番号： 5 2、配列番号： 5 3、配列番号： 5 4、配列番号： 5 5、配列番号： 5 6、配列番号： 5 7、配列番号： 5 8、配列番号： 5 9、配列番号： 6 0、配列番号： 6 1、配列番号： 6 2、配列番号： 6 3、配列番号： 6 4、配列番号： 6 5、および配列番号： 6 6 で表される軽鎖可変領域の群から選択される軽鎖可変領域；

(3) 配列番号： 6 7 で表される重鎖可変領域、および配列番号： 6 8 で表される軽鎖可

50

変領域；

(4) 配列番号：69で表される重鎖可変領域、および配列番号：70で表される軽鎖可変領域；

(5) 配列番号：71で表される重鎖可変領域、および配列番号：72で表される軽鎖可変領域；もしくは

(6) 配列番号：71で表される重鎖可変領域、および配列番号：73で表される軽鎖可変領域；

を含む抗体である請求項8から10のいずれかに記載の方法。

【請求項12】

前記GPC3標的治療剤が抗GPC3抗体に細胞傷害性物質が連結された抗体を含む、請求項8に記載の方法。

10

【請求項13】

GPC3標的治療剤療法を受ける前の癌患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度が0.1ng/mLから60ng/mLの範囲で選ばれる所定の値より高い値である患者に投与するためのGPC3標的治療剤。

【請求項14】

GPC3標的治療剤療法を受けた癌患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度が当該患者からGPC3標的治療剤療法を開始する前に単離された生物学的試料中遊離GPC3濃度と比較して増大している患者にさらに投与するためのGPC3標的治療剤。

【請求項15】

前記遊離GPC3濃度が、癌患者から単離された全血試料、血漿試料、または血清試料における濃度である、請求項13又は14に記載の治療剤。

20

【請求項16】

前記癌患者から単離された生物学的試料中の前記遊離GPC3濃度が、血漿試料または血清試料における濃度である、請求項15に記載の治療剤。

【請求項17】

前記遊離GPC3濃度が、免疫学的方法を用いて測定される、請求項13から16のいずれかに記載の治療剤。

【請求項18】

前記患者がGPC3の組織免疫染色スコアが高発現を示す患者である請求項13から17のいずれかに記載の治療剤。

30

【請求項19】

前記癌患者が肝癌患者である請求項13から18のいずれかに記載の治療剤。

【請求項20】

前記GPC3標的治療剤が、癌患者の血中トラフ値で200μg/mL以上となるように投与される、請求項13から19のいずれかに記載の治療剤。

【請求項21】

前記GPC3標的治療剤が抗GPC3抗体を有効成分として含む治療剤である、請求項13から20のいずれかに記載の治療剤。

【請求項22】

前記抗GPC3抗体が、抗体依存性細胞傷害(ADCC)活性および/または補体依存性細胞傷害(CDC)活性を有する抗体である、請求項21に記載の治療剤。

40

【請求項23】

前記抗GPC3抗体が、以下の(1)から(5)のいずれか；

(1) 配列番号：4、配列番号：5、および配列番号：6でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号：7、配列番号：8、および配列番号：9でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3；

(2) 配列番号：12、配列番号：13、および配列番号：14でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号：15、配列番号：16、および配列番号：17でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CD

50

R 3 ;

(3) 配列番号 : 2 0、配列番号 : 2 1、および配列番号 : 2 2 でそれぞれ表される重鎖 C D R 1、重鎖 C D R 2 および重鎖 C D R 3、ならびに配列番号 : 2 3、配列番号 : 2 4、および配列番号 : 2 5 でそれぞれ表される軽鎖 C D R 1、軽鎖 C D R 2 および軽鎖 C D R 3 ;

(4) 配列番号 : 2 8、配列番号 : 2 9、および配列番号 : 3 0 でそれぞれ表される重鎖 C D R 1、重鎖 C D R 2 および重鎖 C D R 3、ならびに配列番号 : 3 1、配列番号 : 3 2、および配列番号 : 3 3 でそれぞれ表される軽鎖 C D R 1、軽鎖 C D R 2 および軽鎖 C D R 3 ; もしくは

(5) 配列番号 : 3 6、配列番号 : 3 7、および配列番号 : 3 8 でそれぞれ表される重鎖 C D R 1、重鎖 C D R 2 および重鎖 C D R 3、ならびに配列番号 : 3 9、配列番号 : 4 0、および配列番号 : 4 1 でそれぞれ表される軽鎖 C D R 1、軽鎖 C D R 2 および軽鎖 C D R 3 ;

を含む抗 G P C 3 キメラ抗体またはヒト化抗 G P C 3 抗体である 請求項 2 1 または 2 2 に記載の治療剤。

【請求項 2 4】

前記抗 G P C 3 抗体が、以下のいずれか ;

(1) 配列番号 : 4 4、配列番号 : 4 5、配列番号 : 4 6、配列番号 : 4 7、配列番号 : 4 8、配列番号 : 4 9、および配列番号 : 5 0 で表される重鎖可変領域の群から選択される重鎖可変領域、ならびに配列番号 : 5 1 で表される軽鎖可変領域 ;

(2) 配列番号 : 4 4、配列番号 : 4 5、配列番号 : 4 6、配列番号 : 4 7、配列番号 : 4 8、配列番号 : 4 9、および配列番号 : 5 0 で表される重鎖可変領域の群から選択される重鎖可変領域、ならびに配列番号 : 5 2、配列番号 : 5 3、配列番号 : 5 4、配列番号 : 5 5、配列番号 : 5 6、配列番号 : 5 7、配列番号 : 5 8、配列番号 : 5 9、配列番号 : 6 0、配列番号 : 6 1、配列番号 : 6 2、配列番号 : 6 3、配列番号 : 6 4、配列番号 : 6 5、および配列番号 : 6 6 で表される軽鎖可変領域の群から選択される軽鎖可変領域 ;

(3) 配列番号 : 6 7 で表される重鎖可変領域、および配列番号 : 6 8 で表される軽鎖可変領域 ;

(4) 配列番号 : 6 9 で表される重鎖可変領域、および配列番号 : 7 0 で表される軽鎖可変領域 ;

(5) 配列番号 : 7 1 で表される重鎖可変領域、および配列番号 : 7 2 で表される軽鎖可変領域 ; もしくは

(6) 配列番号 : 7 1 で表される重鎖可変領域、および配列番号 : 7 3 で表される軽鎖可変領域 ;

を含む抗体である 請求項 2 1 から 2 3 のいずれかに記載の治療剤。

【請求項 2 5】

前記 G P C 3 標的治療剤が抗 G P C 3 抗体に細胞傷害性物質が結合された抗体である、請求項 2 1 に記載の治療剤。

【請求項 2 6】

G P C 3 標的治療剤療法を受ける前の癌患者から単離された生物学的試料中の遊離 G P C 3 濃度が 0 . 1 n g / m L から 1 0 0 n g / m L の範囲で選ばれる所定の値より高い値である患者に投与する旨の指示書を含む G P C 3 標的治療のための製剤。

【請求項 2 7】

G P C 3 標的治療剤療法を受けた癌患者から単離された生物学的試料中の遊離 G P C 3 濃度が 当該患者から G P C 3 標的治療剤療法を開始する前に単離された生物学的試料中遊離 G P C 3 濃度と比較して増大している患者にさらに投与する旨の指示書を含む G P C 3 標的治療のための製剤。

【請求項 2 8】

前記遊離 G P C 3 濃度が、癌患者から単離された全血試料、血漿試料、または血清試料に

10

20

30

40

50

おける濃度である、請求項 2 6 又は 2 7に記載の製剤。

【請求項 2 9】

前記癌患者から単離された生物学的試料中の前記遊離 G P C 3 濃度が、血漿試料または血清試料における濃度である、請求項 2 8に記載の製剤。

【請求項 3 0】

前記遊離 G P C 3 濃度が、免疫学的方法を用いて測定される、請求項 2 6 から 2 9のいずれかに記載の製剤。

【請求項 3 1】

前記患者が G P C 3 の組織免疫染色スコアが高発現を示す患者である請求項 2 6 から 3 0のいずれかに記載の製剤。

10

【請求項 3 2】

前記癌患者が肝癌患者である請求項 2 6 から 3 1のいずれかに記載の製剤。

【請求項 3 3】

前記 G P C 3 標的治療剤が、癌患者の血中トラフ値で $200 \mu\text{g}/\text{ml}$ 以上となるように投与される、請求項 2 6 から 3 2のいずれかに記載の製剤。

【請求項 3 4】

前記 G P C 3 標的治療剤が抗 G P C 3 抗体を有効成分として含む治療剤である、請求項 2 6 から 3 3のいずれかに記載の製剤。

【請求項 3 5】

前記抗 G P C 3 抗体が、抗体依存性細胞傷害 (A D C C) 活性および/または補体依存性細胞傷害 (C D C) 活性を有する抗体である、請求項 3 4に記載の製剤。

20

【請求項 3 6】

前記抗 G P C 3 抗体が、以下の (1) から (5) のいずれか；

(1) 配列番号： 4、配列番号： 5、および配列番号： 6 でそれぞれ表される重鎖 C D R 1、重鎖 C D R 2 および重鎖 C D R 3、ならびに配列番号： 7、配列番号： 8、および配列番号： 9 でそれぞれ表される軽鎖 C D R 1、軽鎖 C D R 2 および軽鎖 C D R 3；

(2) 配列番号： 1 2、配列番号： 1 3、および配列番号： 1 4 でそれぞれ表される重鎖 C D R 1、重鎖 C D R 2 および重鎖 C D R 3、ならびに配列番号： 1 5、配列番号： 1 6、および配列番号： 1 7 でそれぞれ表される軽鎖 C D R 1、軽鎖 C D R 2 および軽鎖 C D R 3；

30

(3) 配列番号： 2 0、配列番号： 2 1、および配列番号： 2 2 でそれぞれ表される重鎖 C D R 1、重鎖 C D R 2 および重鎖 C D R 3、ならびに配列番号： 2 3、配列番号： 2 4、および配列番号： 2 5 でそれぞれ表される軽鎖 C D R 1、軽鎖 C D R 2 および軽鎖 C D R 3；

(4) 配列番号： 2 8、配列番号： 2 9、および配列番号： 3 0 でそれぞれ表される重鎖 C D R 1、重鎖 C D R 2 および重鎖 C D R 3、ならびに配列番号： 3 1、配列番号： 3 2、および配列番号： 3 3 でそれぞれ表される軽鎖 C D R 1、軽鎖 C D R 2 および軽鎖 C D R 3；もしくは

(5) 配列番号： 3 6、配列番号： 3 7、および配列番号： 3 8 でそれぞれ表される重鎖 C D R 1、重鎖 C D R 2 および重鎖 C D R 3、ならびに配列番号： 3 9、配列番号： 4 0、および配列番号： 4 1 でそれぞれ表される軽鎖 C D R 1、軽鎖 C D R 2 および軽鎖 C D R 3；

40

を含む抗 G P C 3 キメラ抗体またはヒト化抗 G P C 3 抗体である請求項 3 4 または 3 5に記載の製剤。

【請求項 3 7】

前記抗 G P C 3 抗体が、以下のいずれか；

(1) 配列番号： 4 4、配列番号： 4 5、配列番号： 4 6、配列番号： 4 7、配列番号： 4 8、配列番号： 4 9、および配列番号： 5 0 で表される重鎖可変領域の群から選択される重鎖可変領域、ならびに配列番号： 5 1 で表される軽鎖可変領域；

(2) 配列番号： 4 4、配列番号： 4 5、配列番号： 4 6、配列番号： 4 7、配列番号：

50

48、配列番号：49、および配列番号：50で表される重鎖可変領域の群から選択される重鎖可変領域、ならびに配列番号：52、配列番号：53、配列番号：54、配列番号：55、配列番号：56、配列番号：57、配列番号：58、配列番号：59、配列番号：60、配列番号：61、配列番号：62、配列番号：63、配列番号：64、配列番号：65、および配列番号：66で表される軽鎖可変領域の群から選択される軽鎖可変領域；

(3) 配列番号：67で表される重鎖可変領域、および配列番号：68で表される軽鎖可変領域；

(4) 配列番号：69で表される重鎖可変領域、および配列番号：70で表される軽鎖可変領域；

(5) 配列番号：71で表される重鎖可変領域、および配列番号：72で表される軽鎖可変領域；もしくは

(6) 配列番号：71で表される重鎖可変領域、および配列番号：73で表される軽鎖可変領域；

を含む抗体である請求項34から36のいずれかに記載の製剤。

【請求項38】

前記GPC3標的治療剤が抗GPC3抗体に細胞傷害性物質が結合された抗体である、請求項34に記載の製剤。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、患者における癌に対するGPC3標的治療剤療法の有効性を決定する、または、患者に対するGPC3標的治療剤療法の継続を決定する方法、GPC3標的治療剤療法が有効であると決定された、またはGPC3標的治療剤療法を継続することが決定された患者にさらに投与するためのGPC3標的治療剤もしくは製剤を提供する。

【背景技術】

【0002】

肝細胞癌に起因する死亡は通年で60万に相当し、世界の癌による死亡のうちでは5番目に位置するといわれている（非特許文献1）。肝細胞癌の大半はその疾患であるとの診断後1年以内に死亡する。不幸にも、肝細胞癌は治癒可能な療法があまり奏功しない後期ステージで診断される例が頻繁である。こうした患者に対しての化学療法、化学塞栓術、焼灼や陽子ビーム療法を含む医療処置の効果は依然として不十分である。多くの患者が疾患の再発を示し、これは血管浸潤および多部位肝内転移を伴って進行ステージに急速に進行して、その5年生存率は7%に過ぎない（非特許文献2）。局部癌の切除術が可能な肝細胞癌の患者の予後は比較的よいが、その5年生存率は15%から39%に留まる（非特許文献3）。当該技術分野においては、このような悪性疾患である肝細胞癌に対する新規療法が求められている。

【0003】

肝細胞癌は日本における原発性肝癌の90%以上の原因を占めるといわれている。こうした肝細胞癌に対する内科的治療方法としては、例えば、化学療法剤を用いて、腫瘍への栄養供給経路となる肝動脈に油性造影剤（リピオドール）と抗癌剤、塞栓物質（ゼルフォーム）を混和したものを注入し、栄養動脈を閉塞することにより、選択的に肝細胞癌を壊死に導く治療法であるTAE（肝動脈塞栓療法）のほか、経皮的エタノール注入法、経皮的マイクロ波凝固療法、ラジオ波焼灼療法等の侵襲を伴う手法が用いられている。また、化学療法剤として、5-FU（フルオロウラシル）、UFT（ウラシルとテガフル）、MMC（マイトマイシンC）、DHAD（ミトキサントロン）、ADR（アドリアマイシン）、EPI（エピルピシン）、CDDP（シスプラチン）等が単独で、あるいはIFN（インターフェロン）との併用療法として、全身化学療法の臨床試験が行われた（非特許文献4）。

【0004】

10

20

30

40

50

こうした中、Raf/MEK/ERKシグナル伝達をRafキナーゼの段階で阻害することによって癌細胞の増殖をブロックし、かつ、VEGFR-2、VEGFR-3およびPDGFR-チロシンキナーゼを標的とすることによって抗血管形成効果を発揮し、上記の化学療法剤に比べて有利な効果を示した経口活性型のソラフェニブ（Nexavar、BAY43-9006）が承認されている。ソラフェニブの有効性については、進行性肝細胞癌を対象とした2つの第III相多施設共同プラセボ対照比較試験（SHARP試験及びアジア・太平洋地域において実施された試験）において検討が行われている。これらいずれの試験においても生存期間の延長が認められ、共にHRは0.68であった。SHARP試験では生存期間は7.9カ月から10.7カ月に延長された。一方、アジアの試験では、生存期間は4.2カ月から6.5カ月に延長された。しかし、客観的奏効率は低く、画像上の腫瘍進行までの期間は延長されたものの（欧米の試験では2.8カ月から5.5カ月、アジアの試験では1.4カ月から2.8カ月）、症状悪化までの期間の延長は認められなかった。アジア人コホートでは生存延長期間が短かったが、これはアジア地域では欧米と比較して疾患経過のやや遅い時期に治療が開始されたためであると考えられる（非特許文献5、6）。

10

【0005】

一般的に、肝癌の進行に伴い肝機能障害を伴う、食欲不振、体重減少、全身倦怠感、右恠肋部腫瘤触知、右恠肋部痛、腹部膨満感、発熱、黄疸等の肝癌特有の症状が観察される。しかしながらソラフェニブ等の化学療法剤は、下痢または便秘、貧血、（致死的な重篤度の）感染や敗血症を引き起こすほどの免疫系の抑制、出血、心毒性、肝毒性、腎毒性、食欲不振、体重減少等の化学療法剤に固有の副作用も併発するという、克服すべき課題を有している。

20

【0006】

一般に、肝癌は初期には特別な初期症状は観察されないが、肝癌の進行に伴い肝機能障害を伴う、食欲不振、体重減少、全身倦怠感、右恠肋部腫瘤触知、右恠肋部痛、腹部膨満感、発熱、黄疸等の肝癌特有の症状が観察される。こうした症状は上記の化学療法剤の使用によって増幅されることが臨床上観察される。たとえば、肝癌細胞が検出される患者の食欲不振、および、それに伴うまたはそれとは独立して生じる体重減少等の症状は、当該患者に対する化学療法剤の投与によって、非投与に比較してより増幅されることがある。こうした症状が表れる場合には当該化学療法剤の使用を断念せざるを得なくなる場合もあり、上記の症状の増幅は化学療法剤による治療を妨げる要因となる。したがって、治療効果の向上や治療を受ける患者のQOLの改善等の観点からより優れた治療法の確立が求められていた。

30

【0007】

グリピカン3（GPC3）は肝癌で頻繁に高発現していることから、GPC3は、GPC3の肝癌における機能の同定、肝癌の治療の標的もしくは肝癌の診断の標的として有用であろうと考えられている。

【0008】

前記の状況の下で、GPC3を肝癌の治療の標的とする治療剤の開発が進められている。GPC3を発現する細胞に対して抗体依存性細胞傷害（Antibody-dependent cellular cytotoxicity、以下「ADCC」と述べられる。）活性および/または補体依存性細胞傷害（Complement-dependent cytotoxicity、以下「CDC」と述べられる）活性を奏する抗GPC3抗体を有効成分として含む肝癌治療剤が開発された（特許文献1）。また、ADCC活性およびCDC活性を有するヒト化抗GPC3抗体を有効成分として含むGPC3標的治療剤が開発された（特許文献2）。さらに、ADCC活性が増強されたヒト化抗GPC3抗体（特許文献3、4）に加え、ADCC活性およびCDC活性を有し、血漿中動態が改善されたGPC3抗体（特許文献5）を含むGPC3標的治療剤が開発された。また、これらの抗GPC3抗体とソラフェニブ等の化学療法剤との併用療法によってソラフェニブ等の化学療法剤による単独療法がもたらす副作用等が減弱されるとともに、両薬剤による相乗的効果を示すことも見出されており（特許文献6）、治療効果の向上や治療を受ける患者のQOLの改善等の観点から、GPC3標的治療剤を中核とするより優れた肝癌の治療法が確立されつつある。

40

50

【 0 0 0 9 】

一方で、GPC3を肝癌の診断の標的とする診断方法の開発もまた進められている。GPC3は細胞表面への発現途中もしくは発現後、その特定の部位においてコンバルターゼ、フォスフォリパーゼD、Notumまたは未同定のメカニズムによってプロセッシングを受けることが知られている（非特許文献7、8）。こうした現象を利用することによって、患者の血漿中に存在する、プロセッシングを受けて血漿中に分泌された可溶性GPC3のエピトープに結合する抗体を含む肝癌の診断薬または診断方法が開発されている（特許文献7）。また、患者から単離された組織標本等に存在する、プロセッシングを受けた後に細胞表面になお存在する係留型GPC3のエピトープに結合する抗体を含む肝癌の診断薬または診断方法が開発されている（特許文献8）。しかしながら、以上の診断薬または診断方法は、被験患者における肝癌の存在を検出する方法であって、GPC3標的治療剤療法を受けた患者における、当該療法の有効性を決定する方法、または、当該患者に対するGPC3標的治療剤療法の継続を決定する方法については知られていなかった。

10

【 0 0 1 0 】

本明細書において引用される参考文献は以下のとおりである。これらの文献に記載される内容はすべて本明細書に参照として取り込まれる。なお、これらの文献のいずれかが、本明細書に対する先行技術であると認めるものではない。

【 先行技術文献 】

【 特許文献 】

【 0 0 1 1 】

20

【 特許文献 1 】 WO2003/000883

【 特許文献 2 】 WO2006/006693

【 特許文献 3 】 WO2006/046751

【 特許文献 4 】 WO2007/047291

【 特許文献 5 】 WO2009/041062

【 特許文献 6 】 WO2009/122667

【 特許文献 7 】 WO2004/038420

【 特許文献 8 】 WO2009/116659

【 非特許文献 】

【 0 0 1 2 】

30

【 非特許文献 1 】 Llovet JM, Burroughs A, Bruix J; Lancet (2003), 362, 1907-17

【 非特許文献 2 】 Bosch FX, Ribes J, Cleries R; Gastroenterology (2004), 127, S5-16

【 非特許文献 3 】 Takenaka K, Kawahara N, Yamamoto K, Kajiyama K, Maeda T, Itasaka H, Shirabe K, Nishizaki T, Yanaga K, Sugimachi K; Arch Surg (1996), 131, 71-6

【 非特許文献 4 】 Yeo W, Mok TS, Zee B, Leung TW, Lai PB, Lau WY, Koh J, Mo FK, Yu SC, Chan AT, Hui P, Ma B, Lam KC, Ho WM, Wong HT, Tang A, Johnson PJ; J Natl Cancer Inst (2005), 97, 1532-8

40

【 非特許文献 5 】 Llovet J, Ricci S, Mazzaferro V, Hilgard P, Gane E, et al. Sorafenib in advanced hepatocellular carcinoma. New Eng. J. Med. (2008) 359, 378-90

【 非特許文献 6 】 Cheng AL, Chen Z, Tsao CJ, Qin S, Kim JS, et al. Efficacy and safety of sorafenib in patients in the Asia-Pacific region with advanced hepatocellular carcinoma: a phase III randomized, double-blind, placebo-controlled trial. Lancet Oncol. (2009) 10, 25-34

【 非特許文献 7 】 De Cat B, Muyldermans S-Y, Coomans C, Degeest G, Vander schueren B, et al. Processing by proprotein convertases is required for glypican-3 modulation of cell survival, Wnt signaling, and gastrulati

50

on movements. J. Cell. Biol. (2003) 163, 625-635

【非特許文献8】Traister A, Shi W and Filmus J. Mammalian Notum induces the release of glypicans and other GPI-anchored proteins from the cell surface. Biochem. J. (2008) 410, 503-511

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0013】

本発明はこのような情況に鑑みて為されたものであり、その目的は、GPC3標的治療剤療法を受けた患者における、当該療法の有効性を決定する方法、または、当該患者に対するGPC3標的治療剤療法の継続を決定する方法を提供することにある。また、併せて、GPC3標的治療剤療法が有効であると決定された、またはGPC3標的治療剤療法を継続することが決定された患者にさらに投与するためのGPC3標的治療剤もしくは製剤を提供することにある。

10

【課題を解決するための手段】

【0014】

本発明者らは前記のような情況下で鋭意研究を進めたところ、GPC3標的治療剤療法を受けた患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度をモニタリングし、当該遊離GPC3濃度が所定の値である場合、またはGPC3標的治療剤療法を受けた後に当該遊離GPC3濃度が増大している場合、当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定する、または、当該GPC3標的治療剤療法の継続を決定する方法を創作した。また、GPC3標的治療剤療法が有効であると決定された、またはGPC3標的治療剤療法を継続することが決定された患者にさらに投与するためのGPC3標的治療剤もしくは製剤を創作した。従来知見に基づけば、GPC3標的治療剤療法が仮に有効である場合、血漿中に検出される遊離GPC3の濃度は治療の継続に伴い経時的に減少するとも推察された。ところが驚くべきことに、GPC3標的治療剤療法に回答を示す可能性がある安定 (Stable disease) を示す患者から単離された血漿中の遊離GPC3濃度は減少するよりむしろ安定または増加していることが見いだされた。

20

【0015】

より具体的には以下の発明が提供される。

〔1〕患者における癌に対するGPC3標的治療剤療法の有効性を決定する、または、患者に対するGPC3標的治療剤療法の継続を決定する方法であって、GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者及び/又はGPC3標的治療剤療法を受けた患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度が所定の値である場合に当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定する、または、当該GPC3標的治療剤療法の継続を決定する方法、

30

〔2〕前記遊離GPC3濃度が、患者から単離された全血試料、血漿試料、または血清試料における濃度である、〔1〕に記載の方法、

〔3〕前記患者から単離された生物学的試料中の前記遊離GPC3濃度が、血漿試料または血清試料における濃度である、〔2〕に記載の方法、

〔4〕前記遊離GPC3の所定の値が0.1 ng/mLから100 ng/mLの範囲である、〔1〕から〔3〕のいずれかに記載の方法、

40

〔5〕前記遊離GPC3濃度が、免疫学的方法を用いて測定される、〔1〕から〔4〕のいずれかに記載の方法、

〔6〕前記遊離GPC3濃度が、当該患者からGPC3標的治療剤療法を開始する前に単離された生物学的試料中遊離GPC3濃度と比較して増大している、〔1〕から〔5〕のいずれかに記載の方法、

〔7〕前記患者がGPC3の組織免疫染色スコアが高発現を示す患者である〔1〕から〔6〕のいずれかに記載の方法、

〔8〕前記癌が肝癌である〔1〕から〔7〕のいずれかに記載の方法、

〔9〕前記GPC3標的治療剤が、癌患者の血中トラフ値で200 µg/ml以上となるように投与される、〔1〕から〔8〕のいずれかに記載の方法、

50

〔 1 0 〕前記GPC3標的治療剤が抗GPC3抗体を有効成分として含む治療剤である、〔 1 〕から〔 9 〕のいずれかに記載の方法、

〔 1 1 〕前記抗GPC3抗体が、抗体依存性細胞傷害（ADCC）活性および/または補体依存性細胞傷害（CDC）活性を有する抗体である、〔 1 0 〕に記載の方法、

〔 1 2 〕前記抗GPC3抗体が、以下の（ 1 ）から（ 5 ）のいずれか；

（ 1 ）配列番号： 4、配列番号： 5、および配列番号： 6 でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号： 7、配列番号： 8、および配列番号： 9 でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3；

（ 2 ）配列番号： 1 2、配列番号： 1 3、および配列番号： 1 4 でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号： 1 5、配列番号： 1 6、および配列番号： 1 7 でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3；

（ 3 ）配列番号： 2 0、配列番号： 2 1、および配列番号： 2 2 でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号： 2 3、配列番号： 2 4、および配列番号： 2 5 でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3；

（ 4 ）配列番号： 2 8、配列番号： 2 9、および配列番号： 3 0 でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号： 3 1、配列番号： 3 2、および配列番号： 3 3 でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3；もしくは

（ 5 ）配列番号： 3 6、配列番号： 3 7、および配列番号： 3 8 でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号： 3 9、配列番号： 4 0、および配列番号： 4 1 でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3；

を含む抗GPC3キメラ抗体またはヒト化抗GPC3抗体である〔 1 0 〕または〔 1 1 〕に記載の方法、

〔 1 3 〕前記抗GPC3抗体が、以下のいずれか；

（ 1 ）配列番号： 4 4、配列番号： 4 5、配列番号： 4 6、配列番号： 4 7、配列番号： 4 8、配列番号： 4 9、および配列番号： 5 0 で表される重鎖可変領域の群から選択される重鎖可変領域、ならびに配列番号： 5 1 で表される軽鎖可変領域；

（ 2 ）配列番号： 4 4、配列番号： 4 5、配列番号： 4 6、配列番号： 4 7、配列番号： 4 8、配列番号： 4 9、および配列番号： 5 0 で表される重鎖可変領域の群から選択される重鎖可変領域、ならびに配列番号： 5 2、配列番号： 5 3、配列番号： 5 4、配列番号： 5 5、配列番号： 5 6、配列番号： 5 7、配列番号： 5 8、配列番号： 5 9、配列番号： 6 0、配列番号： 6 1、配列番号： 6 2、配列番号： 6 3、配列番号： 6 4、配列番号： 6 5、および配列番号： 6 6 で表される軽鎖可変領域の群から選択される軽鎖可変領域；

（ 3 ）配列番号： 6 7 で表される重鎖可変領域、および配列番号： 6 8 で表される軽鎖可変領域；

（ 4 ）配列番号： 6 9 で表される重鎖可変領域、および配列番号： 7 0 で表される軽鎖可変領域；

（ 5 ）配列番号： 7 1 で表される重鎖可変領域、および配列番号： 7 2 で表される軽鎖可変領域；もしくは

（ 6 ）配列番号： 7 1 で表される重鎖可変領域、および配列番号： 7 3 で表される軽鎖可変領域；

を含む抗体である〔 1 0 〕から〔 1 2 〕のいずれかに記載の方法、

〔 1 4 〕前記GPC3標的治療剤が抗GPC3抗体に細胞傷害性物質が連結された抗体を含む、〔 1 0 〕に記載の方法、

〔 1 5 〕GPC3標的治療剤療法を受ける前の癌患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度が所定の値である患者に投与するためのGPC3標的治療剤、

〔 1 6 〕GPC3標的治療剤療法を受けた癌患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度が所定の値である患者にさらに投与するためのGPC3標的治療剤、

