



MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

REPUBLICA MOLDOVA



(19) Agenția de Stat
pentru Proprietatea Intelectuală

(11) MD/EP 3616706 (13) T2

(51) Int. Cl:
A61K 38/04 (2006.01.01)
C07K 7/00 (2006.01.01)
C07K 7/06 (2006.01.01)
C07K 7/08 (2006.01.01)
A61P 35/00 (2006.01.01)

(12) BREVET DE INVENȚIE EUROPEAN VALIDAT

(21) Numărul de depozit: e 2020 0241	(49) Data publicării traducerii fasciculului de brevet european validat: BOPI nr. 01/2022, 2022.01.31
(22) Data de depozit: 2015.12.16	(80) Data publicării mențiunii acordării de către OEB: EPB nr. 41/2021, 2021.10.13
(96) Numărul cererii și data de depozit a cererii de brevet european: 19199098.5, 2015.12.16	(82) Data publicării solicitării de validare a brevetului european: BOPI nr. 04/2020, 2020.04.30
(97) Numărul de publicare și data publicării de către OEB a cererii de brevet european:3616706, 2020.03.04	
(31) Numărul cererii prioritare: 201423016; 201462096165 P; 201501017	
(32) Data de depozit a cererii prioritare: 2014.12.23; 2014.12.23; 2015.01.21	
(33) Țara cererii prioritare: GB; US; GB	
<p>(71) Solicitant: IMMATICS BIOTECHNOLOGIES GMBH, DE</p> <p>(72) Inventatori: WEINSCHENK Toni, DE; MAHR Andrea, DE; FRITSCHE Jens, DE; MÜLLER Phillip, DE; WIEBE Anita, DE; MISSEL Sarah, DE</p> <p>(73) Titular: IMMATICS BIOTECHNOLOGIES GMBH, DE</p> <p>(74) Mandatar autorizat: FOCȘA Valentin</p>	

(54) Noi peptide și combinație de peptide pentru utilizare în imunoterapie împotriva carcinomului hepatocelular (HCC) și a altor cancer

(57) Rezumat:

1

Prezenta inventie se referă la peptide, proteine, acizi nucleici și celule pentru utilizare în metode imunoterapeutice. În mod special, prezenta inventie se referă la imunoterapia cancerului. În plus, prezenta inventie se referă la epitopii peptidici ai celulelor T citotoxice asociate tumorii, singuri sau asociați cu alte

2

peptide asociate tumorii, care pot servi, de exemplu, drept componente farmaceutice active ale formulelor de vaccin care stimulează răspunsurile imunitare antitumorale sau pentru stimularea celulelor T *ex vivo* și transferarea la paciente. Peptidele legate de molecule ale complexului major de histocompatibilitate

(MHC), sau peptidele ca atare, pot fi, de asemenea, ținte ale anticorpilor, ale receptorilor solubili ai celulelor T și ale altor molecule de legare. În special, prezenta invenție se referă la mai multe secvențe peptidice noi și variantele acestora derivate din moleculele HLA de clasă I și de clasă II ale celulelor tumorale umane care se pot folosi în formule de vaccin pentru inducerea de

răspunsuri imunitar antitumorale sau drept ținte pentru dezvoltarea de compuși sau celule active din punct de vedere farmaceutic/imunologic.

Secvențe: 348

Revendicări: 15

Figuri: 4

(54) Novel peptides and combination of peptides for use in immunotherapy against hepatocellular carcinoma (hcc) and other cancers

(57) Abstract:

1

The present invention relates to peptides, proteins, nucleic acids and cells for use in immunotherapeutic methods. In particular, the present invention relates to the immunotherapy of cancer. The present invention furthermore relates to tumor-associated T-cell peptide epitopes, alone or in combination with other tumor-associated peptides that can for example serve as active pharmaceutical ingredients of vaccine compositions that stimulate anti-tumor immune responses, or to stimulate T cells ex vivo and transfer into patients. Peptides bound to molecules of the major histocompatibility complex (MHC), or

2

peptides as such, can also be targets of antibodies, soluble T-cell receptors, and other binding molecules. In particular, the present invention relates to several novel peptide sequences and their variants derived from HLA class I and class II molecules of human tumor cells that can be used in vaccine compositions for eliciting anti-tumor immune responses or as targets for the development of pharmaceutically / immunologically active compounds and cells.

Sequences: 348

Claims: 15

Fig.: 4

Descriere:
(Descrierea se publică în varianta redactată de solicitant)

Prezenta inventie se referă la peptide, proteine, acizi nucleici și celule pentru utilizare în metode imunoterapeutice. În mod special, prezenta inventie se referă la imunoterapia cancerului. În plus, prezenta inventie se referă la epitopii peptidici ai celulelor T citotoxice asociate tumorii, singuri sau asociați cu alte peptide asociate tumorii, care pot servi, de exemplu, drept componente farmaceutice active ale formulelor de vaccin care stimulează răspunsurile imunitare antitumorale sau pentru stimularea celulelor T *ex vivo* și transferarea la paciente. Peptidele legate de molecule ale complexului major de histocompatibilitate (MHC), sau peptidele ca atare, pot fi, de asemenea, ținte ale anticorpilor, ale receptorilor solubili ai celulelor T și ale altor molecule de legare. În special, prezenta inventie se referă la mai multe secvențe peptidice noi și variantele acestora derivate din moleculele HLA de clasă I și de clasă II ale celulelor tumorale umane care se pot folosi în formule de vaccin pentru inducerea de răspunsuri imunitare antitumorale sau drept ținte pentru dezvoltarea de compuși sau celule active din punct de vedere farmaceutic/imunologic.

Fundamentalul inventiei

Carcinomul hepatocelular (HCC) este una dintre cele mai frecvente tumori din lume și reprezintă aproximativ 6% din toate cazurile noi de cancer diagnosticate în întreaga lume. În 2012, au apărut în lume aproximativ 782.000 de cazuri noi de HCC, ceea ce îl face al cincilea cel mai frecvent cancer la bărbați (554.000 de cazuri) și al nouălea la femei (228.000 de cazuri) (<http://globocan.iarc.fr>). HCC este cea mai frecventă malignitate hepatică primară, reprezentând peste 80% din toate cazurile de cancer hepatic primar la adulți.

Distribuția HCC variază geografic, iar ratele de incidență depind de sex. Rata de incidență standardizată pe structura de vîrstă (ASR) a HCC la bărbați este cea mai ridicată în Asia de Est (31,9) și Asia de Sud-Est (22,2), intermediară în Europa de Sud (9,5) și America de Nord (9,3) și cea mai mică în Europa de Nord (4,6) și Asia Sud-Centrală (3,7). Ratele de incidență a HCC la femei sunt mai mici decât ASR la bărbați. Cea mai mare valoare a ASR la femei apare în Asia de Est (10,2) și Africa de Vest (8,1), cea mai mică în Europa de Nord (1,9) și Micronezia (1,6).

Prognosticul general pentru pacienții cu HCC este slab. Rata de supraviețuire relativă de 5 ani (5Y-RSR) pentru HCC este de aproximativ 15%, în funcție de stadiul din momentul diagnosticării. Pentru HCC localizat, unde cancerul este încă limitat la ficat, 5Y-RSR este de aproximativ 28%. Pentru HCC regional și îndepărtat, unde cancerul a crescut în organe apropiate sau îndepărtate, 5Y-RSR este de 7%, respectiv 2%.

În ultimul timp au fost efectuate un număr limitat de studii de imunoterapie pentru HCC. Au fost utilizate citokine pentru activarea subseturilor de celule imune și/sau creșterea imunogenicității tumorii (Reinisch et al., 2002; Sangro et al., 2004). Alte studii s-au concentrat asupra infuziei de limfocite infiltratoare tumorale sau limfocite din sânge periferic activat (Shi et al., 2004a; Takayama et al., 1991; Takayama et al., 2000).

Până în prezent a fost efectuat un număr mic de studii de vaccinare terapeutică. Butterfield et al. au efectuat două studii folosind peptide derivate din alfa-fetoproteină (AFP) ca vaccin sau celule dendritice încărcate cu peptide AFP *ex vivo* (Butterfield et al., 2003; Butterfield et al., 2006). În două studii diferite, celule dendritice (DC) autologe au fost pulsate *ex vivo* cu lizat de tumoră autolog sau lizat de linie celulară HepG2 de hepatoblastom (Palmer et al., 2009). Până în prezent, studiile de vaccinare au arătat doar îmbunătățiri limitate ale rezultatelor clinice.

Peptidele fosforilate sunt prezentate, printre altele, în documentul WO 2014/39675.

Rezumatul inventiei

Prezenta inventie se referă la o peptidă care cuprinde secvența de aminoacid din SEQ ID NO. 47, așa cum este definită în Revendicarea 1 anexată. Alte aspecte ale inventiei sunt definite în revendicările anexate.

Într-un prim aspect se descrie o peptidă care cuprinde o secvență aminoacidică selectată din grupul format din SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300 sau o variantă de secvență a acestuia care este de cel puțin 80%, de preferință de cel puțin 90%, omologă (de preferință cel puțin 80% sau cel puțin 90% identică) cu SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300, în care varianta menționată se leagă de MHC și/sau induce celule T care reacționează încrucisat cu peptida menționată, sau o sare acceptabilă farmaceutic a acesteia, în care peptida menționată nu este polipeptida de bază cu lungime completă.

Este descrisă, de asemenea, o peptidă care cuprinde o secvență care este selectată din grupul format din SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300 sau o variantă a acesteia care este de cel puțin 80%, de preferință de cel puțin 88%, omologă (de preferință cel puțin 80% sau cel puțin 88% identică) cu SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300, în care peptida menționată sau varianta acesteia are o lungime totală între 8 și 100, de preferință între 8 și 30 și, cel mai preferat, între 8 și 14 aminoacizi.

Tabelele următoare prezintă peptida în conformitate cu prezenta descoperire, valorile lor SEQ ID NO. respective și gena-sursă (subiacentă) prospectivă pentru această peptidă. Peptida din Tabelul 1 se leagă la HLA-A*02. Peptidele din Tabelul 2 sunt în plus utile pentru diagnosticarea și/sau tratamentul diferitelor malignități care implică o supra-expresie sau supra-prezentare a polipeptidelor respective.

5 Tabelul 1: Peptide HLA-A*02 în conformitate cu prezenta inventie – S* = fosfoserină

SEQ ID NO.	Secvență	ID-uri gene	Simboluri oficiale de gene
47	FLDTPIAKV	85407	NKD1

În plus, sunt descrise, în general, peptidele în conformitate cu prezenta inventie pentru utilizare în tratamentul bolilor proliferative, cum ar fi, de exemplu, cancerul pancreatic, cancerul de colon sau rectal, cancerul renal, cancerul cerebral și/sau leucemii.

10 Preferate în mod special sunt peptidele – singure sau în combinație – în conformitate cu prezenta descoperire selectate din grupul format din SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300. Mai preferate sunt peptidele – singure sau în combinație – selectate din grupul format din SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 124 (vezi Tabelul 1), preferabil pentru legarea A*02, și din grupul format din of SEQ ID NO. 187 până la SEQ ID NO. 218, de preferință pentru legarea A*24 și utilizarea lor în imunoterapia de HCC, cancerul cerebral, cancerul renal, cancerul pancreatic, cancerul de colon sau rectal ori leucemie, și, de preferință, HCC.

15 Așa cum se arată în tabelele următoare 2 și 3, multe dintre peptidele în conformitate cu prezenta inventie pot fi utilizate, de asemenea, în imunoterapia altor indicații. Tabelele arată, pentru peptidele selectate pe care au fost găsite tipuri de tumori suplimentare, prezentând supraprezentare (inclusiv prezantare specifică) pe mai mult de 5% din probele tumorale măsurate sau prezantare pe mai mult de 5% din probele tumorale măsurate cu un raport de medii geometrice tumoare vs. țesuturi normale mai mare de 3. Supraprezentarea este definită ca prezantare mai mare pe proba tumorala în comparație cu proba normală cu prezantarea cea mai mare. Țesuturile normale pe care fost testată supraprezentarea au fost: țesut adipos, glandă suprarenală, celule sanguine, vas sanguin, măduvă osoasă, creier, cartilaj, esofag, ochi, vezică biliară, inimă, rinichi, intestin gros, ficat, plămâni, ganglion limfatic, nerv, pancreas, glandă paratiroidiană, peritoneu, hipofiză, pleură, glandă salivară, mușchi scheletic, piele, intestin subțire, splină, stomac, glandă tiroidă, trahee, ureter, vezică urinară.

20 Tabelul 2: Peptide în conformitate cu prezenta inventie și utilizările lor specifice în alte boli proliferative, în special în alte boli canceroase – S* = fosfoserină

SEQ ID NO.	Secvență	Alte organe/boli relevante
47	FLDTPIAKV	Creier, colon, rect

25 Tabelul 3: Peptide în conformitate cu prezenta inventie și utilizările lor specifice în alte boli proliferative, în special în alte boli canceroase - S* = fosfoserină

SEQ ID NO.	Secvență	Entități suplimentare
47	FLDTPIAKV	NSCLC, GC, cancer esofagian

În mod similar, peptidele specificate în Tabelul 3 de mai sus pot constitui baza pentru – într-o variantă de realizare preferată combinată – tratamentul bolilor aşa cum este indicat.

30 Astfel, un alt aspect al prezentei descrieri se referă la utilizarea peptidelor descrise în prezentul document pentru tratamentul – de preferință combinat – al unei boli proliferative selectate din grupul de HCC, cancer cerebral, cancer renal, cancer pancreatic, cancer de colon sau rectal și leucemie.

Prezenta descoperire se referă, în plus, la peptidele descrise în prezentul document care au capacitatea de a se lega la o moleculă a complexului major de histocompatibilitate (MHC) uman de clasa I sau – într-o formă alungită, cum ar fi o variantă de lungime – sau de clasă II.

40 Prezenta descoperire se referă și la peptidele descrise în prezentul document în care peptidele respective (fiecare) constau, în esență, dintr-o secvență de aminoacizi în conformitate cu SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300.

Prezenta inventie se referă în continuare la peptidele descrise în prezentul document, în care respectiva peptidă este modificată și/sau include legături non-peptidice.

45 Prezenta descoperire se referă suplimentar la peptidele descrise în prezentul document, în care respectiva peptidă face parte dintr-o proteină de fuziune, în special fuzionată cu aminoacizi N-terminali ai lanțului invariant (Ii) asociat cu antigenul HLA-DR sau fuzionată cu un anticorp (sau în secvență unui anticorp), cum ar fi, de exemplu, un anticorp care este specific pentru celulele dendritice.

Prezenta descoperire se referă în continuare la un acid nucleic care codifică peptidele descrise în prezentul document. Prezenta descoperire referă în continuare la acidul nucleic descris în prezentul document, care este ADN, ADNc, APN, ARN sau combinații ale acestora.

5 Prezenta descoperire se referă în continuare la un vector de exprimare care este capabil să exprime și/sau exprimă un acid nucleic aşa cum este descris în prezentul document.