〔 1 7 〕前記遊離GPC3濃度が、癌患者から単離された全血試料、血漿試料、または血清試料における濃度である、〔 1 5 〕又は〔 1 6 〕に記載の治療剤、

10

20

30

40

50

〔 1 8 〕前記癌患者から単離された生物学的試料中の前記遊離GPC3濃度が、血漿試料または血清試料における濃度である、〔 1 7 〕に記載の治療剤、

〔 1 9 〕前記遊離GPC3の所定の値が0.1 ng/mLから60 ng/mLの範囲である、〔 1 5 〕から〔 1 8 〕のいずれかに記載の治療剤、

〔 2 0 〕前記遊離GPC3濃度が、免疫学的方法を用いて測定される、〔 1 5 〕から〔 1 9 〕のいずれかに記載の治療剤、

〔 2 1 〕GPC3標的治療剤療法を受けた後に前記遊離GPC3濃度が増大している〔 1 5 〕から〔 2 0 〕のいずれかに記載の治療剤、

〔 2 2 〕前記患者がGPC3の組織免疫染色スコアが高発現を示す患者である〔 1 5 〕から〔 2 1 〕のいずれかに記載の治療剤、

〔 2 3 〕前記癌患者が肝癌患者である〔 1 5 〕から〔 2 2 〕のいずれかに記載の治療剤、

〔 2 4 〕前記GPC3標的治療剤が、癌患者の血中トラフ値で200 µg/ml以上となるように投与される、〔 1 5 〕から〔 2 3 〕のいずれかに記載の治療剤、

〔 2 5 〕前記GPC3標的治療剤が抗GPC3抗体を有効成分として含む治療剤である、〔 1 5 〕から〔 2 4 〕のいずれかに記載の治療剤、

〔 2 6 〕前記抗GPC3抗体が、抗体依存性細胞傷害（ADCC）活性および/または補体依存性細胞傷害（CDC）活性を有する抗体である、〔 2 5 〕に記載の治療剤、

〔 2 7 〕前記抗GPC3抗体が、以下の（ 1 ）から（ 5 ）のいずれか；

（ 1 ）配列番号： 4、配列番号： 5、および配列番号： 6 でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号： 7、配列番号： 8、および配列番号： 9 で

それぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3；

（ 2 ）配列番号： 1 2、配列番号： 1 3、および配列番号： 1 4 でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号： 1 5、配列番号： 1 6、および配列番号： 1 7 でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3；

（ 3 ）配列番号： 2 0、配列番号： 2 1、および配列番号： 2 2 でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号： 2 3、配列番号： 2 4、および配列番号： 2 5 でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3；

（ 4 ）配列番号： 2 8、配列番号： 2 9、および配列番号： 3 0 でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号： 3 1、配列番号： 3 2、および配列番号： 3 3 でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3；もしくは

（ 5 ）配列番号： 3 6、配列番号： 3 7、および配列番号： 3 8 でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号： 3 9、配列番号： 4 0、および配列番号： 4 1 でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3；

を含む抗GPC3キメラ抗体またはヒト化抗GPC3抗体である〔 2 5 〕または〔 2 6 〕に記載の治療剤、

〔 2 8 〕前記抗GPC3抗体が、以下のいずれか；

（ 1 ）配列番号： 4 4、配列番号： 4 5、配列番号： 4 6、配列番号： 4 7、配列番号： 4 8、配列番号： 4 9、および配列番号： 5 0 で表される重鎖可変領域の群から選択される重鎖可変領域、ならびに配列番号： 5 1 で表される軽鎖可変領域；

（ 2 ）配列番号： 4 4、配列番号： 4 5、配列番号： 4 6、配列番号： 4 7、配列番号： 4 8、配列番号： 4 9、および配列番号： 5 0 で表される重鎖可変領域の群から選択される重鎖可変領域、ならびに配列番号： 5 2、配列番号： 5 3、配列番号： 5 4、配列番号： 5 5、配列番号： 5 6、配列番号： 5 7、配列番号： 5 8、配列番号： 5 9、配列番号： 6 0、配列番号： 6 1、配列番号： 6 2、配列番号： 6 3、配列番号： 6 4、配列番号： 6 5、および配列番号： 6 6 で表される軽鎖可変領域の群から選択される軽鎖可変領域；

（ 3 ）配列番号： 6 7 で表される重鎖可変領域、および配列番号： 6 8 で表される軽鎖可変領域；

（ 4 ）配列番号： 6 9 で表される重鎖可変領域、および配列番号： 7 0 で表される軽鎖可変領域；

10

20

30

40

50

(5) 配列番号 : 7 1 で表される重鎖可変領域、および配列番号 : 7 2 で表される軽鎖可変領域 ; もしくは

(6) 配列番号 : 7 1 で表される重鎖可変領域、および配列番号 : 7 3 で表される軽鎖可変領域 ;

を含む抗体である〔 2 5 〕から〔 2 7 〕のいずれかに記載の治療剤、

〔 2 9 〕前記GPC3標的治療剤が抗GPC3抗体に細胞傷害性物質が結合された抗体である、〔 2 5 〕に記載の治療剤、

〔 3 0 〕GPC3標的治療剤療法を受ける前の癌患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度が所定の値である患者に投与する旨の指示書を含むGPC3標的治療のための製剤、

〔 3 1 〕GPC3標的治療剤療法を受けた癌患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度が所定の値である患者にさらに投与する旨の指示書を含むGPC3標的治療のための製剤、

〔 3 2 〕前記遊離GPC3濃度が、癌患者から単離された全血試料、血漿試料、または血清試料における濃度である、〔 3 0 〕又は〔 3 1 〕に記載の製剤、

〔 3 3 〕前記癌患者から単離された生物学的試料中の前記遊離GPC3濃度が、血漿試料または血清試料における濃度である、〔 3 2 〕に記載の製剤、

〔 3 4 〕前記遊離GPC3の所定の値が0.1 ng/mLから100 ng/mLの範囲である、〔 3 0 〕から〔 3 3 〕のいずれかに記載の製剤、

〔 3 5 〕前記遊離GPC3濃度が、免疫学的方法を用いて測定される、〔 3 0 〕から〔 3 4 〕のいずれかに記載の製剤、

〔 3 6 〕GPC3標的治療剤療法を受けた後に前記遊離GPC3濃度が増大している〔 3 0 〕から〔 3 5 〕のいずれかに記載の製剤、

〔 3 7 〕前記患者がGPC3の組織免疫染色スコアが高発現を示す患者である〔 3 0 〕から〔 3 6 〕のいずれかに記載の製剤、

〔 3 8 〕前記癌患者が肝癌患者である〔 3 0 〕から〔 3 7 〕のいずれかに記載の製剤、

〔 3 9 〕前記GPC3標的治療剤が、癌患者の血中トラフ値で200 µg/ml以上となるように投与される、〔 3 0 〕から〔 3 8 〕のいずれかに記載の製剤、

〔 4 0 〕前記GPC3標的治療剤が抗GPC3抗体を有効成分として含む治療剤である、〔 3 0 〕から〔 3 9 〕のいずれかに記載の製剤、

〔 4 1 〕前記抗GPC3抗体が、抗体依存性細胞傷害 (ADCC) 活性および/または補体依存性細胞傷害 (CDC) 活性を有する抗体である、〔 4 0 〕に記載の製剤、

〔 4 2 〕前記抗GPC3抗体が、以下の(1)から(5)のいずれか ;

(1) 配列番号 : 4、配列番号 : 5、および配列番号 : 6 でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号 : 7、配列番号 : 8、および配列番号 : 9 でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3 ;

(2) 配列番号 : 1 2、配列番号 : 1 3、および配列番号 : 1 4 でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号 : 1 5、配列番号 : 1 6、および配列番号 : 1 7 でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3 ;

(3) 配列番号 : 2 0、配列番号 : 2 1、および配列番号 : 2 2 でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号 : 2 3、配列番号 : 2 4、および配列番号 : 2 5 でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3 ;

(4) 配列番号 : 2 8、配列番号 : 2 9、および配列番号 : 3 0 でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号 : 3 1、配列番号 : 3 2、および配列番号 : 3 3 でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3 ; もしくは

(5) 配列番号 : 3 6、配列番号 : 3 7、および配列番号 : 3 8 でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号 : 3 9、配列番号 : 4 0、および配列番号 : 4 1 でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3 ;

を含む抗GPC3キメラ抗体またはヒト化抗GPC3抗体である〔 4 0 〕または〔 4 1 〕に記載の製剤、

〔 4 3 〕前記抗GPC3抗体が、以下のいずれか ;

(1) 配列番号 : 4 4、配列番号 : 4 5、配列番号 : 4 6、配列番号 : 4 7、配列番号 :

10

20

30

40

50

48、配列番号：49、および配列番号：50で表される重鎖可変領域の群から選択される重鎖可変領域、ならびに配列番号：51で表される軽鎖可変領域；

(2) 配列番号：44、配列番号：45、配列番号：46、配列番号：47、配列番号：48、配列番号：49、および配列番号：50で表される重鎖可変領域の群から選択される重鎖可変領域、ならびに配列番号：52、配列番号：53、配列番号：54、配列番号：55、配列番号：56、配列番号：57、配列番号：58、配列番号：59、配列番号：60、配列番号：61、配列番号：62、配列番号：63、配列番号：64、配列番号：65、および配列番号：66で表される軽鎖可変領域の群から選択される軽鎖可変領域；

(3) 配列番号：67で表される重鎖可変領域、および配列番号：68で表される軽鎖可変領域；

(4) 配列番号：69で表される重鎖可変領域、および配列番号：70で表される軽鎖可変領域；

(5) 配列番号：71で表される重鎖可変領域、および配列番号：72で表される軽鎖可変領域；もしくは

(6) 配列番号：71で表される重鎖可変領域、および配列番号：73で表される軽鎖可変領域；

を含む抗体である〔40〕から〔42〕のいずれかに記載の製剤、

〔44〕前記GPC3標的治療剤が抗GPC3抗体に細胞傷害性物質が結合された抗体である、〔40〕に記載の製剤、

〔45〕GPC3標的治療剤を〔1〕から〔14〕に記載の方法によって決定される患者に投与することによる、癌の治療方法、

を提供する。

【発明の効果】

【0016】

本発明によれば、簡便かつ的確に、GPC3標的治療剤療法が有効かどうか、あるいはGPC3標的治療剤療法を継続すべきかどうかを決定することができる。これにより、GPC3標的治療剤療法の効果の向上と、治療を受ける患者のQOL改善が可能となり、より優れた癌の治療が実現される。

【図面の簡単な説明】

【0017】

【図1A】GPC3-IHC（染色法1）による染色スコアで高発現と評価された組織染色像を示した図である。各染色像の上部に示した数字は患者番号を表す。

【図1B】GPC3-IHC（染色法1）による染色スコアで陰性又は低発現と評価された組織染色像を示した図である。各染色像の上部に示した数字は患者番号を表す。

【図2】GC33が投与された20症例のGC33の投与期間を示した図である。1サイクルはGC33（週1回投与）の4回投与を表す。

【図3】Autoclave法にて抗原賦活化された染色法にしたがって、合計スコアが7以上、7未満の2群に分けられた試料が単離された患者群の無増悪生存期間の相違を示した図である。実線は合計スコアが7以上の群（9例）、破線は7未満だった群（7例）それぞれの無増悪生存期間を示す。合計スコアが7未満だった群に対し、7以上の群のハザード比は0.376（95%信頼区間：0.116-1.227、 $p=0.0852$ ）であった。

【図4A】GPC3高発現と評価された群における、血清中に検出された遊離GPC3濃度と腫瘍組織のGPC3-IHCスコアとの相関関係を示した図である。縦軸は血清中の遊離GPC3濃度（ng/mL）を表し、横軸はGPC3標的治療剤療法を受けた後の経過日数（日）を表す。

【図4B】GPC3低発現または陰性と評価された群における、血清中に検出された遊離GPC3濃度と腫瘍組織のGPC3-IHCスコアとの相関関係を示した図である。縦軸は血清中の遊離GPC3濃度（ng/mL）を表し、横軸はGPC3標的治療剤療法を受けた後の経過日数（日）を表す。

。

【図5A】GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者から採取された血清から単離された血清

10

20

30

40

50

中の遊離GPC3濃度と当該患者の無増悪生存期間との相関関係を示した図である。縦軸は生存率を表し、横軸はGPC3標的治療剤療法を受けた後の無増悪生存期間（日）を表す。実線は遊離GPC3が測定できた群（6例）、破線はGPC3値が測定限界（0.4 ng/mL）未満だった群（14例）それぞれの無増悪生存期間を示す。

【図5 B】試験期間中（GPC3標的治療剤療法前後を含む）の患者から採取された血清から単離された血清中の遊離GPC3濃度と当該患者の無増悪生存期間との相関関係を示した図である。縦軸は生存率を表し、横軸はGPC3標的治療剤療法を受けた後の無増悪生存期間（日）を表す。実線はGPC3標的治療剤療法を受ける前またはGPC3標的治療剤療法中の患者から採取された血清から単離された血清中の遊離GPC3が測定可能であった群（9例）、破線はGPC3標的治療剤療法の前後いずれにおいても、当該療法を受けた患者から採取された血清から単離された血清中においてGPC3値が測定限界（0.4 ng/mL）未満だった群（11例）それぞれの無増悪生存期間を示す。

10

【図6 A】GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者から採取された血清から単離された血清中の遊離GPC3濃度と当該患者の無増悪生存期間との相関関係を示した図である。縦軸は生存率を表し、横軸はGPC3標的治療剤療法を受けた後の無増悪生存期間（日）を表す。実線は遊離GPC3が測定可能であった群（8例）、破線はGPC3値が測定限界（0.4 ng/mL）未満だった群（19例）それぞれの無増悪生存期間を示す。検出限界未満だった群に対し、検出可能であった群のハザード比は0.265（95%信頼区間：0.077-0.914、 $p=0.0219$ ）であった。

【図6 B】試験期間中（GPC3標的治療剤療法前後を含む）の患者から採取された血清から単離された血清中の遊離GPC3濃度と当該患者の無増悪生存期間との相関関係を示した図である。縦軸は生存率を表し、横軸はGPC3標的治療剤療法を受けた後の無増悪生存期間（日）を表す。実線はGPC3標的治療剤療法を受ける前またはGPC3標的治療剤療法中の患者から採取された血清から単離された血清中の遊離GPC3が測定可能であった群（13例）、破線はGPC3標的治療剤療法の前後いずれにおいても、当該療法を受けた患者から採取された血清から単離された血清中においてGPC3値が測定限界（0.4 ng/mL）未満だった群（14例）それぞれの無増悪生存期間を示す。検出限界未満だった群に対し、検出可能であった群のハザード比は0.283（95%信頼区間：0.112-0.715、 $p=0.0038$ ）であった。

20

【図7 A】GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者から採取された血清から単離された血清中の遊離GPC3濃度が中央値（1129.7pg/mL）より少ない群における当該患者の無増悪生存期間との相関関係を示した図である。実線はプラセボ群（34例）、破線はGC33の推定トラフ値が中央値より少ない群（GC33低暴露群：19例）、点線はGC33の推定トラフ値が中央値以上の群（GC33高暴露群：34例）、それぞれの無増悪生存期間を示す。無増悪生存期間の中央値はプラセボ群で83日、GC33低暴露群では43.5日、GC33高暴露群で124日であった。プラセボ群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.803（ $p=0.397$ ）、GC33低暴露群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.425（ $p=0.010$ ）であった。

30

【図7 B】GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者から採取された血清から単離された血清中の遊離GPC3濃度が中央値（1129.7pg/mL）以上群における当該患者の無増悪生存期間との相関関係を示した図である。実線はプラセボ群（24例）、破線はGC33低暴露群（40例）、点線はGC33高暴露群（24例）、それぞれの無増悪生存期間を示す。無増悪生存期間の中央値はプラセボ群で44日、GC33低暴露群では46.5日、GC33高暴露群で87日であった。プラセボ群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.510（ $p=0.036$ ）、GC33低暴露群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.572（ $p=0.056$ ）であった。

40

【図7 C】GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者から採取された血清から単離された血清中の遊離GPC3濃度が中央値（1129.7pg/mL）より少ない群における当該患者の全生存期間との相関関係を示した図である。実線はプラセボ群（34例）、破線はGC33低暴露群（19例）、点線はGC33高暴露群（34例）、それぞれの全生存期間を示す。全生存期間の中央値はプラセボ群で203日、GC33低暴露群では86日、GC33高暴露群で295日であった。プラセボ群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.590（ $p=0.200$ ）、GC33低暴露群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.329（ $p=0.008$ ）であった。

【図7 D】GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者から採取された血清から単離された血清

50

中の遊離GPC3濃度が中央値（1129.7pg/mL）以上群における当該患者の全生存期間との相関関係を示した図である。実線はプラセボ群（24例）、破線はGC33低暴露群（40例）、点線はGC33高暴露群（24例）、それぞれの無増悪生存期間を示す。全生存期間の中央値はプラセボ群で121日、GC33低暴露群では177日、GC33高暴露群で308日であった。プラセボ群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.303（ $p=0.005$ ）、GC33低暴露群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.280（ $p=0.002$ ）であった。

【図7E】GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者から採取された血清から単離された血清中の遊離GPC3濃度が175 pg/mLより高値を示す群における当該患者の無増悪生存期間との相関関係を示した図である。実線はプラセボ群（51例）、破線はGC33低暴露群（56例）、点線はGC33高暴露群（47例）、それぞれの無増悪生存期間を示す。無増悪生存期間の中央値はプラセボ群で51日、GC33低暴露群では45日、GC33高暴露群で124日であった。プラセボ群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.597（ $p=0.0184$ ）、GC33低暴露群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.439（ $p=0.0003$ ）であった。

10

【図7F】GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者から採取された血清から単離された血清中の遊離GPC3濃度が175 pg/mLより高値を示す群における当該患者の全生存期間との相関関係を示した図である。実線はプラセボ群（51例）、破線はGC33低暴露群（56例）、点線はGC33高暴露群（47例）、それぞれの無増悪生存期間を示す。全生存期間の中央値はプラセボ群で203日、GC33低暴露群では141日、GC33高暴露群で308日であった。プラセボ群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.402（ $p=0.0037$ ）、GC33低暴露群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.238（ $p<0.0001$ ）であった。

20

【図8A】GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者から採取された血清から単離された血清中の遊離GPC3濃度が中央値（1161.5pg/mL）より少ない群における当該患者の無増悪生存期間との相関関係を示した図である。実線はプラセボ群（31例）、破線はGC33低暴露群（20例）、点線はGC33高暴露群（36例）、それぞれの無増悪生存期間を示す。無増悪生存期間の中央値はプラセボ群で82日、GC33低暴露群では43日、GC33高暴露群で124日であった。プラセボ群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.713（ $p=0.197$ ）、GC33低暴露群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.392（ $p=0.004$ ）であった。

【図8B】GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者から採取された血清から単離された血清中の遊離GPC3濃度が中央値（1161.5pg/mL）以上群における当該患者の無増悪生存期間との相関関係を示した図である。実線はプラセボ群（27例）、破線はGC33低暴露群（39例）、点線はGC33高暴露群（22例）、それぞれの無増悪生存期間を示す。無増悪生存期間の中央値はプラセボ群で45日、GC33低暴露群では47日、GC33高暴露群で87日であった。プラセボ群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.588（ $p=0.092$ ）、GC33低暴露群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.626（ $p=0.116$ ）であった。

30

【図8C】GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者から採取された血清から単離された血清中の遊離GPC3濃度が中央値（1161.5pg/mL）より少ない群における当該患者の全生存期間との相関関係を示した図である。実線はプラセボ群（31例）、破線はGC33低暴露群（20例）、点線はGC33高暴露群（36例）、それぞれの全生存期間を示す。全生存期間の中央値はプラセボ群で203日、GC33低暴露群では86日、GC33高暴露群で295日であった。プラセボ群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.508（ $p=0.100$ ）、GC33低暴露群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.287（ $p=0.002$ ）であった。

40

【図8D】GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者から採取された血清から単離された血清中の遊離GPC3濃度が中央値（1161.5pg/mL）以上群における当該患者の全生存期間との相関関係を示した図である。実線はプラセボ群（27例）、破線はGC33低暴露群（39例）、点線はGC33高暴露群（22例）、それぞれの無増悪生存期間を示す。全生存期間の中央値はプラセボ群で176日、GC33低暴露群では177日、GC33高暴露群で291日であった。プラセボ群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.300（ $p=0.022$ ）、GC33低暴露群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.324（ $p=0.005$ ）であった。

【図8E】GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者から採取された血清から単離された血清中の遊離GPC3濃度が259.7 pg/mLより高値を示す群における当該患者の無増悪生存期間と

50

の相関関係を示した図である。実線はプラセボ群（50例）、破線はGC33低暴露群（55例）、点線はGC33高暴露群（47例）、それぞれの無増悪生存期間を示す。無増悪生存期間の中央値はプラセボ群で46.5日、GC33低暴露群では45.5日、GC33高暴露群で124日であった。プラセボ群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.567（ $p=0.010$ ）、GC33低暴露群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.467（ $p=0.0009$ ）であった。

【図8F】GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者から採取された血清から単離された血清中の遊離GPC3濃度が259.7 pg/mLより高値を示す群における当該患者の全生存期間との相関関係を示した図である。実線はプラセボ群（50例）、破線はGC33低暴露群（55例）、点線はGC33高暴露群（47例）、それぞれの無増悪生存期間を示す。全生存期間の中央値はプラセボ群で185日、GC33低暴露群では156日、GC33高暴露群で308日であった。プラセボ群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.414（ $p=0.0043$ ）、GC33低暴露群に対し、GC33高暴露群のハザード比は0.304（ $p<0.0001$ ）であった。

【0018】

本明細書は、本願の優先権の基礎である特願2012-280304号の明細書に記載された内容を包含する。

【発明を実施するための形態】

【0019】

定義

本明細書において別段の定義がない限り、本発明に関連して用いられる化学的用語および技術的用語は、当業者によって一般的に理解されている意味を有するものとする。

【0020】

不定冠詞

「一つの(a)」および「一つの(an)」という不定冠詞は、本発明において、一つのまたは二つ以上の(すなわち少なくとも一つの)その不定冠詞の文法上の対象をいう。例えば「一つの(a)要素」は、一つの要素または二つ以上の要素を意味する。

【0021】

アミノ酸

本明細書において、たとえば、Ala/A、Leu/L、Arg/R、Lys/K、Asn/N、Met/M、Asp/D、Phe/F、Cys/C、Pro/P、Gln/Q、Ser/S、Glu/E、Thr/T、Gly/G、Trp/W、His/H、Tyr/Y、Ile/I、Val/Vと表されるように、アミノ酸は1文字コードまたは3文字コード、またはその両方で表記されている。

【0022】

アミノ酸の改変

抗原結合分子のアミノ酸配列中のアミノ酸の改変のためには、部位特異的変異誘発法(Kunkelら(Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1985) 82, 488-492))やOverlap extension PCR等の公知の方法が適宜採用され得る。また、天然のアミノ酸以外のアミノ酸に置換するアミノ酸の改変方法として、複数の公知の方法もまた採用され得る(Annu. Rev. Biophys. Biomol. Struct. (2006) 35, 225-249、Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. (2003) 100 (11), 6353-6357)。例えば、終止コドンの一つであるUAGコドン(アンバーコドン)の相補的アンバーサプレッサー-tRNAに非天然アミノ酸が結合されたtRNAが含まれる無細胞翻訳系システム(Clover Direct (Protein Express))等も好適に用いられる。

【0023】

本明細書において、アミノ酸の改変部位を表す際に用いられる「および/または」の用語の意義は、「および」と「または」が適宜組み合わせられたあらゆる組合せを含む。具体的には、例えば「43位、52位、および/または105位のアミノ酸が置換されている」とは以下のアミノ酸の改変のパリエーションが含まれる；

(a) 43位、(b) 52位、(c) 105位、(d) 43位および52位、(e) 43位および105位、(f) 52位および105位、(g) 43位および52位および105位。

【0024】

10

20

30

40

50

EUナンバリングおよびKabatナンバリング

本発明で使用されている方法によると、抗体のCDRとFRに割り当てられるアミノ酸位置はKabatにしたがって規定される(Sequences of Proteins of Immunological Interest (National Institute of Health, Bethesda, Md., 1987年および1991年)。本明細書において、抗原結合分子が抗体または抗原結合断片である場合、可変領域のアミノ酸はKabatナンバリングにしたがい、定常領域のアミノ酸はKabatのアミノ酸位置に準じたEUナンバリングにしたがって表される。

【0025】

生物学的試料

本発明において「生物学的試料」という用語は、対象から単離される組織または流体の試料をいう。そのような試料の非限定な一態様として、例えば血漿、血清、髄液、リンパ液、皮膚、気道、腸管、および尿生殖路の外部切片、涙、唾液、痰、乳、全血またはあらゆる血液画分、血液誘導体、血球、腫瘍、神経組織、器官またはあらゆるタイプの組織、洗浄により得られるあらゆる試料(例えば気管支系のもの)、ならびにインビトロでの細胞培養物の構成成分の試料が含まれる。

10

【0026】

遊離GPC3の濃度は、患者から単離される生物学的試料において測定することができる。例えば、全血試料中の遊離GPC3の濃度、または血清もしくは血漿などの血液画分の試料(本明細書において、各々全血試料、血清試料または血漿試料とも呼ばれる)中の遊離GPC3の濃度が測定され得る。非限定な一態様として、患者の全血試料、血清試料または血漿試料中の遊離GPC3の濃度が、例えば、市販されているHuman Glypican-3 ELISA kit (Bio Mosaic Inc.)、またはEnzyme-linked Immunosorbent Assay Kit For Glypican 3 (GPC3) (USCN Life Science Inc.)を用いて、EDTAで処理された全血試料、血清試料または血漿試料を用いて測定され得る。

20

【0027】

「単離された」とは、その天然の状態から「人為的」に変化されたこと、すなわち、天然で生じた場合、その本来の環境から変化および/または取り出されたことをいう。例えば、生物中に存在するポリヌクレオチドまたはポリペプチドは単離されていないが、天然の状態と一緒に存在する材料から分離された同じポリヌクレオチドまたはポリペプチドは単離されていることを本発明では意味する。さらに、形質転換、遺伝学的操作またはいずれの他の組換え方法によって生物に導入されるポリヌクレオチドまたはポリペプチドは、生物(生存していても非生存でもよい)内にまだ存在している場合でも、単離されている。

30

【0028】

遊離GPC3

本発明において「遊離GPC3」とは、GPC3を発現する細胞に係留されていないGPC3をいい、生体内または試験管内の特定の条件下でGPC3を発現する細胞に係留されたGPC3から容易に解離し得る分泌型GPC3断片を含む。「遊離GPC3」の非限定な一態様として、配列番号：1で規定されるポリペプチドからなるGPC3の358位よりアミノ末端側のポリペプチド、配列番号：1で規定されるポリペプチドからなるGPC3の374位よりアミノ末端側のポリペプチド、カルボキシ末端に存在するGPIアンカーが分解され遊離したGPC3ポリペプチドおよびそれらの断片等が例示され得る(特許文献7)。遊離GPC3の構造を特定するために当業者は公知の手法を適宜選択することが可能である。非限定の態様として上記特許文献7に記載された方法等によって患者またはモデル動物の血清又は血漿中に存在する遊離GPC3を直接検出してその構造を解析する方法のほか、たとえば試験管内で培養された細胞に発現するGPC3にコンバルターゼ、フォスフォリパーゼDまたはNotum等の遊離GPC3を解離する酵素が作用することによって生じた遊離GPC3を検出してその構造を解析する方法等も適宜使用され得る(J. Cell. Biol. (2003) 163 (3), 625-635等)。

40

【0029】

遊離GPC3濃度の測定方法

50

遊離GPC3濃度は下記からなる群から選択される一つ以上の方法；NMR（核磁気共鳴）又は質量分析（MS）などの分光法；SELDI（-TOF）、MALDI（-TOF）、1Dゲルベース分析、2Dゲルベース分析、液体クロマトグラフィー（例えば、高圧液体クロマトグラフィー（HPLC）又は低圧液体クロマトグラフィー（LPLC））、薄層クロマトグラフィー、及びLC-MSベースの技術；によって測定され得る。適切なLCMS技術を挙げると、ICAT（登録商標）（Applied Biosystems）又はiTRAQ（登録商標）（Applied Biosystems）が例示され得る。また、遊離GPC3が適切な酵素でさらに消化された遊離GPC3のさらなる断片を検出する方法も適宜採用され得る。

【0030】

遊離GPC3の測定は、直接的または間接的な検出方法によって実施され得る。遊離GPC3は、酵素、結合、受容体もしくは輸送タンパク質、抗体、ペプチド、アプタマーもしくはオリゴヌクレオチド、または遊離GPC3を特異的に結合させることができる任意の合成化学的な受容体もしくは化合物等の、リガンドまたはリガンド類との相互作用を介して、直接的または間接的に検出され得る。当該リガンドは、発光標識、蛍光標識または放射性標識、および/または親和性タグなどの検出可能な標識で修飾され得る。

【0031】

免疫学的方法

遊離GPC3の好適な測定方法として、GPC3に存在するエピトープに結合する抗体を使用する免疫学的方法が例示され得る。この免疫学的方法としては、例えば、酵素免疫測定法（ELISA、EIA）、蛍光免疫測定法（FIA）、放射免疫測定法（RIA）、発光免疫測定法（LIA）、酵素抗体法、蛍光抗体法、イムノクロマトグラフィー法、免疫比濁法、ラテックス比濁法、ラテックス凝集反応測定法等が挙げられる。また、本発明の免疫学的方法における測定は、手動操作の手技で行われ得るし、分析装置等の装置を用いても行われ得る。

【0032】

本発明における免疫学的方法は、例えばサンドイッチ法等の公知の方法に従い行うことができる。例えば、担体に固相化された第一の抗体と、生物学的試料及び標識物質によって修飾されている第二の抗体を、同時または順に反応させる。上記の反応によって、担体に固相化された第一の抗体、遊離GPC3および標識物質によって修飾されている第二の抗体の複合体が形成され、この複合体に含まれる第二の抗体に連結された標識物質を定量することによって、生物学的試料中に含まれる遊離GPC3の量（濃度）を測定することができる。

【0033】

例えば、酵素免疫測定法の場合は、第一の抗体が固相化されたマイクロプレート、系列的に希釈された生物学的試料、HRP等の酵素によって修飾された第二の抗体、洗浄バッファー、およびHRP等の酵素による反応を受ける基質が含まれる溶液が好適に用いられる。非限定な測定の一態様では、第二の抗体を修飾する酵素に、その至適条件下で基質を反応させ、その酵素反応生成物の量が光学的方法等により測定され得る。また、蛍光免疫測定法の場合には、第一の抗体が固相化された光導波路、系列的に希釈された生物学的試料、蛍光物質によって修飾された第二の抗体、洗浄バッファーが好適に用いられ得る。非限定な測定の一態様では、第二の抗体を修飾する蛍光物質に照射された励起光によって、その蛍光物質が発する蛍光強度が測定され得る。