Prezenta descoperire se referă în continuare la o peptidă conform descrierii din prezentul document, un acid nucleic conform descrierii din prezentul document sau un vector de exprimare conform descrierii din prezentul document pentru utilizare în tratamentul bolilor, inclusiv cancer și boli patologice autoimune/inflamatorii/imune.

10 Prezenta descoperire se mai referă la anticorpi împotriva peptidelor descrise în prezentul document sau complexe ale peptidelor menționate în conformitate cu descrierea din prezentul document cu MHC și metode de realizare a acestora.

Prezenta descoperire se referă în continuare la receptori de celule T (TCR), în special TCR solubil (sTCR) și TCR clonate transformate în celule T autologe sau alogene și metode de realizare a acestora, precum și celule NK sau alte celule care poartă respectivul TCR sau care reacționează încrușiat cu TCR-urile menționate.

15 Anticorpii și TCR sunt exemple de realizare suplimentare ale utilizării imunoterapeutice a peptidelor în conformitate cu invenția la îndemână.

20 Prezenta descoperire se referă în continuare la o celulă gazdă cuprinzând un acid nucleic în conformitate cu descrierea din prezentul document sau un vector de exprimare descris anterior. Prezenta descoperire se referă în continuare la celula-gazdă în conformitate cu descrierea din prezentul document, care este o celulă prezentatoare de antigen și, de preferință, este o celulă dendritică.

25 Prezenta descoperire se referă în continuare la o metodă de producere a unei peptide în conformitate cu descrierea din prezentul document, metoda cuprinzând cultivarea celulei gazdă în conformitate cu descrierea din prezentul document și izolarea peptidei din celula gazdă menționată sau din mediul său de cultură.

30 Prezenta descoperire se referă în continuare la metoda descrisă în prezentul document în care antigenul este încărcat pe molecule de MHC de clasă I sau de clasă II exprimate pe suprafața unei celule prezentatoare de antigen adecvate sau a unei celule prezentatoare de antigen artificiale prin punerea în contact a unei cantități suficiente de antigen cu o celulă prezentatoare de antigen.

35 Prezenta descoperire se referă în continuare la metoda descrisă în prezentul document în care celula prezentatoare de antigen cuprinde un vector de exprimare capabil să exprime respectiva peptidă care conține SEQ ID NO. 1 până la SQ ID NO. 300, de preferință conținând SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 124 și SEQ ID NO. 187 până la SEQ ID NO. 218 sau o variantă de secvență aminoacidică.

40 Prezenta descoperire se referă în continuare la celulele T activate produse prin metoda descrisă în prezentul document, în care celula T menționată recunoaște selectiv o celulă care exprimă o polipeptidă cuprinzând o secvență de aminoacizi în conformitate cu descrierea din prezentul document.

45 Prezenta descoperire se referă în continuare la o metodă de ucidere a celulelor țintă la un pacient la care celulele țintă exprimă aberant o polipeptidă cuprinzând orice secvență de aminoacizi în conformitate cu descrierea din prezentul document, metoda cuprinzând administrarea, la pacient, a unui număr eficace de celule T produse în conformitate cu descrierea din prezentul document.

50 Prezenta descoperire se referă, de asemenea, la utilizarea oricărei peptide descrise, acidul nucleic în conformitate cu prezenta descriere, vectorul de exprimare în conformitate cu prezenta descriere, celula în conformitate cu prezenta descriere, limfocita T activată, receptorul de celule T sau anticorpul sau alte molecule de legare peptidică și/sau MHC în conformitate cu prezenta descriere ca medicament sau la fabricarea unui medicament. De preferință, medicamentul este activ împotriva cancerului.

De preferință, respectivul medicament este pentru o terapie celulară, un vaccin sau o proteină bazată pe un TCR sau anticorp solubil.

55 Prezenta descoperire se referă, de asemenea, la o utilizare în conformitate cu descrierea din prezentul document în care numitele celule canceroase sunt HCC, cancer cerebral, cancer renal, cancer pancreatic, cancer de colon sau rectal sau leucemie și, de preferință, celule HCC.

Prezenta descoperire se referă în continuare la proteine marker și biomarkeri particulari pe baza peptidelor descrise în prezentul document, numite în prezentul document „ținte”, care pot fi utilizate în diagnosticarea și/sau prognosticul CRC. Prezenta descoperire se referă, de asemenea, la utilizarea acestor ținte noi în contextul tratamentului cancerului.

60 Există două clase de molecule MHC, MHC de clasă I și MHC de clasă II. Moleculele MHC sunt compuse dintr-un lanț greu alfa și din beta-2 microglobuline (receptori MHC de clasă I) sau, respectiv, dintr-un lanț alfa și un lanț beta (receptori MHC de clasă II). Conformația lor tridimensională prezintă o incizură de legare care este folosită pentru interacțiuni necovalente cu peptide. Moleculele MHC de clasă I pot fi găsite pe majoritatea celulelor nucleate. MHC de clasă I prezintă peptide care rezultă din clivajul proteolitic al proteinelor predominant endogene, produse ribozomale defecte (DRIP) și peptide mai mari.

Moleculele MHC de clasă II se pot găsi numai pe celulele „profesioniști” prezentatoare de antigen (APC) și prezintă inițial peptidele unor proteine exogene sau transmembranare captate de APC în timpul endocitozei și care sunt procesate ulterior. Complexele de peptide și MHC de clasă I sunt recunoscute de celule T CD8-pozițive purtătoare de TCR (receptor de celule T) adecvat, în timp ce complexele de peptidă și molecule MHC de clasă II sunt recunoscute de celule T helper CD4-pozițive cu TCR adecvat. Este bine cunoscut faptul că TCR, peptida și MHC sunt prezente în raport stoechiometric 1:1:1.

Celulele T pozitive pentru CD4 joacă un rol important în inducerea și susținerea răspunsurilor efective de către celulele T citotoxice pozitive pentru CD8. Identificarea epitopilor celulelor T CD4-pozițive derivate din antigenii asociați tumorilor (TAA) are o mare importanță pentru dezvoltarea de produse farmaceutice care declanșează răspunsuri imunitare antitumorale (Gnjatic et al., 2003). La locul tumorii, celulele T helper susțin un mediu citokinic favorabil celulelor T (CTL-favorabil) (Mortara et al., 2006) și atrag celulele efectoare, de exemplu CTL-uri, celule NK, macrofage și granulocite (Hwang et al., 2007).

În absența inflamației, exprimarea moleculelor MHC de clasă II este limitată în principal la celulele sistemului imunitar, în special la celulele profesioniști prezentatoare de antigen (APC) cum ar fi monocitele, celulele derivate din monocite, macrofagele sau celulele dendritice. La pacienții cu cancer, celulele tumorale au fost identificate că exprimă molecule MHC de clasă II (Dengjel et al., 2006).

Peptidele alungite (mai lungi) din descoperire pot acționa ca epitopi activi ai MHC de clasă II. Celulele T helper, activate de epitopii MHC de clasă II, joacă un rol important în modularea rolului efector al CTL în imunitatea antitumorală. Epitopii celulelor T care declanșează un răspuns din partea celulelor T helper de tip TH1 susțin funcțiile efectorii ale celulelor T killer CD8, care includ funcții citotoxice îndreptate împotriva celulelor tumorale care prezintă pe suprafața celulară complexe MHC/peptide asociate tumorii. Astfel epitopii peptidei unei celule T helper asociate tumorii, singur sau asociat cu alte peptide asociate tumorii, poate servi ca ingredient farmaceutic activ al formulelor de vaccin care ar stimula răspunsul imunitar antitumoral.

S-a demonstrat pe modele animale (mamifere), de exemplu șoarece, că chiar și în absența limfocitelor T CD8 pozitive, celulele T CD4-pozițive sunt suficiente pentru inhibarea manifestărilor tumorale prin inhibarea angiogenezei prin sinteza de interferon gamma (IFN γ).

Există dovezi pentru celule T CD4 ca efectori antitumorali direcți (Braumuller et al., 2013; Tran et al., 2014).

Deoarece exprimarea constitutivă a moleculelor HLA de clasă II este, de obicei, limitată la celulele imune, posibilitatea de izolare a peptidelor de clasă II direct din tumorii primare nu a fost considerată posibilă. Totuși, Dengjel et al. au reușit să identifice un număr de epitopi MHC de clasă II direct din tumorii (WO 2007/028574, EP 1 760 088 B1).

Antigenele care sunt recunoscute de limfocitele T citotoxice specifice tumorii, epitopii acestora, pot fi molecule derivate din toate categoriile de proteine, cum ar fi enzimele, receptorii, factorii de transcriere etc. care sunt exprimate și care, comparativ cu celulele nemodificate cu aceeași origine, sunt, de obicei, reglate în sens creșător în celulele respectivei tumorii.

Deoarece ambele tipuri de răspuns, CD8 și CD4 dependente, contribuie împreună și sinergic la efectul antitumoral, identificarea și caracterizarea antigenilor asociați tumorii recunoscuți de celule T CD8+ (ligand: moleculă MHC de clasă I + epitop peptidă) sau celule T helper CD4-pozițive (ligand: moleculă MHC de clasă II + epitop peptidă) este important în dezvoltarea de vaccinuri tumorale.

Pentru ca o peptidă MHC de clasă II să declanșeze (inducă) un răspuns imunitar celular, trebuie, de asemenea, să se lege de o moleculă MHC. Acest proces depinde de alelele moleculei MHC și de polimorfismele specifice ale secvenței de aminoacizi ai peptidei. Peptidele care leagă MHC de clasă I au de obicei o lungime de 8-12 resturi de aminoacizi și conțin două resturi conservate („ancore”) în secvența acestora, care interacționează cu incizura de legare corespunzătoare a moleculei MHC. Astfel, fiecare alătura MHC are un „motiv de legare” care determină ce peptide se pot lega specific de incizura de legare.

În cazul reacțiile imunitare dependente de MHC de clasă I, peptidele nu numai că se pot lega de anumite molecule MHC de clasă I exprimate de celulele tumorale, dar trebuie să fie și recunoscute ulterior de celulele T care prezintă receptorii specifici pentru celulele T (TCR).

Clasificarea curentă a antigenilor asociați tumorii cuprinde următoarele grupuri principale :

a) Antigeni de cancer testicular: primele AAT identificate vreodată care se pot recunoaște de către celulele T aparțin acestei clase, denumite inițial antigeni de cancer testicular (CT) deoarece exprimarea membrilor clasei se face în diferite tipuri histologice de tumorii umane și, la nivelul țesuturilor naturale, sunt loc numai în spermatocite/spermatogoniile din testicul și, ocazional, în placenta. Deoarece celulele testiculare nu exprimă molecule HLA de clasă I și II, acești antigeni nu pot fi recunoscuți de celulele T în țesuturi normale și prin urmare pot fi considerați specifici tumorii din punct de vedere imunologic specifici tumorii. Exemple bine cunoscute de antigeni CT sunt membrii familiei MAGE sau NY-ESO-1.

b) Antigeni de diferențiere: aceste TAA sunt împărtășite între tumori și țesuturi normale din care provin tumorile; majoritatea sunt identificate în melanome și melanocite normale. Multe dintre aceste proteine

derivate din melanocite sunt implicate în biosinteza melaninei și prin urmare nu sunt specifice tumorii, dar sunt totuși folosite pe scară largă pentru imunoterapia cancerului. Exemplul include, fără a se limita la, tirozinază și Melan-A/MART-1 pentru melanom sau PSA pentru cancer prostatic.

c) TAA supra-exprime: Genele care codifică TAA-uri larg exprimate au fost depistate în tipuri histologice diferite de tumorii precum și în multe țesuturi normale, în general cu niveluri reduse de exprimare. Este posibil ca mulți dintre epitopii procesați și posibil prezenți de țesuturile normale să fie sub nivelul prag pentru recunoașterea de către celulele T, în timp ce supraexprimarea lor în celulele tumorale poate declansa un răspuns anticanceros prin încălcarea toleranței anterior stabilite. Exemplul cunoscut pentru această clasă de TAA-uri sunt Her-2/neu, survivina, telomeraza sau WT1.

5 d) Antigeni specifici tumorii: aceste TAA unice apar din mutații ale genelor normale (cum ar fi β-catenina, CDK4 etc.). Unele dintre aceste modificări moleculare sunt asociate cu transformări neoplazice și/sau progresie. Antigenii specifici tumorii sunt în general capabile să inducă un răspuns imunitar puternic fără a purta riscul unor reacții autoimune împotriva țesuturilor normale. Pe de altă parte aceste TAA sunt în majoritatea cazurilor relevante numai tumorii exacte din care au fost identificate și de obicei 10 nu sunt comune mai multor tipuri individuale de tumorii. Specificitatea (sau asocierea) cu tumoarea a unei peptide poate apărea, de asemenea, dacă peptida provine dintr-un exon din tumoare (asociat tumorii) în cazul izoformelor specifice tumorii (asociate tumorii).

15 e) TAA-uri care apar prin modificări anormale post-translație: aceste TAA apar din proteine care nu sunt nici specifice, nici supra-exprime în tumorii, dar care devin totuși asociate tumorii prin procese 20 post-translaționale active în mod principal în tumorii.

Exemplul pentru aceste clase apar din tipare de glicozilare alterată, care duc la epitopi noi în tumorii cum ar fi pentru MUC1 sau evenimente de tip scindarea proteinei în timpul degradării, care pot sau nu să fie 25 specifice tumorii.

f) Proteine oncovirale: aceste TAA sunt proteine virale care pot juca un rol critic în procesul oncogen și acestea, deoarece sunt străine (nu au origine umană) pot evoca un răspuns al celulelor T. Exemplul de astfel de proteine sunt proteinele papilomavirusului uman de tip 16, E6 și E7, care sunt exprimate în carcinomul cervical.

30 Pentru ca proteinele să fie recunoscute de limfocitele T citotoxice ca antigene specifice tumorale sau asociate tumorii, și pentru a putea fi utilizate în terapie, trebuie îndeplinite anumite condiții prealabile. Antigenul trebuie să fie exprimat preponderent în celulele tumorale, și deloc sau nici măcar în cantități mici în țesuturile sănătoase. Într-o realizare preferată, peptida trebuie să fie supraprezentată de celulele tumorale comparativ cu țesuturile sănătoase normale. Este, de asemenea, de dorit ca respectivul antigen să nu fie prezent într-un singur tip de tumoare, și să fie prezent în concentrații mari (de exemplu, număr de copii per celulă pentru respectiva peptidă). Antigenii specifici tumorii și asociati tumorii sunt adesea 35 derivate din proteine implicate direct în transformarea unei celule normale într-o celulă tumorale datorită funcției lor, de exemplu, în controlul ciclului celular sau suprimarea apoptozei. Suplimentar, țintele din aval pentru proteinele care cauzează direct transformarea pot fi reglate în sens crescător și prin urmare pot fi asociate indirect tumorii. Acești antigeni asociati indirect tumorii pot fi de asemenea ținta unei abordări de tip vaccinare (Singh-Jasuja et al., 2004). Este esențială prezența epitopilor în secvență de aminoacizi a 40 antigenului pentru a se asigura faptul că o astfel de peptidă („peptidă imunogenă”), fiind derivată dintr-un antigen asociat tumorii, duce la un răspuns *in vitro* sau *in vivo* al celulelor T.