【0034】

さらに放射免疫測定法の場合には、放射性物質による放射線量が測定される。また、発光免疫測定法の場合には、発光反応系による発光量が測定される。また、免疫比濁法、ラテックス比濁法、ラテックス凝集反応測定法等の場合には、エンドポイント法またはレート法により透過光や散乱光が測定される。また、イムノクロマトグラフィー法などを目視により測定する場合には、テストライン上に現れる標識物質の色が目視的に測定される。なお、この目視的に測定する代わりに、分析装置等の機器が適宜使用され得る。

【0035】

本発明の免疫学的方法において、担体に固相化された第一の抗体と担体とを、物理吸着

法、化学的結合法またはこれらの併用等の方法により、吸着、結合させることが可能である。物理吸着法により抗体を固相化する方法は、公知の方法が適宜使用され得る。例えば、抗体と担体を緩衝液などの溶液中で混合し接触させる方法、バッファー等に溶解した抗体と担体を接触させる方法等が挙げられる。また、化学的結合法によっても担体に抗体を固相化することが可能である。例えば、抗体と担体をグルタルアルデヒド、カルボジイミド、イミドエステルまたはマレイミド等の二価性の架橋試薬と混合、接触させて、抗体と担体双方のアミノ基、カルボキシル基、チオール基、アルデヒド基、または水酸基等と反応させる方法等が例示される。固定化に際して、非特異的反応や、抗体を固相化させた担体の自然凝集等を抑制するために処理を行う必要がある場合、公知の方法によって固定化後の処理が可能である。例えば、抗体を固相化させた担体の表面または内壁面に、ウシ血清アルブミン (BSA)、カゼイン、ゼラチン、卵白アルブミンまたはこれらの塩等のタンパク質、界面活性剤もしくは脱脂粉乳等を接触させ、被覆させる方法等が挙げられる。

10

【0036】

本発明の免疫学的方法において、標識物質によって修飾されている第二の抗体と標識物質とを、物理吸着法、化学的結合法またはこれらの併用等の方法により、吸着、結合させることが可能である。物理吸着法により抗体に標識物質を結合させる方法は、公知の方法が適宜使用され得る。例えば、抗体と標識物質を緩衝液などの溶液中で混合し接触させる方法、バッファー等に溶解した抗体と標識物質を接触させる方法等が挙げられる。例えば、標識物質が金コロイドやラテックスである場合は物理吸着法が有効であり、抗体と金コロイドとをバッファー中で混合し接触させることによって、金コロイド標識を有する抗体を得ることが可能である。また、化学的結合法によっても抗体を標識物質によって修飾させることが可能である。例えば、抗体と標識物質をグルタルアルデヒド、カルボジイミド、イミドエステルまたはマレイミド等の二価性の架橋試薬と混合、接触させて、抗体と標識物質双方のアミノ基、カルボキシル基、チオール基、アルデヒド基、または水酸基等と反応させる方法等が例示される。例えば、標識物質が蛍光物質や酵素、または化学発光物質の場合、化学結合法が有効である。修飾に際して、非特異的反応や、標識物質によって修飾された抗体の自然凝集等を抑制するために処理を行う必要がある場合、公知の方法によって標識後の処理が可能である。例えば、標識物質が結合した抗体に、ウシ血清アルブミン (BSA)、カゼイン、ゼラチン、卵白アルブミンまたはその塩等のタンパク質、界面活性剤もしくは脱脂粉乳等を接触させ、被覆させる方法等が挙げられる。

20

30

【0037】

標識物質としては、酵素免疫測定法の場合、ペルオキシダーゼ (POD)、アルカリフォスファターゼ (ALP)、 α -ガラクトシダーゼ、ウレアーゼ、カタラーゼ、グルコースオキシダーゼ、乳酸脱水素酵素、またはアミラーゼ等が使用され得る。また、蛍光免疫測定法の場合、フルオレセインイソチオシアネート、テトラメチルローダミンイソチオシアネート、置換ローダミンイソチオシアネート、ジクロロトリアジンイソチオシアネート、シアニン、またはメロシアニン等が使用され得る。また、放射免疫測定法の場合は、トリチウム、ヨウ素125またはヨウ素131等が使用され得る。発光免疫測定法の場合は、ルミノール系、ルシフェラーゼ系、アクリジニウムエステル系、またはジオキセタン化合物系等が使用され得る。また、イムノクロマトグラフィー法、免疫比濁法、ラテックス比濁法、ラテックス凝集反応測定法の場合は、ポリスチレン、スチレン-スチレンスルホン酸塩共重合体、アクリロニトリル-ブタジエン-スチレン共重合体、塩化ビニル-アクリル酸エステル共重合体、酢酸ビニル-アクリル酸共重合体、ポリアクロレイン、スチレン-メタクリル酸共重合体、スチレン-グリシジル(メタ)アクリル酸共重合体、スチレン-ブタジエン共重合体、メタクリル酸重合体、アクリル酸重合体、ラテックス、ゼラチン、リボソーム、マイクロカプセル、シリカ、アルミナ、カーボンブラック、金属化合物、金属、金属コロイド、セラミックス、または磁性体等の材質よりなる微粒子が使用され得る。

40

【0038】

本発明の免疫学的方法において使用される担体としては、ポリスチレン、ポリカーボネート、ポリビニルトルエン、ポリプロピレン、ポリエチレン、ポリ塩化ビニル、ナイロン

50

、ポリメタクリレート、ポリアクリルアミド、ラテックス、リポソーム、ゼラチン、アガロース、セルロース、セファロース、ガラス、金属、セラミックス、または、磁性体等の材質よりなるビーズ、マイクロプレート、試験管、スティック、メンブレン、または試験片等の形状の固相担体が適宜使用され得る。

【0039】

本発明の免疫学的方法によって使用される成分を含む測定キットも本発明によって提供される。当該測定キットには、GPC3に存在するエピトープに結合する抗体が少なくとも一種類含まれる。当該抗体は、前述される担体に固相化された状態で提供され得るし、担体とは個別的にも提供され得る。また、当該キットには、系列的に希釈された遊離GPC3の標準液が追加的に含まれ得る。当該、測定キットには、前記のGPC3に存在するエピトープとは異なるエピトープに結合する抗体を更に少なくとも一種類含まれ得る。本発明の免疫学的測定キットに使用する測定原理等については、前述した免疫学的方法と同様である。本発明の免疫学的測定キットにおいて、溶媒として、各種の水系溶媒が使用され得る。この水系溶媒として、例えば、精製水、生理食塩水、もしくはトリスバッファー、リン酸バッファーまたはリン酸バッファー生理食塩水等の各種バッファーが挙げられる。このバッファーのpHとして、適宜適切なpHが選択され得る。pHの値は特に限定されることはないが、pH3~12の範囲内のpHを選択して用いることが一般的である。

10

【0040】

また、本発明の免疫学的測定キットには、前述の成分の他に、ウシ血清アルブミン(BSA)、ヒト血清アルブミン(HSA)、カゼインまたはその塩等のタンパク質、各種塩類、各種糖類、脱脂粉乳、正常ウサギ血清等の各種動物血清、アジ化ナトリウムまたは抗生物質等の各種防腐剤、活性化物質、反応促進物質、ポリエチレングリコール等の感度増加物質、非特異的反応抑制物質、もしくは非イオン性界面活性剤、両性界面活性剤または陰イオン性界面活性剤等の各種界面活性剤等の一種または二種以上が適宜含有され得る。そして、これらを測定試薬に含有させる際の濃度は特に限定されるものではないが、0.001~10%(W/V)が好ましく、特に0.01~5%(W/V)の範囲から適宜好適な濃度が選択される。

20

【0041】

さらに、本発明の免疫学的測定キットには、前述の成分の他に他の試薬とも組み合わせられ得る。他の試薬としては、例えば、バッファー、生物学的試料向けの希釈液、試薬希釈液、標識物質を含有する試薬、発色等のシグナルを生成する物質を含有する試薬、発色等のシグナルの生成に關与する物質を含有する試薬、校正(キャリブレーション)を行うための物質を含有する試薬、または精度管理を行うための物質を含有する試薬等が挙げられる。

30

【0042】

本発明の免疫学的測定キットの形態としては特に限定されるものではないが、短時間かつ簡便に測定を行うために、本発明の免疫学的測定キットの構成成分が一体となった、一体型の診断キットとしても提供され得る。上記一体型の診断キットとして、例えば、ELISAキット、蛍光免疫測定キット、イムノクロマトキット等が挙げられる。例えばELISAキットの形態としては、第一の抗体が固相化されたマイクロプレート、系列的に希釈された遊離GPC3標準液、HRP等の酵素によって修飾された第二の抗体、洗浄バッファー、および当該酵素反応の基質溶液等が含まれる。また、蛍光免疫測定キットの場合には、第一の抗体が固相化された光導波路、系列的に希釈された遊離GPC3標準液、蛍光物質によって修飾された第二の抗体、及び洗浄バッファー等が含まれる。また、イムノクロマトキットの場合には、反応カセット内にメンブレンが収納されており、そのメンブレン上の一端(下流側)に前記第一の抗体が固相化されている。また、メンブレン上の逆の一端(上流側)には、展開液が装着されており、その近傍の下流側には、上記標識剤の基質が添加されたパッドが配置されており、メンブレンの中間部には前記のように標識された第二の抗体が添加されたパッドが配置されている態様等が挙げられる。

40

【0043】

また、本発明において、組織におけるGPC3の発現量を検出するために用いられる生物学

50

的試料として被験体標品が好適に挙げられる。好ましい被験体標品は、被験体から得られた組織であり、さらに好ましくは、被験体の肝癌または肝細胞癌組織である。肝癌または肝細胞癌組織を採取する方法としては公知の方法である生検（バイオプシー）が好適に用いられる。肝生検とは細く長い針が皮膚の表面から直接肝臓に刺され、肝臓の組織が採取される方法をいう。通常、針が穿刺される部位は右胸下部の肋間である。術前に超音波検査装置を用いて穿刺部の安全性が確認された上で、穿刺部が消毒される。更に皮膚から肝臓の表面までが麻酔の対象となり、穿刺部の皮膚が小切開された後に穿刺針が穿刺される。

【 0 0 4 4 】

組織標品が顕微鏡下で透過光線によって観察されるために、組織標品が顕微鏡に使用される光線を十分に透過する程度に薄切される。薄切の前段階として組織標品が固定される。すなわち、組織・細胞の蛋白質に脱水や変性を起こさせて凝固させることによって、組織を構成する細胞が速やかに死滅し、その構造が安定化および不溶化される。まず、固定の対象とされる組織標品が、パラフィン包埋切片を作るのに適した大きさおよび形の断片として手術用メス等の刃物で切り取られる。次いで、固定を実施するために用いられる試薬である固定液中で当該断片が浸漬される。固定液としては、ホルマリン、更に好ましくは中性緩衝ホルマリンが好適に使用される。中性緩衝ホルマリンの濃度は組織標品の特性または物性に依じて適宜選択される。濃度は1~50%、好ましくは5~25%、更に好ましくは10~15%の間で適宜変更されて使用され得る。組織標品が浸漬された固定液が真空ポンプを用いて適宜脱気される。固定は組織標本を常圧および室温の条件下で固定液中に数時間放置することによって実施される。固定に要する時間は、1時間から7日間、好ましくは2時間から3日間、また好ましくは3時間から24時間、更に好ましくは4時間から16時間の範囲で適宜選択され得る。固定の後にリン酸緩衝液等に更に数時間（2時間から48時間、好ましくは3時間から24時間、更に好ましくは4時間から16時間の範囲で適宜選択され得る時間）、適宜浸漬される。

【 0 0 4 5 】

次に、固定が適用された組織標品から、凍結切片法またはパラフィン切片法を用いて切片が好適に作製され得る。凍結切片法の好適な例としては、O.C.T.compound（Miles, Inc）中に組織を投入して凍結させたものを、クリオスタット（凍結切片作製装置）を用いて薄切する方法が挙げられる。パラフィン切片法においては、固定が適用された組織標品が包埋剤に浸漬され固められることにより、均一かつ適切な硬度が付与される。包埋剤としては、パラフィンが好適に使用され得る。固定が適用された組織標品はエタノールを用いて脱水される。具体的には、組織標品が70%エタノール、80%エタノール、100%エタノールに順次浸漬されることによって、当該組織標品が脱水される。浸漬に要する時間および回数は、1時間から数日および1回から3回の範囲で適宜選択され得る。また、室温または4℃においても浸漬され得るが、4℃において浸漬される場合には、浸漬時間は終夜等その時間が長いほうが好ましい。次いでその液相がキシレンに置換された後に、組織標品がパラフィンによって包埋される。その液相のキシレンへの置換に要する時間は1時間から数時間の範囲で適宜選択され得る。その際に、室温で置換され得るし、4℃においても置換され得るが、4℃において置換される場合には、置換の時間は、終夜等その時間が長いほうが好ましい。パラフィン包埋に要する時間および回数は、1時間から数時間および1回から4回の範囲で適宜選択され得る。その際に、室温で包埋され得るし、4℃においても包埋され得るが、4℃において包埋される場合には、包埋の時間は、終夜等その時間が長いほうが好ましい。また、パラフィン包埋反応が自動化処理されるパラフィン包埋装置（EG 1160、Leica等）を用いることによって、組織標品が好適にパラフィン包埋され得る。

【 0 0 4 6 】

上述のようにしてパラフィン包埋された組織標品を台木に接着することによって「ブロック」が作製され、このブロックがマイクロトームによって1から20μmの厚さから選択される所望の厚さに薄切される。薄切された組織切片は透過性の支持体であるスライドガラス上に静置されることにより固着される。この場合において、組織切片の剥離を防止するた

10

20

30

40

50

めにスライドガラスに0.01%ポリ-L-リジン (Sigma) を塗布し乾燥させたスライドガラスも好適に使用され得る。固着された組織切片は数分から1時間の間から選択される適切な時間風乾される。

【0047】

抗原賦活化

好ましい態様においては、ホルマリン固定により抗体との反応性が減弱した抗原の反応性を賦活化する。本発明においては、プロテアーゼ抗原賦活化法 (PIER法) を適用することも可能であるし、熱誘導抗原賦活化法 (HIER法) を適用することも可能である。また、非限定な一態様では、下記で示されるように調製される「同視され得る二つの組織標品」のうち一の標品に対して、PIER法を適用し、他方の標品に対して、HIER法を適用し、抗体と反応させたときの両者間の染色程度の相違を数値化することも可能である。

10

【0048】

非限定な一態様においては、「生物学的試料」の項で示されるように調製され、透過性の支持体上に取り付けられた二つの組織標品が一組用意される。この当該組織標品は組織上同視され得る二つの組織標品であることが望ましい。「同視され得る」とは、相比較する二つの組織標品がその組織標品が由来する被験体標品中でほぼ同一の細胞または組織から構成されていることを意味する。例えば、隣接する切片として調製された二つの組織標品は同視され得る二つの組織標品である。本発明においても特段別に記載しない限り、「同視され得る二つの組織標品」とは隣接する切片として調製された二つの組織標品をいうが、これに加えて、隣接する切片として調製されていなくとも二つの組織標品を構成する細胞または組織の構成が当該二つの組織標品間で同視できるものであれば「同視され得る二つの組織標品」に該当する。細胞または組織の構成が当該二つの組織標品間で同視できる場合としては、例えば、(1) 組織切片中の平面座標上で同一の位置に同一の細胞から由来する細胞の切片が存在する場合、(2) 当該細胞の切片が当該平面座標上の同一の位置に存在する割合が少なくとも50%以上、好ましくは60%以上、また好ましくは70%以上、更に好ましくは80%以上、より好ましくは90%以上、特に好ましくは95%以上である場合、等が好適に例示される。

20

【0049】

熱誘導抗原賦活化法は、マイクロ波による加熱方法やオートクレーブによる加熱方法、または、煮沸処理による加熱方法等が適宜用いられる。液温が約98℃に保たれるように780Wの出力で煮沸処理する場合、処理等賦活化に要する時間は5分 - 60分の間から適宜選択され、例えば10分間である。抗原の賦活化処理は、10 mMクエン酸ナトリウム緩衝液の他、市販のTarget Retrieval Solution (DakoCytomation) 等の中で行うことができる。下記の実施例においてはTarget Retrieval Solutionを使用する。賦活化処理の結果として抗GPC3抗体が認識する抗原中のエピトープが抗体との結合性を獲得して、後述する抗原と抗体の複合体の検出が可能となるものであれば、いずれの緩衝液、水溶液も好適に用いられる。

30

【0050】

プロテアーゼ抗原賦活化法において使用されるプロテアーゼは、その種類や由来について特に限定されるものでなく、一般的に入手可能なプロテアーゼを適宜選択して使用され得る。用いられるプロテアーゼの例として、0.01N塩酸中0.05%濃度のペプシン、または、pH7.6のTris緩衝液中0.01%濃度のCaCl₂を更に含有する0.1%濃度のトリプシン、10 mMのEDTAおよび0.5%のSDSを含むpH7.8の10 mM Tris塩酸緩衝液中1~50 µg/ml濃度のプロテアーゼK等が好適に挙げられる。さらにプロテアーゼKを用いる場合、その反応液のpHは6.5から9.5の間で適宜選択され、SH試薬やトリプシン阻害剤やキモトリプシン阻害剤も適宜利用され得る。ヒストファインHER2キット (MONO) (ニチレイバイオサイエンス) に添付されるプロテアーゼもこうした好適なプロテアーゼの具体例として挙げられる。プロテアーゼ抗原賦活化は通常37℃にて行われるが、反応温度は25℃から50℃の範囲内において適宜変更され得る。プロテアーゼ抗原賦活化が37℃にて行われる場合には、反応時間は例えば1分から5時間の間で適宜選択され、例えば、15分、30分、45分、1時間、2時間、3時間

40

50

、4時間等である。賦活化処理が終了した後、当該処理が施された組織標品は洗浄用緩衝液によって洗浄される。洗浄用緩衝液はPBS (Phosphate buffer saline) が好適に用いられる他、Tris塩酸緩衝液も好適に使用され得る。通常、洗浄条件としては室温にて5分間の洗浄を3回実施する方法が採用されるが、洗浄の時間および温度は適宜変更され得る。

【0051】

組織標品と抗GPC3抗体との反応

熱誘導抗原賦活化法による抗原賦活化処理が施された組織標品および/またはプロテアーゼ抗原賦活化法による抗原賦活化処理が施された組織標品に対して、後述される抗GPC3抗体を一次抗体として反応させる。当該反応は抗GPC3抗体が抗原中のエピトープを認識して抗原抗体複合体を形成するのに適切な条件下で実施される。通常、当該反応は4 10にて終夜、または37 にて1時間実施されるが、反応条件は、抗体が抗原中のエピトープを認識して抗原抗体複合体を形成するのに適切な範囲で適宜変更され得る。例えば、反応温度は4 から50 の範囲内で変更され得るし、反応時間は1分から7日の間で変更され得る。低温での反応が実施される場合には長い時間反応させることが好ましい。一次抗体反応が終了した後、組織標品は洗浄用緩衝液によって洗浄される。洗浄用緩衝液はPBS (Phosphate buffer saline) が好適に用いられる他、Tris塩酸緩衝液も好適に使用され得る。通常、洗浄条件としては室温にて5分間の洗浄を3回実施する方法が採用されるが、洗浄の時間および温度は適宜変更され得る。

【0052】

次いで、一次抗体反応が施された組織標品に対して、一次抗体を認識する二次抗体を反応させる。通常、二次抗体を可視化するための標識物質によって予め標識された二次抗体が用いられる。標識物質としては、FITC (フルオレセインイソチオシアネート) やCy2 (Amersham)、Alexa488 (Molecular Probe) 等の蛍光色素、ペルオキシダーゼやアルカリフォスファターゼ等の酵素、または金コロイド等が好適に挙げられる。 20

【0053】

二次抗体との反応は、抗GPC3抗体と、当該抗GPC3抗体を認識する二次抗体とが抗原抗体複合体を形成するのに適切な条件下で実施される。通常、当該反応は室温または37 30にて30分乃至1時間実施されるが、抗GPC3抗体と二次抗体とが抗原抗体複合体を形成するのに適切な範囲で適宜変更され得る。例えば、反応温度は4 から50 の範囲内で変更され得るし、反応時間は1分から7日の間で変更され得る。低温での反応が実施される場合には長い時間反応させることが好ましい。二次抗体反応が終了した後、組織標品は洗浄用緩衝液によって洗浄される。洗浄用緩衝液はPBS (Phosphate buffer saline) が好適に用いられる他、Tris塩酸緩衝液も好適に使用され得る。通常、洗浄条件としては室温にて5分間の洗浄を3回実施する方法が採用されるが、洗浄の時間および温度は適宜変更され得る。

【0054】

次に、二次抗体反応が施された組織標品に対して、標識物質を可視化する物質を反応させる。二次抗体の標識物質としてペルオキシダーゼを用いた場合には、0.02%過酸化水素水とpH 7.2の0.1 Mトリス塩酸緩衝液で0.1%濃度に調整されたDAB (ジアミノベンジジン) 溶液とをインキュベート直前に等量混合することによって得られる反応液で組織標品がインキュベートされる。DABの他には、DAB-NiやAEC+ (以上、DAKO) 等の発色基質が適宜 40選択され得る。インキュベートの過程において、時折顕微鏡下で発色の程度を観察し、適切な発色が確認された段階で組織標品をPBSに浸漬することによって可視化反応が止められる。

【0055】

二次抗体の標識物質として、アルカリフォスファターゼを用いた場合には、BCIP (5-ブロモ-4-クロロ-3-インドリルリン酸) /NBT (ニトロブルーテトラゾリウム) (Zymed) 基質溶液 (10 mM濃度のMgCl₂および28 mM濃度のNaClを含有するpH9.8の50 mM炭酸ナトリウム緩衝液に、0.4 mM濃度でNBTおよび0.38 mM濃度でBCIPが溶解されたもの) で組織標品がインキュベートされる。また、BCIPおよびNBTの他には、Permanent Red、Fast Red、またはFuchsin+ (以上、DAKO) 等も適宜使用されうる。インキュベートに先立って、1 mM濃度 50

の内在性アルカリフォスファターゼの阻害剤である塩化レバミソール（ナカライテスク）、0.1 M塩化ナトリウムおよび50 mM塩化マグネシウムを含む0.1 Mトリス - 塩酸緩衝液（pH 9.5）と、室温にて1分から数時間ブレインキュベートしてもよい。インキュベーションの過程において、時折顕微鏡下で観察し、反応最終産物である紫色のホルマザンの沈着が観察された段階で、組織標品を水洗または2%ポリビニルアルコールを含むTBSによる反応停止の後、TBST（0.1%のTween20を含むTBS）にて洗浄される。金コロイドが二次抗体の標識として使用される場合には、銀増感によって金粒子に金属銀が付着されることによって金コロイドが可視化される。銀増感の方法は当業者に公知である。

【0056】

FITC（フルオレセインイソチオシアネート）やCy2（Amersham）、Alexa488（Molecular Probe）等の蛍光色素を二次抗体の標識物質として用いた場合には、可視化物質の反応工程は不要であり、当該蛍光物質の励起波長の光を照射して、放出される光が蛍光顕微鏡を用いることによって適宜検出され得る。

【0057】

組織免疫染色スコア

本発明の非限定な一態様では、遊離GPC3濃度に加えて、上記の方法によって検出された組織におけるGPC3の発現量から、GPC3標的治療剤療法が有効であると決定する、または、当該GPC3標的治療剤療法の継続を決定する方法も提供される。非限定な一態様では、上記の方法によって検出された組織におけるGPC3の発現が、例えば下記に例示される非限定な方法によって数値化される。本発明において、そのように数値化された組織におけるGPC3の発現量を「GPC3の組織免疫染色スコア」という。

【0058】

WO2009116659に記載された方法にしたがって、表1に示す基準に従って算出された、陽性細胞率（Positive cell rate: PR）、細胞質または細胞膜における染色強度（Staining intensity of cytoplasm: SI-cp, Staining intensity of cell membrane:

SI-cm）および細胞膜染色パターン（Staining pattern of cell membrane: Sp-cm）の各々のスコアを式1および式2の計算式にもとづいて加算して得られるスコアが、本発明の非限定なGPC3の組織免疫染色スコア（便宜的に、「複合評価スコア1」と呼ぶ）として例示される。

【0059】

10

20

30

【表 1 - 1】

基準	評価	スコア
陽性細胞率 (PR)	0	0
	1%以上 20%未満	1
	20%以上 50%未満	2
	50%以上	3
染色強度 (SI) ・細胞質 (SI-cp) ・細胞膜 (SI-cm)	軽微陽性	0
	弱陽性	1
	中程度陽性および/または強陽性を伴う弱陽性	2
	中程度陽性	3
	強陽性	4
細胞膜染色性 (SP-cm)	陰性	0
	細胞膜の一部のみ染色	1
	殆どの細胞の細胞膜の一部および一部の細胞の細胞膜の円周状の染色	2
	殆どの細胞の細胞膜の円周状の染色	3

10

20

(Sp-Cm の評価に際して、4 倍または 10 倍の対物レンズを用いた検鏡下での視野中細胞の染色が評価された。)

【 0 0 6 0 】

【数 1】

$$\text{IHC total} = \text{PR} + \text{SI-Cp} + \text{SI-Cm} + \text{Sp-Cm}$$

【 0 0 6 1 】

【数 2】

$$\text{IHC cm} = \text{PR} + \text{SI-Cm} + \text{Sp-Cm}$$

30

【 0 0 6 2 】

【表 1 - 2】

複合評価スコア 1	IHC total スコア
高発現	7 以上
低または中発現	7 未満

【 0 0 6 3 】

他に、細胞膜、もしくは細胞質内の染色強度を0~3に分類し、それぞれの染色強度を示す細胞の割合を元に算出するHスコア(文献:KS. McCarty Jr. et al., Use of a monoclonal anti-Estrogen receptor antibody in the immunohistochemical evaluation of human tumors. Cancer Res. Suppl. (1986) 46, 4244s-4248s)が知られている。

40

【 0 0 6 4 】

一方で、膜、ならびに細胞質の染色強度、染色の割合を元に0~3+に分類する下記スコアリングアルゴリズムおよび同アルゴリズムにもとづく評価スコア(複合評価スコア2)が例示される。

【 0 0 6 5 】

【表 2】

スコア	評価	
0	細胞膜不染色	
	腫瘍細胞の 10%未満における細胞質内の染色	
1+	腫瘍細胞の 10%未満における細胞膜の染色	
	および/または	
	腫瘍細胞の 10%以上における細胞質内の染色（注：細胞質内の強染色がある場合、腫瘍細胞の 50%未満）	10
2+	腫瘍細胞の 10%以上における弱ないし中程度の細胞膜の染色（注：細胞膜の強染色がある場合、腫瘍細胞の 10%未満）（ただし、腫瘍細胞の 10%以上における細胞質内の染色の有無によらない（注：細胞質内の染色がある場合、腫瘍細胞の 50%未満））	
3+	細胞質内の染色の有無によらず腫瘍細胞の 10%以上における細胞膜の強染色	
	または	20
	腫瘍細胞の 50%以上における細胞質内の強染色	

【 0 0 6 6 】

本発明において、「GPC3の組織免疫染色スコア」としては、例えばこれらの複合評価スコア 1、Hスコア、複合評価スコア 2 等の単独でまたはこれらを組み合わせて用いることが可能である。非限定の一態様としては、「GPC3の組織免疫染色スコア」は複合評価スコア 1 が使用され得るし、別の非限定の一態様としては、「GPC3の組織免疫染色スコア」は複合評価スコア 2 が使用され得る。

【 0 0 6 7 】

GPC3標的治療剤

本発明において「GPC3標的治療剤」という用語は、GPC3により媒介されるシグナル経路を含めた、GPC3の生物学的活性の遮断、抑制、阻害、または低減をもたらす、またはGPC3を発現する細胞に対する細胞傷害をもたらすあらゆる分子をいう。「標的治療」という用語は、生物学的作用のある特定のメカニズムも示唆するものではなく、GPC3の薬理的、生理学的、および生化学的相互作用のうち可能性のある作用をすべて含む概念である。GPC3標的治療剤の例として、(1) GPC3に結合するリガンドに対するGPC3の結合の拮抗阻害剤または非拮抗阻害剤、よってGPC3とそのリガンドとの結合に干渉する作用物質、(2) GPC3とそのリガンドとの結合には干渉しないが、その代わりに、GPC3によるそのリガンドに対する結合によって生じる活性を阻害または減少させる作用物質、(3) GPC3の発現を減少させる作用物質、(4) GPC3を発現する細胞に対して細胞傷害活性を誘起することが可能な作用物質、が含まれる。リガンドの非限定な一態様として、wnt (Cancer Res. (2005) 65, 6245-6254)、IGF-II (Carcinogenesis (2008) 29 (7), 1319-1326) またはFibroblast Growth Factor 2 (Int. J. Cancer (2003) 103 (4), 455-465) 等が例示され得る。このような作用物質の非限定な一態様として、抗体（その抗原結合ドメインを含む）、核酸分子（アンチセンスまたはRNAi分子等）、ペプチド、非ペプチド低分子有機物等が含まれ得る。

【 0 0 6 8 】

本発明のGPC3標的治療剤として使用される非ペプチド性の低分子有機物の非限定な一態

10

20

30

40

50

様として、メチル化抑制遺伝子に作用する非ペプチド性の低分子キノリン誘導体 (WO2008/046085) 等が例示される。また、細胞傷害性T細胞の細胞傷害活性を誘起するHLA-A2拘束性GPC3ペプチド144-152 (配列番号: 2) またはHLA-A24拘束性GPC3ペプチド298-306 (配列番号: 3) (Clin.

Cancer Res. (2006) 12 (9), 2689-2697) 等もまた例示され得る。

【0069】

抗GPC3抗体

本発明のGPC3標的治療剤として使用される抗GPC3抗体の非限定な一態様として、(BioMosaic社よりカタログ番号B0134Rのもとに販売されている) 1G12抗体 (WO2003/100429) に細胞傷害性物質が連結された抗体薬物複合体 (Antibody drug conjugate (ADC)) (WO2007/137170) が例示され得る。

10

【0070】

また、上記と異なる非限定な一態様として、WO2006/006693またはWO2009/041062に記載されたヒト化抗GPC3抗体が例示される。すなわち、配列番号: 4、配列番号: 5、および配列番号: 6でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号: 7、配列番号: 8、および配列番号: 9でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3を含むヒト化抗GPC3抗体が、本発明のGPC3標的治療剤として使用され得る。当該ヒト化抗GPC3抗体の作製に際して、配列番号: 10で表される重鎖フレームワーク配列または配列番号: 11で表される軽鎖フレームワーク配列と配列の同一性が高いヒトフレームワーク配列が適宜選択の上でヒト化の際のテンプレートとして使用される。

20

【0071】

さらに異なる非限定な一態様として、配列番号: 12、配列番号: 13、および配列番号: 14でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号: 15、配列番号: 16、および配列番号: 17でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3を含む抗GPC3キメラ抗体またはヒト化抗GPC3抗体が、本発明のGPC3標的治療剤として使用され得る。当該ヒト化抗GPC3抗体の作製に際して、配列番号: 18で表される重鎖フレームワーク配列または配列番号: 19で表される軽鎖フレームワーク配列と配列の同一性が高いヒトフレームワーク配列が適宜選択の上でヒト化の際のテンプレートとして使用される。

【0072】

別の異なる非限定な一態様として、配列番号: 20、配列番号: 21、および配列番号: 22でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号: 23、配列番号: 24、および配列番号: 25でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3を含む抗GPC3キメラ抗体またはヒト化抗GPC3抗体が、本発明のGPC3標的治療剤として使用され得る。当該ヒト化抗GPC3抗体の作製に際して、配列番号: 26で表される重鎖フレームワーク配列または配列番号: 27で表される軽鎖フレームワーク配列と配列の同一性が高いヒトフレームワーク配列が適宜選択の上でヒト化の際のテンプレートとして使用される。

30

【0073】

さらに別の異なる非限定な一態様として、配列番号: 28、配列番号: 29、および配列番号: 30でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号: 31、配列番号: 32、および配列番号: 33でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3を含む抗GPC3キメラ抗体またはヒト化抗GPC3抗体が、本発明のGPC3標的治療剤として使用され得る。当該ヒト化抗GPC3抗体の作製に際して、配列番号: 34で表される重鎖フレームワーク配列または配列番号: 35で表される軽鎖フレームワーク配列と配列の同一性が高いヒトフレームワーク配列が適宜選択の上でヒト化の際のテンプレートとして使用される。

40

【0074】

また、別の異なる非限定な一態様として、配列番号: 36、配列番号: 37、および配列番号: 38でそれぞれ表される重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3、ならびに配列番号

50

： 39、配列番号：40、および配列番号：41でそれぞれ表される軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3を含む抗GPC3キメラ抗体またはヒト化抗GPC3抗体が、本発明のGPC3標的治療剤として使用され得る。当該ヒト化抗GPC3抗体の作製に際して、配列番号：42で表される重鎖フレームワーク配列または配列番号：43で表される軽鎖フレームワーク配列と配列の同一性が高いヒトフレームワーク配列が適宜選択の上でヒト化の際のテンプレートとして使用される。

【0075】

また、さらに別の異なる非限定な一態様として、配列番号：44、配列番号：45、配列番号：46、配列番号：47、配列番号：48、配列番号：49、および配列番号：50で表される重鎖可変領域の群から選択される重鎖可変領域、ならびに配列番号：51で表される軽鎖可変領域を含むヒト化抗GPC3抗体が、本発明のGPC3標的治療剤として使用され得る。その他の非限定な一態様として、配列番号：44、配列番号：45、配列番号：46、配列番号：47、配列番号：48、配列番号：49、および配列番号：50で表される重鎖可変領域の群から選択される重鎖可変領域、ならびに配列番号：52、配列番号：53、配列番号：54、配列番号：55、配列番号：56、配列番号：57、配列番号：58、配列番号：59、配列番号：60、配列番号：61、配列番号：62、配列番号：63、配列番号：64、配列番号：65、および配列番号：66で表される軽鎖可変領域の群から選択される軽鎖可変領域を含むヒト化抗GPC3抗体が、本発明のGPC3標的治療剤として使用され得る。

【0076】

また、別の異なる非限定な一態様として、配列番号：67で表される重鎖可変領域および配列番号：68で表される軽鎖可変領域を含むヒト化抗GPC3抗体、配列番号：69で表される重鎖可変領域および配列番号：70で表される軽鎖可変領域を含むヒト化抗GPC3抗体、配列番号：71で表される重鎖可変領域および配列番号：72で表される軽鎖可変領域を含むヒト化抗GPC3抗体、もしくは配列番号：71で表される重鎖可変領域および配列番号：73で表される軽鎖可変領域を含むヒト化抗GPC3抗体もまた、本発明のGPC3標的治療剤として使用され得る。

【0077】

細胞傷害活性

本発明の抗GPC3抗体として、細胞傷害活性を有する抗GPC3抗体が例示される。本発明において細胞傷害活性の非限定な例として、例えば抗体依存性細胞介在性細胞傷害 (antibody-dependent cell-mediated cytotoxicity: ADCC) 活性、補体依存性細胞傷害 (complement-dependent cytotoxicity: CDC) 活性およびT細胞による細胞傷害活性等が挙げられる。本発明において、CDC活性とは補体系による細胞傷害活性を意味する。一方ADCC活性とは、標的細胞の細胞膜に発現された膜型分子に結合する抗原結合ドメインを含む抗原結合分子のFc領域に、免疫細胞等が当該免疫細胞に発現したFcレセプターを介して結合し、当該免疫細胞が標的細胞に傷害を与える活性を意味する。目的の抗原結合分子がADCC活性を有するか否か、又はCDC活性を有するか否かは公知の方法により測定され得る (例えば、Current protocols in Immunology, Chapter7. Immunologic studies in humans, Coliganら編(1993)等)。

【0078】

具体的には、まず、エフェクター細胞、補体溶液、標的細胞が調製される。

(1) エフェクター細胞の調製

CBA/Nマウスなどから摘出された脾臓から、RPMI1640培地 (Invitrogen) 中で脾臓細胞が分離される。10% ウシ胎児血清 (FBS, HyClone) を含む同培地で洗浄された当該脾臓細胞の濃度を 5×10^6 /mLに調製することによって、エフェクター細胞が調製され得る。

【0079】

(2) 補体溶液の調製

10% FBS含有培地 (Invitrogen) によってBaby Rabbit Complement (CEDARLANE) を10倍に希釈することによって、補体溶液が調製され得る。

【 0 0 8 0 】

(3) 標的細胞の調製

抗原を発現する細胞を0.2 mCiの ^{51}Cr -クロム酸ナトリウム (GEヘルスケアバイオサイエンス) とともに、10% FBS含有DMEM培地中で37 にて1時間培養することにより該標的細胞が放射性標識され得る。放射性標識後、10% FBS含有RPMI1640培地にて3回洗浄された細胞の濃度を $2 \times 10^5/\text{mL}$ に調製することによって、当該標的細胞が調製され得る。

【 0 0 8 1 】

ADCC活性、又はCDC活性は下記に述べる方法により測定され得る。ADCC活性の測定の場合は、96ウェルU底プレート (Becton Dickinson) に加えられた各50 μl ずつの標的細胞と抗原結合分子が氷上にて15分間反応させられる。その後、エフェクター細胞100 μl が加えられた当該プレートが、炭酸ガスインキュベーター内で4時間静置される。抗体 (抗原結合分子) の終濃度は例えば0または10 $\mu\text{g}/\text{ml}$ 等の濃度が設定され得る。静置後、各ウェルから回収された100 μl の上清の放射活性が、ガンマカウンター (COBRA II AUTO-GAMMA、MODEL D5005、Packard Instrument Company) を用いて測定される。測定値を用いて細胞傷害活性 (%) が $(A-C) / (B-C) \times 100$ の計算式に基づいて計算され得る。Aは各試料における放射活性 (cpm)、Bは1% NP-40 (nacalai tesque) を加えた試料における放射活性 (cpm)、Cは標的細胞のみを含む試料の放射活性 (cpm) を表す。

【 0 0 8 2 】

一方、CDC活性の測定の場合は、96ウェル平底プレート (Becton Dickinson) に加えられた各50 μl ずつの標的細胞と抗原結合分子が氷上にて15分間反応させられる。その後、補体溶液100 μl が加えられた当該プレートが、炭酸ガスインキュベーター内で4時間静置される。抗体抗原結合分子の終濃度は例えば0または3 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 等の濃度が設定され得る。静置後、各ウェルから回収された100 μl の上清の放射活性が、ガンマカウンターを用いて測定される。細胞傷害活性はADCC活性の測定と同様に計算され得る。

【 0 0 8 3 】

細胞傷害性物質

また、本発明の抗GPC3抗体の非限定な一態様として、細胞傷害性物質が連結された抗GPC3抗体も例示される。そのような抗GPC3-抗体薬物複合体 (Antibody drug conjugate (ADC)) はWO2007/137170等に具体的に開示されているがこれに限定されない。すなわち、細胞傷害性物質としては、以下に例示される化学療法剤であってもよく、またAlleyら (Cur. Opin. Chem. Biol. (2010) 14, 529-537) やWO2009/140242に開示されている化合物であってもよく、これらの化合物が適切なリンカー等で抗原結合分子に結合される。

【 0 0 8 4 】

本発明の抗GPC3抗体に結合される化学療法剤が以下に例示され得る ; アザリビン (azaribine)、アナストロゾール (anastrozole)、アザシチジン (azacytidine)、ブレオマイシン (bleomycin)、ボルテゾミブ (bortezomib)、ブリオスタチン-1 (bryostatine-1)、ブスルファン (busulfan)、カンプトテシン (camptothecin)、10-ヒドロキシカンプトテシン (10-hydroxycamptothecin)、カルムスチン (carmustine)、セレブレックス (celebrex)、クロラムブシル (chlorambucil)、シスプラチン (cisplatin)、イリノテカン (irinotecan)、カルボプラチン (carboplatin)、クラドリピン (cladribine)、シクロホスファミド (cyclophosphamide)、シタラビン (cytarabine)、ダカルバジン (dacarbazine)、ドセタキセル (docetaxel)、ダクチノマイシン (dactinomycin)、ダウノマイシングルクロニド (daunomycin glucuronide)、ダウノルピシン (daunorubicin)、デキサメタゾン (dexamethasone)、ジエチルスチルベストロール (diethylstilbestrol)、ドキソルピシン (doxorubicin)、ドキソルピシンプルクロニド (doxorubicin glucuronide)、エピルピシン (epirubicin)、エチニルエストラジオール (ethinyl estradiol)、エストラムスチン (estramustine)、エトポシド (etoposide)、エトポシドグルクロニド (etoposide glucuronide)、フロキシウリジン (floxuridine)、フルダラビン (fludarabine)、フルタミド (flutamide)、フルオロウラシル (fluorouracil)、フルオキシメステロン (flouxymesterone)、ゲムシタピン (gemcitabine)、ヒドロキ

10

20

30

40

50

シプロゲステロンカプロエート (hydroxyprogesterone caproate)、ヒドロキシウレア (hydroxyurea)、イダルビシン (idarubicin)、イフォスファミド (ifosfamide)、ロイコボリン (leucovorin)、ロムスチン (lomustine)、マイタンシノイド (maytansinoid)、メクロレタミン (mechlorethamine)、メドロキシプロゲステロンアセテート (medroxyprogesterone acetate)、メゲストロールアセテート (megestrol acetate)、メルファラン (melphalan)、メルカプトプリン (mercaptopurine)、メトトレキセート (methotrexate)、ミトキサントロン (mitoxantrone)、ミトラマイシン (mithramycin)、ミトマイシン (mitomycin)、ミトタン (mitotane)、フェニルブチレート (phenylbutyrate)、プレドニゾン (prednisone)、プロカルバジン (procarbazine)、パクリタキセル (paclitaxel)、ペントスタチン (pentostatin)、セムスチン (semustine)、ストレプトゾシン (streptozocin)、タモキシフェン (tamoxifen)、タキサン類 (taxanes)、タキソール (taxol)、テストステロンプロピオネート (testosterone propionate)、サリドマイド (thalidomide)、チオグアニン (thioguanine)、チオテパ (thiotepa)、テニポシド (teniposide)、トポテカン (topotecan)、ウラシルマスタード (uracil mustard)、ビンブラスチン (vinblastine)、ビノレルビン (vinorelbine)、ビンクリスチン (vincristine)。

【0085】

本発明において、好ましい化学療法剤は、低分子の化学療法剤である。低分子の化学療法剤は、本発明の抗GPC3-抗体薬物複合体が結合した後も、抗GPC3抗体の機能に干渉する可能性が低い。本発明において、低分子の化学療法剤は、通常100~2000、好ましくは200~1000の分子量を有する。ここに例示した化学療法剤は、いずれも低分子の化学療法剤である。これらの本発明における化学療法剤は、生体内で活性な化学療法剤に変換されるプロドラッグを含む。プロドラッグの活性化は酵素的な変換であり得るし、非酵素的な変換でもあり得る。

【0086】

また、本発明の抗GPC3-抗体薬物複合体に連結される細胞傷害性物質としては、Pseudomonas exotoxin A、Saporin-s6、Diphtheria toxin、Cnidarian toxin等の毒性ペプチド(トキシン)やRadioiodine、Photosensitizerも例示され得る。毒性ペプチドの例としては、例えば、次のものが好適に挙げられる。

ジフテリアトキシンA鎖(Diphtheria toxin A Chain)(Langoneら(Methods in Enzymology (1983) 93, 307-308)) ;

シュードモナスエンドトキシン(Pseudomonas Exotoxin)(Nature Medicine (1996) 2, 350-353) ;

リシン鎖(Ricin A Chain)(Fultonら(J. Biol. Chem. (1986) 261, 5314-5319)、Sivamら(Cancer Res. (1987) 47, 3169-3173)、Cumberら、(J. Immunol. Methods (1990) 135,15-24、Wawrzynczakら(Cancer Res. (1990) 50, 7519-7562)、およびGheeliteら(J. Immunol.Methods (1991) 142,223-230)) ;

無糖鎖リシンA鎖(Deglycosylated Ricin A Chain)(Thorpeら(Cancer Res. (1987) 47, 5924-5931)) ;

アブリンA鎖(Abrin A Chain)(Wawrzynczakら(Br. J. Cancer (1992) 66, 361-366)、Wawrzynczakら(Cancer Res. (1990) 50, 7519-7562)、Sivamら(Cancer Res. (1987) 47, 3169-3173)、およびThorpeら(Cancer Res. (1987) 47, 5924-5931)) ;

ゲロニン(Gelonin)(Sivamら(Cancer Res. (1987) 47, 3169-3173)、Cumberら(J. Immunol. Methods (1990) 135, 15-24)、Wawrzynczakら(Cancer Res., (1990) 50, 7519-7562)、およびBolognesiら(Clin. exp. Immunol. (1992) 89, 341-346)) ;

ポークウイード抗ウィルス蛋白(PAP-s; Pokeweed anti-viral protein from seeds)(Bolognesiら(Clin. exp. Immunol. (1992) 89, 341-346)) ;

ブリオジン(Bryodin)(Bolognesiら(Clin. exp. Immunol. (1992) 89, 341-346

10

20

30

40

50

)) ;
 サポリン (Saporin) (Bolognesiら (Clin. exp. Immunol. (1992) 89, 341-346)) ;
 モモルジン (Momordin) (Cumberら (J. Immunol. Methods (1990) 135, 15-24) ;
 Wawrzynczakら (Cancer Res. (1990) 50, 7519-7562) 、およびBolognesiら (Clin. exp. Immunol. (1992) 89, 341-346)) ;
 モモルコキン (Momorcochin) (Bolognesiら (Clin. exp. Immunol. (1992) 89, 341-346)) ;
 ジアンシン 3 2 (Dianthin 32) (Bolognesiら (Clin. exp. Immunol. (1992) 89, 341-346)) ;
 ジアンシン 3 0 (Dianthin 30) (Stirpe F., Barbieri L. (FEBS letter (1986) 195, 1-8)) ;
 モデッシン (Modeccin) (Stirpe F., Barbieri L. (FEBS letter (1986) 195, 1-8)) ;
 ビスカミン (Viscumin) (Stirpe F., Barbieri L. (FEBS letter (1986) 195, 1-8)) ;
 ボルケシン (Volkensin) (Stirpe F., Barbieri L. (FEBS letter (1986) 195, 1-8)) ;
 ドデカンドリン (Dodecandrin) (Stirpe F., Barbieri L. (FEBS letter (1986) 195, 1-8)) ;
 トリチン (Tritin) (Stirpe F., Barbieri L. (FEBS letter (1986) 195, 1-8)) ;
 ルフィン (Luffin) (Stirpe F., Barbieri L. (FEBS letter (1986) 195, 1-8)) ;および
 トリコキリン (Trichokirin) (Casellasら (Eur. J. Biochem. (1988) 176, 581-588) 、およびBolognesiら (Clin. exp. Immunol., (1992) 89, 341-346)) 。

【 0 0 8 7 】

一方、本発明の抗GPC3-抗体薬物複合体による細胞傷害活性の測定の場合は、96ウェル平底プレート (Becton Dickinson) に、標的細胞と、当該抗GPC3-抗体薬物複合体の50 μ lずつが加えられ、氷上にて15分間の反応が実施される。当該プレートは炭酸ガスインキュベーター内で1から4時間インキュベートされる。抗GPC3-抗体薬物複合体の終濃度は0から3 μ g/mlの範囲内で適宜使用され得る。培養後、100 μ lの上清が回収され、ガンマカウンターで当該上清が有する放射活性が測定される。細胞傷害活性はADCC活性の測定と同様にして計算され得る。

【 0 0 8 8 】

Fc領域

本発明の抗GPC3抗体に含まれる定常領域に含まれるFc領域は、ヒトIgGから取得され得るが、IgGの特定のサブクラスに限定されるものでもない。Fc領域とは、EUナンバリングで表されるおよそ216位のアミノ酸における、パパイン切断部位のヒンジ領域のN末端から、当該ヒンジ、CH2およびCH3ドメインを含める抗体の重鎖定常領域をいう。当該Fc領域の好適な例として、後述されるようにFc レセプターに対する結合活性を有するFc領域が挙げられる。そのようなFc領域の非限定な一態様として、ヒトIgG1 (配列番号：74) 、IgG2 (配列番号：75) 、IgG3 (配列番号：76) 、またはIgG4 (配列番号：77) で表される定常領域に含まれるFc領域が例示される。

【 0 0 8 9 】

Fc レセプター (Fc R)

Fc レセプター (Fc Rとも記載される) とは、IgG1、IgG2、IgG3、IgG4モノクローナル抗体のFc領域に結合し得るレセプターをいい、実質的にFc レセプター遺伝子にコードされるタンパク質のファミリーのいかなるメンバーをも意味する。ヒトでは、このファミリーには、アイソフォームFc RIa、Fc RIbおよびFc RIcを含むFc RI (CD64) ; アイ

10

20

30

40

50

ソフォームFc RIla (アロタイプH131およびR131を含む。即ち、Fc RIla (H)およびFc RIla (R))、Fc RIlb (Fc RIlb-1およびFc RIlb-2を含む)およびFc RIlcを含むFc RII (CD32) ; およびアイソフォームFc RIlla (アロタイプV158およびF158を含む。即ち、Fc RIlla (V)およびFc RIlla (F))およびFc RIllb (アロタイプFc RIllb-NA1およびFc RIllb-NA2を含む)を含むFc RIII (CD16)、ならびにいかなる未発見のヒトFc R類またはFc Rアイソフォームまたはアロタイプも含まれるが、これらに限定されるものではない。Fc Rは、ヒト、マウス、ラット、ウサギおよびサルを含むが、これらに限定されるものではない、いかなる生物由来でもよい。マウスFc R類には、Fc RI (CD64)、Fc RII (CD32)、Fc RIII (CD16)およびFc RIII-2 (Fc RIV、CD16-2)、並びにいかなる未発見のマウスFc R類またはFc Rアイソフォームまたはアロタイプも含まれるが、これらに限定されない。こうしたFc レセプターの好適な例としてはヒトFc RI (CD64)、Fc RIla (CD32)、Fc RIlb (CD32)、Fc RIlla (CD16)及び/又はFc RIllb (CD16)が挙げられる。ヒトFc RIのポリペプチド配列は配列番号：78 (NP_000557.1)に、ヒトFc RIla (アロタイプH131)のポリペプチド配列は配列番号：79 (AAH20823.1)に (アロタイプR131は配列番号：79の166番目のアミノ酸がArgに置換されている配列である)、Fc RIlbのポリペプチド配列は配列番号：80 (AAI46679.1)に、Fc RIllaのポリペプチド配列は配列番号：81 (AAH33678.1)に、およびFc RIllbのポリペプチド配列は、配列番号：82 (AAI28563.1)に記載されている (カッコ内はRefSeq等のデータベース登録番号を示す)。Fc レセプターが、IgG1、IgG2、IgG3、IgG4モノクローナル抗体のFc領域に結合活性を有するか否かは、FACSやELISAフォーマットのほか、ALPHAスクリーン (Amplified Luminescent Proximity Homogeneous Assay) や表面プラズモン共鳴 (SPR) 現象を利用したBIACORE法等の公知の方法によって確認され得る (Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. (2006) 103 (11), 4005-4010)。

【0090】

Fc RIa、Fc RIbおよびFc RIcを含むFc RI (CD64)ならびにアイソフォームFc RIlla (アロタイプV158およびF158を含む)およびFc RIllb (アロタイプFc RIllb-NA1およびFc RIllb-NA2を含む)を含むFc RIII (CD16)は、IgGのFc領域と結合する鎖と細胞内に活性化シグナルを伝達するITAMを有する共通鎖が会合する。一方、アイソフォームFc RIla (アロタイプH131およびR131を含む)およびFc RIlcを含むFc RII (CD32)の自身の細胞質ドメインにはITAMが含まれている。これらのレセプターは、マクロファージやマスト細胞、抗原提示細胞等の多くの免疫細胞に発現している。これらのレセプターがIgGのFc領域に結合することによって伝達される活性化シグナルによって、マクロファージの貪食能や炎症性サイトカインの産生、マスト細胞の脱顆粒、抗原提示細胞の機能亢進が促進される。上記のように活性化シグナルを伝達する能力を有するFc レセプターは、本明細書において活性化型Fc レセプターと呼ばれる。

【0091】

一方、Fc RIlb (Fc RIlb-1およびFc RIlb-2を含む)の自身の細胞質内ドメインには抑制型シグナルを伝達するITIMが含まれている。B細胞ではFc RIlbとB細胞レセプター (BCR)との架橋によってBCRからの活性化シグナルが抑制される結果BCRの抗体産生が抑制される。マクロファージでは、Fc RIIIとFc RIlbとの架橋によって貪食能や炎症性サイトカインの産生能が抑制される。上記のように抑制型シグナルを伝達する能力を有するFc レセプターは、本明細書において抑制型Fc レセプターと呼ばれる。

【0092】

Fc RIに対するFc領域の結合活性

前述されるように、本発明の抗GPC3抗体に含まれるFc領域として、Fc レセプターに対する結合活性を有するFc領域が挙げられる。そのようなFc領域の非限定な一態様として、ヒトIgG1 (配列番号：74)、IgG2 (配列番号：75)、IgG3 (配列番号：76)、またはIgG4 (配列番号：77)で表される定常領域に含まれるFc領域が例示される。Fc レセプターが、IgG1、IgG2、IgG3、IgG4モノクローナル抗体のFc領域に結合活性を有するか否かは、FACSやELISAフォーマットのほか、ALPHAスクリーン (Amplified Luminescent Prox

10

20

30

40

50

imity Homogeneous Assay) や表面プラズモン共鳴 (SPR) 現象を利用したBIAcore法等の公知の方法によって確認され得る (Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. (2006) 103 (11), 4005-4010)。

【0093】

ALPHAスクリーンは、ドナーとアクセプターの2つのビーズを使用するALPHAテクノロジーによって下記の原理に基づいて実施される。ドナービーズに結合した分子が、アクセプタービーズに結合した分子と生物学的に相互作用し、2つのビーズが近接した状態の時のみ、発光シグナルを検出される。レーザーによって励起されたドナービーズ内のフォトセンシタイザーは、周辺の酸素を励起状態の一重項酸素に変換する。一重項酸素はドナービーズ周辺に拡散し、近接しているアクセプタービーズに到達するとビーズ内の化学発光反応を引き起こし、最終的に光が放出される。ドナービーズに結合した分子とアクセプタービーズに結合した分子が相互作用しないときは、ドナービーズの産生する一重項酸素がアクセプタービーズに到達しないため、化学発光反応は起きない。

10

【0094】

例えば、ドナービーズにビオチン標識されたFc領域を含む抗GPC3抗体が結合され、アクセプタービーズにはグルタチオンSトランスフェラーゼ (GST) でタグ化されたFcレセプターが結合される。競合するFc領域改変体を含む抗GPC3抗体の非存在下では、天然型Fc領域を有する抗GPC3抗体とFcレセプターは相互作用し520-620 nmのシグナルを生ずる。タグ化されていないFc領域改変体を含む抗GPC3抗体は、天然型Fc領域を有する抗GPC3抗体とFcレセプター間の相互作用と競合する。競合の結果表れる蛍光の減少を定量することによって相対的な結合親和性が決定され得る。抗体をSulfo-NHS-ビオチン等を用いてビオチン化することは公知である。FcレセプターをGSTでタグ化する方法としては、FcレセプターをコードするポリヌクレオチドとGSTをコードするポリヌクレオチドをインフレームで融合した融合遺伝子が作動可能に連結されたベクターに保持した細胞等において発現し、グルタチオンカラムを用いて精製する方法等が適宜採用され得る。得られたシグナルは例えばGRAPHPAD PRISM (GraphPad社、San Diego) 等のソフトウェアを用いて非線形回帰解析を利用する一部位競合 (one-site competition) モデルに適合させることにより好適に解析される。

20

【0095】

相互作用を観察する物質の一方 (リガンド) をセンサーチップの金薄膜上に固定し、センサーチップの裏側から金薄膜とガラスの境界面で全反射するように光を当てると、反射光の一部に反射強度が低下した部分 (SPRシグナル) が形成される。相互作用を観察する物質の他方 (アナライト) をセンサーチップの表面に流しリガンドとアナライトが結合すると、固定化されているリガンド分子の質量が増加し、センサーチップ表面の溶媒の屈折率が変化する。この屈折率の変化により、SPRシグナルの位置がシフトする (逆に結合が解離するとシグナルの位置は戻る)。Biacoreシステムは上記のシフトする量、すなわちセンサーチップ表面での質量変化を縦軸にとり、質量の時間変化を測定データとして表示する (センサーグラム)。センサーグラムのカーブからカイネティクス: 結合速度定数 (k_a) と解離速度定数 (k_d) が、当該定数の比からアフィニティー (KD) が求められる。BIAcore法では阻害測定法も好適に用いられる。阻害測定法の例はLazorら (Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. (2006) 103 (11), 4005-4010) において記載されている。

30

40

【0096】

Fcレセプター (Fc R) 結合改変Fc領域

本発明の抗GPC3抗体が含むFc領域として、ヒトIgG1 (配列番号: 74)、IgG2 (配列番号: 75)、IgG3 (配列番号: 76)、またはIgG4 (配列番号: 77) で表される定常領域に含まれるFc領域のほかに、天然型ヒトIgGのFc領域のFcレセプターに対する結合活性よりもFcレセプターに対する結合活性が高いFc R結合改変Fc領域も適宜使用され得る。本明細書において、「天然型ヒトIgGのFc領域」とは、配列番号: 74、75、76または77で例示されるヒトIgG1、IgG2、IgG3またはIgG4の定常領域に含まれるFc領域のEUナンバリング297位に結合した糖鎖がフコース含有糖鎖であるFc領域を意味する。その

50

ようなFc R結合改変Fc領域は、天然型ヒトIgGのFc領域のアミノ酸を改変することによって作製され得る。Fc R結合改変Fc領域のFc Rに対する結合活性が、天然型ヒトIgGのFc領域のFc Rに対する結合活性より高いか否かは、前記のFACSやELISAフォーマットのほか、ALPHAスクリーン (Amplified Luminescent Proximity Homogeneous Assay) や表面プラズモン共鳴 (SPR) 現象を利用したBIACORE法等の公知の方法を用いて適宜実施され得る。

【0097】

本発明において、Fc領域の「アミノ酸の改変」または「アミノ酸改変」とは、出発Fc領域のアミノ酸配列とは異なるアミノ酸配列に改変することを含む。出発Fc領域の修飾改変体がpH中性域においてヒトFc レセプターに結合することができる限り、いずれのFc領域も出発Fc領域として使用され得る。また、既に改変が加えられたFc領域を出発Fc領域としてさらなる改変が加えられたFc領域も本発明のFc領域として好適に使用され得る。出発Fc領域とは、ポリペプチドそのもの、出発Fc領域を含む組成物、または出発Fc領域をコードするアミノ酸配列を意味し得る。出発Fc領域には、抗体の項で概説された組換えによって産生された公知のFc領域が含まれ得る。出発Fc領域の起源は、限定されないが非ヒト動物の任意の生物またはヒトから取得され得る。好ましくは、任意の生物としては、マウス、ラット、モルモット、ハムスター、アレチネズミ、ネコ、ウサギ、イヌ、ヤギ、ヒツジ、ウシ、ウマ、ラクダ、および非ヒト霊長類から選択される生物が好適に挙げられる。別の態様において、出発Fc領域はまた、カニクイザル、マーモセット、アカゲザル、チンパンジー、またはヒトから取得され得る。好ましくは、出発Fc領域は、ヒトIgG1から取得され得るが、IgGの特定のクラスに限定されるものでもない。このことは、ヒトIgG1、IgG2、IgG3、またはIgG4のFc領域を出発Fc領域として適宜用いることができることを意味する。同様に、本明細書において、前記の任意の生物からのIgGの任意のクラスまたはサブクラスのFc領域を、好ましくは出発Fc領域として用いることができることを意味する。天然に存在するIgGのバリエーションまたは操作された型の例は、公知の文献 (Curr. Opin. Biotechnol. (2009) 20 (6), 685-91, Curr. Opin. Immunol. (2008) 20 (4), 460-470, Protein Eng. Des. Sel. (2010) 23 (4), 195-202、国際公開WO2009/086320、WO2008/092117、WO2007/041635、およびWO2006/105338) に記載されるがそれらに限定されない。