45 În principiu, orice peptidă care se poate lega de o molecule MHC poate funcționa ca epitop al celulei T. Cerința prealabilă pentru inducerea unui răspuns al celulelor T, *in vitro* sau *in vivo*, este prezența unei celule având TCR corespunzător și absența toleranței imunologice pentru acest anumit epitop.

Prin urmare, TAA sunt un punct de plecare pentru dezvoltarea unei terapii bazate pe celule T, inclusiv însă nelimitându-se la vaccinuri tumorale. Metodele pentru identificarea și caracterizarea TAA sunt bazate pe utilizarea de celule T care se pot izola de la pacienți sau subiecți sănătoși sau sunt bazate pe generarea de profiluri diferențiate sau tipare de exprimare diferențiate pentru peptide între tumori și 50 țesuturi normale.

Cu toate acestea, identificarea genelor supraexprimate în țesuturi tumorale sau linii celulare tumorale umane sau exprimate selectiv în astfel de țesuturi sau linii celulare nu asigură informații precise asupra utilizării antigenilor care se transcriu din aceste gene într-un tratament imunitar. Aceasta deoarece 55 numai o subpopulație individuală de epitopi ai acestor antigeni este adecvată pentru o astfel de aplicație deoarece o linie de celule T cu TCR corespunzător trebuie să fie prezentă iar toleranța imunologică pentru acest anumit epitop trebuie să fie absentă sau minimală. Într-un exemplu foarte preferat este, deci, important să se selecteze numai acele peptide prezente peste sau selectiv împotriva căror se poate găsi o celulă T funcțională și/sau proliferantă. Astfel de celule T funcționale sunt definite ca celule T care, la stimularea cu un anumit antigen, pot fi extinse clonal și pot executa funcții efector („celule T efectoare”).

În cazul TCR și al anticorpilor conform invenției, imunogenitatea peptidelor subiacente este secundară. Pentru TCR-urile și anticorpii descriși în prezentul document, prezentarea este factorul determinant.

Utilizările terapeutică și diagnostică împotriva cancerelor suplimentare sunt prezentate în următoarea descriere mai detaliată a proteinelor (polipeptidelor) care stau la baza peptidelor în conformitate cu descrierea.

Proteina NKD1 este redusă, însă ARNm-ul NKD1 este crescut în cancerul pulmonar non-microcelular, prima fiind corelată cu un potențial invaziv crescut și un prognostic slab (Zhang et al., 2011). S-a constatat, de asemenea, că ARNm-ul NKD1 este ridicat în celulele din tumorile de colon umane (Yan et al., 2001; Zhang et al., 2011).

O peptidă constând sau constând în esență din secvența de aminoacizi indicată aici poate avea unul sau doi aminoacizi neancorați (vezi mai jos în ceea ce privește motivul de ancoră) schimbați fără ca această capacitate de a se lega la o moleculă a complexului major de histocompatibilitate (MHC) uman de clasă I sau II să fie modificată substanțial sau să fie afectată negativ în comparație cu peptida nemodificată. Într-un alt exemplu, într-o peptidă care constă în esență din secvența de aminoacizi indicată în prezentul document, unul sau doi aminoacizi pot fi schimbați cu partenerii lor de schimb conservatori (vezi aici mai jos), fără ca această capacitate de a se lega la o moleculă a complexului major de histocompatibilitate (MHC) uman de clasă I sau II să fie modificată substanțial sau este afectată negativ în comparație cu peptida nemodificată.

Prezenta descoperire se referă în continuare la o peptidă în conformitate cu prezentul document, în care respectiva peptidă este modificată și/sau include legături non-peptidice.

Prezenta descoperire se referă suplimentar la o peptidă în conformitate cu prezenta descriere, în care respectiva peptidă face parte dintr-o proteină de fuziune, în special fuzionată cu aminoacizi N-terminali ai lanțului invariant (Ii) asociat cu antigenul HLA-DR sau fuzionată cu un anticorp (sau în secvența unui anticorp), cum ar fi, de exemplu, un anticorp care este specific pentru celulele dendritice, adică se leagă de celulele dendritice.

Prezenta descoperire se referă în continuare la un acid nucleic care codifică o peptidă descrisă în prezentul document. Prezenta descoperire referă în continuare la acidul nucleic descris în prezentul document, care este ADN, ADNc, APN, ARN sau combinații ale acestora.

Prezenta descoperire se referă în continuare la un vector de exprimare care este capabil să exprime, exprimă și/sau prezintă un acid nucleic aşa cum este descris în prezentul document.

Prezenta descoperire se referă în continuare la o peptidă în conformitate cu descrierea din prezentul document, un acid nucleic în conformitate cu descrierea din prezentul document sau un vector de exprimare în conformitate cu descrierea din prezentul document pentru utilizare în medicină.

Prezenta descoperire se referă, de asemenea, la anticorpii descriși mai în detaliu mai jos și metodele pentru realizarea lor. Preferați sunt anticorpii care sunt specifici pentru peptidele prezentei descrieri și/sau pentru peptidele prezentei descrieri atunci când sunt legate de MHC-ul lor. Anticorpii preferați pot fi monoclonali.

Prezenta descoperire se referă, de asemenea, la receptorii de celule T (TCR), în particular receptorii de celule T solubili (sTCR), care vizează peptidele descrise în prezentul document și/sau complexe peptidă-MHC ale acestora, precum și metodele pentru realizarea lor.

Prezenta descoperire se referă, de asemenea, la anticorpi sau alte molecule de legare care vizează peptidele descrise în prezentul document și/sau complexe peptidă-MHC ale acestora, precum și metodele pentru realizarea lor.

Prezenta descriere se referă în continuare la o celulă gazdă cuprinzând un acid nucleic în conformitate cu descrierea din prezentul document sau un vector de exprimare descris anterior. Prezenta descoperire se referă în continuare la celula-gazdă descrisă în prezentul document care este o celulă prezantatoare de antigen. Prezenta descoperire se referă în continuare la celula-gazdă descrisă în prezentul document în care celula prezantatoare de antigen este o celulă dendritică.

Prezenta descoperire se referă în continuare la o metodă de producere a unei peptide în conformitate cu descrierea din prezentul document, metoda cuprinzând cultivarea celulei gazdă în conformitate cu descrierea din prezentul document și izolare peptidei din celula-gazdă și/sau din mediul său de cultură.

Prezenta descoperire se referă, de asemenea, la o metodă *in vitro* pentru producerea de celule T activate, metoda cuprinzând contactul *in vitro* al celulelor T cu molecule II MHC de clasă I umane încărcate cu antigen exprimate pe suprafața unei celule prezantatoare de antigen adecvate pentru o perioadă de timp suficientă pentru activarea celulelor T menționate într-un mod specific antigenului, respectivul antigen fiind cel puțin o peptidă în conformitate cu prezenta invenție. Prezenta descoperire se referă, de asemenea, la o metodă în care antigenul este încărcat pe molecule de II MHC de clasă I sau II exprimate pe suprafața unei celule prezantatoare de antigen adecvate prin punerea în contact a unei cantități suficiente de antigen cu o celulă prezantatoare de antigen.

Prezenta descoperire se referă în continuare la metoda descrisă în prezentul document în care celula prezentatoare de antigen cuprinde un vector de exprimare capabil să exprime respectiva peptidă care conține SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300 sau o variantă de secvență aminoacidică a acesteia.

5 Prezenta descoperire se referă în continuare la celulele T activate produse prin metoda în conformitate cu descrierea din prezentul document care recunoște selectiv o celulă care exprimă aberant o polipeptidă cuprinsând o secvență de aminoacizi în conformitate cu descrierea din prezentul document.

10 Prezenta descoperire se referă în continuare la o metodă de ucidere a celulelor-țintă la un pacient la care celulele țintă exprimă aberant o polipeptidă cuprinsând orice secvență de aminoacizi în conformitate cu descrierea din prezentul document, metoda cuprinsând administrarea, la pacient, a unui număr eficace de celule T în conformitate cu descrierea din prezentul document.

15 Prezenta descoperire se referă, de asemenea, la utilizarea oricărei peptide descrise, a unui acid nucleic în conformitate cu descrierea din prezentul document, a unui vector de exprimare în conformitate cu descrierea din prezentul document, a unei celule în conformitate cu descrierea din prezentul document sau a unei celule T active în conformitate cu descrierea din prezentul document ca medicament sau în fabricarea unui medicament.

20 Prezenta descoperire se referă, de asemenea, la o utilizare în conformitate cu descrierea din prezentul document în care respectivul medicament este un vaccin, o celulă, o populație de celule, cum ar fi, de exemplu, o linie celulară, sTCR-uri și anticorpi monoclonali.

25 Prezenta descoperire se referă, de asemenea, la o utilizare în conformitate cu descrierea din prezentul document în care medicamentul este activ împotriva cancerului.

Prezenta descoperire se referă, de asemenea, la o utilizare în conformitate cu descrierea din prezentul document în care respectivele celule canceroase sunt celule de HCC.

30 Prezenta descoperire se referă în continuare la proteine marker și biomarkeri particulari pe baza peptidelor din prezenta inventie care pot fi utilizate în diagnosticarea și/sau prognosticul HCC.

25 Prezenta descoperire se referă, de asemenea, la utilizarea acestor ținte noi pentru tratarea cancerului.

35 În plus, prezenta descoperire se referă la o metodă de producere a unui vaccin anticancer personalizat pentru un pacient individual folosindu-se o bază de date (descrisă în prezentul document și ca „depozit”) de peptide asociate cu tumori preselecatate.

30 Stimularea unui răspuns imunitar depinde de prezența unor抗原 reconoscute ca străini de către sistemul imunitar al gazdei. Descoperirea antigenilor asociați tumorilor a creat posibilitatea de a folosi sistemul imunitar al gazdei pentru a interveni asupra creșterii tumorale. În prezent, imunoterapia cancerului explorează diferite mecanisme de valorificare a ambelor componente, umorală și celulară, ale sistemului imunitar.

35 Elemente specifice ale răspunsului imunitar cellular sunt capabile de a recunoaște și distrugă în mod specific celulele tumorale. Izolarea celulelor T din populațiile celulare care infiltrează tumorile sau din sângele periferic sugerează că aceste celule au un rol important în reacția imunitară naturală împotriva cancerului. În special celulele T CD8-poitive capabile să recunoască moleculele de clasă I ale peptidelor purtătoare ale complexului major de histocompatibilitate (MHC), care includ, de obicei, 8 până la 10 resturi de aminoacizi derive din proteine sau produse ribozomale defectuoase (DRIP) localizați în citozol, joacă un rol important în acest răspuns. Moleculele MHC umane sunt desemnate și ca抗原 leucocitari umani (HLA).

40 Termenul „peptidă” este folosit în prezentul document pentru a desemna o serie de resturi aminoacid conectate între ele de obicei prin punți peptidice între grupările alfa-amino și carbonil ale aminoacizilor adiacenți. Peptidele au, preferabil, o lungime de 9 aminoacizi, dar pot avea lungimea de 8 aminoacizi și până la 10, 11, 12 sau 13 aminoacizi și, în cazul peptidelor MHC de clasă II (varianțe alungite ale peptidelor din descoperire), pot avea o lungime de 15, 16, 17, 18, 19 sau 20 de aminoacizi.

45 Mai mult, termenul „peptidă” va include săruri ale unei serii de resturi aminoacid conectate între ele, de obicei, prin punți peptidice între grupările alfa-amino și carbonil ale aminoacizilor adiacenți. De preferință, sărurile sunt săruri acceptabile din punct de vedere farmaceutic ale peptidelor, cum ar fi, de exemplu, sărurile de clorură sau acetat (trifluoroacetat). Trebuie menționat că sărurile peptidelor în conformitate cu prezenta descriere diferă în mod substanțial de peptidele în starea lor *in vivo*, întrucât peptidele nu sunt săruri *in vivo*.

50 Termenul „peptidă” include, de asemenea, „oligopeptidă”. Termenul „oligopeptidă” este folosit în prezentul document pentru a desemna o serie de resturi aminoacid conectate între ele de obicei prin punți peptidice între grupările alfa-amino și carbonil ale aminoacizilor adiacenți. Lungimea oligopeptidei nu este critică pentru inventie atât timp cât epitopul corect (sau epitopii corecți) se includ în aceasta. Oligopeptidele au, de obicei, o lungime mai mică de 30 de aminoacizi, dar mai mare de 15 aminoacizi.

55 Termenul „peptidele din prezenta inventie” va include, de asemenea, peptidele care constau din sau conțin o peptidă definită mai sus în conformitate cu SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300.

Termenul „polipeptidă” desemnează o serie de resturi aminoacid conectate între ele de obicei prin punți peptidice între grupările alfa-amino și -carbonil ale aminoacizilor adiacenți. Lungimea polipeptidei nu este critică pentru invenție atâtă timp cât sau epitopii corecți se păstrează. Spre deosebire de termenii „peptidă” sau „oligopeptidă”, termenul „polipeptidă” se referă la molecule care conțin mai mult de circa 30 de resturi de aminoacid.

O peptidă, oligopeptidă, proteină sau polinucleotidă care codifică o astfel de molecule este „imunogenă” (desemnată prin termenul „imunogen” în prezenta invenție) dacă este capabilă să inducă un răspuns imunitar. În cazul prezentei invenții, imunogenitatea este definită mai specific ca fiind abilitatea de a induce un răspuns mediat de celulele T. Astfel, o „imunogenă” este o molecule capabilă să inducă un răspuns imunitar și, în cazul prezentei invenții, o molecule capabilă să inducă un răspuns al celulelor T. Într-un alt aspect, imunogenul poate fi peptida, complexul peptidei cu MHC, oligopeptida și/sau proteină care este utilizată pentru a ridica anticorpi sau TCR-uri specifice împotriva acesteia.

Un „epitop” al celulei T de clasă I necesită o peptidă scurtă care se leagă de receptorul MHC de clasă I formând un complex ternar (catenă alfa MCH de clasă I, beta-2-microglobulină și peptidă) care poate fi recunoscut de o celulă T care poartă un receptor de celulă T corespondent care se leagă de complexul MHC/peptidă cu afinitatea adecvată. Peptidele care se leagă de molecule MHC de clasă I au de obicei o lungime de 8-14 aminoacizi, cel mai frecvent având lungimea de 9 aminoacizi.

La oameni există trei loci genetici diferenți care codifică moleculele MHC de clasă I (moleculele MHC ale omului sunt și antigeni leucocitari umani desemnați (HLA)): HLA-A, HLA-B și HLA-C. HLA-A*01, HLA-A*02, și HLA-B*07 sunt exemple de diferite alele MHC de clasă I care pot fi exprimate din acești loci.