【0098】

改変の例としては一以上の変異、例えば、出発Fc領域のアミノ酸とは異なるアミノ酸残基に置換された変異、あるいは出発Fc領域のアミノ酸に対して一以上のアミノ酸残基の挿入または出発Fc領域のアミノ酸から一以上のアミノ酸の欠失等が含まれる。好ましくは、改変後のFc領域のアミノ酸配列には、天然に生じないFc領域の少なくとも部分を含むアミノ酸配列を含む。そのような変種は必然的に出発Fc領域と100%未満の配列同一性または類似性を有する。好ましい実施形態において、変種は出発Fc領域のアミノ酸配列と約75%~100%未満のアミノ酸配列同一性または類似性、より好ましくは約80%~100%未満、より好ましくは約85%~100%未満の、より好ましくは約90%~100%未満、最も好ましくは約95%~100%未満の同一性または類似性のアミノ酸配列を有する。本発明の非限定の一態様において、出発Fc領域および本発明のFc R結合改変Fc領域の間には少なくとも1つのアミノ酸の差がある。出発Fc領域と本発明のFc R結合改変Fc領域のアミノ酸の違いは、特に前述のEUナンバリングで特定されるアミノ酸残基の位置の特定されたアミノ酸の違いによっても好適に特定可能である。

【0099】

Fc領域のアミノ酸の改変のためには、部位特異的変異誘発法 (Kunkelら (Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1985) 82, 488-492)) やOverlap extension PCR等の公知の方法が適宜採用され得る。また、天然のアミノ酸以外のアミノ酸に置換するアミノ酸の改変方法として、複数の公知の方法も採用され得る (Annu. Rev. Biophys. Biomol. Struct. (2006) 35, 225-249, Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. (2003) 100 (11), 6353-6357) 。例えば、終止コドンの1つであるUAGコドン (アンバーコドン) の相補的アンバーサプレッサー-tRNAに非天然アミノ酸が結合されたtRNAが含まれる無細胞翻訳システム (Clover Direct (Protein Express)) 等も好適に用いられる。

【 0 1 0 0 】

本発明の抗原結合分子に含まれる、天然型ヒトIgGのFc領域のFc レセプターに対する結合活性よりもFc レセプターに対する結合活性が高いFc R結合改変Fc領域はいかなる方法によっても取得され得るが、具体的には、出発Fc領域として用いられるヒトIgG型免疫グロブリンのアミノ酸の改変によって当該Fc R結合改変Fc領域が取得され得る。改変のための好ましいIgG型免疫グロブリンのFc領域としては、例えば、配列番号：74、75、76または77で例示されるヒトIgG（IgG1、IgG2、IgG3、またはIgG4、およびそれらの改変体）の定常領域に含まれるFc領域が挙げられる。

【 0 1 0 1 】

他のアミノ酸への改変は、天然型ヒトIgGのFc領域のFc レセプターに対する結合活性よりもFc レセプターに対する結合活性が高いかぎり、いかなる位置のアミノ酸も改変され得る。抗原結合分子が、ヒトFc領域としてヒトIgG1のFc領域を含んでいる場合、EUナンバリング297位に結合した糖鎖がフコース含有糖鎖である天然型ヒトIgGのFc領域のFc レセプターに対する結合活性よりもFc レセプターに対する結合活性が高い効果をもたらす改変が含まれていることが好ましい。こうしたアミノ酸の改変としては、例えば国際公開WO2007/024249、WO2007/021841、WO2006/031370、WO2000/042072、WO2004/029207、WO2004/099249、WO2006/105338、WO2007/041635、WO2008/092117、WO2005/070963、WO2006/020114、WO2006/116260およびWO2006/023403などにおいて報告されている。

【 0 1 0 2 】

そのような改変が可能なアミノ酸として、例えば、EUナンバリングで表される221位、222位、223位、224位、225位、227位、228位、230位、231位、232位、233位、234位、235位、236位、237位、238位、239位、240位、241位、243位、244位、245位、246位、247位、249位、250位、251位、254位、255位、256位、258位、260位、262位、263位、264位、265位、266位、267位、268位、269位、270位、271位、272位、273位、274位、275位、276位、278位、279位、280位、281位、282位、283位、284位、285位、286位、288位、290位、291位、292位、293位、294位、295位、296位、297位、298位、299位、300位、301位、302位、303位、304位、305位、311位、313位、315位、317位、318位、320位、322位、323位、324位、325位、326位、327位、328位、329位、330位、331位、332位、333位、334位、335位、336位、337位、339位、376位、377位、378位、379位、380位、382位、385位、392位、396位、421位、427位、428位、429位、434位、436位および440位の群から選択される少なくとも一つ以上のアミノ酸が挙げられる。これらのアミノ酸の改変によって、天然型ヒトIgGのFc領域のFc レセプターに対する結合活性よりもFc レセプターに対する結合活性が高いFc領域（Fc R結合改変Fc領域）を取得することができる。

【 0 1 0 3 】

本発明に使用するために、特に好ましい改変としては、例えば、Fc領域のEUナンバリングで表される；

221位のアミノ酸がLysまたはTyrのいずれか、
 222位のアミノ酸がPhe、Trp、GluまたはTyrのいずれか、
 223位のアミノ酸がPhe、Trp、GluまたはLysのいずれか、
 224位のアミノ酸がPhe、Trp、GluまたはTyrのいずれか、
 225位のアミノ酸がGlu、LysまたはTrpのいずれか、
 227位のアミノ酸がGlu、Gly、LysまたはTyrのいずれか、
 228位のアミノ酸がGlu、Gly、LysまたはTyrのいずれか、
 230位のアミノ酸がAla、Glu、GlyまたはTyrのいずれか、
 231位のアミノ酸がGlu、Gly、Lys、ProまたはTyrのいずれか、
 232位のアミノ酸がGlu、Gly、LysまたはTyrのいずれか、
 233位のアミノ酸がAla、Asp、Phe、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Gln、Arg、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
 234位のアミノ酸がAla、Asp、Glu、Phe、Gly、His、Ile、Lys、Met、Asn、Pro、Gln、Arg、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、

- 235位のアミノ酸がAla、Asp、Glu、Phe、Gly、His、Ile、Lys、Met、Asn、Pro、Gln、Arg、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
- 236位のアミノ酸がAla、Asp、Glu、Phe、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Pro、Gln、Arg、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
- 237位のアミノ酸がAsp、Glu、Phe、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Pro、Gln、Arg、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
- 238位のアミノ酸がAsp、Glu、Phe、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Gln、Arg、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
- 239位のアミノ酸がAsp、Glu、Phe、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Pro、Gln、Arg、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、 10
- 240位のアミノ酸がAla、Ile、MetまたはThrのいずれか、
- 241位のアミノ酸がAsp、Glu、Leu、Arg、TrpまたはTyrのいずれか、
- 243位のアミノ酸がLeu、Glu、Leu、Gln、Arg、TrpまたはTyrのいずれか、
- 244位のアミノ酸がHis、
- 245位のアミノ酸がAla、
- 246位のアミノ酸がAsp、Glu、HisまたはTyrのいずれか、
- 247位のアミノ酸がAla、Phe、Gly、His、Ile、Leu、Met、Thr、ValまたはTyrのいずれか、
- 、
- 249位のアミノ酸がGlu、His、GlnまたはTyrのいずれか、
- 250位のアミノ酸がGluまたはGlnのいずれか、 20
- 251位のアミノ酸がPhe、
- 254位のアミノ酸がPhe、MetまたはTyrのいずれか、
- 255位のアミノ酸がGlu、LeuまたはTyrのいずれか、
- 256位のアミノ酸がAla、MetまたはProのいずれか、
- 258位のアミノ酸がAsp、Glu、His、SerまたはTyrのいずれか、
- 260位のアミノ酸がAsp、Glu、HisまたはTyrのいずれか、
- 262位のアミノ酸がAla、Glu、Phe、IleまたはThrのいずれか、
- 263位のアミノ酸がAla、Ile、MetまたはThrのいずれか、
- 264位のアミノ酸がAsp、Glu、Phe、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Pro、Gln、Arg、Ser、Thr、TrpまたはTyrのいずれか、 30
- 265位のアミノ酸がAla、Leu、Phe、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Pro、Gln、Arg、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
- 266位のアミノ酸がAla、Ile、MetまたはThrのいずれか、
- 267位のアミノ酸がAsp、Glu、Phe、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Pro、Gln、Arg、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
- 268位のアミノ酸がAsp、Glu、Phe、Gly、Ile、Lys、Leu、Met、Pro、Gln、Arg、Thr、ValまたはTrpのいずれか、
- 269位のアミノ酸がPhe、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Pro、Arg、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
- 270位のアミノ酸がGlu、Phe、Gly、His、Ile、Leu、Met、Pro、Gln、Arg、Ser、Thr、TrpまたはTyrのいずれか、 40
- 271位のアミノ酸がAla、Asp、Glu、Phe、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Gln、Arg、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
- 272位のアミノ酸がAsp、Phe、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Pro、Arg、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
- 273位のアミノ酸がPheまたはIleのいずれか、
- 274位のアミノ酸がAsp、Glu、Phe、Gly、His、Ile、Leu、Met、Asn、Pro、Arg、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
- 275位のアミノ酸がLeuまたはTrpのいずれか、
- 276位のアミノ酸が、Asp、Glu、Phe、Gly、His、Ile、Leu、Met、Pro、Arg、Ser、Thr、V 50

al、TrpまたはTyrのいずれか、
 278位のアミノ酸がAsp、Glu、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Pro、Gln、Arg、Ser
 、Thr、ValまたはTrpのいずれか、
 279位のアミノ酸がAla、
 280位のアミノ酸がAla、Gly、His、Lys、Leu、Pro、Gln、TrpまたはTyrのいずれか、
 281位のアミノ酸がAsp、Lys、ProまたはTyrのいずれか、
 282位のアミノ酸がGlu、Gly、Lys、ProまたはTyrのいずれか、
 283位のアミノ酸がAla、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Pro、ArgまたはTyrのいずれか
 、
 284位のアミノ酸がAsp、Glu、Leu、Asn、ThrまたはTyrのいずれか、 10
 285位のアミノ酸がAsp、Glu、Lys、Gln、TrpまたはTyrのいずれか、
 286位のアミノ酸がGlu、Gly、ProまたはTyrのいずれか、
 288位のアミノ酸がAsn、Asp、GluまたはTyrのいずれか、
 290位のアミノ酸がAsp、Gly、His、Leu、Asn、Ser、Thr、TrpまたはTyrのいずれか、
 291位のアミノ酸がAsp、Glu、Gly、His、Ile、GlnまたはThrのいずれか、
 292位のアミノ酸がAla、Asp、Glu、Pro、ThrまたはTyrのいずれか、
 293位のアミノ酸がPhe、Gly、His、Ile、Leu、Met、Asn、Pro、Arg、Ser、Thr、Val、Trp
 またはTyrのいずれか、
 294位のアミノ酸がPhe、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Pro、Arg、Ser、Thr、Val
 、TrpまたはTyrのいずれか、 20
 295位のアミノ酸がAsp、Glu、Phe、Gly、His、Ile、Lys、Met、Asn、Pro、Arg、Ser、Thr
 、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
 296位のアミノ酸がAla、Asp、Glu、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Gln、Arg、Ser
 、ThrまたはValのいずれか、
 297位のアミノ酸がAsp、Glu、Phe、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Pro、Gln、Arg、Ser
 、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
 298位のアミノ酸がAla、Asp、Glu、Phe、His、Ile、Lys、Met、Asn、Gln、Arg、Thr、Val
 、TrpまたはTyrのいずれか、
 299位のアミノ酸がAla、Asp、Glu、Phe、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Pro、Gln
 、Arg、Ser、Val、TrpまたはTyrのいずれか、 30
 300位のアミノ酸がAla、Asp、Glu、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Pro、Gln、Arg
 、Ser、Thr、ValまたはTrpのいずれか、
 301位のアミノ酸がAsp、Glu、HisまたはTyrのいずれか、
 302位のアミノ酸がIle、
 303位のアミノ酸がAsp、GlyまたはTyrのいずれか、
 304位のアミノ酸がAsp、His、Leu、AsnまたはThrのいずれか、
 305位のアミノ酸がGlu、Ile、ThrまたはTyrのいずれか、
 311位のアミノ酸がAla、Asp、Asn、Thr、ValまたはTyrのいずれか、
 313位のアミノ酸がPhe、
 315位のアミノ酸がLeu、 40
 317位のアミノ酸がGluまたはGln、
 318位のアミノ酸がHis、Leu、Asn、Pro、Gln、Arg、Thr、ValまたはTyrのいずれか、
 320位のアミノ酸がAsp、Phe、Gly、His、Ile、Leu、Asn、Pro、Ser、Thr、Val、Trpまた
 はTyrのいずれか、
 322位のアミノ酸がAla、Asp、Phe、Gly、His、Ile、Pro、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyr
 のいずれか、
 323位のアミノ酸がIle、
 324位のアミノ酸がAsp、Phe、Gly、His、Ile、Leu、Met、Pro、Arg、Thr、Val、Trpまた
 はTyrのいずれか、
 325位のアミノ酸がAla、Asp、Glu、Phe、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Pro、Gln、Arg 50

、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
 326位のアミノ酸がAla、Asp、Glu、Gly、Ile、Leu、Met、Asn、Pro、Gln、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
 327位のアミノ酸がAla、Asp、Glu、Phe、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Pro、Arg、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
 328位のアミノ酸がAla、Asp、Glu、Phe、Gly、His、Ile、Lys、Met、Asn、Pro、Gln、Arg、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
 329位のアミノ酸がAsp、Glu、Phe、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Gln、Arg、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
 330位のアミノ酸がCys、Glu、Phe、Gly、His、Ile、Lys、Leu、Met、Asn、Pro、Arg、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
 331位のアミノ酸がAsp、Phe、His、Ile、Leu、Met、Gln、Arg、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
 332位のアミノ酸がAla、Asp、Glu、Phe、Gly、His、Lys、Leu、Met、Asn、Pro、Gln、Arg、Ser、Thr、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
 333位のアミノ酸がAla、Asp、Glu、Phe、Gly、His、Ile、Leu、Met、Pro、Ser、Thr、ValまたはTyrのいずれか、
 334位のアミノ酸がAla、Glu、Phe、Ile、Leu、ProまたはThrのいずれか、
 335位のアミノ酸がAsp、Phe、Gly、His、Ile、Leu、Met、Asn、Pro、Arg、Ser、Val、TrpまたはTyrのいずれか、
 336位のアミノ酸がGlu、LysまたはTyrのいずれか、
 337位のアミノ酸がGlu、HisまたはAsnのいずれか、
 339位のアミノ酸がAsp、Phe、Gly、Ile、Lys、Met、Asn、Gln、Arg、SerまたはThrのいずれか、
 376位のアミノ酸がAlaまたはValのいずれか、
 377位のアミノ酸がGlyまたはLysのいずれか、
 378位のアミノ酸がAsp、
 379位のアミノ酸がAsn、
 380位のアミノ酸がAla、AsnまたはSerのいずれか、
 382位のアミノ酸がAlaまたはIleのいずれか、
 385位のアミノ酸がGlu、
 392位のアミノ酸がThr、
 396位のアミノ酸がLeu、
 421位のアミノ酸がLys、
 427位のアミノ酸がAsn、
 428位のアミノ酸がPheまたはLeuのいずれか、
 429位のアミノ酸がMet、
 434位のアミノ酸がTrp、
 436位のアミノ酸がIle、もしくは
 440位のアミノ酸がGly、His、Ile、LeuまたはTyrのいずれか、
 の群から選択される少なくともひとつ以上のアミノ酸の改変が挙げられる。また、改変されるアミノ酸の数は特に限定されず、一箇所のみのアミノ酸が改変され得るし、二箇所以上のアミノ酸が改変され得る。二箇所以上のアミノ酸の改変の組合せとしては、例えば表3（表3 - 1 ~ 表3 - 3）に記載されるような組合せが挙げられる。また、天然型ヒトIgGのFc領域のFcレセプターに対する結合活性よりもFcレセプターに対する結合活性が高いFcR結合改変Fc領域（FcR結合改変Fc領域）を含む抗GPC3抗体の具体的な例が、WO2007/047291に記載されている。

【 0 1 0 4 】

【表 3 - 1】

アミノ酸の組合せ	アミノ酸の組合せ
K370E/P396L/D270E	S239Q/I332Q
Q419H/P396L/D270E	S267D/I332E
V240A/P396L/D270E	S267E/I332E
R255L/P396L/D270E	S267L/A327S
R255L/P396L/D270E	S267Q/A327S
R255L/P396L/D270E/R292G	S298A/I332E
R255L/P396L/D270E	S304T/I332E
R255L/P396L/D270E/Y300L	S324G/I332D
F243L/D270E/K392N/P396L	S324G/I332E
F243L/R255L/D270E/P396L	S324I/I332D
F243L/R292P/Y300L/V305I/P396L	S324I/I332E
F243L/R292P/Y300L/P396L	T260H/I332E
F243L/R292P/Y300L	T335D/I332E
F243L/R292P/P396L	V240I/V266I
F243L/R292P/V305I	V264I/I332E
F243L/R292P	D265F/N297E/I332E
S298A/E333A/K334A	D265Y/N297D/I332E
E380A/T307A	F243L/V262I/V264W
K326M/E333S	N297D/A330Y/I332E
K326A/E333A	N297D/T299E/I332E
S317A/K353A	N297D/T299F/I332E
A327D/I332E	N297D/T299H/I332E
A330L/I332E	N297D/T299I/I332E
A330Y/I332E	N297D/T299L/I332E
E258H/I332E	N297D/T299V/I332E
E272H/I332E	P230A/E233D/I332E
E272I/N276D	P244H/P245A/P247V
E272R/I332E	S239D/A330L/I332E
E283H/I332E	S239D/A330Y/I332E
E293R/I332E	S239D/H268E/A330Y
F241L/V262I	S239D/I332E/A327A
F241W/F243W	S239D/I332E/A330I

10

20

30

【 0 1 0 5 】

【表 3 - 2】

F243L/V264I	S239D/N297D/I332E
H268D/A330Y	S239D/S298A/I332E
H268E/A330Y	S239D/V264I/I332E
K246H/I332E	S239E/N297D/I332E
L234D/I332E	S239E/V264I/I332E
L234E/I332E	S239N/A330L/I332E
L234G/I332E	S239N/A330Y/I332E
L234I/I332E	S239N/S298A/I332E
L234I/L235D	S239Q/V264I/I332E
L234Y/I332E	V264E/N297D/I332E
L235D/I332E	V264I/A330L/I332E
L235E/I332E	V264I/A330Y/I332E
L235I/I332E	V264I/S298A/I332E
L235S/I332E	Y296D/N297D/I332E
L328A/I332D	Y296E/N297D/I332E
L328D/I332D	Y296H/N297D/I332E
L328D/I332E	Y296N/N297D/I332E
L328E/I332D	Y296Q/N297D/I332E
L328E/I332E	Y296T/N297D/I332E
L328F/I332D	D265Y/N297D/T299L/I332E
L328F/I332E	F241E/F243Q/V262T/V264E
L328H/I332E	F241E/F243R/V262E/V264R
L328I/I332D	F241E/F243Y/V262T/V264R
L328I/I332E	F241L/F243L/V262I/V264I
L328M/I332D	F241R/F243Q/V262T/V264R
L328M/I332E	F241S/F243H/V262T/V264T
L328N/I332D	F241W/F243W/V262A/V264A
L328N/I332E	F241Y/F243Y/V262T/V264T
L328Q/I332D	I332E/A330Y/H268E/A327A
L328Q/I332E	N297D/I332E/S239D/A330L
L328T/I332D	N297D/S298A/A330Y/I332E
L328T/I332E	S239D/A330Y/I332E/K326E
L328V/I332D	S239D/A330Y/I332E/K326T
L328V/I332E	S239D/A330Y/I332E/L234I
L328Y/I332D	S239D/A330Y/I332E/L235D

10

20

30

40

【 0 1 0 6 】

【表3 - 3】

L328Y/I332E	S239D/A330Y/I332E/V240I
N297D/I332E	S239D/A330Y/I332E/V264T
N297E/I332E	S239D/A330Y/I332E/V266I
N297S/I332E	S239D/D265F/N297D/I332E
P227G/I332E	S239D/D265H/N297D/I332E
P230A/E233D	S239D/D265I/N297D/I332E
Q295E/I332E	S239D/D265L/N297D/I332E
R255Y/I332E	S239D/D265T/N297D/I332E
S239D/I332D	S239D/D265V/N297D/I332E
S239D/I332E	S239D/D265Y/N297D/I332E
S239D/I332N	S239D/I332E/A330Y/A327A
S239D/I332Q	S239D/I332E/H268E/A327A
S239E/D265G	S239D/I332E/H268E/A330Y
S239E/D265N	S239D/N297D/I332E/A330Y
S239E/D265Q	S239D/N297D/I332E/K326E
S239E/I332D	S239D/N297D/I332E/L235D
S239E/I332E	S239D/V264I/A330L/I332E
S239E/I332N	S239D/V264I/S298A/I332E
S239E/I332Q	S239E/V264I/A330Y/I332E
S239N/I332D	F241E/F243Q/V262T/V264E/I332E
S239N/I332E	F241E/F243R/V262E/V264R/I332E
S239N/I332N	F241E/F243Y/V262T/V264R/I332E
S239N/I332Q	F241R/F243Q/V262T/V264R/I332E
S239Q/I332D	S239D/I332E/H268E/A330Y/A327A
S239Q/I332E	S239E/V264I/S298A/A330Y/I332E
S239Q/I332N	F241Y/F243Y/V262T/V264T/N297D/I332E
S267E/L328F	G236D/S267E
S239D/S267E	

10

20

30

【0107】

本発明の抗GPC3抗体に含まれるFc レセプター結合ドメインとFc レセプターとの結合活性を測定するpHの条件はpH酸性域乃至pH中性域の条件が適宜使用され得る。本発明の抗原結合分子に含まれるFc レセプター結合ドメインとFc レセプターとの結合活性を測定する条件としてのpH酸性域乃至pH中性域とは、通常pH5.8～pH8.0を意味する。好ましくはpH6.0～pH7.4の任意のpH値によって示される範囲であり、好ましくはpH6.0、6.1、6.2、6.3、6.4、6.5、6.6、6.7、6.8、6.9、7.0、7.1、7.2、7.3、および7.4から選択され、特に好ましくは癌組織のpHに近いpH6.15～7.4である（Vaupelら（Cancer Res.（1989）49, 6449-6665））。測定条件に使用される温度として、Fc領域とヒトFc レセプターとの結合

40

【0108】

本明細書において、Fc R結合改変Fc領域のFc レセプターに対する結合活性が天然型Fc領域のFc レセプターに対する結合活性よりも高いとは、Fc R結合改変Fc領域のFc RI、Fc RIIa、Fc RIIb、Fc RIIIa及び/又はFc RIIIbのいずれかのヒトFc レセプター

50

に対する結合活性が、これらのヒトFc レセプターに対する天然型Fc領域の結合活性よりも高いことをいう。例えば、上記の解析方法にもとづいて、対照とするヒトIgGの天然型Fc領域を含む抗GPC3抗体の結合活性に比較してFc R結合改変Fc領域を含む抗GPC3抗体の結合活性が、105%以上、好ましくは110%以上、115%以上、120%以上、125%以上、特に好ましくは130%以上、135%以上、140%以上、145%以上、150%以上、155%以上、160%以上、165%以上、170%以上、175%以上、180%以上、185%以上、190%以上、195%以上、2倍以上、2.5倍以上、3倍以上、3.5倍以上、4倍以上、4.5倍以上、5倍以上、7.5倍以上、10倍以上、20倍以上、30倍以上、40倍以上、50倍以上、60倍以上、70倍以上、80倍以上、90倍以上、100倍以上の結合活性を示すことをいう。天然型Fc領域としては、出発Fc領域も使用され得るし、同じサブクラスの抗体の天然型Fc領域も使用され得る。

10

【0109】

本発明では、対照とするヒトIgGの天然型Fc領域として、EUナンバリングで表される297位のアミノ酸に結合した糖鎖がフコース含有糖鎖である天然型ヒトIgGのFc領域が好適に用いられる。EUナンバリングで表される297位のアミノ酸に結合した糖鎖がフコース含有糖鎖であるか否かは、公知の手法を用いて確認され得る。例えば、下記のような方法によって、天然型ヒトIgGのFc領域に結合した糖鎖がフコース含有糖鎖であるか否かを判定することが可能である。被験天然型ヒトIgGにN-Glycosidase F (Roche diagnostics) を反応させることによって、被験天然型ヒトIgGから糖鎖が遊離される (Weitzhandlerら (J. Pharma. Sciences (1994) 83, 12, 1670-1675)。次に、エタノールを反応させてタンパク質が除かれた反応液 (Schenkら (J. Clin. Investigation (2001) 108 (11) 1687-1695) の濃縮乾固物が、2-アミノベンズアミドによって蛍光標識される (Biggераら (Anal. Biochem. (1995) 230 (2) 229-238)。セルロースカートリッジを用いた固相抽出により脱試薬された、蛍光標識された2-AB化糖鎖が、順相クロマトグラフィーによって解析される。検出されるクロマトグラムピークを観察することによって、ヒトIgGの天然型Fc領域に結合した糖鎖がフコース含有糖鎖であるか否かを判定することが可能である。

20

【0110】

対照とする同じサブクラスの抗体の天然型Fc領域を含む抗GPC3抗体としては、IgGモノクローナル抗体のFc領域を有する抗GPC3抗体が適宜使用され得る。当該Fc領域の構造として、配列番号：74 (データベース登録番号AAC82527.1のN末にA付加)、75 (データベース登録番号AAB59393.1のN末にA付加)、76 (データベース登録番号CAA27268.1)、および77 (データベース登録番号AAB59394.1のN末にA付加) に記載される定常領域に含まれるFc領域が例示される。また、ある特定のアイソタイプの抗GPC3抗体を被検物質として使用する場合には、当該特定のアイソタイプの抗GPC3抗体を対照として用いることによって、被験Fc領域を含む抗GPC3抗体によるFc レセプターに対する結合活性の効果が検証される。上記のようにして、Fc レセプターに対する結合活性が高いことが検証されたFc領域を含む抗GPC3抗体が適宜選択される。

30

【0111】

活性型Fc レセプターに対する結合活性が抑制型Fc レセプターに対する結合活性よりも高いFc領域

40

前記したように、活性型Fc レセプターとしては、Fc RIa、Fc RIbおよびFc RIcを含むFc RI (CD64)、Fc RIIaならびにアイソフォームFc RIIla (アロタイプV158およびF158を含む) およびFc RIIb (アロタイプFc RIIb-NA1およびFc RIIb-NA2を含む) を含むFc RIII (CD16) が好適に挙げられる。また、Fc RIb (Fc RIb-1およびFc RIb-2を含む) が抑制型Fc レセプターの好適な例として挙げられる。

【0112】

本発明の非限定な一態様として、活性型Fc レセプターに対する結合活性が抑制型Fc レセプターに対する結合活性よりも高いFc領域を含む抗GPC3抗体が挙げられる。この場合、活性型Fc レセプターに対する結合活性が抑制型Fc レセプターに対する結合活性よりも高いとは、Fc領域のFc RIa、Fc RIIa、Fc RIIla及び/又はFc RIIbのいずれかのヒ

50

トFc レセプターに対する結合活性が、Fc RI1bに対する結合活性よりも高いことをいう。例えば、上記の解析方法にもとづいて、Fc領域を含む抗原結合分子のFc RIa、Fc RI1a、Fc RI11a及び/又はFc RI11bのいずれかのヒトFc レセプターに対する結合活性が、Fc RI1bに対する結合活性の、105%以上、好ましくは110%以上、120%以上、130%以上、140%以上、特に好ましくは150%以上、160%以上、170%以上、180%以上、190%以上、200%以上、250%以上、300%以上、350%以上、400%以上、450%以上、500%以上、750%以上、10倍以上、20倍以上、30倍以上、40倍以上、50倍、60倍、70倍、80倍、90倍、100倍以上の結合活性を示すことをいう。こうしたFc領域を含むIgG抗体は、前述のADCC活性が増強されていることが知られていることから、当該Fc領域を含む抗GPC3抗体は、本発明のGPC3標的治療剤として有用である。

10

【0113】

本発明の非限定な一態様では、活性型Fc レセプターに対する結合活性が抑制型Fc レセプターに対する結合活性よりも高い（活性型Fc レセプターに対する選択的な結合活性を有する）Fc領域の例として、前述されたEUナンバリングで表される221位、222位、223位、224位、225位、227位、228位、230位、231位、232位、233位、234位、235位、236位、237位、238位、239位、240位、241位、243位、244位、245位、246位、247位、249位、250位、251位、254位、255位、256位、258位、260位、262位、263位、264位、265位、266位、267位、268位、269位、270位、271位、272位、273位、274位、275位、276位、278位、279位、280位、281位、282位、283位、284位、285位、286位、288位、290位、291位、292位、293位、294位、295位、296位、297位、298位、299位、300位、301位、302位、303位、304位、305位、311位、313位、315位、317位、318位、320位、322位、323位、324位、325位、326位、327位、328位、329位、330位、331位、332位、333位、334位、335位、336位、337位、339位、376位、377位、378位、379位、380位、382位、385位、392位、396位、421位、427位、428位、429位、434位、436位および440位の群から選択される少なくともひとつ一つ以上のアミノ酸が天然型Fc領域と異なるアミノ酸に改変されているFc領域が好適に挙げられる。