Tabelul 4: Frecvențele de exprimare F pentru HLA*A02 și HLA-A*24 și cele mai frecvente serotipuri HLA-DR. Frecvențele sunt deduse din frecvențele haplotipurilor Gf din populația americană adaptate din Mori et al. (Mori M et al., HLA genes and haplotype frequencies in the North American population: the National Marrow Donor Program Donor Registry. Transplantation. 1997 Oct 15; 64(7): 1017-27) folosind formula Hardy-Weinberg: $F=1-(1-Gf)^2$. Combinăriile de A*02 sau A*24 cu anumite alele HLA-DR pot fi îmbogățite sau mai puțin frecvente decât s-a estimat pe baza frecvențelor singulare datorită unor dezechilibre de legare. Pentru detalii, vezi Chanock et al. (S.J. Chanock, et al. (2004) HLA-A, -B, -Cw, -DQA1 and DRB1 in an African American population from Bethesda, USA Human Immunology, 65: 1223-1235).

Alelă	Populație	Fenotip calculat din frecvența alelei
A*02	Caucaziană (America de Nord)	49,1%
A*02	Afro-americană (America de Nord)	34,1%
A*02	Asiatic-americană (America de Nord)	43,2%
A*02	Latino-americană (America de Nord)	48,3%
DR1	Caucaziană (America de Nord)	19,4%
DR2	Caucaziană (America de Nord)	28,2%
DR3	Caucaziană (America de Nord)	20,6%
DR4	Caucaziană (America de Nord)	30,7%
DR5	Caucaziană (America de Nord)	23,3%
DR6	Caucaziană (America de Nord)	26,7%
DR7	Caucaziană (America de Nord)	24,8%
DR8	Caucaziană (America de Nord)	5,7%
DR9	Caucaziană (America de Nord)	2,1%
DR1	Afro-(nord)-americană	13,20%
DR2	Afro-(nord)-americană	29,80%
DR3	Afro-(nord)-americană	24,80%
DR4	Afro-(nord)-americană	11,10%
DR5	Afro-(nord)-americană	31,10%
DR6	Afro-(nord)-americană	33,70%
DR7	Afro-(nord)-americană	19,20%

Alelă	Populație	Fenotip calculat din frecvența alelei
DR8	Afro-(nord)-americană	12,10%
DR9	Afro-(nord)-americană	5,80%
DR1	Afro-(nord)-americană	6,80%
DR2	Afro-(nord)-americană	33,80%
DR3	Afro-(nord)-americană	9,20%
DR4	Afro-(nord)-americană	28,60%
DR5	Afro-(nord)-americană	30,00%
DR6	Afro-(nord)-americană	25,10%
DR7	Afro-(nord)-americană	13,40%
DR8	Afro-(nord)-americană	12,70%
DR9	Afro-(nord)-americană	18,60%
DR1	Latino-(nord)-americană	15,30%
DR2	Latino-(nord)-americană	21,20%
DR3	Latino-(nord)-americană	15,20%
DR4	Latino-(nord)-americană	36,80%
DR5	Latino-(nord)-americană	20,00%
DR6	Latino-(nord)-americană	31,10%
DR7	Latino-(nord)-americană	20,20%
DR8	Latino-(nord)-americană	18,60%
DR9	Latino-(nord)-americană	2,10%
A*24	Filipine	65%
A*24	Nenieția, Rusia	61%
A*24:02	Japonia	59%
A*24	Malaysia	58%
A*24:02	Filipine	54%
A*24	India	47%
A*24	Coreea de Sud	40%
A*24	Sri Lanka	37%
A*24	China	32%
A*24:02	India	29%
A*24	Australia de Vest	22%
A*24	SUA	22%
A*24	Samara, Rusia	20%
A*24	America de Sud	20%
A*24	Europa	18%

Peptidele din descoperire, de preferință atunci când sunt incluse într-un vaccin al descoperirii, așa cum este descris aici, se leagă de A*02 sau A*24. Un vaccin poate include, de asemenea, peptide MHC de clasă II. Prin urmare, vaccinul în conformitate cu descoperirea poate fi utilizat pentru tratarea cancerului la pacienți care sunt A*02 pozitivi, A*24 pozitivi sau pozitivi pentru A*02 și A*24 încrucișat nu este necesară nicio selecție pentru alotipurile MHC de clasă II din cauza pan-legării acestor peptide.

Combinarea, de exemplu, a peptidelor A*02 și A*24 într-un singur vaccin are avantajul că un procentaj mai mare din orice populație de pacienți poate fi tratat în comparație cu abordarea fiecărei alele MHC de clasă I singulare. În timp ce, în majoritatea populațiilor, mai puțin de 50% dintre pacienți pot fi abordați de o alelă singulară, vaccinul din descoperire poate trata cel puțin 60% dintre pacienți din orice

populație relevantă. În mod specific, următoarele procentaje de pacienți vor fi pozitive pentru cel puțin una dintre aceste alele în diferite regiuni: SUA 61%, Europa de Vest 62%, China 75%, Coreea de Sud 77%, Japonia 86% (calcule de pe www.allelefrequencies.net).

Așa cum este utilizată aici, referirea la o secvență ADN include atât ADN monocatenar, cât și dublu-catenar. Astfel, secvența specifică, dacă contextul nu indică altminteri, se referă la monocatena ADN a secvenței respective, la duplexul respectivei secvențe cu complementul ei (ADN dublu catenar) și la complementul secvenței respective. Termenul „regiune de codare” se referă la acea porțiune a genei care codifică, fie în mod natural, fie în mod normal, produsul de exprimare al acelui gene în mediul său genomic natural, adică regiunea care codifică *in vivo* produsul de exprimare nativ al genei respective.

Regiunea de codificare poate fi derivată dintr-o genă non-mutantă („normală”), mutantă sau alterată ori poate fi derivată chiar dintr-o secvență ADN sau o genă sintetizată în întregime în laborator folosindu-se metode bine cunoscute profesioniștilor din domeniul sintezelor ADN.

Într-o concretizare preferată, termenul „secvență nucleotidică” se referă la un heteropolimer al dezoxiribonucleotidelor.

Secvența nucleotidică ce codifică o anumită peptidă, oligopeptidă sau polipeptidă poate fi întâlnită în mod natural sau poate fi construită artificial. În general, segmentele ADN care codifică peptidele, polipeptidele și proteinele care fac subiectul acestei descoperiri sunt asamblate pornind de la fragmente ADNc și liganzi scurți oligonucleotidi sau de la serii de oligonucleotide, care asigură o genă sintetică capabilă de a fi exprimată într-o unitate de transcriere recombinantă care conține elemente regulatoare derivate dintr-un operon microbial sau viral.

Așa cum se utilizează aici, termenul „codificare (sau codare) cu nucleotide pentru o peptidă” se referă la o codificare cu o secvență de nucleotide pentru peptidă care include coduri de start și stop artificiale (făcute de om) compatibile pentru sistemul biologic pentru care secvența urmează să fie exprimată, de exemplu, o celulă dendritică sau un alt sistem celular util pentru producerea de TCR.

Termenul „produs de exprimare” se referă la polipeptida sau proteină care reprezintă produsul natural de translație al genei și orice echivalenți de codificare a secvenței de acid nucleic rezultați din degenerarea codului genetic care, astfel, codifică aceeași aminoacizi.

Termenul „fragment”, atunci când se referă la o secvență de codificare, înseamnă o porțiune de ADN care conține mai puțin decât regiunea completă de codificare, al cărei produs complet de exprimare reține, în principal, aceeași funcție sau activitate biologică ca și produsul de exprimare al întregii regiuni de codificare.

Termenul „segment ADN” se referă la un polimer ADN, sub forma unui fragment separat sau ca o componentă a unei construcții ADN mai mari, care a fost obținută din ADN izolat cel puțin o dată în formă substanțială pură, adică fără contaminanți endogeni și în cantități sau concentrații care permit identificarea, manipularea și recuperarea segmentului și a secvențelor nucleotidice componente prin metode biochimice standard, de exemplu prin utilizarea unui vector de clonare. Aceste segmente sunt furnizate sub forma unui cadru deschis de citire, neîntrerupt de secvențe interne netraduse (sau introni) care sunt de obicei prezente în genele eucariote. Secvențele de ADN netradus pot fi prezente în aval de cadrul de citire deschis, unde acestea nu interferă cu manipularea sau exprimarea regiunilor de codificare.

Termenul „amorsă” se referă la o secvență de acid nucleic scurtă care se poate împerechea cu o monocatenă ADN și care asigură un capăt 3'-OH liber la nivelul căruia ADN polimeraza începe sinteza unei catene de dezoxiribonucleotide.

Termenul „promotor” se referă la o regiune ADN implicată în legarea ARN-polimerazei pentru a iniția transcrierea.

Termenul „izolat” se referă la faptul că materialul este îndepărtat din mediul său original (de exemplu, mediul natural, dacă apare în mod natural). De exemplu, o polinucleotidă sau polipeptidă care apare natural într-un animal viu nu este izolată; dar aceeași polinucleotidă sau polipeptidă separată de una sau toate materialele coexistente din sistemul natural reprezintă un izolat. Aceste polinucleotide pot face parte dintr-un vector și/sau aceste polinucleotide sau polipeptide pot face parte dintr-un compus, dar rămânând izolate deoarece vectorul sau compusul nu face parte din mediul natural.

Polinucleotidele și polipeptidele recombinante sau imunogene, dezvăluite în conformitate cu prezenta descoperire, pot să fie în formă „purificată”. Termenul „purificat” nu se referă la puritate absolută; mai degrabă este intenționat ca definiție relativă, și poate include produse care sunt înalt purificate sau produse care sunt numai parțial purificate, deoarece acești termeni sunt înțeleși de cei instruiți în domeniul relevant. Pentru exemplificare, clonele individuale izolate dintr-o bibliotecă de ADNc au fost purificate în mod convențional până la omogenitate electroforetică. Purificarea materialelor de început sau naturale până la cel puțin un ordin de mărime, preferabil la două sau trei ordine de mărime, și ideal la patru sau cinci ordine de mărime este de dorit în special. Mai mult, este avută în vedere în mod special o polipeptidă revendicată care are o puritate de, preferabil, 99,999%, sau cel puțin 99,99% sau 99,9%; sau chiar și 99% ca greutate sau mai mare.

Produsele de exprimare a acizilor nucleici și polipeptidelor descrise în conformitate cu prezenta descoperire, precum și vectorii de exprimare care conțin acești acizi nucleici și/sau aceste polipeptide pot fi în „formă îmbogățită”. În acceptiunea documentului, termenul „îmbogățit” se referă la faptul că materialul respectiv este în concentrație de cel puțin 2, 5, 10, 100 sau 1000 de ori mai mare decât concentrația sa naturală (de exemplu), mai avantajos 0,01% masic, preferabil cel puțin 0,1% masic. Produsele îmbogățite cu 0,5%, 1%, 5%, 10% și 20% masic sunt de asemenea de interes. Secvențele, compușii, vectorii, clonele și celelalte materiale care sunt cuprinse în prezenta descoperire pot fi, în funcție de interes, în formă îmbogățită sau izolată.

Termenul „fragment activ” se referă la un fragment, de obicei o peptidă, o polipeptidă sau o secvență de acid nucleic, care generează un răspuns imunitar (adică, are activitate imunogenă) la administrare, singur sau, optional, alături de un adjuvant adecvat, unui animal, cum ar fi de exemplu un mamifer, ca de exemplu un iepure sau cobai, dar care include și un om, răspunsul imunitar putând lua forma unui răspuns de stimulare a celulelor T în cadrul animalului primitor, cum ar fi omul. Alternativ, termenul „fragment activ” se poate folosi pentru inducerea unui răspuns celular T *in vitro*.

În acceptiunea prezentului document, termenii „porțiune”, „segment” și „fragment”, atunci când sunt folosiți în raport cu polipeptidele, se referă la o secvență continuă de resturi, cum ar fi resturi de aminoacid, care secvență formează un subset al unei secvențe mai mari. De exemplu, dacă o polipeptidă este supusă unui tratament cu oricare dintre endopeptidazele uzuale, cum ar fi tripsina sau chimotripsina, oligopeptidele care rezultă din acest tratament reprezintă porțiuni, segmente sau fragmente ale polipeptidei initiale. Atunci când sunt folosiți în raport cu polinucleotidele, acești termeni se referă la produse obținute prin tratarea polinucleotidelor respective cu oricare dintre endonucleazele uzuale.

În acceptiunea prezentei descoperiri, termenul „omologie procentuală”, „identitate procentuală” sau „procentaj identic”, cu referire la o secvență, presupune că o secvență este comparată cu o secvență patentată sau descrisă după alinierea secvenței care se compară („secvență comparată”) cu secvența descrisă sau patentată („secvență de referință”). Identitatea procentuală se determină conform următoarei formule:

$$\text{Identitate procentuală} = 100 [1 - (C/R)]$$

unde C este numărul de diferențe dintre secvența de referință și secvența comparată pe lungimea aliniamentului dintre secvența de referință și cea comparată, în care

- 30 (i) fiecare bază sau aminoacid din secvența de referință care nu are un corespondent aliniat, bază sau aminoacid, în secvența comparată și
 - (ii) fiecare lipsă din secvența de referință și
 - (iii) fiecare bază sau aminoacid aliniat(ă) din secvența de referință care diferă de baza sau aminoacidul aliniat din secvența comparată, reprezentă diferențe și (iv) alinierea trebuie să înceapă la poziția 1 a secvențelor aliniate;
- și R este numărul de baze sau aminoacizi din secvența de referință pe lungimea alinierii cu secvența comparată, orice lipsă apărută în secvența de referință fiind de asemenea numărată ca bază sau aminoacid.

Dacă există un aliniament între secvența comparată și secvența de referință pentru care identitatea procentuală calculată anterior este aproximativ egală cu, sau mai mare decât o identitate procentuală minimă specificată, atunci secvența comparată are o identitate procentuală minimă specificată cu secvența de referință, deși pot exista aliniamente pentru care anterior-menționata identitate procentuală să fie mai mică decât identitatea procentuală specificată.

Peptidele originale (nemodificate) în conformitate cu descrierea din prezentul document se pot modifica prin substituirea unuia sau a mai multor resturi din diferite poziții diferite, posibil selectate, din structura catenei peptidice, dacă nu s-a specificat altfel. Preferabil, aceste substituții sunt localizate la capătul catenei de aminoacizi. Astfel de substituții pot fi conservatoare, de exemplu, dacă un aminoacid este substituit cu un alt aminoacid cu structură și caracteristici similare, astfel încât de exemplu un aminoacid hidrofob să fie înlocuit cu un alt aminoacid hidrofob. Mult mai conservatoare ar fi înlocuirea aminoacizilor cu unii de dimensiune și natură chimică identică sau similară, cum ar fi în cazul în care leucina este înlocuită de izoleucină. În studiile variațiilor de secvențe la familiile cu proteine omologe natural-survenite, anumite substituții aminoacidice sunt mai frecvent tolerate decât altele, aceasta corelându-se cu similaritatea de dimensiune, sarcină, polaritate și hidrofobicitate dintre aminoacidul natural și cel care îl înlocuiește, aceasta fiind baza de definire a „substituțiilor conservatoare”.