20

【0114】

本発明の非限定な一態様では、活性型Fc レセプターに対する結合活性が抑制型Fc レセプターに対する結合活性よりも高い（活性型Fc レセプターに対する選択的な結合活性を有する）Fc領域の例として、表3-1から3-3に記載される複数のアミノ酸が天然型Fc領域と異なるアミノ酸に改変されているFc領域が好適に挙げられる。

30

【0115】

糖鎖が修飾されたFc領域

本発明が提供する抗GPC3抗体に含まれるFc領域として、Fc領域に結合した糖鎖の組成がフコース欠損糖鎖を結合したFc領域の割合が高くなるように、またはバイセクティングN-アセチルグルコサミンが付加したFc領域の割合が高くなるように修飾されたFc領域も含まれ得る。抗体Fc領域に結合するN-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンからフコース残基を除去すると、Fc RI11aに対する親和性が増強されることが知られている（Satoら（Expert Opin. Biol. Ther. (2006) 6 (11), 1161-1173)）。こうしたFc領域を含むIgG1抗体は、上記ADCC活性が増強されていることが知られていることから、当該Fc領域を含む抗原結合分子は、本発明の医薬組成物に含まれる抗原結合分子としても有用である。抗体Fc領域に結合するN-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンからフコース残基が除去された抗体としては、例えば、次のような抗体；

40

- グリコシル化が修飾された抗体（国際公開WO1999/054342等）、
- 糖鎖に付加するフコースが欠損した抗体（国際公開WO2000/061739、WO2002/031140、WO2006/067913等）、

が挙げられる。また、Fc領域に結合した糖鎖の組成がフコース欠損糖鎖を結合したFc領域の割合が高くなるように、またはバイセクティングN-アセチルグルコサミンが付加したFc領域の割合が高くなるように修飾されたFc領域を含む抗GPC3抗体の具体的な例が、WO2006

50

/046751およびWO2009/ 041062に記載されている。

【0116】

より具体的には、抗体Fc領域に結合するN -グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN -アセチルグルコサミンからフコース残基が除去された抗体の異なる非限定の一態様として、糖鎖に付加するフコースが欠損した抗体（国際公開WO2000/061739、WO2002/031140、WO2006/067913等）を作製するために、糖鎖修飾を受けるポリペプチドの糖鎖構造を形成する活性が改変された結果、糖鎖にフコースを付加する能力が低い宿主細胞が作製される。当該宿主細胞において所望の抗体遺伝子を発現することによって、当該宿主細胞の培養液からその糖鎖中のフコースが欠損した当該抗体が回収され得る。ポリペプチドの糖鎖構造を形成する活性として、フコシルトランスフェラーゼ（EC 2.4.1.152）、フコーストランスポート（SLC35C1）、GMD（GDP-マンノース4,6-デヒドラターゼ）（EC 4.2.1.47）、Fx（GDP-ケト-6-デオキシマンノース3,5-エピメラーゼ,4-レダクターゼ）（EC 1.1.1.271）、およびGFPP（GDP- -L-フコースピロフォスフォリラーゼ）（EC 2.7.7.30）からなる群から選択される酵素またはトランスポートの活性が非限定の好適な例として挙げられ得る。これらの酵素またはトランスポートは、その活性を発揮することができれば必ずしもその構造は特定されない。本明細書においては、これらの活性を発揮することが可能なタンパク質を機能性タンパク質という。これらの活性を改変する方法の非限定の一態様として、これらの活性の欠失が挙げられる。これらの活性が欠失した宿主細胞を作製するために、これらの機能性タンパク質の遺伝子を機能不能に破壊する方法等公知の方法が適宜採用され得る（国際公開WO2000/061739、WO2002/031140、WO2006/067913等）。そのような活性が欠失した宿主細胞は、CHO細胞、BHK細胞、NS0細胞、SP2/0細胞、YO骨髄腫細胞、P3X63マウス骨髄腫細胞、PER細胞、PER.C6細胞、HEK293細胞、またはハイブリドーマ細胞等に内在性であるこれらの機能性タンパク質の遺伝子を機能不能に破壊する方法等によって作製され得る。

【0117】

バイセクティングGlcNAcを有する糖鎖を有する抗体（国際公開WO2002/079255等）が公知である。非限定な一態様では、バイセクティングGlcNAcを有する糖鎖を有する抗体を作製するために、GnTIII（ -1,4-マンノシル-グリコプロテイン,4- -N-アセチルグルコサミニルトランスフェラーゼ）（EC 2.4.1.144）活性またはGalT（ -1,4-ガラクトシルトランスフェラーゼ）（EC 2.4.1.38）活性を有する機能性タンパク質をコードする遺伝子を発現する宿主細胞が作製される。別の非限定の好適な一態様では、前記の機能性タンパク質に加えて、ヒトManII（マンノシダーゼII）（3.2.1.114）活性を有する機能性タンパク質をコードする遺伝子、GnTI（ -1,2-アセチルグルコサミニルトランスフェラーゼI）（EC 2.4.1.94）活性を有する機能性タンパク質をコードする遺伝子、GnTII（ -1,2-アセチルグルコサミニルトランスフェラーゼII）（EC 2.4.1.143）活性を有する機能性タンパク質をコードする遺伝子、ManI（マンノシダーゼ）（EC 3.2.1.113）活性を有する機能性タンパク質をコードする遺伝子、および -1,6-フコシルトランスフェラーゼ（EC 2.4.1.68）と共発現する宿主細胞が作製される（国際公開WO2004/065540）。

【0118】

前記のような糖鎖にフコースを付加する能力が低い宿主細胞、およびバイセクティングGlcNAc構造を含む糖鎖を形成する活性を有する宿主細胞に抗体遺伝子を含む発現ベクターを形質導入することによって、抗体Fc領域に結合するN -グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN -アセチルグルコサミンからフコース残基が除去された抗体、およびバイセクティングGlcNAcを有する糖鎖を有する抗体がそれぞれ作製され得る。これらの抗体の製造方法は本発明のFc領域に結合した糖鎖の組成がフコース欠損糖鎖を結合したFc領域の割合が高くなるように、またはバイセクティングN-アセチルグルコサミンが付加したFc領域の割合が高くなるように修飾された改変Fc領域を含む抗原結合分子の製造方法にも適用することが可能である。こうした製造方法によって作製された本発明の抗原結合分子に含まれるFc領域に結合した糖鎖の組成は、前記の「Fc レセプター（Fc R）結合改変Fc領域」で記載された方法によって確認され得る。

【 0 1 1 9 】

等電点が改変された抗GPC3抗体

本発明で使用される抗GPC3抗体の非限定な一態様として、その等電点(pI)が変化するように、抗GPC3抗体のアミノ酸残基が改変されている抗GPC3抗体も例示される。本発明が提供する抗GPC3抗体における「アミノ酸残基の電荷の改変」の好適な例としては以下のものが挙げられる。pI値を増加させる改変としては、例えば、配列番号：50で表される抗GPC3抗体の重鎖可変領域中のKabatナンバリングで表される43位のQのKへの置換、52位のDのNへの置換、105位のQのRへの置換から選択される少なくとも一つの置換を行うことができ、例えば配列番号：67で表されるアミノ酸配列に改変される。また、例えば、配列番号：51または配列番号：66で表される抗GPC3抗体の軽鎖可変領域中のKabatナンバリングで表される17位のEのQへの置換、27位のQのRへの置換、105位のQのRへの置換から選択される少なくとも一つの置換を行うことができ、例えば配列番号：68で表されるアミノ酸配列に改変される。一方、pI値を減少させる改変としては、配列番号：50で表される抗GPC3抗体の重鎖可変領域中のKabatナンバリングで表される19位のKのTへの置換、43位のQのEへの置換、61位のGのEへの置換、62位のKのSへの置換、64位のKのQへの置換、65位のGのDへの置換から選択される少なくとも一つの置換を行うことができ、例えば配列番号：69、配列番号：71で表されるアミノ酸配列に改変される。また、例えば、配列番号：51または配列番号：66で表される抗GPC3抗体の軽鎖可変領域中のKabatナンバリングで表される24位のRのQへの置換、27位のQのEへの置換、74位のKのTへの置換、77位のRのSへの置換、107位のKのEへの置換から選択される少なくとも一つの置換を行うことができ、例えば配列番号：70、配列番号：72、配列番号：73で表されるアミノ酸配列に改変される。更に、pI値を減少させる改変としては、配列番号：74で表される重鎖定常領域中においてEUナンバリングで表される268位、274位、355位、356位、358位、419位から選択されるアミノ酸の少なくとも一つの置換が挙げられる。これらの置換は、例えば、配列番号31で表される重鎖定常領域の、EUナンバリングで表される268位のHのQへの置換、274位のKのQへの置換、355位のRのQへの置換、356位のDのEへの置換、358位のLのMへの置換、419位のQのEへの置換、から選択される少なくとも一つの置換が好適な例として挙げられ得る。これらの置換の結果、ヒト抗体のIgG1の定常領域とIgG4の定常領域とのキメラ体が構築される。すなわち、当該置換によって、改変された抗体の免疫原性に影響を及ぼすことなく、所望のpIを有する抗体の作製が可能となる。

【 0 1 2 0 】

ヘテロジェニティー低減のための改変

配列番号：74、75、76または77で表されるIgGの定常領域におけるEUナンバリングで表される446位のGlyおよび447位のLysが欠損したIgG定常領域も本発明の抗GPC3抗体に含まれる定常領域として使用され得る。これらのアミノ酸を両方欠損させることにより、抗体の重鎖定常領域の末端に由来するヘテロジェニティーを低減することが可能である。

【 0 1 2 1 】

抗体の修飾

ポリペプチドの翻訳後修飾とは、ポリペプチドの生合成において翻訳されたポリペプチドに対する化学修飾をいう。抗体の一次構造はポリペプチドから形成されるため、本発明の抗GPC3抗体には、抗GPC3抗体の一次構造であるポリペプチドの翻訳後修飾を受けた修飾物も含まれる。ポリペプチドの翻訳後修飾には大きく、官能基付加、ポリペプチドまたはペプチドの付加（ISG化、SUMO化、ユビキチン化）、アミノ酸の化学的性質の変換（シリル化または脱アミン、脱アミド）、および構造変換（ジスルフィド化、プロテアーゼ分解）に分類することができる。本発明における翻訳後修飾の非限定な一態様として、ポリペプチドの形成単位であるアミノ酸残基に対するペプチド付加または官能基付加が挙げられる。かかる修飾として具体的には、リン酸化（セリン、スレオニン、チロシン、アスパラギン酸等）、グルコシル化（セリン、スレオニン、アスパラギン酸等）、アシル化（リシン）、アセチル化（リシン）、ヒドロキシル化（リシン、プロリン）、プレニル化（シス

テイン)、パルミトイル化(システイン)、アルキル化(リシン、アルギニン)、ポリグルタミル化(グルタミン酸)、カルボキシル化(グルタミン酸)、ポリグリシル化(グルタミン酸)、シトルリン化(アルギニン)、スクシンイミド形成(アスパラギン酸)等を挙げることができる。例えば、N末端のグルタミンのピログルタミル化によるピログルタミン酸への修飾を受けた抗GPC3抗体も当然のことながら本発明の抗GPC3抗体に含まれる。また、例えば、二個の硫黄原子の間に形成される共有結合を意味する「ジスルフィド結合」によって重鎖と軽鎖、または重鎖同士が連結された抗GPC3抗体の翻訳後修飾物も、本発明の抗GPC3抗体に含まれる。アミノ酸のシステインに含まれるチオール基は、第二のチオール基とジスルフィド結合または架橋を形成することができる。一般的にIgG分子では、C H1およびCL領域がジスルフィド結合によって連結され、重鎖を形成する二つのポリペプチドは、EUナンバリングで表される226位および229位のシステイン残基間のジスルフィド結合によって連結される。こうしたジスルフィド結合によって連結された抗GPC3抗体の翻訳後修飾物も、本発明の抗GPC3抗体に含まれる。

10

【0122】

GPC3標的治療剤療法

「GPC3標的治療剤療法」という用語は、GPC3標的治療剤を患者に投与することをいう。

【0123】

「癌に対するGPC3標的治療剤療法の有効性」または「癌に対するGPC3標的治療剤療法が有効である」という用語は、癌であると診断された患者において、GPC3標的治療剤療法が、所望のまたは有益な効果を生じさせることをいう。所望のまたは有益な効果には、(1)癌細胞のさらなる成長または拡散の阻害、(2)癌細胞の死滅、(3)癌の再発の阻害、(4)癌に関連する症候(痛みなど)の緩和、低減、軽減、阻害、もしくは前記症候の頻度の低減、または(5)患者の生存率の改善が含まれ得る。癌の再発の阻害には、放射線、化学療法、外科手術、または他の技術によりこれまでに治療されている、癌の原発部位および周辺組織での癌の成長の阻害、ならびに新たな遠位部位での癌の成長の不存在が含まれる。所望のまたは有益な効果は、患者により知覚されるものまたは他覚的なものいずれかであり得る。例えば、患者がヒトである場合、ヒトは、改善または療法に対する応答の、患者により知覚される兆候として、気力もしくは活力の改善または痛みの減少を認識し得る。あるいは、臨床医は、身体的検査、実験のパラメーター、腫瘍マーカー、またはX線撮影による所見に基づいて、腫瘍サイズまたは腫瘍組織量の減少に気付くことができる。治療に対する応答について臨床医が観察し得るいくつかの実験的兆候には、白血球数、赤血球数、血小板数、赤血球沈降速度、および様々な酵素レベルなどの、試験結果の正常化が含まれる。さらに、臨床医は、検出可能な腫瘍マーカーの減少を観察し得る。あるいは、他覚的な改善を評価するために、超音波診断、核磁気共鳴試験、および陽電子放出試験などの他の試験を用いることができる。

20

30

【0124】

本発明のGPC3標的治療剤療法の対象となる癌は、標的となるGPC3が高発現している癌であればどのような癌も該当する。そのような癌の一例として、乳癌、子宮頸癌、大腸癌、子宮体癌、頭頸部癌、肝臓癌、肺癌、悪性カルチノイド(Malignant carcinoid)、悪性神経膠腫(Malignant glioma)、悪性リンパ腫(Malignant lymphoma)、悪性黒色種(Malignant melanoma)、卵巣癌、膵臓癌、前立腺癌、腎臓癌、皮膚癌、胃癌、精巣癌、甲状腺癌、尿路上皮癌等から選択される癌が例示される。

40

【0125】

GPC3標的治療剤療法の有効性を決定する方法、またはGPC3標的治療剤療法の継続を決定する方法

本発明の非限定な一態様では、GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者及び/又はGPC3標的治療剤療法を受けた患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度をモニタリングし、当該遊離GPC3濃度が所定の値である場合に当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定する方法、または当該療法継続を決定する方法が提供される。「GPC3標的治療剤療法を受ける前の患者」とは、癌であると診断された患者であって、上述のGPC標的治療剤を

50

投与された経歴のない患者をいい、更に、当該患者は、上述の組織におけるGPC3の発現量からGPC3標的治療法が有効であると決定されていてもよい。また、「GPC3標的治療剤療法を受けた患者」とは、上述のGPC3標的治療剤を投与された経歴を有する患者をいう。GPC3標的治療剤の投与経路は、投与されるGPC3標的治療剤の性状等に併せて好適な投与経路が適宜選択され得る。例えば、投与経路の例として非経口投与が例示される。非経口投与のさらなる例として、例えば、注射投与、経鼻投与、経肺投与、経皮投与が例示される。例えば、注射投与のさらなる例として、静脈内注射投与、筋肉内注射投与、腹腔内注射投与、皮下注射投与などによる全身または局所的な投与が例示される。

【0126】

本発明が完成される以前には、GPC3のポリペプチド配列中の特定の部位においてコンバルターゼ、フォスホリパーゼDまたはNotum等によってプロセッシングを受けて血漿中に分泌された遊離GPC3が肝癌患者から単離された血漿中で検出される一方で、健常人から単離された血漿中では遊離GPC3が検出されないという結果が従来技術として知られていた（特許文献7等）。こうした結果にもとづけば、GPC3標的治療剤療法が仮に有効である場合、血清中又は血漿中に検出される遊離GPC3の濃度は治療の継続に伴い経時的に減少すると推察された。ところが驚くべきことに、本発明者らは前記のような状況下で鋭意研究を進めたところ、GPC3標的治療剤療法に応答を示す可能性がある安定（Stable disease）を示す患者から単離された血清中又は血漿中の遊離GPC3濃度は減少するよりむしろ安定または増加していることが示された。また、GPC3標的治療剤療法の投与前に、血清中又は血漿中に検出される遊離GPC3の濃度が所定の濃度以上の場合にGPC3標的治療剤療法が有効であることも示された。

【0127】

本発明の非限定な一態様では、前記患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、ここで、当該濃度が所定の値である場合に、当該患者における癌に対するGPC3標的治療剤療法が有効であることが予測、予想または決定され、または当該療法の継続が決定される。所定の値は0.1 ng/mL、0.2 ng/mL、0.3 ng/mL、0.4 ng/mL、0.5 ng/mL、0.6 ng/mL、0.7 ng/mL、0.8 ng/mL、0.9 ng/mL、1.0 ng/mL、2.0 ng/mL、3.0 ng/mL、4.0 ng/mL、5.0 ng/mL、6.0 ng/mL、7.0 ng/mL、8.0 ng/mL、9.0 ng/mL、10.0 ng/mL、15.0 ng/mL、20.0 ng/mL、25.0 ng/mL、30.0 ng/mL、35.0 ng/mL、40.0 ng/mL、45.0 ng/mL、50.0 ng/mL、55.0 ng/mL、60.0 ng/mL、65.0 ng/mL、70.0 ng/mL、75.0 ng/mL、80.0 ng/mL、85.0 ng/mL、90.0 ng/mL、100.0 ng/mL等の特定の値から決定され得るし、上記の特定の値の群から任意に選択される特定の値を上限および下限とする数値範囲として決定され得る。そのような数値範囲の例として 0.1 ng/mLから100 ng/mLまでの数値範囲から適宜選択され得る。例えば、0.1から100 ng/mL、0.5から80 ng/mL、1.0から60 ng/mL、2.0から55 ng/mL、3.0から50 ng/mL、4.0から45 ng/mL、5.0から40 ng/mL、6.0から35 ng/mL、7.0から30 ng/mL、8.0から25 ng/mL、9.0から20 ng/mL、10から20 ng/mLが例示される。好ましい数値範囲として、0.1から0.35ng/mL、更に好ましい数値範囲として、0.15から0.3 ng/mLが例示されるがこれらに限定されない。遊離GPC3濃度の所定の値は、多くの因子、例えば、用いられるアッセイ方法、遊離GPC3を測定する試料のタイプ、試料の保存条件（温度および期間等）、患者の民族的アイデンティティ等に依存して、わずかに変化し得る。上記の有効であることを予測、予想または決定する方法、または当該療法の継続を決定する方法において、遊離GPC3の濃度として、患者から単離された血液、血漿または血清の試料における濃度が測定される。

【0128】

前記の遊離GPC3の濃度は、GPC3標的治療剤療法を開始する前及び/又は開始した後に単離された試料において測定され得るが、それらは所定の時間間隔で採取された複数の試料でも測定され得る。所定の時間間隔で採取された複数の試料のうちいずれかひとつにおける遊離GPC3濃度が上述の所定の濃度である場合に、当該患者における癌に対するGPC3標的治療剤療法が有効であることが予測、予想または決定され、もしくは当該療法の継続が決

10

20

30

40

50

定される。所定の時間間隔は適宜設定されるが、当該間隔の非限定な一態様としてGPC3標的治療剤の初回投与後1日、2日、3日、4日、5日、6日、7日（すなわち1週）、8日、9日、10日、11日、12日、13日、14日（すなわち2週）、15日、16日、17日、18日、19日、20日、21日（即ち3週）、22日、23日、24日、25日、26日、27日、28日（すなわち4週）、29日、30日、1月、5週、6週、7週、8週、9週、10週、2月、3月、4月、5月、または6月、もしくは1回、2回、3回、4回、もしくはそれ以上の治療サイクル後などの、療法の開始と終結との間のあらゆる時点で採取され得る。投与間隔すなわち治療サイクルは適宜設定され得るが、例えば、1日、2日、3日、4日、5日、6日、7日（すなわち1週）、8日、9日、10日、11日、12日、13日、14日（すなわち2週）、15日、16日、17日、18日、19日、20日、21日（即ち3週）、22日、23日、24日、25日、26日、27日、28日（すなわち4週）、29日、30日、1月、5週、6週、7週、8週、9週、10週、2月、3月、4月、5月、6月等が非限定な一例として挙げられる。

10

【0129】

非限定な一態様において、本方法は、GPC3標的治療剤療法を開始した30日後または1月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度が0.1 ng/mLから100ng/mLまでの範囲である場合に、当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定する。別の非限定な一態様において、本方法は、GPC3標的治療剤療法を開始した2月後、3月後、4月後、5月後または6月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度が0.1 ng/mLから100 ng/mLまでの範囲である場合に、当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定する。

20

【0130】

非限定な一態様において、本方法は、GPC3標的治療剤療法を開始した30日後または1月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度が0.1 ng/mLから100 ng/mLまでの範囲である場合に、当該GPC3標的治療剤療法の継続を決定する。別の非限定な一態様において、本方法は、GPC3標的治療剤療法を開始した2月後、3月後、4月後、5月後または6月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度が0.1 ng/mLから100 ng/mLまでの範囲である場合に、当該GPC3標的治療剤療法の継続を決定する。

30

【0131】

また、本発明の非限定な別の態様では、それらはGPC3標的治療剤療法を開始する前に患者から単離された血液、血漿または血清の試料において測定される遊離GPC3の濃度（「ベースライン濃度」と比較され得る。本態様における、遊離GPC3濃度の「所定の値」とは、GPC3標的治療剤療法を受けた患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度が、当該ベースライン濃度以上である場合を意味する。すなわち同一患者においてGPC3標的治療剤療法を受けた前後で遊離GPC3濃度が同じか増加しているときに、当該患者における癌に対するGPC3標的治療剤療法が有効であることが予測、予想または決定され、または当該療法の継続が決定される。GPC3標的治療剤療法を受けた前後で遊離GPC3濃度が同じか増加している割合は、当業者が適宜選択することが可能であり特定の値に限定されない。そのような割合として、1倍から 10^6 倍までの数値範囲から適宜選択され得る。例えば、1倍以上、1.05倍以上、1.1倍以上、1.2倍以上、1.3倍以上、1.4倍以上、1.5倍以上、1.6倍以上、1.7倍以上、1.8倍以上、1.9倍以上、2倍以上、2.1倍以上、2.2倍以上、2.3倍以上、2.4倍以上、2.5倍以上、2.6倍以上、2.7倍以上、2.8倍以上、2.9倍以上、3倍以上、3.1倍以上、3.2倍以上、3.3倍以上、3.4倍以上、3.5倍以上、3.6倍以上、3.7倍以上、3.8倍以上、3.9倍以上、4倍以上、4.1倍以上、4.2倍以上、4.3倍以上、4.4倍以上、4.5倍以上、4.6倍以上、4.7倍以上、4.8倍以上、4.9倍以上、5倍以上、5.1倍以上、5.2倍以上、5.3倍以上、5.4倍以上、5.5倍以上、5.6倍以上、5.7倍以上、5.8倍以上、5.9倍以上、6倍以上、6.1倍以上、6.2倍以上、6.3倍以上、6.4倍以上、6.5倍以上、6.6倍以上、6.7倍以上、6.8倍以上、6.9倍以上、7倍以上、7.1倍以上、7.2倍以上、7.3倍以上、7.4倍以上、7.5倍以

40

50

上、7.6倍以上、7.7倍以上、7.8倍以上、7.9倍以上、8倍以上、8.1倍以上、8.2倍以上、8.3倍以上、8.4倍以上、8.5倍以上、8.6倍以上、8.7倍以上、8.8倍以上、8.9倍以上、9倍以上、9.1倍以上、9.2倍以上、9.3倍以上、9.4倍以上、9.5倍以上、9.6倍以上、9.7倍以上、9.8倍以上、9.9倍以上、10倍以上、11倍以上、12倍以上、13倍以上、14倍以上、15倍以上、16倍以上、17倍以上、18倍以上、19倍以上、20倍以上、21倍以上、22倍以上、23倍以上、24倍以上、25倍以上、26倍以上、27倍以上、28倍以上、29倍以上、30倍以上、31倍以上、32倍以上、33倍以上、34倍以上、35倍以上、36倍以上、37倍以上、38倍以上、39倍以上、40倍以上、41倍以上、42倍以上、43倍以上、44倍以上、45倍以上、46倍以上、47倍以上、48倍以上、49倍以上、50倍以上、55倍以上、60倍以上、65倍以上、70倍以上、75倍以上、80倍以上、85倍以上、90倍以上、95倍以上、100倍以上、105倍以上、110倍以上、120倍以上、130倍以上、140倍以上、150倍以上、160倍以上、170倍以上、180倍以上、190倍以上、200倍以上、220倍以上、240倍以上、260倍以上、280倍以上、300倍以上、320倍以上、340倍以上、360倍以上、380倍以上、400倍以上、420倍以上、440倍以上、460倍以上、480倍以上、500倍以上、550倍以上、600倍以上、650倍以上、700倍以上、750倍以上、800倍以上、850倍以上、900倍以上、950倍以上、1000倍以上、2000倍以上、3000倍以上、4000倍以上、5000倍以上、6000倍以上、7000倍以上、8000倍以上、9000倍以上、 10^4 倍以上、 2×10^4 倍以上、 4×10^4 倍以上、 6×10^4 倍以上、 8×10^4 倍以上、 10^5 倍以上、 2×10^5 倍以上、 4×10^5 倍以上、 6×10^5 倍以上、 8×10^5 倍以上、または 10^6 倍以上である場合に、当該患者における癌に対するGPC3標的治療剤療法が有効であることが予測、予想または決定され、または当該療法の継続が決定される。

10

20

【0132】

非限定な一態様において、本方法は、GPC3標的治療剤療法を開始した30日後または1月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度が、ベースライン濃度以上である場合に別の非限定な一態様において、本方法は、GPC3標的治療剤療法を開始した2月後、3月後、4月後、5月後または6月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度がベースライン濃度の1倍以上から 10^6 倍以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定する。

【0133】

上記の、当該遊離GPC3濃度がベースライン濃度以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定する際に、当該患者から単離された組織、特に肝癌組織を含む癌組織におけるGPC3の発現量をも考慮することも可能である。すなわち、対象患者における遊離GPC3濃度がベースライン濃度以上であって、対象患者から単離された組織、特に肝癌組織を含む癌組織におけるGPC3の発現量が特定の評価スコア以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定することも含まれる。別の非限定な一態様において、本方法は、GPC3標的治療剤療法を開始した2月後、3月後、4月後、5月後または6月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度がベースライン濃度の1倍以上から 10^6 倍以上であって、当該患者から単離された組織、特に肝癌組織を含む癌組織におけるGPC3の発現量が所定の組織免疫染色スコア以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定することをいう。

30

40

【0134】

患者から単離された組織、特に肝癌組織を含む癌組織におけるGPC3の発現量が所定の組織免疫染色スコア以上である場合の非限定の一態様として、染色法1による染色の結果算出される複合評価スコアが高発現、または低もしくは中発現（各々IHC totalスコアが7以上または7未満）が例示され得る。また染色法2による染色の結果算出されるGPC3-IHCスコアが1+、2+、3+である場合等もまた所定の組織免疫染色スコア以上である場合の非限定の一態様として例示され得る。

【0135】

非限定な一態様において、本方法は、GPC3標的治療剤療法を開始した30日後または1月

50

後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度が、ベースライン濃度以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法の継続を決定することをいう。別の非限定な一態様において、本方法は、GPC3標的治療剤療法を開始した2月後、3月後、4月後、5月後または6月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度がベースライン濃度の1倍以上から 10^6 倍以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法の継続を決定することをいう。

【0136】

上記の、当該遊離GPC3濃度がベースライン濃度以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法の継続を決定する際に、当該患者から単離された組織、特に肝癌組織を含む癌組織におけるGPC3の発現量をも考慮することも可能である。すなわち、対象患者における遊離GPC3濃度がベースライン濃度以上であって、対象患者から単離された組織、特に肝癌組織を含む癌組織におけるGPC3の発現量が特定の評価スコア以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法の継続を決定することも含まれる。別の非限定な一態様において、本方法は、GPC3標的治療剤療法を開始した2月後、3月後、4月後、5月後または6月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度がベースライン濃度の1倍以上から 10^6 倍以上であって、当該患者から単離された組織、特に肝癌組織を含む癌組織におけるGPC3の発現量が所定の組織免疫染色スコア以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法の継続を決定することをいう。

【0137】

患者から単離された組織、特に肝癌組織を含む癌組織におけるGPC3の発現量が所定の組織免疫染色スコア以上である場合の非限定の一態様として、染色法1による染色の結果算出される複合評価スコアが高発現、または低もしくは中発現（各々IHC totalスコアが7以上または7未満）が例示され得る。また染色法2による染色の結果算出されるGPC3-IHCスコアが1+、2+、3+である場合等もまた所定の組織免疫染色スコア以上である場合の非限定の一態様として例示され得る。

【0138】

治療剤および製剤

本発明において治療剤とは、通常、疾患の治療もしくは予防、あるいは検査・診断のための薬剤をいう。また、本発明において、「GPC3標的治療剤療法を受ける前の癌患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度が所定の値である患者に投与するためのGPC3標的治療剤」との用語は、「GPC3標的治療剤療法を受ける前の癌患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度が所定の値である患者にGPC3標的治療剤を投与することを含む癌の治療方法」と言い換えることも可能であるし、「癌を治療するための医薬の製造における、GPC3標的治療剤療法を受ける前の癌患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度が所定の値である患者に投与するためのGPC3標的治療剤の使用」と言い換えることも可能である。また、本発明において、「GPC3標的治療剤療法を受けた癌患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度が所定の値である患者にさらに投与するためのGPC3標的治療剤」との用語は、「GPC3標的治療剤療法を受けた癌患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度が所定の値である患者にGPC3標的治療剤をさらに投与することを含む癌の治療方法」と言い換えることも可能であるし、「癌を治療するための医薬の製造における、GPC3標的治療剤療法を受けた癌患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度が所定の値である患者にさらに投与するためのGPC3標的治療剤の使用」と言い換えることも可能である。また、「GPC3標的治療剤療法を受けた癌患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度が所定の値である」との用語を、「GPC3標的治療剤療法を受けた癌患者から単離された生物学的試料中の前記遊離GPC3濃度が、GPC3標的治療剤療法を受けた後に増大している」と言い換えることも可能である。

【0139】

本発明の治療剤は、当業者に公知の方法を用いて製剤化され得る。例えば、水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、又は懸濁液剤の注射剤の形で非経口的

に使用され得る。例えば、薬理学上許容される担体もしくは媒体、具体的には、滅菌水や生理食塩水、植物油、乳化剤、懸濁剤、界面活性剤、安定剤、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、結合剤等と適宜組み合わせ、一般に認められた製薬実施に要求される単位用量形態で混和することによって製剤化され得る。これら製剤における有効成分量は、指示された範囲の適当な容量が得られるように設定される。

【0140】

注射のための無菌組成物は注射用蒸留水のようなベヒクルを用いて通常の製剤実施にしたがって処方され得る。注射用の水溶液としては、例えば生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬（例えばD-ソルビトール、D-マンノース、D-マンニトール、塩化ナトリウム）を含む等張液が挙げられる。適切な溶解補助剤、例えばアルコール（エタノール等）、ポリ

10

【0141】

油性液としてはゴマ油、大豆油が挙げられ、溶解補助剤として安息香酸ベンジル及び/またはベンジルアルコールも併用され得る。また、緩衝剤（例えば、リン酸塩緩衝液及び酢酸ナトリウム緩衝液）、無痛化剤（例えば、塩酸プロカイン）、安定剤（例えば、ベンジルアルコール及びフェノール）、酸化防止剤と配合され得る。調製された注射液は通常、適切なアンプルに充填される。

【0142】

本発明の治療剤は、好ましくは非経口投与により投与される。例えば、注射剤型、経鼻投与剤型、経肺投与剤型、経皮投与型の治療剤が投与される。例えば、静脈内注射、筋肉内注射、腹腔内注射、皮下注射などにより全身または局部的に投与され得る。

20

【0143】

投与方法は、患者の年齢、症状により適宜選択され得る。前記治療剤を含有する医薬用製剤の投与量は、例えば、一回につき体重1 kgあたり0.0001 mgから1000 mgの範囲に設定され得る。または、例えば、患者あたり0.001~100000 mgの投与量が設定され得るが、本発明はこれらの数値に必ずしも制限されるものではない。投与量及び投与方法は、患者の体重、年齢、症状などにより変動するが、当業者であればそれらの条件を考慮し適当な投与量及び投与方法を設定することが可能である。例えば、本発明の好ましい投与量と投与方法の一例として、患者の血中トラフ値が一定量以上となるように投与することができる

30

。好ましい血中トラフ値としては、例えば、150 µg/mL以上、160 µg/mL以上、170 µg/mL以上、180 µg/mL以上、190 µg/mL以上、200 µg/mL以上、210 µg/mL以上、220 µg/mL以上、230 g/mL以上、240 µg/mL以上、250 µg/mL以上、260 µg/mL以上、270 µg/mL以上、280 µg/mL以上、290 µg/mL以上、300 µg/mL以上、400 µg/mL以上を挙げることができる。より好ましくは、200 µg/mL以上を挙げることができる。

【0144】

本発明の製剤には、GPC3標的治療剤療法を受けた癌患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度が所定の値である患者にさらに投与する旨の指示書が含まれる。また、別の非限定な一態様ではGPC3標的治療剤療法を受けた癌患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度が、GPC3標的治療剤療法を受けた後に増大している患者にさらに投与する旨の指示書が含まれる。

40

【0145】

本発明の非限定な一態様では、GPC3標的治療剤療法を受けた患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度が所定の値である場合に当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定する、または当該療法の継続を決定することが記載される指示書を含む製剤が提供される。

【0146】

本発明の非限定な一態様では、前記患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、ここで、当該濃度が所定の値である場合に、当該患者における癌に対するGPC3標的治療剤療法が有効であることが予測、予想または決定され、ま

50

たは当該療法の継続が決定されることが記載される指示書を含む製剤が提供される。所定の値は0.1 ng/mL、0.2 ng/mL、0.3 ng/mL、0.4 ng/mL、0.5 ng/mL、0.6 ng/mL、0.7 ng/mL、0.8 ng/mL、0.9 ng/mL、1.0 ng/mL、2.0 ng/mL、3.0 ng/mL、4.0 ng/mL、5.0 ng/mL、6.0 ng/mL、7.0 ng/mL、8.0 ng/mL、9.0 ng/mL、10.0 ng/mL、15.0 ng/mL、20.0 ng/mL、25.0 ng/mL、30.0 ng/mL、35.0 ng/mL、40.0 ng/mL、45.0 ng/mL、50.0 ng/mL、55.0 ng/mL、60.0 ng/mL、65.0 ng/mL、70.0 ng/mL、75.0 ng/mL、80.0 ng/mL、85.0 ng/mL、90.0 ng/mL、100.0 ng/mL等の特定の値から決定され得るし、上記の特定の値の群から任意に選択される特定の値を上限および下限とする数値範囲として決定され得る。そのような数値範囲の例として 0.1 ng/mLから100 ng/mLまでの数値範囲から適宜選択され得る。例えば、0.1から100 ng/mL、0.5から80 ng/mL、1.0から60 ng/mL、2.0から55 ng/mL、3.0から50 ng/mL、4.0から45 ng/mL、5.0から40 ng/mL、6.0から35 ng/mL、7.0から30 ng/mL、8.0から25 ng/mL、9.0から20 ng/mL、10から20 ng/mLが例示される。好ましい数値範囲として、0.1から0.35ng/mL、更に好ましい数値範囲として、0.15から0.3 ng/mLが例示されるがこれらに限定されない。遊離GPC3濃度の所定の値は、多くの因子、例えば、用いられるアッセイ方法、遊離GPC3を測定する試料のタイプ、試料の保存条件（温度および期間等）、患者の民族的アイデンティティ等に依存して、わずかに変化し得る。上記の有効であることを予測、予想または決定する方法、または当該療法の継続を決定する方法において、遊離GPC3の濃度として、患者から単離された血液、血漿または血清の試料における濃度が測定される。

10

【 0 1 4 7 】

20

前記の遊離GPC3の濃度は、GPC3標的治療剤療法を開始する前及び/又は開始した後に単離された試料において測定され得るが、それらは所定の時間間隔で採取された複数の試料でも測定され得る。所定の時間間隔で採取された複数の試料のうちいずれかひとつにおける遊離GPC3濃度が上述の所定の濃度である場合に、当該患者における癌に対するGPC3標的治療剤療法が有効であることが予測、予想または決定され、もしくは当該療法の継続が決定される。GPC3標的治療剤療法を開始した後の試料採取の所定の時間間隔は適宜設定されるが、当該間隔の非限定な一態様としてGPC3標的治療剤の初回投与後1日、2日、3日、4日、5日、6日、7日（すなわち1週）、8日、9日、10日、11日、12日、13日、14日（すなわち2週）、15日、16日、17日、18日、19日、20日、21日（即ち3週）、22日、23日、24日、25日、26日、27日、28日（すなわち4週）、29日、30日、1月、5週、6週、7週、8週、9週、10週、2月、3月、4月、5月、または6月、もしくは1回、2回、3回、4回、もしくはそれ以上の治療サイクル後などの、療法の開始と終結との間のあらゆる時点で採取され得る。投与間隔すなわち治療サイクルは適宜設定され得るが、例えば、1日、2日、3日、4日、5日、6日、7日（すなわち1週）、8日、9日、10日、11日、12日、13日、14日（すなわち2週）、15日、16日、17日、18日、19日、20日、21日（即ち3週）、22日、23日、24日、25日、26日、27日、28日（すなわち4週）、29日、30日、1月、5週、6週、7週、8週、9週、10週、2月、3月、4月、5月、6月等が非限定な一例として挙げられる。

30

【 0 1 4 8 】

非限定な一態様において、前記指示書には、GPC3標的治療剤療法を開始した30日後または1ヶ月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度が0.1 ng/mLから100 ng/mLまでの範囲である場合に、当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定されることが記載される。別の非限定な一態様において、前記指示書には、GPC3標的治療剤療法を開始した2ヶ月後、3ヶ月後、4ヶ月後、5ヶ月後または6ヶ月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度が0.1 ng/mLから100 ng/mLまでの範囲である場合に、当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定されることが記載される。

40

【 0 1 4 9 】

非限定な一態様において、前記指示書には、GPC3標的治療剤療法を開始した30日後または1ヶ月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度

50

をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度が0.1 ng/mLから100 ng/mLまでの範囲である場合に、当該GPC3標的治療剤療法の継続を決定することが記載される。別の非限定な一態様において、前記指示書には、GPC3標的治療剤療法を開始した2月後、3月後、4月後、5月後または6月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度が0.1 ng/mLから100 ng/mLまでの範囲である場合に、当該GPC3標的治療剤療法の継続を決定することが記載される。

【0150】

また、本発明の非限定な別の一態様では、それらはGPC3標的治療剤療法を開始する前に患者から単離された血液、血漿または血清の試料において測定される遊離GPC3の濃度（「ベースライン濃度」と比較され得る。本態様における、遊離GPC3濃度の「所定の値」とは、GPC3標的治療剤療法を受けた患者から単離された生物学的試料中の遊離GPC3濃度が、当該ベースライン濃度以上である場合を意味する。すなわち同一患者においてGPC3標的治療剤療法を受けた前後で遊離GPC3濃度が同じか増加しているときに、当該患者における癌に対するGPC3標的治療剤療法が有効であることが予測、予想または決定され、または当該療法の継続が決定される。GPC3標的治療剤療法を受けた前後で遊離GPC3濃度が同じか増加している割合は、当業者が適宜選択することが可能であり特定の値に限定されない。そのような割合として、1倍から 10^6 倍までの数値範囲から適宜選択され得る。例えば、1倍以上、1.05倍以上、1.1倍以上、1.2倍以上、1.3倍以上、1.4倍以上、1.5倍以上、1.6倍以上、1.7倍以上、1.8倍以上、1.9倍以上、2倍以上、2.1倍以上、2.2倍以上、2.3倍以上、2.4倍以上、2.5倍以上、2.6倍以上、2.7倍以上、2.8倍以上、2.9倍以上、3倍以上、3.1倍以上、3.2倍以上、3.3倍以上、3.4倍以上、3.5倍以上、3.6倍以上、3.7倍以上、3.8倍以上、3.9倍以上、4倍以上、4.1倍以上、4.2倍以上、4.3倍以上、4.4倍以上、4.5倍以上、4.6倍以上、4.7倍以上、4.8倍以上、4.9倍以上、5倍以上、5.1倍以上、5.2倍以上、5.3倍以上、5.4倍以上、5.5倍以上、5.6倍以上、5.7倍以上、5.8倍以上、5.9倍以上、6倍以上、6.1倍以上、6.2倍以上、6.3倍以上、6.4倍以上、6.5倍以上、6.6倍以上、6.7倍以上、6.8倍以上、6.9倍以上、7倍以上、7.1倍以上、7.2倍以上、7.3倍以上、7.4倍以上、7.5倍以上、7.6倍以上、7.7倍以上、7.8倍以上、7.9倍以上、8倍以上、8.1倍以上、8.2倍以上、8.3倍以上、8.4倍以上、8.5倍以上、8.6倍以上、8.7倍以上、8.8倍以上、8.9倍以上、9倍以上、9.1倍以上、9.2倍以上、9.3倍以上、9.4倍以上、9.5倍以上、9.6倍以上、9.7倍以上、9.8倍以上、9.9倍以上、10倍以上、11倍以上、12倍以上、13倍以上、14倍以上、15倍以上、16倍以上、17倍以上、18倍以上、19倍以上、20倍以上、21倍以上、22倍以上、23倍以上、24倍以上、25倍以上、26倍以上、27倍以上、28倍以上、29倍以上、30倍以上、31倍以上、32倍以上、33倍以上、34倍以上、35倍以上、36倍以上、37倍以上、38倍以上、39倍以上、40倍以上、41倍以上、42倍以上、43倍以上、44倍以上、45倍以上、46倍以上、47倍以上、48倍以上、49倍以上、50倍以上、55倍以上、60倍以上、65倍以上、70倍以上、75倍以上、80倍以上、85倍以上、90倍以上、95倍以上、100倍以上、105倍以上、110倍以上、120倍以上、130倍以上、140倍以上、150倍以上、160倍以上、170倍以上、180倍以上、190倍以上、200倍以上、220倍以上、240倍以上、260倍以上、280倍以上、300倍以上、320倍以上、340倍以上、360倍以上、380倍以上、400倍以上、420倍以上、440倍以上、460倍以上、480倍以上、500倍以上、550倍以上、600倍以上、650倍以上、700倍以上、750倍以上、800倍以上、850倍以上、900倍以上、950倍以上、1000倍以上、2000倍以上、3000倍以上、4000倍以上、5000倍以上、6000倍以上、7000倍以上、8000倍以上、9000倍以上、 10^4 倍以上、 2×10^4 倍以上、 4×10^4 倍以上、 6×10^4 倍以上、 8×10^4 倍以上、 10^5 倍以上、 2×10^5 倍以上、 4×10^5 倍以上、 6×10^5 倍以上、 8×10^5 倍以上、または 10^6 倍以上である場合に、当該患者における癌に対するGPC3標的治療剤療法が有効であることが予測、予想または決定され、または当該療法の継続が決定される。

【0151】

非限定な一態様において、前記指示書には、GPC3標的治療剤療法を開始した30日後または1月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度

10

20

30

40

50

をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度が、ベースライン濃度以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定することが記載される。別の非限定な一態様において、前記指示書には、GPC3標的治療剤療法を開始した2月後、3月後、4月後、5月後または6月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度がベースライン濃度の1倍以上から 10^6 倍以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定することが記載される。

【0152】

上記の、当該遊離GPC3濃度がベースライン濃度以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定することが記載される指示書には、当該患者から単離された組織、特に肝癌組織を含む癌組織におけるGPC3の発現量を併せて考慮することも記載され得る。すなわち、対象患者における遊離GPC3濃度がベースライン濃度以上であって、対象患者から単離された組織、特に肝癌組織を含む癌組織におけるGPC3の発現量が特定の評価スコア以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定することも記載され得る。別の非限定な一態様において、GPC3標的治療剤療法を開始した2月後、3月後、4月後、5月後または6月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度がベースライン濃度の1倍以上から 10^6 倍以上であって、当該患者から単離された組織、特に肝癌組織を含む癌組織におけるGPC3の発現量が所定の組織免疫染色スコア以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法が有効であると決定することが記載され得る。

【0153】

患者から単離された組織、特に肝癌組織を含む癌組織におけるGPC3の発現量が所定の組織免疫染色スコア以上である場合の非限定の一態様として、染色法1による染色の結果算出される複合評価スコアが高発現、または低もしくは中発現（各々IHC totalスコアが7以上または7未満）が例示され得る。また染色法2による染色の結果算出されるGPC3-IHCスコアが1+、2+、3+である場合等もまた所定の組織免疫染色スコア以上である場合の非限定の一態様として例示され得る。

【0154】

非限定な一態様において、前記指示書には、GPC3標的治療剤療法を開始した30日後または1月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度が、ベースライン濃度以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法の継続を決定することが記載される。別の非限定な一態様において、前記指示書には、GPC3標的治療剤療法を開始した2月後、3月後、4月後、5月後または6月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度がベースライン濃度の1倍以上から 10^6 倍以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法の継続を決定することが記載される。

【0155】

上記の、当該遊離GPC3濃度がベースライン濃度以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法の継続を決定することが記載される指示書には、当該患者から単離された組織、特に肝癌組織を含む癌組織におけるGPC3の発現量を併せて考慮することも記載され得る。すなわち、対象患者における遊離GPC3濃度がベースライン濃度以上であって、対象患者から単離された組織、特に肝癌組織を含む癌組織におけるGPC3の発現量が特定の評価スコア以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法の継続を決定することも記載され得る。別の非限定な一態様において、前記指示書は、GPC3標的治療剤療法を開始した2月後、3月後、4月後、5月後または6月後に当該療法を受けた患者から単離された血液、血漿または血清中の遊離GPC3濃度をモニタリングすることを含み、当該遊離GPC3濃度がベースライン濃度の1倍以上から 10^6 倍以上であって、当該患者から単離された組織、特に肝癌組織を含む癌組織におけるGPC3の発現量が所定の組織免疫染色スコア以上である場合に、当該GPC3標的治療剤療法の継続を決定することが記載され得る。

【0156】

患者から単離された組織、特に肝癌組織を含む癌組織におけるGPC3の発現量が所定の組織免疫染色スコア以上である場合の非限定の一態様として、染色法1による染色の結果算出される複合評価スコアが高発現、または低もしくは中発現（各々IHC totalスコアが7以上または7未満）が例示され得る。また染色法2による染色の結果算出されるGPC3-IHCスコアが1+、2+、3+である場合等もまた所定の組織免疫染色スコア以上である場合の非限定の一態様として例示され得る。

【0157】

以下に本発明を実施例により具体的に説明するが、本発明はこれら実施例に制限されるものではない。

【実施例1】

【0158】

GC33は、ヒトGPC3に高い親和性をもって結合する遺伝子組換えヒト化IgG1モノクローナル抗体である（W02006/006693）。GC33の進行および/または再発性肝細胞癌（HCC）患者におけるDose Limiting Toxicity（DLT）を確認するため、多施設において第I相臨床試験が実施された（GC-001US試験）。進行および/または再発性HCC患者における安全性および/または忍容性の確認、GC33の薬物動態プロファイル、抗腫瘍効果、およびバイオマーカー探索を目的とする本試験では、HCC患者にGC33（2.5 mg/kg～20 mg/kg）が週1回の点滴を用いた静脈注射によって投与された。

【0159】

投与が検討されたHCC患者は、組織学的または細胞学的に確認された、外科手術および/または治癒的治療に適していない進行性又は転移性のHCCを有していた。適格患者は少なくとも18歳であり、米国東海岸癌臨床試験グループ・パフォーマンスステータスが0もしくは1で、かつChild-Pugh（チャイルドピュー指数）AもしくはBクラスであった。また、固形腫瘍の治療効果基準（RECIST）に従い少なくとも1つの評価可能な病変を有していた。他の基準としては、GPC3免疫組織染色（GPC3-IHC）に用いられるHCC腫瘍組織（針生検標本）の提供、適切な造血機能（絶対好中球数 1500/ μ l、血小板 50000/ μ l）、肝機能（総ビリルビン 正常の3倍、アスパルギン酸アミノトランスフェラーゼおよびアラニンアミノトランスフェラーゼ 正常の5倍、PT-INR 2.0）、および腎機能（血清クレアチニン 正常の2倍）が評価された。妊婦、授乳婦又は妊娠検査陽性（妊娠検査は登録日から12カ月以内に月経のあった女性を対象とする）の患者、適切な避妊法を用いる意思のない患者、HIV抗体陽性の患者、HBV又はHCVを除く治療を要する活動性の感染症を有する患者、無病期間が5年未満の他の活動性悪性腫瘍を有する患者、移植の既往歴を有する患者、症状を伴う脳転移が認められる患者、同意または治験実施の理解に支障をきたす中枢神経系障害又は他の精神障害を有する患者、肝性脳症による中枢神経系の症状を示す患者、他の抗体医薬品またはCHO細胞によって製造された医薬品に対する既知の過敏性を示した患者が登録の除外対象となった。また、GPC3標的治療剤投与前の4週間以内に主要な外科手術、放射線療法、その他の化学療法を含めた治療を受けた患者、2週間以内にSorafenibによる治療を受けた患者または1週間以内に針生検を受けた患者はGPC標的治療剤療法の登録の除外対象となったが、所定期間のwash-out以降にGPC3標的治療がなされた。プロトコルは、医薬品の臨床試験の実施の基準のガイドラインに従って実施され、それぞれの参加する治験倫理審査委員会により認可された。全ての患者は、登録の前に、書面のインフォームドコンセントに署名した。患者は、GC33の4回投与を1サイクルとし、疾患の進行または許容不可能な毒性が発現しない限り、GC33の投与が継続された。腫瘍の評価はベースラインで実施し、疾患が進行するまで2サイクルごとに反復されて評価された。疾患の状態は治験責任医師によって評価された。

【0160】

HCC腫瘍組織におけるGPC3タンパク質の発現はGPC3組織免疫染色（GPC3-IHC）によって評価された。GPC3-IHCは米国Charles River Laboratoryにてその中央測定が実施された。各病院によって針生検により摘出された後にホルマリン固定およびパラフィン法埋された腫瘍ブロックより調製されたHCC腫瘍組織の未染色スライドの免疫組織染色が実施され

10

20

30

40

50

た。米国Charles River Laboratoryにおける測定の際の抗原賦活化法等の組織染色の手法はWO2009/116659に記載された方法に準じた。抗体としてマウスGC33抗体、および陰性対照抗体としてマウスIgG2a抗体が用いられた（WO2006/006693）。

【0161】

Charles River Laboratoryにて実施されたGPC3-IHC（染色法1）に関しては、表4に示す基準に従って算出された、陽性細胞率（Positive cell rate: PR）、細胞質または細胞膜における染色強度（Staining intensity of cytoplasm: SI-cp, Staining intensity of cell membrane: SI-cm）および細胞膜染色パターン（Staining pattern of cell membrane: Sp-cm）の各々のスコアを式1および式2の計算式にもとづいて加算して、染色後の各標品が評価された。各染色標品の評価は3名の病理医によるPeer review meetingにて最終化された。

【0162】

【表4】

基準	評価	スコア
陽性細胞率 (PR)	0	0
	1%以上 20%未満	1
	20%以上 50%未満	2
	50%以上	3
染色強度 (SI) ・細胞質 (SI-cp) ・細胞膜 (SI-cm)	軽微陽性	0
	弱陽性	1
	中程度陽性および/または強陽性を伴う弱陽性	2
	中程度陽性	3
	強陽性	4
細胞膜染色性 (SP-cm)	陰性	0
	細胞膜の一部のみ染色	1
	殆どの細胞の細胞膜の一部および一部の細胞の細胞膜の円周状の染色	2
	殆どの細胞の細胞膜の円周状の染色	3

(Sp-Cm の評価に際して、4 倍または 10 倍の対物レンズを用いた検鏡下での視野中細胞の染色が評価された。)

【0163】

【数3】

$$\text{IHC total} = \text{PR} + \text{SI-Cp} + \text{SI-Cm} + \text{Sp-Cm}$$

【0164】

本試験に登録され投与がなされた20症例のうち、1症例では標本が得られず、3症例が評価するために十分な腫瘍細胞が含まれていなかったため、最終的に16症例が評価可能であった。オートクレーブ法での抗原賦活化法による染色でのIHC totalスコアを最大値（14）の半分の7の前後で二群に分けた場合の各症例の評価結果を表5および図1に示した。

【0165】

【表 5】

GPC-IHC による評価 (IHC total スコア)	患者数 (総数 20 に占める割合)
高発現 (7 以上)	9 (45%)
低または中発現 (7 未満)	7 (35%)
評価できず	4 (20%)

【実施例 2】

【0166】

10

GPC3 標的治療における GC33 投与による抗腫瘍効果が評価された。上記のとおり GC33 が投与された 20 症例の投与期間を図 2 に示した。病勢が評価された結果、4 症例において 5 ヶ月以上の病勢安定状態 (Stable disease: SD) が認められた。

【0167】

腫瘍組織における GPC3 の発現と GC33 の抗腫瘍効果の関連性が調べられた。GPC3-IHC の評価が可能であった 16 症例の IHC total スコアと投与期間との関連性を示した結果、IHC total スコアが 7 以上、もしくは 7 未満で二群に分けた場合に、5 ヶ月以上の長期間 SD が認められた症例が全て高値群に含まれ、かつ高値群における長期間 SD 症例の占める割合も高い結果が得られた (表 6)。

【0168】

20

【表 6】

IHC total スコア	高値群		低値群	
	割合	例数	割合	例数
6 以上	36%	(4/11)	0%	(0/5)
7 以上	44%	(4/9)	0%	(0/7)
8 以上	50%	(3/6)	10%	(1/10)
9 以上	50%	(2/4)	17%	(2/12)
10 以上	50%	(1/2)	21%	(3/14)

30

【0169】

続いて、IHC total スコアの 7 以上の群と、7 未満の群における無増悪生存期 (PFS: Progression-free survival) を比較したところ、7 以上の群において有意に PFS が長いことが示された (図 3)。

【0170】

また、上記にて評価された腫瘍検体の一部を用いて GPC3-IHC が追加して評価された。Benchmark 自動染色装置 (Ventana Medical Systems 社製) が用いられた、anti-glypican 3 Mouse GC33 Monoclonal Primary Antibody (Ventana Medical System Inc.) 添付の指示書に従った米国 Ventana Medical System によって、得られた 14 例の標本の染色の中央測定がなされた。Ventana Medical System にて実施された GPC3-IHC (染色法 2) では、添付の指示書にしたがった染色後、腫瘍細胞における染色割合、強度等により 0~3+ までの 4 段階にてスコア化され、表 7 に示す分布が得られた。

40

【0171】

【表 7】

GPC3-IHC スコア	患者数 (評価可能例 14 に占める割合)
3+	3 (21.4%)
2+	1 (7.1%)
1+	7 (50%)
0	3 (21.4%)

【 0 1 7 2 】

また、染色法 2 では、0及び1+と2+及び3+の二群に分けたときに、2+/3+群で高率かつ漏れなく長期間SDを示した症例が含まれた(表 8)。

【 0 1 7 3 】

【表 8】

GPC3-IHC スコア	高値群		低値群	
	1+/2+/3+	18%	(2/11)	0%
2+/3+	50%	(2/4)	0%	(0/10)
3+	33%	(1/3)	9%	(1/11)

【実施例 3】

【 0 1 7 4 】

GPC3標的治療においてGC33が投与された患者の血清中の遊離GPC3の濃度が測定された。それぞれ7.5 $\mu\text{g/mL}$ となるように固相化バッファー(0.05 mol/L重炭酸ナトリウム, pH 9.6)で希釈されたマウス抗GPC3モノクローナル抗体M3C11およびL9G11抗体(WO2004/022739)が各ウェルに100 μL ずつ分注された後に室温で1時間静置されたプレートの各ウェルが洗浄バッファー(0.05 mol/L Tris buffered saline, pH 8.0, 0.05% Tween-20)で3回洗浄された。その後、ブロッキングバッファー(25 mmol/L Tris-HCl buffer, pH 8.1, 0.5 mmol/L 塩化マグネシウム, 72 mmol/L 塩化ナトリウム, 0.05% ProClin 150, 5 mg/mL ウシ血清アルブミン, 0.025% Tween-20, 1% Block Ace)を各ウェルに200 μL ずつ分注し、室温で2時間静置して、上記抗体が固相化されたプレートが作製された。当該プレートは直ぐに使用しない場合には4にて保存された後、測定に使用された。

【 0 1 7 5 】

希釈バッファー(25 mmol/L Tris-HCl buffer, pH 8.1, 0.5 mmol/L 塩化マグネシウム, 72 mmol/L 塩化ナトリウム, 0.05% ProClin 150, 5 mg/mL ウシ血清アルブミン, 0.025% Tween-20, 0.4% Block Ace)にて4倍希釈された上記臨床試験において採取された患者血清が100 μL ずつが各ウェルに加えられた当該プレートが、4にて終夜静置された。なお、GPC3標準物質として、ヘパラン硫酸糖鎖が結合しないように495位ならびに509位のセリン残基がアラニン残基に置換されたリコンビナントGPC3(Hippoら(Cancer Res. (2004) 64, 2418-2423))が用いられた。

【 0 1 7 6 】

続いて、洗浄バッファーで3回洗浄された当該プレートの各ウェルに、希釈バッファーで0.3 $\mu\text{g/mL}$ となるように希釈されたピオチン標識抗Glypican-3ポリクローナル抗体(R&D system社製)が100 μL ずつ加えられた。さらに25にて1時間静置された当該プレートの各ウェルが洗浄バッファーで3回洗浄された。その後、指示書に従い希釈バッファーにて希釈された100 μL のHRP標識ストレプトアビジン(Streptavidin-Poly HRP80)(Streptspecific Detection Technologies社製)が各ウェルに加えられた前記プレートが、25にて1時間静置された。その後、前記プレートの各ウェルが洗浄バッファーで3回洗浄された後、キット添付の指示書に従いTMB Microwell Peroxidase Substrate System(Kirkegaard & Perry Laboratories Inc社製)を用いて発色させた前記各ウェルの

10

20

30

40

50

反応液の450 nmならびに650 nmの吸光度が測定された。前記リコンビナントGPC3を含む標準試料にもとづいて作成された検量線（標準曲線）を用いて、得られた各ウェルの吸光度から各患者の血清中GPC3抗原が算出された。

【実施例4】

【0177】

実施例3で算出された血清中に検出された遊離GPC3濃度の推移を、実施例2で決定された腫瘍組織GPC3-IHCスコアの高値群と低値群の二群に分けて図4に示した。GPC3-IHCスコアにもとづいてGPC3高発現と評価された群（図4A）において遊離GPC3が測定された症例数が多かった。さらに、長期間SDを示した症例においては、遊離GPC3濃度の上昇、または安定化が観察された。それに対して、GPC3-IHCスコアにもとづいてGPC3低発現または陰性と評価された群（図4B）において遊離GPC3が測定された症例数が少なかった。

10

【0178】

また、スクリーニング時、または初回投与前に採血した血清においてGPC3が測定された群（GPC3陽性群）、検出限界以下の群で無増悪生存期間（Progression free survival: PFS）が比較された。GPC3標的治療の実施前の血清GPC3の陽性群のPFSは、陰性群のPFSよりも長いことが認められた（図5A）。さらに、血清GPC3の陽性群がGPC3標的治療剤の投与開始後に血清GPC3が測定された血清を含む場合には、ログランク検定の結果、陰性群（GPC3標的治療剤の投与に関わらず、測定限界以下の症例）のPFSよりも、陽性群のPFSよりも有意に長いことが示された（図5B）。