Substituțiile conservatoare sunt în prezentul document definite ca schimburi în cadrul unuia dintre următoarele cinci grupuri: Grupul 1 – resturi mici, alifatice, nepolare sau ușor polare (Ala, Ser, Thr, Pro, Gly); Grupul 2 – resturi polare, încărcate negativ și amidele lor (Asp, Asn, Glu, Gln); Grupul 3 – resturi polare, încărcate pozitiv (His, Arg, Lys); Grupul 4 – resturi mari, alifatice, nepolare (Met, Leu, Ile, Val, Cys); și Grupul 5 – resturi mari, aromatic (Phe, Tyr, Trp).

Substituțiile mai puțin conservatoare pot implica schimbarea unui aminoacid cu un altul cu caracteristici similare dar oarecum diferit ca dimensiuni, cum ar fi de exemplu substituirea alaninei cu un rest de izoleucină. Substituțiile înalt non-conservatoare pot implica substituirea unui aminoacid acid cu

unul care este polar sau chiar bazic. Astfel de substituții „radicale” nu pot fi apreciate, totuși, ca potențial ineficiente deoarece efectele chimice nu sunt complet previzibile; astfel de substituții radicale pot provoca efecte caracterizate de serendipitate, fiind impredictibile pe baza principiilor chimice elementare.

Desigur, aceste substituții pot implica structuri diferite de L-aminoacizii uzuale. Astfel, D-aminoacizii se pot substitui cu L-aminoacizii identificați uzuale în peptidele antigenice ale descoperirii, fiind în continuare inclusi în prezentul document. În plus, aminoacizii care prezintă grupări R non-standard (adică, grupări R diferite de cele identificate în cei 20 aminoacizi uzuali din proteinele naturale) pot fi folosiți în scopuri de substituție pentru a produce imunogene și polipeptide imunogene conform prezentei descoperiri.

Dacă substituțiile din mai mult de o poziție se descoperă că pot conduce la o peptidă cu activitate antigenică substanțial echivalentă sau mai mare decât cea descrisă mai jos, atunci aceste substituții se vor testa pentru a identifica dacă substituțiile combinate provoacă efecte cumulative sau sinergice ale antigenicității peptidei. În cel mai rău caz, nu se pot substitui simultan mai mult de 4 pozitii din cadrul peptidei.

Peptidele din descoperire pot fi alungite cu până la patru aminoacizi, adică 1, 2, 3 sau 4 aminoacizi pot fi adăugati la orice capăt în orice combinație între 4:0 și 0:4.

Combinăriile alungirilor în conformitate cu descoperirea pot fi ilustrate din Tabelul 5:

C-terminus	N-terminus
4	0
3	0 sau 1
2	0 sau 1 sau 2
1	0 sau 1 sau 2 sau 3
0	0 sau 1 sau 2 sau 3 sau 4
N-terminus	C-terminus
4	0
3	0 sau 1
2	0 sau 1 sau 2
1	0 sau 1 sau 2 sau 3
0	0 sau 1 sau 2 sau 3 sau 4

Aminoacizii pentru alungire/extindere pot fi peptidele secvenței inițiale a proteinei sau a oricărui alt aminoacid S. Alungirea poate fi utilizată pentru a spori stabilitatea sau solubilitatea peptidelor.

Termenul „răspuns celular T” se referă la proliferarea și activarea specifică a funcțiilor efectoare induse de o peptidă, *in vitro* sau *in vivo*. Pentru CTL limitate la MHC de clasă I, funcțiile efectoare pot fi de liză a celulelor țintă cu peptide pulsate, precursori de peptide pulsate sau care prezintă peptide naturale, de secreție de citokine, preferabil interferon gamma, TNF-alfa sau IL-2 indusă de peptide, secreție de molecule efectoare, preferabil granzime sau perforine induse de peptidă, sau degranulare.

De preferat, atunci când celulele T specifice pentru o peptidă descrisă față de peptide substituite, concentrația de peptide la care peptidele substituite ating jumătate din creșterea maximă a lizei comparativ cu fundalul este mai mică de 1mM, preferabil nu depășește 1 μ M, și mai preferabil nu depășește 1 nM, cel mai preferabil nu depășește 100 pM și în mod ideal nu depășește 10 pM. Este de asemenea de preferat ca peptida substituită să fie recunoscută de celule T provenind de la mai mulți indivizi, preferabil doi, dar, și mai preferabil, trei indivizi.

Astfel, epitopii din prezenta descoperire pot fi identici cu cei care apar natural asociați tumorii sau specifici tumorii, sau pot include epitopi care diferă prin cel mult patru resturi de peptida de referință, atât timp cât au activitate antigenică substanțial identică.

Moleculele MHC de clasă I pot fi găsite pe majoritatea celulelor nucleate care prezintă peptide rezultante din scindarea proteolitică a proteinelor care sunt în principal endogene, provenite din citosol sau nucleare, și DRIP, dar și a peptidelor mai mari. Totuși, proteinele derivate din compartimentele endozomale sau surse exogene se regăsesc frecvent pe moleculele MHC de clasă I. Această modalitate non-clasică de prezentare a clasei I este cunoscută în literatură ca „prezentare încrucisată”.

Deoarece ambele tipuri de răspuns, CD8-dependente și CD4-dependente, contribuie împreună și sinergic la efectul antitumoral, identificarea și caracterizarea antigenelor asociate tumorii recunoscute de celule T CD8-pozițive (molecule MHC de clasă I) sau de celule T CD4-pozițive (molecule MHC de clasă II) este importantă pentru dezvoltarea unor vaccinuri antitumorale. Face, prin urmare, obiectul prezentei descoperiri furnizarea de compozиii ale peptidelor care conțin peptide care se leagă de complexe MHC indiferent de clasa acestora.

Considerând efectele secundare severe și cheltuielile asociate cu tratarea cancerului este nevoie disperată de metode îmbunătățite de diagnostic și prognostic mai bun. Prin urmare este necesară identificarea altor factori care reprezintă biomarkeri pentru cancer în general și pentru HCC în special.

Mai mult, este necesară identificarea unor factori care se pot folosi pentru tratamentul cancerului în general și pentru HCC în special.

Prezenta descoperire furnizează peptide care sunt utile în tratarea cancerelor/tumorilor, de preferință HCC, care supraprezintă sau prezintă exclusiv peptidele din descoperire. Aceste peptide sunt ilustrate prin spectrometrie de masă pentru a fi prezentate în mod natural de către moleculele HLA pe probe primare umane de HCC.

S-a constatat că gena-/proteina-sursă (denumită, de asemenea, „proteină de lungime completă” sau „proteină subiacentă”) din care se derivă peptidele este foarte supraexprimată în cancer comparativ cu țesuturile normale – „țesuturi normale”, în raport cu prezenta descoperire, înseamnă celule hepaticе sănătoase sau alte celule tisulare normale care demonstrează un grad ridicat de asociere tumorală a genelor-sursă (vezi Exemplul 2). Mai mult, peptidele în sine sunt puternic supraprezentate pe țesutul tumoral – „țesut tumoral”, în raport cu această descoperire, înseamnă o probă de la un pacient care suferă de HCC, însă nu și pe țesuturi normale (vezi Exemplul 1).

Peptidele legate de HLA se pot recunoaște de către sistemul imunitar, în special de limfocite T. Celulele T pot distruge celulele care prezintă complexul HLA-peptidă recunoscut, de exemplu celulele HCC care prezintă peptidele derivate.

Peptidele din prezenta descoperire s-au dovedit a fi capabile să stimuleze răspunsurile celulelor T și/sau sunt supraprezentate și astfel pot fi utilizate pentru producerea de anticorpi și/sau TCR-uri, în particular sTCR-uri, conform prezentei descoperiri (vezi Exemplul 3). Mai mult, complexul format de peptide cu MHC-ul respectiv poate fi folosit și pentru producția de anticorpi specifici și/sau TCR-uri, în particular sTCR-uri, în conformitate cu descrierea din prezentul document. Metodele respective sunt bine cunoscute de experții în domeniu și pot fi găsite și în literatura de specialitate respectivă. Astfel, peptidele din prezenta descoperire sunt utile pentru generarea unui răspuns imunitar la un pacient, prin care celulele tumorale pot fi distruse. Răspunsul imun la pacient poate fi indus prin administrarea directă a peptidelor descrise sau a substanțelor precursoare adecvate (de exemplu peptide elongate, proteine sau acizi nucleici care codifică aceste peptide) la pacient, în mod ideal combinate cu un agent care crește imunogenitatea (de exemplu un adjuvant). Răspunsul imunitar care are originea în astfel de vaccinare terapeutică se poate aștepta să fie foarte specific împotriva celulelor tumorale deoarece peptidele sănătoase ale prezentei descoperiri nu sunt prezente pe țesuturi normale în numere de copii comparabile, fapt care previne riscul unor reacții autoimune nedorite îndreptat împotriva celulelor normale ale pacientului.

O „compoziție farmaceutică” este, preferabil, o compozиție potrivită pentru administrarea la o ființă umană într-un cadru medical. De preferință, o compozиție farmaceutică este sterilă și produsă conform recomandărilor GMP.

Compozițiile farmaceutice conțin peptidele fie în forma liberă fie sub formă unei săruri acceptabile din punct de vedere farmaceutic (vezi mai sus). În accepțiunea prezentului document, „sare acceptabilă (din punct de vedere) farmaceutic” se referă la un derivat al peptidei menționate în care peptida este modificată prin formarea de săruri acide sau bazice ale agentului. De exemplu, sărurile acide sunt preparate din baza liberă (de obicei, în forma neutră, medicamentul are un grup -NH₂ neutru) implicând reacția cu un acid adecvat. Acizii adecvați pentru pregătirea sărurilor acide includ atât acizi organici (de exemplu acid acetic, acid propionic, acid glicolic, acid piruvic, acid oxalic, acid malic, acid malonic, acid succinic, acid maleic, acid fumaric, acid tartaric, acid citric, acid benzoic, acid cinamic, acid mandelic, acid metansulfonic, acid etansulfonic, acid p-toluenulfonic, acid salicilic și alții asemenea lor), cât și acizi anorganici, cum ar fi acidul clorhidric, acidul bromhidric, acidul sulfuric, acidul azotic, acidul fosforic și alții asemenea lor. Dimpotrivă, preparatele sărurilor bazice ale grupărilor acide care pot face parte din peptidă sunt preparate folosind o bază acceptabilă farmaceutic, cum ar fi hidroxidul de sodiu, hidroxidul de potasiu, hidroxidul de amoniu, hidroxidul de calciu, trimetilamina sau altele asemenea.

Într-o concretizare preferată în mod special, compusul farmaceutic cuprinde peptidele sub formă unor săruri de acid acetic (acetați), trifluor-acetați sau săruri de acid clorhidric (cloruri).

Se preferă, în special, o compozиție și/sau utilizarea acesteia, de exemplu sub formă de vaccin.

Peptida din prezenta descoperire se poate folosi pentru a genera și a dezvolta anticorpi specifici contra complexelor MHC/peptidă. Acestea se pot folosi pentru tratament, direcționarea toxinelor sau substanțelor radioactive către țesutul bolnav. O altă utilizare a acestor anticorpi poate fi ţintirea radionuclizilor către țesutul bolnav în scopuri imagistice, cum ar fi PET. Această utilizare poate ajuta la depistarea metastazelor mici sau pentru stabilirea dimensiunii și localizării exacte a țesutului bolnav.

Prin urmare, un alt aspect al invenției este furnizarea unei metode pentru producerea unui anticorp recombinant care se leagă în mod specific la un complex major de histocompatibilitate (MHC) de clasă I sau II uman care este complexat cu un antigen HLA-restricționat, metoda cuprinzând: imunizarea unui mamifer non-uman modificat genetic care cuprinde celule care exprimă respectivul complex major de histocompatibilitate (MHC) de clasă I sau II uman cu o formă solubilă a moleculei MHC de clasă I sau II complexate cu respectivul antigen HLA-restricționat; izolarea moleculelor ARNm din celulele producătoare de anticorp ale respectivului mamifer non-uman; producerea unei biblioteci de

rezentare a fagilor care prezintă molecule de proteină codificate de respectivele molecule ARNm; și izolarea cel puțin a unui fag din respectiva bibliotecă de prezantare a fagilor, cel puțin un fag care prezintă anticorpul respectiv cu legare specifică la complexul major de histocompatibilitate (MHC) de clasă I sau II uman complexat cu antigenul HLA-restricționat menționat.

Un alt aspect al inventiei este acela de a furniza un anticorp care se leagă în mod specific la un complex major de histocompatibilitate (MHC) de clasă I sau II care este complexat cu un antigen restricționat HLA, în care anticorpul este, de preferință, un anticorp polyclonal, un anticorp monoclonal, un anticorp bi-specific și/sau un anticorp himeric.

Un alt aspect al prezentei invenții se referă, deci, la o metodă de producere a anticorpului respectiv care se leagă în mod specific la un complex major de histocompatibilitate (MHC) de clasă I uman care este complexat cu un antigen HLA-restricționat, metoda cuprinzând: imunizarea unui mamifer non-uman modificat genetic care cuprinde celule care exprimă respectivul complex major de histocompatibilitate (MHC) uman de clasă I sau II cu o formă solubilă a moleculei MHC de clasă I sau II complexată cu respectivul antigen HLA-restricționat; izolarea moleculelor ARNm din celulele producătoare de anticorp ale respectivului mamifer non-uman; producerea unei biblioteci de prezantare a fagilor care prezintă molecule de proteină codificate de respectivele molecule ARNm; și izolarea cel puțin a unui fag din respectiva bibliotecă de prezantare a fagilor, cel puțin un fag care prezintă anticorpul respectiv cu posibilitate de legare specifică la complexul major de histocompatibilitate (MHC) uman de clasă I sau II complexat cu antigenul HLA-restricționat menționat. Metodele respective pentru producerea unor astfel de anticorpi și complexe majore de histocompatibilitate de clasă I cu catenă unică, precum și alte instrumente pentru producerea acestor anticorpi sunt descrise în WO 03/068201, WO 2004/084798, WO 01/72768, WO 03/070752 și în publicații (Cohen et al., 2003a; Cohen et al., 2003b; Denkberg et al., 2003).

Preferabil, anticorpul se leagă la complex cu o afinitate de legare mai mică de 20 nanomolari, preferabil sub 10 nanomolari, care este considerată ca fiind „specifică” în contextul prezentei invenții.

Un alt aspect al inventiei este acela de a furniza o metodă pentru producerea unui receptor de celule T solubil (sTCR) care să recunoască un complex peptidă-MHC specific. Astfel de receptori de celule T solubili pot fi generați din clone de celule T specifice și afinitatea lor poate fi crescută prin mutageneză care vizează regiunile determinante de complementaritate. În scopul selectării receptorilor de celule T, poate fi utilizat o afișare de fagi (US 2010/0113300, Liddy et al., 2012). În scopul stabilizării receptorilor celulelor T în timpul afișării fagilor și în cazul utilizării practice ca medicament, catena alfa și catena beta pot fi legate, de exemplu, prin legături disulfurice non-native, alte legături covalente (receptor de celulă T cu o singură catenă) sau prin domenii de dimerizare (vezi Boulter et al., 2003; Card et al., 2004; Willcox et al., 1999). Receptorul de celule T poate fi legat de toxine, medicamente, citokine (vezi, de exemplu, US 2013/0115191), domenii care recrutează celule efectoare precum domeniul anti-CD3, etc. pentru a executa anumite funcții asupra celulelor-țintă. Mai mult, poate fi exprimată în celule T utilizate pentru transferul adoptiv. Informații suplimentare pot fi găsite în WO 2004/033685A1 și WO 2004/074322A1. O combinație de sTCR-uri este descrisă în WO 2012/056407A1. Alte metode pentru producere sunt prezентate în WO 2013/057586A1.

În plus, peptidele și/sau TCR-urile ori anticorpii sau alte molecule de legare din prezenta descoperire pot fi utilizate pentru a verifica diagnosticul de cancer de la un patolog pe baza unei probe biopsiate.

Pentru a selecta peptide supraprezentate, se calculează un profil de prezantare arătând prezentarea mediană a probei, precum și variația replicării. Profilul juxtapune probe ale entității tumorale de interes pentru o linie de bază a probelor de țesut normal. Fiecare dintre aceste profiluri poate fi apoi consolidat într-un scor de supraprezentare, calculându-se valoarea p a unui model liniar cu efecte combinate (Pinheiro et al., 2007), care se ajustează pentru testarea multiplă prin rata de descoperire falsă (Benjamini și Hochberg).

Pentru identificarea și cuantificarea relativă a liganzilor HLA prin spectrometrie de masă, moleculele HLA din probele de țesut înghețat prin soc au fost purificate și peptidele asociate cu HLA au fost izolate. Peptidele izolate au fost separate și secvențele au fost identificate prin experimente online de nano-electropulverizare-ionizare (nanoESI) prin cromatografie de lichid-spectrometrie de masă (LC-MS). Secvențele peptidice rezultate au fost verificate prin compararea modelului de fragmentare a TUMAP naturale înregistrate din probe de HCC (N = 16 probe A*02-pozitive, inclusiv 13 probe A*02:01-pozitive, N = 15 probe A*24-pozitive) cu modele de fragmentare ale peptidelor de referință sintetice corespunzătoare ale secvențelor identice. Deoarece peptidele au fost identificate direct ca liganzi ai moleculelor HLA ale tumorilor primare, aceste rezultate furnizează dovezi directe pentru procesarea și prezentarea naturale ale peptidelor identificate pe țesutul canceros primar obținut de la pacienți cu HCC.

Pipeline-ul descoperirii XPRESIDENT® v2.1 (vezi, de exemplu, US 2013-0096016) permite identificarea și selectarea candidaților relevanți pentru vaccinare cu peptide supraprezentate pe baza cuantificării relative directe a nivelurilor de peptide HLA-restricționate pe țesuturile canceroase

comparativ cu mai multe țesuturi și organe necanceroase diferite. Acest lucru a fost realizat prin dezvoltarea unei cuantificări diferențiale fără etichete utilizându-se datele LC-MS obținute, procesate de un pipeline patentat de analiză a datelor, combinându-se algoritmi pentru identificarea secvențelor, gruparea spectrală, numărarea ionilor, alinierea timpului de retenție, deconvoluția de stare a încărcării și normalizarea.

Au fost stabilite nivelurile de prezentare, inclusiv estimările de eroare pentru fiecare peptidă și probă. Au fost identificate peptide prezентate exclusiv pe țesuturi tumorale și peptide supraprezentate în tumoră față de țesuturi și organe necanceroase.

Complexele HLA-peptidă din probe de țesut de HCC au fost purificate și peptidele HLA-associate au fost izolate și analizate prin LC-MS (vezi exemplele). Toate peptidele TUMAP conținute în prezentă aplicație au fost identificate cu această abordare pe probe de HCC primar, confirmându-se prezenta acestora pe HCC primar.

Peptidele TUMAP identificate pe mai multe tumori de HCC și țesuturi normale au fost cuantificate utilizându-se numărarea de ioni la datelor LC-MS fără etichete. Metoda presupune că zonele de semnal LC-MS ale unei peptide se coreleză cu abundența sa în probă. Toate semnalele cantitative ale unei peptide în diferite experimente LC-MS au fost normalizate pe baza tendinței centrale, mediate per probă și fuzionate într-o diagramă de bare, denumită profil de prezentare. Profilul de prezentare consolidează diferite metode de analiză, cum ar fi căutarea în baza de date cu proteine, gruparea spectrală, deconvoluția de stare de încărcare (decompresie) și alinierea și normalizarea timpului de retenție.

Prezenta descoperire se referă la o peptidă care cuprinde o secvență care este selectată din grupul format din SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300 sau o variantă a acesteia care este cel puțin 90% omologă (de preferință identică) cu SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300 sau o variantă a acesteia care induce celule T care reacționează încrucișat cu peptida menționată, în care peptida menționată nu este polipeptida de bază cu lungime completă.

Prezenta descoperire se referă în continuare la o peptidă care cuprinde o secvență care este selectată din grupul format din SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300 sau o variantă a acesteia care este cel puțin 90% omologă (de preferință identică) cu SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300, în care peptida menționată sau varianta acesteia are o lungime totală între 8 și 100, de preferință între 8 și 30 și, cel mai preferat, între 8 și 14 aminoacizi.

Prezenta descoperire se referă și la peptidele în conformitate cu descrierea din prezentul document și care au capacitatea de a se lege la o moleculă a complexului major de histocompatibilitate (MHC) uman de clasă I sau de clasă II.

Prezenta descoperire se referă și la peptidele descrise în prezentul document în care peptidele respective constau sau constau în esență dintr-o secvență de aminoacizi în conformitate cu SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300.

Prezenta invenție se referă în continuare la peptidele descrise în prezentul document, în care peptida este modificată (chimic) modificată și/sau include legături non-peptidice.

Prezenta descoperire se mai referă la peptidele în conformitate cu descrierea din prezentul document în care peptida face parte dintr-o proteină de fuziune, care cuprinde în special aminoacizi N-terminali ai lanțului invariant (Ii) asociat cu antigenul HLA-DR sau în care peptida este fuzionată cu (sau în) un anticorp, cum ar fi, de exemplu, un anticorp care este specific pentru celulele dendritice.

Prezenta descriere se referă în plus la un acid nucleic care codifică peptidele în conformitate cu descrierea din prezentul document, cu condiția ca peptida să nu fie proteina umană completă (întreagă).

Prezenta descoperire referă în continuare la acidul nucleic descris în prezentul document, care este ADN, ADNc, APN, ARN sau combinații ale acestora.

Prezenta descoperire se referă în continuare la un vector de exprimare care este capabil să exprime un acid nucleic așa cum este descris în prezentul document.

Prezenta descoperire se referă în continuare la o peptidă conform descrierii din prezentul document, un acid nucleic conform descrierii din prezentul document sau un vector de exprimare conform descrierii din prezentul document pentru utilizare în medicină, în special în tratamentul HCC.

Prezenta descriere se referă în continuare la o celulă gazdă cuprinzând un acid nucleic în conformitate cu descrierea din prezentul document sau un vector de exprimare în conformitate cu descrierea din prezentul document.

Prezenta descoperire se referă în continuare la celula-gazdă în conformitate cu descrierea din prezentul document, care este o celulă prezentatoare de antigen și, de preferință, este o celulă dendritică.

Prezenta descoperire se referă în continuare la metoda în conformitate cu descrierea din prezentul document în care antigenul este încărcat pe molecule de MHC de clasă I sau II exprimate pe suprafața unei celule prezentatoare de antigen adecvate prin punerea în contact a unei cantități suficiente de antigen cu o celulă prezentatoare de antigen.

Prezenta descoperire se referă în continuare la metoda descrisă în prezentul document în care celula prezentatoare de antigen cuprinde un vector de exprimare capabil să exprime respectiva peptidă care conține SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300 sau varianta menționată de secvență de aminoacizi.

5 Prezenta descoperire se referă, de asemenea, la utilizarea oricărei peptide descrise, a unui acid nucleic în conformitate cu descrierea din prezentul document, a unui vector de exprimare în conformitate cu descrierea din prezentul document, a unei celule în conformitate cu descrierea din prezentul document sau a unei limfocite T citotoxice activată în conformitate cu descrierea din prezentul document ca medicament sau în fabricarea unui medicament. Prezenta descoperire se referă, de asemenea, la o utilizare în conformitate cu descrierea din prezentul document în care medicamentul este activ împotriva cancerului.

10 Prezenta descoperire se referă, de asemenea, la o utilizare în conformitate cu descrierea din prezentul document în care medicamentul este un vaccin. Prezenta descoperire se referă, de asemenea, la o utilizare în conformitate cu descrierea din prezentul document în care medicamentul este activ împotriva cancerului.

15 Prezenta descriere se referă, de asemenea, la o utilizare în conformitate cu descrierea din prezentul document în care celulele canceroase menționate sunt celule HCC sau alte celule tumorale solide sau hematologice, cum ar fi cele de cancer pancreatic, cancer cerebral, cancer renal, cancer de colon sau rectal ori leucemie.

20 Prezenta descoperire se referă în continuare la proteine marker și biomarkeri particulari pe baza peptidelor descrise în prezentul document, numite în prezentul document „ținte”, care pot fi utilizate în diagnosticarea și/sau prognosticul CRC. Prezenta invenție se referă, de asemenea, la utilizarea acestor ținte noi pentru tratarea cancerului.

25 Termenul „anticorp” sau „anticorpi” este utilizat aici într-un sens larg și include anticorpi atât polyclonali, cât și monoclonali. În plus față de moleculele de imunoglobulină intace sau „complete”, în termenul „anticorpi” sunt incluse, de asemenea, fragmente (de exemplu, fragmente de CDR, Fv, Fab și Fc) sau polimeri ai acelor molecule de imunoglobulină și versiunile umanizate ale moleculelor de imunoglobulină, atât timp cât acestea manifestă oricare dintre proprietățile dorite (de exemplu, legarea specifică a unei polipeptide marker HCC, livrarea unei toxine într-o celulă de HCC care exprimă o genă marker de cancer la un nivel crescut și/sau inhibarea activității unei polipeptide marker de HCC) în conformitate cu descrierea din prezentul document.

30 Ori de câte ori este posibil, anticorpii descoperirii pot fi achiziționați din surse comerciale. Anticorpii din descoperire pot fi generați, de asemenea, folosindu-se metode bine cunoscute. Specialiștii în domeniu vor înțelege că pot fi utilizati fie polipeptide markeri de HCC de lungime completă, fie fragmente ale acestora pentru generarea anticorpilor în conformitate cu descoperirea. O polipeptidă de utilizat pentru generarea unui anticorp din descoperire poate fi purificată parțial sau complet dintr-o sursă naturală sau poate fi produsă utilizându-se tehnici cu ADN recombinant.

35 De exemplu, un ADN care codifică o peptidă în conformitate cu descrierea din prezentul document, cum ar fi o peptidă în conformitate cu SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300, o polipeptidă ori o variantă sau un fragment al acesteia, poate fi exprimat în celule procariote (de exemplu, bacterii) sau celule eucariote (de exemplu, celule de drojdie, de insecte sau de mamifere), după care proteina recombinantă poate fi purificată și utilizată pentru a genera un preparat de anticorpi monoclonali sau polyclonali care leagă în mod specific polipeptida marker de HCC utilizată pentru a genera anticorpul, în conformitate cu descrierea din prezentul document.

40 Un specialist în domeniu va realiza că generarea a două sau mai multe seturi diferite de anticorpi monoclonali sau polyclonali maximizează probabilitatea obținerii unui anticorp cu specificitatea și afinitatea necesare utilizării sale preconizate (de exemplu, ELISA, imunohistochimie, imagistică *in vivo*, terapie cu imunotoxine). Anticorpii sunt testați pentru activitatea dorită prin metode cunoscute, în conformitate cu scopul pentru care anticorpii urmează să fie utilizati (de exemplu, ELISA, imunohistochimie, imunoterapie etc.), pentru îndrumări suplimentare privind generarea și testarea anticorpilor (vezi, de exemplu, Harlow și Lane, 2013). De exemplu, anticorpii pot fi testați în teste ELISA, imunoamprente (Western blots), colorare imunohistochimică a cancerelor fixate cu formalină sau secțiuni de țesut înghețat. După caracterizarea inițială *in vitro*, anticorpii destinați utilizării diagnostice terapeutice sau *in vivo* sunt testați conform metodelor cunoscute de testare clinică.

45 Termenul „anticorp monoclonal”, așa cum este utilizat aici, se referă la un anticorp obținut dintr-o populație substanțial omogenă de anticorpi, adică anticorpii individuali cuprinzând populația sunt identici, cu excepția mutațiilor posibile în mod natural care pot fi prezente în cantități minore. Anticorpii monoclonali descriși în mod specific includ anticorpi „himerici”, în care o porțiune din catena grea și/sau ușoară este identică sau omoloagă cu secvențele corespunzătoare din anticorpi derivați dintr-o specie particulară sau apartinând unei anumite clase sau subclase de anticorpi, în timp ce restul catenei (catenelor) este identic sau omolog cu secvențele corespunzătoare din anticorpii derivați de la o altă

specie sau aparținând unei alte clase sau subclase de anticorpi, precum și fragmente ale unor astfel de anticorpi, atât timp cât aceștia prezintă activitatea antagonistă dorită (US 4,816,567).

Anticorpii monoclonali ai invenției pot fi generați folosindu-se metode de hibridom. Într-o metodă de hibridom, un șoarece sau alt animal-gazdă adecvat este, de obicei, imunizat cu un agent de imunizare pentru a obține limfocite care produc sau sunt capabile să producă anticorpi care se vor lega în mod specific la agentul imunizant. Ca alternativă, limfocitele pot fi imunizate *in vitro*.

Anticorpii monoclonali pot fi obținuți, de asemenea, prin metode de ADN recombinant, cum ar fi cele descrise în US 4,816,567. ADN-ul care codifică anticorpii monoclonali ai invenției poate fi izolat ușor și secvențializat utilizându-se proceduri convenționale (de exemplu, prin utilizarea probelor oligonucleotidice care sunt capabile să se lege în mod specific la genele codificatoare ale catenelor grele și ușoare ale anticorpilor murinici).

Metodele *in vitro* sunt, de asemenea, adecvate pentru prepararea anticorpilor monovalenți. Digestia anticorpilor pentru a produce fragmente ale acestora, în particular fragmente Fab, poate fi realizată folosindu-se tehnici de rutină cunoscute în domeniu. De exemplu, digestia poate fi efectuată folosindu-se papaină. Exemple de digestie cu papaină sunt descrise în WO 94/29348 și US 4,342,566. Digestia cu papaină a anticorpilor produce, de obicei, două fragmente identice de legare la antigen, numite fragmente Fab, fiecare cu un singur situs de legare a antigenului și un fragment Fc rezidual. Tratamentul pepsinei generează un fragment F(ab')2 și un fragment pFc'.