20

【実施例5】

【0179】

また、表9ならびに表10に示すように、染色法1および染色法2を用いて評価されたGPC3-IHCスコアの高値群でかつ血清GPC3値が陽性の場合の長期間SDの割合は、GPC3-IHCスコアが高値群の場合の長期間SDの割合よりも高くなることが示された（表6、8から10）。

【0180】

【表9】

GPC3-IHC (染色法1)	IHC 高値 (7以上) 血清 GPC3 陽性		その他	
投与前血清 GPC3	60%	(3/5)	9%	(1/11)
投与後血清 GPC3	80%	(4/5)	0%	(0/11)

30

【0181】

【表10】

GPC3-IHC (染色法2)	IHC (2-3+) 血清 GPC3 陽性		その他	
投与前血清 GPC3	100%	(2/2)	0%	(0/12)
投与後血清 GPC3	67%	(2/3)	0%	(0/11)

【実施例6】

【0182】

当該臨床試験において、染色法1での結果にもとづいてGPC3-IHCのIHC totalスコアが7以上で、かつChild-PughスコアAの症例が、さらに7例（内、1例のIHC totalスコアは最終評価の結果IHC totalスコアが6と判定された）追加登録された。実施例3の方法に従い、血清中のGPC3値が測定された。また、実施例4と同様にGPC3標的治療剤が投与された合計27症例のPFSが評価された。これらの症例の血清中のGPC3値とPFSとの関連性がログランク検定を用いて検討された結果、投与前に血清中のGPC3が測定可能であった群のPFS（図6A）、および投与前ならびに投与後いずれかにおいて血清中のGPC3が測定可能であった群（図6B）のいずれのPFSも、血清中のGPC3が測定限界以下であった群のPFSよりも有意に長くなることが示された。

40

50

【実施例7】

【0183】

GC33の進行および/または再発性肝細胞癌(HCC)患者における有効性、安全性を確認するため、前治療歴のある切除不能進行性又は転移性肝細胞癌成人患者を対象としたGC33 1600 mgを隔週投与する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照第II相臨床試験が実施された(NP27884試験)。患者は、2:1の比率でGC33群(1600 mg固定用量を1週間隔で2回投与後、隔週投与、n = 121例)あるいはプラセボ群(n = 60例)に無作為化割付及びGPC3-IHCキット(Ventana社製)を用いたIHC染色によりGPC3発現レベル(0, 1+, 2+/3+)に基づき3コホートに層別化された。主要解析は、治験実施計画書にて計画されていた128例の無再発生存(PFS)イベントが起きた時点で実施された。

10

【0184】

投与が検討されたHCC患者は、組織学的に確認された、治癒的療法(外科切除、肝移植など)および/または局所療法に適していない、もしくは治療後増悪した進行性又は転移性のHCC(fibroblastic型を除く)を持ち、少なくとも1剤の全身療法による前治療歴を有していた。適格患者は少なくとも18歳であり、GPC3測定用の腫瘍サンプルの提供が可能で、米国東海岸癌臨床試験グループ・パフォーマンスステータスが0もしくは1で、かつChild-Pugh(チャイルドピュー指数) Aクラスであった。また、固形腫瘍の治療効果基準(RECIST)に従い少なくとも1つの評価可能な病変を有していた。他の基準としては、適切な造血機能(絶対好中球数 1500/ μ l、血小板 50000/ μ l、ヘモグロビン 8.0g/dl)、肝機能(総ビリルビン 2mg/dl、アスパルギン酸アミノトランスフェラーゼおよびアラニンアミノトランスフェラーゼ 正常上限値の5倍)、および腎機能(血清クレアチニン 正常上限値の2倍)が評価された。閉経前の女性については、治験薬投与開始前10日以内に実施された血清妊娠検査で陰性が確認されている患者、外科的避妊処置を受けた、又は閉経後1年以上経過している妊娠の可能性のない女性、閉経後(12カ月間以上無月経)、又は外科的避妊処置を受けた(卵巣及び/又は子宮の切除)以外の女性については、2種類の適切な避妊方法を、治験治療中及び治験薬投与終了後少なくとも3カ月以上使用することに同意した患者は登録可能であった。男性の場合は、治験治療中に加え、治験薬投与終了後少なくとも40日間のバリア法に基づく避妊方法を使用することに同意した患者が登録された。一方で、GPC3標的治療剤投与前の2週間以内に主要な外科手術を受けたもしくは重篤な障害から回復していない患者、脳又は軟髄膜への転移が確認されている患者、過去5年以内に悪性腫瘍の既往を有する患者、B型/C型肝炎以外の治療を要する活動性の感染症がある患者、治験薬投与開始前4週間以内にNCI CTCAE v4.0に基づくGrade 3以上の出血の既往を有する患者、肝移植を含む臓器移植の既往を有する患者、本試験で投与される薬剤以外の抗癌剤を投与される予定のある、又は投与中の患者、試験登録前2週間以内に抗癌剤を投与された患者、肝細胞癌に対する前回の局所領域療法又は全身療法に伴う副作用から完全に回復していない患者、インターフェロン療法を施行中の患者、ベースラインにおけるQTcが470 msを上回る、又はベースラインにおいて安静時徐脈(45回/分未満)を呈する患者、治験薬投与開始前2週間以内に、治療を目的とした抗凝血剤又は血栓溶解剤を投与された患者(カテーテルの詰まりを除去する目的、又は予防目的での低用量投与は除く)、妊娠中又は授乳中の患者、HIV陽性患者、又はAIDS関連疾患を発症している患者、類似の薬剤(モノクローナル抗体、蛋白含有製剤、チャイニーズハムスター卵巣由来製剤)に対する過敏症の既往がある患者、重要な併存疾患を有しており、治験薬による悪化の可能性があるとして治験責任/分担医師が判断した患者は登録の除外対象とされた。

20

30

40

【0185】

プロトコルは、医薬品の臨床試験の実施の基準のガイドラインに従って実施され、それぞれの参加する治験倫理審査委員会により認可された。全ての患者は、登録の前に、書面のインフォームドコンセントに署名した。患者は、疾患の進行または許容不可能な毒性が発現しない限り、GC33の投与が継続された。腫瘍の評価はベースラインで実施し、疾患が進行するまで投与開始から4サイクル、7サイクル、10サイクルの時点、その後は4サイクルごとに反復されて評価された。なお、1サイクルは2週間となっており、疾患の状態は治

50

験責任医師によって評価された。

【 0 1 8 6 】

HCC腫瘍組織におけるGPC3タンパク質の発現はGPC3組織免疫染色（GPC3-IHC）によって評価された。GPC3-IHCは米国Ventana Medical Systemsにて中央測定が実施された。各病院によって針生検により摘出された後にホルマリン固定およびパラフィン法埋された腫瘍ブロックより調製されたHCC腫瘍組織の未染色スライドの免疫組織染色が実施された。抗体としてマウスGC33抗体が用いられた。

【実施例 8】

【 0 1 8 7 】

GPC3標的治療においてGC33もしくはプラセボが投与された症例の初回投与前の血清中の遊離GPC3の濃度が、2種類の異なる遊離GPC3に結合する抗体の組み合わせ（GT30抗体とGT607抗体からなる組合せ、もしくはGT114とGT165からなる組合せ）により測定された。GT30、GT607、GT114およびGT165はW02004/022739に記載の方法に従って作製し、遊離GPC3に結合する抗体を選択した。GT30のH鎖およびL鎖をそれぞれ配列番号：83および84、GT607のH鎖およびL鎖をそれぞれ配列番号：85および86、GT114のH鎖およびL鎖をそれぞれ配列番号：87および88、GT165のH鎖およびL鎖をそれぞれ配列番号：89および90に示した。

【 0 1 8 8 】

96穴マイクロプレートに磁粒子ビーズ（JSR社製）にGT30もしくはGT114を結合させた抗体結合粒子液を25 μ Lずつ添加、続いて検量線用標準試料液（上記実施例3中のGPC3標準物質を使用）、もしくは適宜希釈した血清試料を25 μ Lずつ、さらにアルカリフォスファターゼを標識したGT607もしくはGT165をさらに25 μ Lずつ添加した。25 $^{\circ}$ Cにて20分間振とうした後、Dyna-Mag-96 Side Skirted（ベリタス社製）を用い、集磁した状態で、洗浄液にて5回洗浄し、予め37 $^{\circ}$ Cに加温していた発光基質液を50 μ Lずつ添加した。室温で1分間振とうした後、4分間静置することで発光させた。化学発光強度はルミノメーター（ベリタス社製）を用い測定した。

リコンビナントGPC3を含む標準試料にもとづいて作成された検量線（標準曲線）を用いて、得られた各ウェルの化学発光強度から各患者の血清中GPC3抗原が算出された。

【実施例 9】

【 0 1 8 9 】

上記のとおりGC33が投与された125症例ならびにプラセボが投与された60症例のうち、128症例分のPFSイベントが得られた時点で、GPC3標的治療におけるGC33投与による効果がPFSにより評価された。また、副次評価として全生存（OS）が78イベントに到達した時点でのOSにより評価された。

【 0 1 9 0 】

また、GC33投与群においては、本第II相臨床試験におけるGC33血清濃度値を用い得られた集団PKモデルにより第3サイクル・1日目（初回投与開始から4週目）の投与前の血中GC33トラフ値を推定し、トラフ値の中央値であった230 μ g/mlをカットオフとし、GC33の暴露が少なかった群（GC33低暴露群）、もしくはGC33の暴露が多かった群（GC33高暴露群）の2群に分け、それぞれの群、もしくはプラセボ群との間で臨床効果の指標としての無増悪生存期間（PFS）もしくは全生存期間（OS）をカプランマイヤー法により比較した。

【実施例 10】

【 0 1 9 1 】

実施例8で算出された血清中に検出された各遊離GPC3濃度に関し、GT30とGT607の組み合わせの系での測定値の中央値をもとに低値群、高値群の2群に分類し、実施例9に示されたようにGC33低暴露、高暴露もしくはプラセボ群におけるPFS曲線もしくはOS曲線を図7A～Dに示した。また、同様にGT114とGT165の組み合わせの系での中央値をもとに2群に分類した際のPFS曲線もしくはOS曲線を図8A～Dに示した。

【 0 1 9 2 】

いずれの場合でも、遊離GPC3濃度が低い群ではPFS期間ならびにOS期間の延長効果が小

10

20

30

40

50

さかったのに対し、血清中の遊離GPC3濃度が高い群においてGC33高暴露群は低暴露群もしくはプラセボ群に対し、PFS期間ならびにOS期間において有意に低いハザード比を示した。

【0193】

また、最も有意差が小さくなる遊離GPC3のカットオフ値を検討した結果、GT30-GT607では175 pg/mL、GT114-GT165では259.7 pg/mLとなり、それぞれカットオフ値より高い遊離GPC3値を示した患者群でのPFS曲線およびOS曲線をそれぞれ、図7E及びF、並びに、図8E及びFに示した。同様に有意に低いハザード比、すなわち各生存期間の延長がGC33高暴露群にて示された。

【0194】

本明細書中で引用した全ての刊行物、特許及び特許出願をそのまま参考として本明細書中にとり入れるものとする。

【産業上の利用可能性】

【0195】

本発明は、GPC3標的治療剤療法の有効性向上と、治療を受ける患者のQOL改善に資するものであり、肝癌をはじめとする癌の治療に有用である。

【配列表フリーテキスト】

【0196】

配列番号44：修飾抗体断片

配列番号45：修飾抗体断片

配列番号46：修飾抗体断片

配列番号47：修飾抗体断片

配列番号48：修飾抗体断片

配列番号49：修飾抗体断片

配列番号50：修飾抗体断片

配列番号51：修飾抗体断片

配列番号52：修飾抗体断片

配列番号53：修飾抗体断片

配列番号54：修飾抗体断片

配列番号55：修飾抗体断片

配列番号56：修飾抗体断片

配列番号57：修飾抗体断片

配列番号58：修飾抗体断片

配列番号59：修飾抗体断片

配列番号60：修飾抗体断片

配列番号61：修飾抗体断片

配列番号62：修飾抗体断片

配列番号63：修飾抗体断片

配列番号64：修飾抗体断片

配列番号65：修飾抗体断片

配列番号66：修飾抗体断片

配列番号67：修飾抗体断片

配列番号68：修飾抗体断片

配列番号69：修飾抗体断片

配列番号70：修飾抗体断片

配列番号71：修飾抗体断片

配列番号72：修飾抗体断片

配列番号73：修飾抗体断片

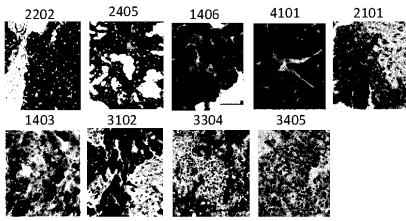
10

20

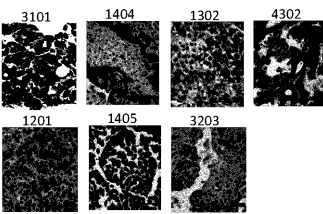
30

40

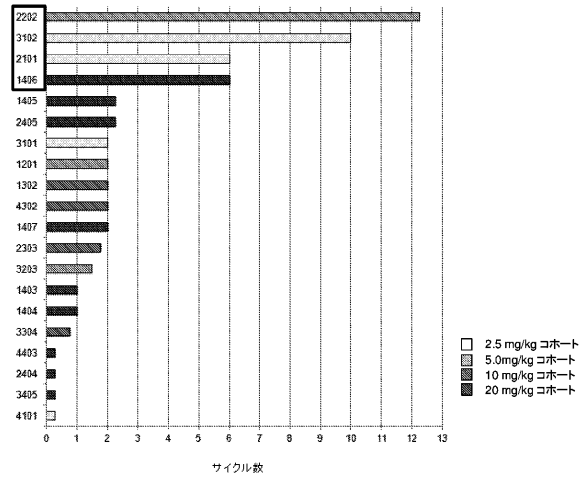
【 図 1 A 】



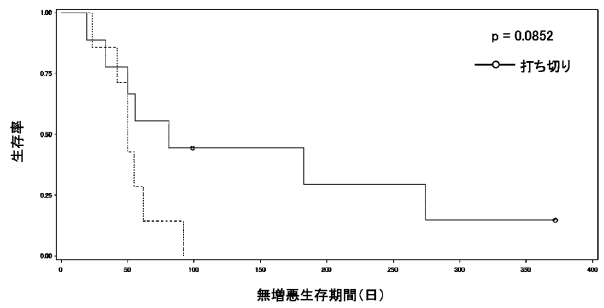
【 図 1 B 】



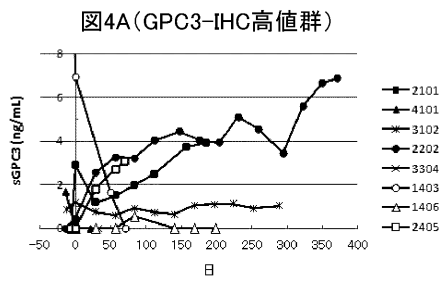
【 図 2 】



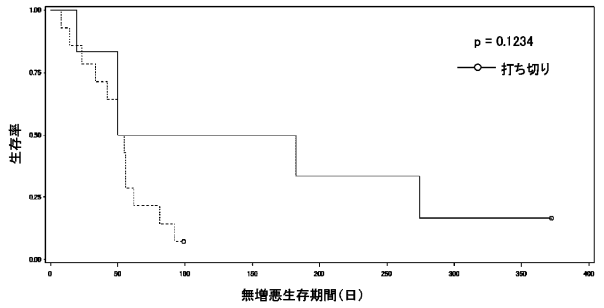
【 図 3 】



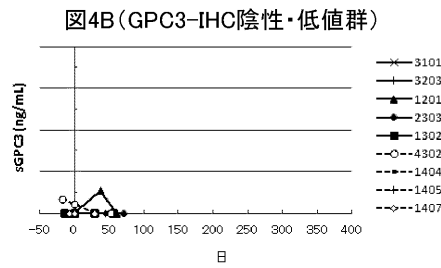
【 図 4 A 】



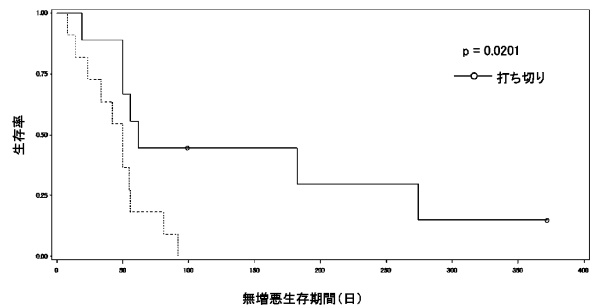
【 図 5 A 】



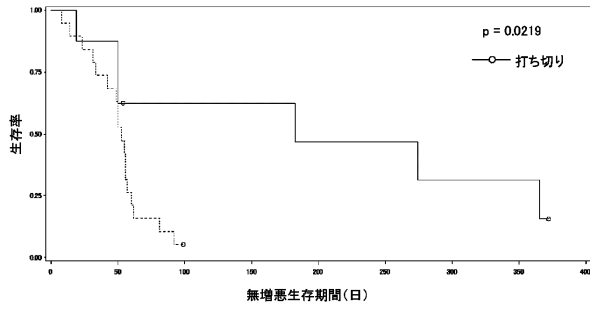
【 図 4 B 】



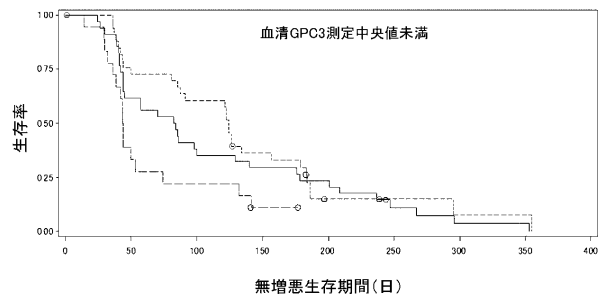
【 図 5 B 】



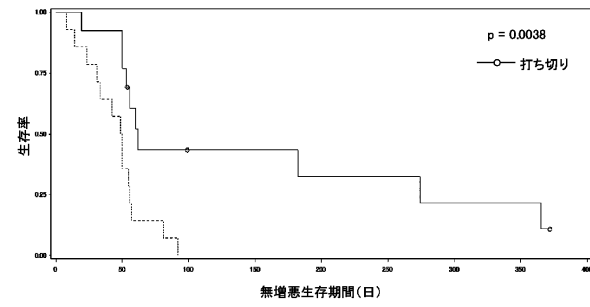
【図 6 A】



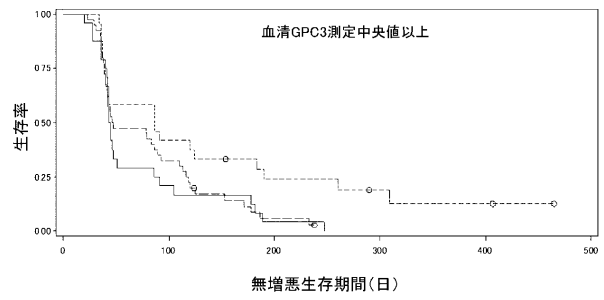
【図 7 A】



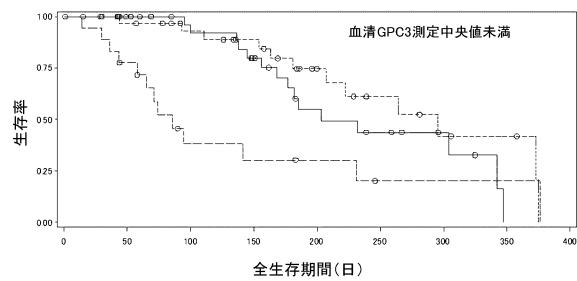
【図 6 B】



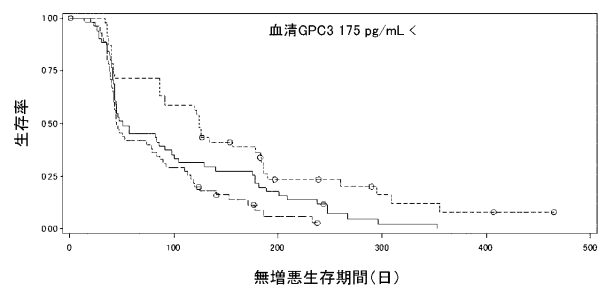
【図 7 B】



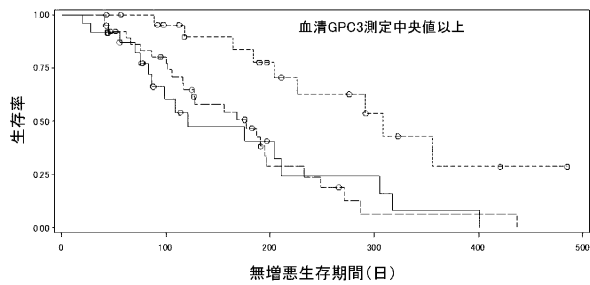
【図 7 C】



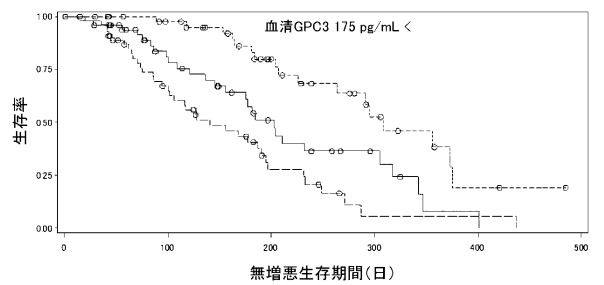
【図 7 E】



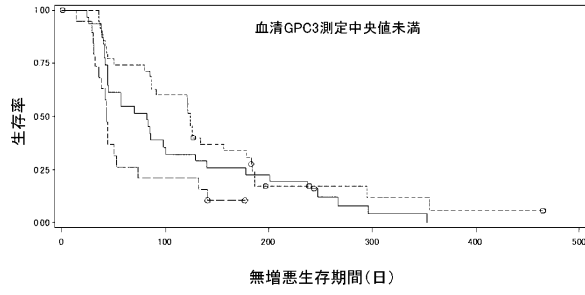
【図 7 D】



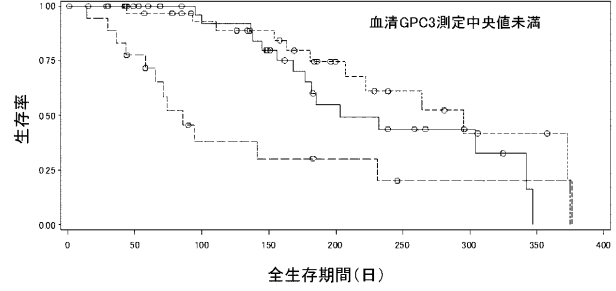
【図 7 F】



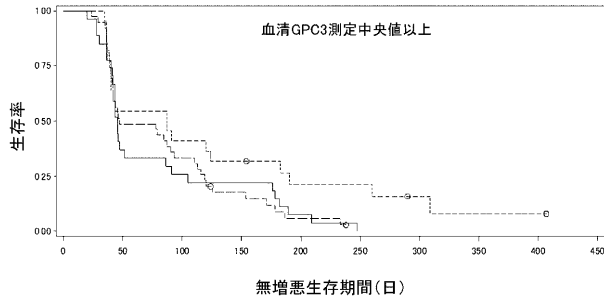
【 8 A 】



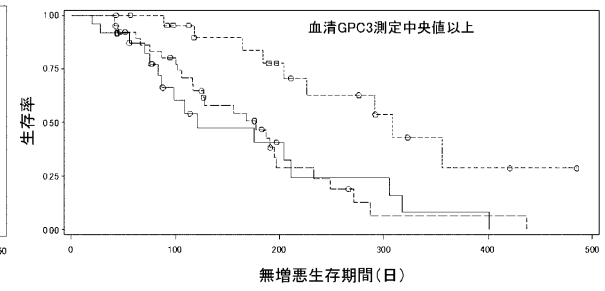
【 8 C 】



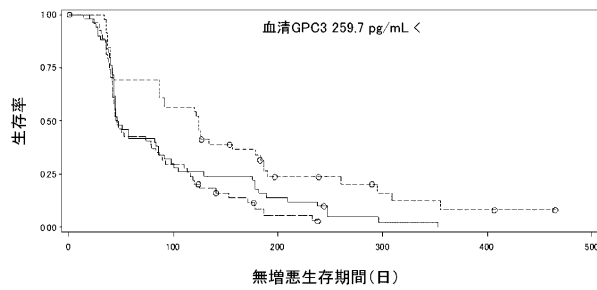
【 8 B 】



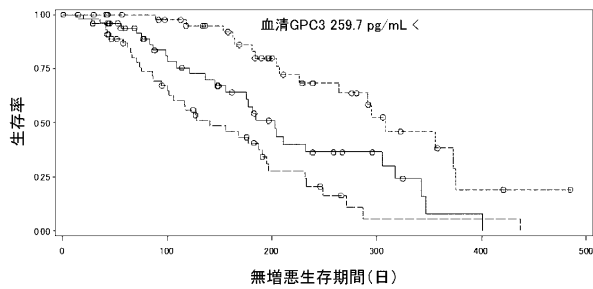
【 8 D 】



【 8 E 】



【 8 F 】



【配列表】

0006359461000001.app

フロントページの続き

(51)Int.Cl.		F I			
A 6 1 K	39/395	(2006.01)	A 6 1 K	39/395	D
A 6 1 K	45/00	(2006.01)	A 6 1 K	39/395	N
C 0 7 K	16/30	(2006.01)	A 6 1 K	39/395	Y
			A 6 1 K	45/00	
			A 6 1 K	39/395	L
			A 6 1 K	39/395	C
			C 0 7 K	16/30	

(72)発明者 天野 潤
 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会社内

(72)発明者 中村 己貴子
 東京都中央区日本橋室町2丁目1番1号 中外製薬株式会社内

審査官 赤坂 祐樹

(56)参考文献 国際公開第2004/038420(WO,A1)
 国際公開第2009/116659(WO,A1)
 特開2011-068682(JP,A)
 国際公開第2005/106485(WO,A1)
 国際公開第2012/145469(WO,A1)

(58)調査した分野(Int.Cl.,DB名)
 G01N 33/48-33/98
 JSTPlus/JMEDPlus/JST7580(JDreamIII)
 CPlus/MEDLINE/EMBASE/BIOSIS(STN)

专利名称(译)	给予GPC3靶向治疗剂治疗有效的患者的GPC3靶向治疗剂		
公开(公告)号	JP6359461B2	公开(公告)日	2018-07-18
申请号	JP2014552948	申请日	2013-12-24
申请(专利权)人(译)	中外制药有限公司		
当前申请(专利权)人(译)	中外制药有限公司		
[标]发明人	大友俊彦 天野潤 中村己貴子		
发明人	大友 俊彦 天野 潤 中村 己貴子		
IPC分类号	G01N33/68 G01N33/53 G01N33/48 A61P35/00 A61P1/16 A61K39/395 A61K45/00 C07K16/30		
CPC分类号	A61K2039/505 C07K16/303 G01N33/57438 G01N2400/00 A61K2039/54 A61K2039/545 A61P1/16 A61P35/00 C07K2317/73 G01N2800/52 A61K39/395 G01N33/574 C07K16/28 C07K2317/34 G01N2333/4722		
FI分类号	G01N33/68.ZNA G01N33/53.Y G01N33/48.P A61P35/00 A61P1/16 A61K39/395.D A61K39/395.N A61K39/395.Y A61K45/00 A61K39/395.L A61K39/395.C C07K16/30		
代理人(译)	松任谷裕子 北野 健		
优先权	2012280304 2012-12-21 JP		
其他公开文献	JPWO2014097648A1		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

GPC3靶向治疗剂，用于在接受GPC3靶向治疗疗法或确定GPC3靶向治疗疗法的持续性之前确定患者或患者中癌症的GPC3靶向治疗疗法的方法监测在接受治疗之前从患者分离的生物样品中的游离GPC3浓度和/或接受GPC3靶向治疗剂的患者，其中游离GPC3浓度是预定值公开了确定GPC3靶向治疗剂疗法有效的方法，或确定GPC3靶向治疗剂疗法的继续的方法。还公开了GPC3靶向治疗剂或制剂，其用于进一步给予被确定为有效或继续GPC3靶向治疗剂疗法的患者。

(19) 日本国特許庁(JP)	(12) 特許公報(B2)	(11) 特許番号 特許第6359461号 (P6359461)
(45) 発行日 平成30年7月18日(2018.7.18)	(24) 登録日 平成30年6月29日(2018.6.29)	
(51) Int. Cl.	F I	
G O I N 33/68 (2006.01)	G O I N 33/68	Z N A
G O I N 33/53 (2006.01)	G O I N 33/53	Y
G O I N 33/48 (2006.01)	G O I N 33/48	P
A 6 1 P 35/00 (2006.01)	A 6 1 P 35/00	
A 6 1 P 1/16 (2006.01)	A 6 1 P 1/16	
請求項の数 38 (全 67 頁) 最終頁に続く		
(21) 出願番号 特願2014-552948 (P2014-552948)	(73) 特許権者 000003311 中外製薬株式会社	
(8) (22) 出願日 平成26年12月24日(2013.12.24)	東京都北区浮間5丁目5番1号	
(8) 国際出願番号 PCT/JP2013/007529	230184019	
(8) 国際公開番号 W02014/087648	(74) 代理人 弁理士 大野 聖二	
(8) 国際公開日 平成26年6月26日(2014.6.26)	弁理士 松任谷 優子	
審査請求日 平成28年10月27日(2016.10.27)	弁理士 100119183	
(31) 優先権主張番号 特願2012-280304 (P2012-280304)	(74) 代理人 弁理士 北野 健	
(32) 優先日 平成24年12月21日(2012.12.21)	弁理士 100114465	
(33) 優先権主張国 日本国(JP)	弁理士 100149076	
	(74) 代理人 弁理士 梅田 慎介	
	(72) 発明者 大友 俊彦	
	東京都中央区日本橋室町2丁目1番1号	
	中外製薬株式会社内	
	最終頁に続く	
(54) 【発明の名称】 GPC3標的治療剤療法が有効である患者に投与されるGPC3標的治療剤		