Fragmentele de anticorpi, fie că sunt atașate la alte secvențe sau nu, pot include de asemenea inserții, deleții, substituții sau alte modificări selectate ale unor regiuni particulare sau reziduuri specifice de aminoacizi, cu condiția ca activitatea fragmentului să nu fie modificată sau degradată în mod semnificativ față de anticorpul nemonifikat sau fragmentul de anticorp. Aceste modificări pot furniza unele proprietăți suplimentare, cum ar fi eliminarea/adăugarea de aminoacizi capabili de legare la disulfuri, creșterea biologică, modificarea caracteristicilor secretoare etc. În orice caz, fragmentul de anticorp trebuie să posede o proprietate bioactivă, cum ar fi activitatea de legare, reglarea legăturii la domeniul de legare, etc. Regiunile funcționale sau active ale anticorpului pot fi identificate prin mutageneza unei regiuni specifice a proteinei, urmată de exprimarea și testarea polipeptidei exprimate. Astfel de metode sunt ușor de înțeles pentru un specialist în domeniu și pot include mutageneza specifică situsului acidului nucleic care codifică fragmentul de anticorp.

Anticorpii conform invenției pot cuprinde suplimentar anticorpi umanizați sau anticorpi umani. Formele umanizate ale anticorpilor non-umani (de exemplu, murini) sunt imunoglobuline himerică, catene de imunoglobulină sau fragmente ale acestora (cum ar fi Fv, Fab, Fab' sau alte subsecvențe de legare la antigenului ale anticorpilor) care conțin o secvență minimă derivată din imunoglobulină non-umană. Anticorpii umanizați includ imunoglobuline umane (anticorp receptor) în care resturile dintr-o regiune determinantă complementară (CDR) a recipientului sunt înlocuite cu resturi dintr-o CDR a unei specii non-umane (anticorp donor), de exemplu de șoarece, șobolan sau iepure cu specificitatea, afinitatea și capacitatea dorite. În unele cazuri, resturile de cadru Fv (FR) ale imunoglobulinelor umane sunt înlocuite cu resturi non-umane corespunzătoare. Anticorpii umanizați pot cuprinde, de asemenea, resturi care nu se găsesc nici în anticorpul receptor, nici în secvențele de CDR sau de cadru importate. În general, anticorpul umanizat va cuprinde, practic, toate cel puțin unul și, de obicei, două domenii variabile în care toate sau, practic, toate regiunile CDR corespund cu cele ale unei imunoglobuline non-umane și toate sau, practic, toate regiunile FR sunt cele ale unei secvențe de consens a imunoglobulinelor umane. Anticorpul umanizat optim va cuprinde, de asemenea, cel puțin o porțiune dintr-o regiune constantă de imunoglobulină (Fc), de obicei cea a unei imunoglobuline umane.

Metodele de umanizare a anticorpilor non-umani sunt bine cunoscute în domeniu. În general, un anticorp umanizat are unul sau mai multe resturi de aminoacid introduse în el dintr-o sursă non-umană. Aceste reziduuri de aminoacid non-umane sunt adesea denumite reziduuri de „import”, care sunt, de obicei, luate dintr-un domeniu variabil de „import”. Umanizarea poate fi realizată, practic, prin substituirea CDR-urilor sau a secvențelor CDR de la rozătoare pentru secvențele corespunzătoare unui anticorp uman. În consecință, astfel de anticorpi „umanizați” sunt anticorpi himeric (US 4,816,567), în care, practic, mai puțin de un domeniu variabil uman intact a fost substituit cu secvența corespunzătoare de la o specie non-umană. În practică, anticorpii umanizați sunt, de obicei, anticorpi umani în care unele resturi CDR și, posibil, unele resturi FR sunt substituite cu resturi din situri analoage în anticorpi de la rozătoare.

Pot fi folosite animale transgenice (de exemplu, șoareci), care sunt capabile, după imunizare, să producă un repertoriu complet de anticorpi umani în absența producției de imunoglobulină endogenă. De exemplu, a fost descris că deleția homozigotă a genei regiunii de legare a catenei grele de anticorp la șoareci mutanți himeric și de filiație germinală conduce la inhibarea completă a producției de anticorpi endogeni. Transferul seriei de gene de imunoglobulină cu filiație germinală umană în astfel de șoareci mutanți cu filiație germinală va conduce la producerea de anticorpi umani după provocarea de către un antigen. Anticorpii umani pot fi, de asemenea, produși în biblioteci de afișare a fagilor.

5 Anticorpii din invenție sunt, preferabil, administrați unui subiect într-un agent purtător acceptabil din punct de vedere farmaceutic. În mod obișnuit, o cantitate adekvată dintr-o sare acceptabilă din punct de vedere farmaceutic este utilizată în formulă pentru a face formularea izotonică. Exemplele de agent purtător acceptabil din punct de vedere farmaceutic includ soluția salină, soluția Ringer și soluția de dextroză. pH-ul soluției este, preferabil, de la aproximativ 5 la aproximativ 8 și, mai preferabil, de la aproximativ 7 până la aproximativ 7,5. Agenții purtători suplimentari includ preparate cu eliberare prelungită, de exemplu matrice semipermeabile de polimeri hidrofobi solizi care conțin anticorpul, matricele fiind sub formă de articole formate, de exemplu, pelicule, lipozomi sau microparticule. Va fi evident pentru persoanele de specialitate din domeniu că anumiți agenți purtători pot fi mai preferabili în funcție de, de exemplu, calea de administrare și concentrația anticorpului care este administrat.

10 15 Anticorpii pot fi administrați subiectului, pacientului sau celulei prin injectare (de exemplu, intravenoasă, intraperitoneală, subcutanată, intramusculară) sau prin alte metode, cum ar fi perfuzia, care asigură eliberarea sa în sânge într-o formă eficace. De asemenea, anticorpii pot fi administrați pe căi intratumorale sau peritumorale pentru a exercita efecte terapeutice locale, precum și sistemice. Este preferabilă injectarea locală sau intravenoasă.

20 25 Dozele și schemele eficace pentru administrarea anticorpilor pot fi determinate empiric și realizarea unor astfel de determinări se află în domeniul de specialitate. Specialiștii în domeniu vor înțelege că doza de anticorpi care trebuie administrată va varia în funcție de, de exemplu, subiectul care va primi anticorpul, calea de administrare, de tipul particular de anticorp utilizat și alte medicamente administrate. O doză zilnică tipică de anticorp utilizat singur poate varia de la aproximativ 1 µg/kg până la 100 mg/kg de greutate corporală sau mai mult pe zi, în funcție de factorii menționați mai sus. După administrarea unui anticorp, preferabil pentru tratarea HCC, eficacitatea anticorpului terapeutic poate fi evaluată în diverse moduri bine cunoscute de către specialiștii în domeniu. De exemplu, mărimea, numărul și/sau distribuția cancerului la un subiect care primește tratament pot fi monitorizate utilizându-se tehnici standard de imagistică tumorala. Un anticorp administrat terapeutic care oprește creșterea tumorii, are ca rezultat contracția tumorala și/sau împiedică dezvoltarea de tumori noi în comparație cu evoluția bolii care ar avea loc în absența administrării anticorpului este un anticorp eficace pentru tratamentul cancerului.

30 35 40 45 Deoarece peptidele menționate în tabelele de mai sus ale descrierii și, prin urmare, polipeptidele subiacente sunt foarte bine exprimate în HCC și sunt exprimate la niveluri mai degrabă până la extremitatea scăzute în celulele normale, inhibarea unei proteine selectate din grupul format din produsele proteice ale următoarelor gene: Preferred for the inhibition and for antibodies and/or TCRs are GLUL, GPAM, PLIN2, SLC16A1, SLC9A3R1, PCBD1, SEC16A, AKR1C4, ABCB11, HAL, CYP2E1, C4A, C4B, ALDH1L1, CRP, ACSL4, EEF2, HLTF, FBXO22, GALK1, TMC01, TMEM33, ZNF318, IPO9, AMACR, C1QTNF3, CYP4F8, CYP4F3, CYP4F11, CYP4F12, CYP4F2, MOCOS, A1CF, COL18A1, HPR, LBP, C19orf80, CFHR5, ITIH4, TMEM110, LARP4, LMF2, SLC10A5, and SLC16A11; still preferred for the inhibition and for antibodies and/or TCRs are ANKFYI, C12orf44, C16orf58, CPSF1, DCAF8, PEX19, DDX11, DDX12P, DECR2, NME4, DENND5B, DYM, EDC4, ERI3, FAM20A, FNDC3A, GPR107, GYG2, HEATR2, IFT81, KCTD3, SHKBP1, KIAA1324L, KLHL24, MARCH6, MBTPS2, MIR1279, CPSF6, NOC4L, NXF1, PANK2, PCNXL3, PIPSL, PSMD4, PSMD14, SLC35B1, TCP11L2, THNSL2, THOC2, T0MM5, TRAPPC6B, TRIM54, TRIM55, TRIM63, UGGT2, URB1, VPS54, WIZ, ZNF451, RFTN2, SCFD1, SERINC5, CCT7P2, CMAS, ANKS1A, C17orf70, CCT7, CDK5RAP2, CLPTM1, și cele mai preferate pentru inhibire și pentru anticorpi și/sau TCR-uri sunt APOB, FASN și/sau COPA; iar expresia sau activitatea acestor markeri poate fi integrată de preferință într-o strategie terapeutică, de exemplu pentru tratarea sau prevenirea HCC.

50 Principiul de terapie anti-sens este bazat pe ipoteza că supresia, specifică secvenței, a exprimării genice (prin transcripție sau translație) se poate obține prin hibridizare intracelulară între ADN sau ARNm genomic și specii complementare anti-sens. Formarea unui asemenea duplex de acid nucleic hibrid interferează cu transcripția ADN-ului genomic care codifică antigenul țintă tumoral sau cu procesarea/transportul/translația și/sau stabilitatea ARNm-ului pentru antigenul-țintă tumoral.

55 Acizii nucleici anti-sens se pot administra printr-o varietate de metode. De exemplu, oligonucleotidele anti-sens sau ARN-ul anti-sens se pot administra direct (de exemplu, prin injectare intravenoasă) unui subiect într-o formă care permite captarea în celulele tumorale. Alternativ, vectorii viralii sau plasmidici care codifică ARN-ul anti-sens (sau fragmente de ARN) se pot introduce în celule *in vivo*. Efectele anti-sens se pot induce prin secvențe de sens; totuși, extensia modificărilor fenotipice este foarte variabilă. Modificările fenotipice induse de tratamentul anti-sens eficace sunt evaluate conform modificărilor apărute, de exemplu, în valorile ARNm-ului țintă, valorile proteinelor-țintă și/sau nivelul de activitate al proteinelor-țintă.

60 Într-un exemplu specific, inhibarea funcției de țintă/marker HCC prin terapie genică anti-sens se poate obține prin administrarea directă de ARN marker tumoral anti-sens unui subiect. Markerul tumoral ARN anti-sens se poate produce și izola prin orice tehnică standard, dar este cel mai convenabil produs

prin transcripție *in vitro* folosindu-se marker ADNc tumoral anti-sens sub controlul unui promotor de mare eficacitate (de exemplu, promotorul T7). Administrarea unui marker tumoral ARN anti-sens unor celule se poate face prin oricare dintre metodele pentru administrarea directă de acid nucleic descrisă mai jos.

5 O strategie alternativă pentru inhibarea funcției unei proteine selectate din grupul format din proteinele menționate mai sus și, cel mai preferabil, din APOB, FASN și/sau COPA, implică utilizarea unui acid nucleic (de exemplu, siARN sau un acid nucleic care codifică un anticorp antiproteic sau o porțiune a acestuia, care poate fi transferat în celulele cancerioase sau în alte celule, ceea ce duce la exprimarea și secreția intracelulară a anticorpului), o proteină sau o moleculă mică ori orice alt compus care vizează exprimarea, translația și/sau funcția biologică a acestei proteine.

10 În metodele descrise mai sus, care includ administrarea și absorbiția ADN-ului exogen în celulele unui subiect (adică, transducția sau transfecția genică), acizii nucleici din prezenta descoperire pot fi sub formă de ADN gol sau acizii nucleici pot fi într-un vector pentru eliberarea acizilor nucleici în celule pentru inhibarea exprimării proteinei marker pentru HCC. Vectorul poate fi un preparat disponibil comercial, de exemplu un vector de adenovirus (Quantum Biotechnologies, Inc. (Laval, Quebec, Canada). Livrarea acidului nucleic sau a vectorului în celule poate fi realizată printr-o varietate de mecanisme. Ca un exemplu, livrarea poate fi realizată printr-un lipozom utilizându-se preparate lipozomale disponibile în comerț, de exemplu Lipofectin, Lipofectamine (GIBCO-25 BRL, Inc., Gaithersburg, Md.), Superfect (Qiagen, Inc. Hilden, Germania) și Transfectam Biotec, Inc., Madison, Wis., SUA), precum și alte lipozomi dezvoltăți conform procedurilor standard din domeniu. În plus, acidul nucleic sau vectorul din această descoperire poate fi livrat *in vivo* prin electroporare, pentru care este disponibilă tehnologia de la Genetronics, Inc. (San Diego, SUA), precum și prin intermediul unui aparat Sonoporation (ImaRx Pharmaceutical Corp., Tucson, Arizona, SUA).

15 De exemplu, livrarea vectorului se poate face printr-un sistem viral, cum ar fi un sistem de vector retroviral care poate ambala un genom retroviral recombinant. Retrovirusul recombinant se poate apoi folosi pentru a infecta și, prin urmare, pentru a livra în celulele infectate acid nucleic anti-sens care inhibă exprimarea unei proteine selectate dintr-un grup constând din proteinele menționate mai sus. Metoda exactă de introducere a acidului nucleic alterat în celulele de mamifere nu este, desigur, limitată la folosirea de vectori retrovirali. Pentru această procedură sunt disponibile și alte tehnici disponibile pe scară largă, inclusiv folosirea de vectori adenovirali, vectori asociați adeno-virusurilor (AAV), vectori lentivirali, vectori retrovirali pseudotipați. De asemenea, se pot utiliza tehnici de transducție fizică, cum ar fi livrarea de lipozomi și alte mecanisme de endocitoză mediată de receptor sau de alt tip. Această invenție se poate folosi în asociere cu oricare dintre aceste metode de transfer genic, precum și cu alte metode folosite frecvent.

20 35 Anticorpii pot fi utilizati, de asemenea, pentru teste diagnostice *in vivo*. În general, anticorpii sunt etichetați printr-o radionucleotidă (cum ar fi ¹¹¹In, ⁹⁹Tc, ¹⁴C, ¹³¹I, ³H, ³²P sau ³⁵S), astfel încât tumoră să poată fi localizată folosind imunoscintiografie. Într-una dintre realizări, anticorpii sau fragmentele acestora se leagă la domeniile extracelulare a două sau mai multe ţinte ale unei proteine selectate din grupul format din proteinele menționate mai sus, iar valoarea de afinitate (Kd) este mai mică de 1×10^{-10} μM.

40 45 50 Anticorpii pentru utilizare diagnostică pot fi etichetați cu sonde adecvate pentru detectarea prin diferite metode imagistice. Metodele pentru detectarea sondelor includ, dar nu se limitează la, fluorescență, lumină, microscopie confocală și electronică; imagistică prin rezonanță magnetică și spectroscopie; fluoroscopie, tomografie computerizată și tomografie cu emisie de pozitroni. Sondele adecvate includ, dar nu se limitează la, fluoresceină, rodamină, cozină și alți fluorofori, radioizotopi, aur, gadoliniu și alte lantanide, fier paramagnetic, fluor-18 și alți radionuclizi cu emisie de pozitron. În plus, probele pot fi bi- sau multifuncționale și pot fi detectate folosind una sau mai multe dintre metodele prezentate aici. Acești anticorpi pot fi marcați direct sau indirect cu sondele menționate. Atașarea probelor la anticorpi implică atașarea covalentă a probei, încorporarea probei în anticorp și atașarea covalentă a unui compus chelator pentru legarea probei, printre alte acțiuni bine cunoscute în domeniu. Pentru imunohistochimie, proba de țesut bolnav poate fi proaspătă sau congelată ori poate fi încorporată în parafină și fixată cu un conservant, cum ar fi formalina. Secțiunea fixată sau încorporată care conține proba intră în contact cu un anticorp etichetat principal și cu un anticorp secundar, anticorp folosit pentru a detecta exprimarea proteinelor *in situ*.

55 60 După cum s-a menționat mai sus, prezenta descoperire furnizează, astfel, o peptidă care cuprinde o secvență care este selectată din grupul format din SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300 sau o variantă a acesteia care este 90% omologă SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300 sau o variantă a acesteia care va induce reactivitate încrucisată a celulelor T cu peptida menționată. Peptidele din descoperire au capacitatea de a se lega de o moleculă a complexului major de histocompatibilitate (MHC) uman de clasă I sau de versiuni alungite ale peptidelor menționate la clasa II.

În prezenta descoperire, termenul „omolog” se referă la gradul de identitate (consultați secțiunea „Identitate procentuală” de mai sus) dintre secvențele a două secvențe de aminoacizi, adică secvențe peptidice sau polipeptidice. Anterior menționata „omologie” se stabilește prin compararea a două secvențe aliniate în condiții optime cu secvențele care vor trebui comparate. O astfel de omologie a secvenței se poate calcula prin crearea unei alinieri folosind, de exemplu, algoritmul ClustalW. Programe de analiză a secvenței disponibile în mod obișnuit, mai specific Vector NTI, GENETYX sau alte instrumente de analiză sunt furnizate de baze de date publice.

Specialiștii în domeniu vor putea analiza dacă celulele T induse de o variantă a peptidei specifice vor putea reacționa încruziat cu peptida în sine (Fong et al., 2001; Zaremba et al., 1997; Colombetti et al., 2006 ; Appay et al., 2006).

Prin „variantă” a secvenței date de aminoacizi, inventatorii se referă la faptul că lanțurile secundare provenite, de exemplu, de la unul sau două resturi aminoacid sunt modificate (de exemplu prin substituirea lor cu lanțul secundar al altui rest aminoacid natural sau cu un alt lanț secundar) astfel încât peptida să fie în continuare capabilă să se lege de molecula HLA în principal în același mod ca și peptida care conține secvența dată de aminoacid constând din SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300. De exemplu, o peptidă se poate modifica astfel încât aceasta să mențină, dacă nu să amelioreze posibilitatea de a interacționa cu și de a se lega de un situs de legare al unei molecule MHC adecvate, cum ar fi HLA-A*02 sau -DR, și astfel să mențină cel puțin, dacă nu să îmbunătățească abilitatea de a se lega la TCR pentru celule T activate.

Acstea celule T pot apoi reacționa încruziat cu celulele și pot distrugere celulele care exprimă o polipeptidă care conține secvență naturală de aminoacizi a peptidei înrudite definite în descrierea descoperirii. După cum poate fi derivat din literatura științifică (Godkin et al., 1997) și bazele de date (Rammensee et al., 1999), anumite poziții ale peptidelor care leagă HLA sunt de obicei reziduuri ancoră care constituie o secvență centrală care corespunde tiparului de cuplare al incizurii de cuplare a receptorului HLA, care este definit de proprietățile polare, electrofizice, hidrofobe și spațiale ale lanțului polipeptidei care constituie incizura de cuplare. Astfel, un expert în domeniu ar putea modifica secvențele de aminoacizi stabilite în SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300, prin menținerea resturilor-ancoră, și vor putea stabili dacă aceste variante își mențin abilitatea de a se lega de moleculele MHC de clasă I sau II. Variantele prezentei descoperiri își păstrează abilitatea de a lega TCR pentru celule T activate, care pot reacționa încruziat cu celulele și pot ucide celulele care exprimă polipeptida care conține secvența naturală de aminoacid a peptidei înrudite definite în descrierea inventiei.

Reziduurile aminoacidice care nu contribuie substanțial la interacțiunea cu receptorul celulelor T pot fi modificate prin substituirea cu alți aminoacizi a căror încorporare nu modifică substanțial reactivitatea celulelor T și care nu elimină cuplarea cu MHC relevant. Astfel, cu excepția condiției explicite, peptida care face obiectul descoperirii poate fi orice peptidă (termen în care includem și oligopeptide sau polipeptide) care include secvențele de aminoacizi sau o porțiune sau variantă a acestora.

Acstea resturi de aminoacid care nu contribuie substanțial la interacțiunea cu TCR-ul pot fi modificate prin substituirea cu alți aminoacizi a căror încorporare nu modifică substanțial reactivitatea celulelor T și care nu elimină cuplarea cu MHC relevant. Astfel, cu excepția condiției explicite, peptida care face obiectul inventiei poate fi orice peptidă (termen în care includem și oligopeptide, și polipeptide) care include secvențele de aminoacizi sau o porțiune sau variantă a acestora.

Pot fi adecvate, de asemenea, peptide mai lungi. Este, de asemenea, posibil ca epitopii MHC de clasă I, deși de obicei cu lungimea de 8-11 aminoacizi, să fie generați prin procesarea peptidelor provenite din peptide sau proteine mai lungi care includ epitopul efectiv. Este preferabil ca resturile care flanchează epitopul efectiv să fie resturi care să nu influențeze substanțial clivajul proteolitic necesar pentru expunerea epitopului efectiv în timpul procesării.

În consecință, prezenta descoperire furnizează peptide și variante de epitopi MHC de clasă I, în care peptida sau varianta are o lungime totală cuprinsă între 8 și 100, preferabil între 8 și 30, și, cel mai preferabil, între 8 și 14, și anume 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 aminoacizi; în cazul peptidelor de legare de clasă II alungite, lungimea poate fi, de asemenea, de 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 sau 22 de aminoacizi.

Desigur, peptida sau varianta în conformitate cu prezenta descoperire va avea capacitatea să se lege de o moleculă a complexului major de histocompatibilitate (MHC) uman de clasă I or II.

Legarea unei peptide sau a unei variante la un complex MHC poate fi testată prin metode cunoscute în domeniu.

Într-o realizare preferată în mod special a descoperirii, peptida constă sau constă în esență dintr-o secvență de aminoacizi conformă cu SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300.

„Constând în esență din” înseamnă că o peptidă în conformitate cu prezenta descoperire, pe lângă secvența în conformitate cu oricare dintre SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300 sau o variantă a acestora, conține segmente de aminoacid N-terminale sau C-terminale care nu fac în mod necesar parte din peptida care funcționează ca epitop pentru molecule MHC.

Totuși, aceste resturi pot fi importante pentru a furniza o introducere adecvată a peptidei care face obiectul prezentei descoperiri în interiorul celulei. Într-o concretizare a prezentei descoperiri, peptida face parte dintr-o proteină de fuziune care conține, de exemplu, cei 80 aminoacizi N-terminali ai lanțului invariabil asociat antigenului HLA-DR (p33, următoarea „Ii”) derivați din NCBI, număr de identificare GenBank X00497. În alte fuziuni, peptidele din prezenta descoperire pot fi fuzionate la un anticorp aşa cum este descris în prezentul document, sau o parte funcțională a acestuia, în special într-o secvență a unui anticorp, astfel încât să fie direcționate în mod specific de respectivul anticorp, sau, de exemplu, către sau într-un anticorp care este specific pentru celulele dendritice descrise în prezentul document.

În plus, peptida sau varianta pot fi ulterior modificate pentru a îmbunătăți stabilitatea și/sau legarea de molecule MHC pentru a exercita un răspuns imun mai puternic. Metodele pentru această optimizare a secvenței de peptidă este cunoscută în domeniu și poate include, de exemplu, introducerea unor legături peptidice inversate sau a unor legături non-peptidice.

Într-o legătură peptidică inversată, reziduurile aminoacidice nu sunt unite prin legături peptidice (-CO-NH-), ci legătura peptidică este inversată. Astfel de retro-inverso peptido-mimetice se pot obține folosind metodele cunoscute în literatura de specialitate, cum ar fi de exemplu cele descrise în Meziere et al. (1997). Această abordare implică sinteza de pseudopeptide care conțin modificări care implică scheletul și nu orientarea lanțurilor secundare. Meziere et al (1997) demonstrează că aceste pseudopeptide sunt utile pentru legarea MHC și răspunsurile celulelor T helper. Peptidele retro-inversate, care conțin legături NH-CO și nu legături peptidice CO-NH, sunt mult mai rezistente la proteoliză.

O legătură non-peptidică este, de exemplu, -CH₂-NH, -CH₂S-, -CH₂CH₂-, -CH=CH-, -COCH₂-, -CH(OH)CH₂-, și -CH₂SO-. US 4,897,445 furnizează o metodă pentru sinteza în fază solidă a unor legături non-peptidice (-CH₂-NH) în lanțuri de polipeptide care implică polipeptide sintetizate de procedurile standard și legături non-peptidice sintetizate prin reacția dintre o amino-aldehidă și un aminoacid în prezența NaCNBH₃.

Peptidele care conțin secvențele descrise mai sus pot fi sintetizate cu ajutorul unor grupări chimice suplimentare prezente la capetele amino- sau carboxi-terminale, pentru a îmbunătăți stabilitatea, biodisponibilitatea și/sau afinitatea peptideelor. De exemplu, grupările hidrofobe, cum ar fi carbo-benzoxil, dansil sau T-butil-oxi-carbonil pot fi adăugate capătului peptidic amino-terminal. Similar, o grupare acetil sau o grupare 9-fluorenil-metoxi-carbonil se poate plasa la capătul amino-terminal al peptidei. În plus, grupările hidrofobe, cum ar fi T-butil-oxi-carbonil, sau o grupare amido- pot fi adăugate capătului peptidic amino-terminal.

Mai mult, peptidele din descoperire pot fi sintetizate în funcție de configurația lor sterică. De exemplu, se poate utiliza izomerul D al unuia sau mai multor resturi de aminoacid peptidic în locul izomerului L uzual. Ba chiar mai mult, cel puțin unul dintre resturile de aminoacid al peptidei din descoperire poate fi substituit cu unul dintre resturile de aminoacid cunoscute, care nu apar în mod natural. Alterări de tipul acestora pot ajuta la creșterea stabilității, biodisponibilității și/sau legării peptidelor care fac obiectul descoperirii.

Similar, o peptidă sau o variantă a descoperirii se poate modifica din punct de vedere chimic prin reacții cu diverși aminoacizi înainte sau după sinteza peptidei. Exemplele acestor modificări sunt bine cunoscute în domeniu și sunt rezumate, de exemplu, în R. Lundblad, Chemical Reagents for Protein Modification, 3rd ed. CRC Press, 2005. Modificarea chimică a aminoacizilor include, fără a se limita la, modificarea prin acilare, amidinare, piridoxilarea lizinei, alkilare reducțivă, trinitrobenzilarea grupurilor amino cu acid 2,4,6-trinitrobenzen sulfonic (TNBS), modificarea amidică a grupărilor carboxil și sulfhidril prin oxidarea cu acid performic a cisteinei la acid cisteic, formarea de derivați de mercur, formarea de disulfide mixte cu alți compuși tiolici, reacția cu maleimidă, carboximetilarea cu acid iodoacetic sau iodoacetamidă și carbamoilare cu cianat la pH alcalin, deși fără a se limita la acestea. În aceste privințe, doritorii sunt trimiși la Capitolul 15 al protocolului prezent din Protein Science, Eds. Coligan et al. (John Wiley and Sons NY 1995-2000) pentru metodologia extinsă legată de modificarea chimică a proteinelor.

Pe scurt, modificarea de exemplu a resturilor arginil sunt de obicei bazate pe reacția dintre compușii dicarbonil vecini cum ar fi fenilgioxal, 2, 3-butandionă, și 1,2-ciclohexan-dionă pentru formarea unui aduct. Un alt exemplu este reacția dintre metilgioxal și resturile de arginină. Cisteina se poate modifica fără modificarea concomitentă a altor situri nucleofile cum ar fi lizina și histidina. Ca rezultat, pentru modificarea cisteinei sunt disponibili un număr mare de reactivi. Paginile unor companii cum ar fi Sigma-Aldrich (<http://www.sigma-aldrich.com>) pot furniza informații despre anumiți reactivi.

Reducerea selectivă a punților disulfidice din proteine este și ea frecventă. Punțile disulfidice se pot forma și oxida prin tratamentul termic al produselor biofarmaceutice. Reactivul K de la Woodward se poate folosi pentru modificarea resturilor de acid glutamic. N-(3-(dimetil-amino)propil)-N'-etilcarbodiimida se poate folosi pentru a forma legături intra-molecularare între un rest de lizină și un rest de acid glutamic. De exemplu, dietilpirocetonatul este un reactiv pentru modificarea resturilor de histidil din proteine. Histidina se poate modifica la rândul sau folosind 4-hidroxi-2-nonenal. Reacția resturilor de

lisină și a altor grupări α -amino este utilă, de exemplu, pentru legarea peptidelor de suprafețe sau de legături încrucișate proteine-peptide. Lisina este locul de atașare a poli(etilen)glicolului și locul principal de modificare în cazul glicoziilării proteinelor. Resturile de metionină din proteine se pot modifica de exemplu folosind iodoacetamidă, brometilamină și cloramină T.

5 Tetranitrometanul și N-acetyl-imidazolul se pot folosi pentru modificarea resturilor tirozil. Legarea încrucișată prin formarea de ditirosină poate fi realizată cu ioni de cupru sau apă oxigenată.

Studii recente privind modificarea triptofanului au utilizat N-bromosuccinimidă, bromură 2-hidroxi-5-nitrobenzil sau 3-bromo-3-metil-2-(2-nitrofenilmercapto)-3H-indol (BPNS-scatol).

10 Modificarea cu succes a proteinelor și peptidelor terapeutice cu PEG este adesea asociată cu o extindere a timpului de înjumătățire circulatorie în timpul legării încrucișate a proteinelor cu glutaraldehidă, diacrilat de polietilen-glicol, iar formaldehida este utilizată pentru pregătirea hidrogelurilor. Modificarea chimică a alergenilor pentru imunoterapie este obținută adesea prin carbamilare cu cianat de potasiu.

15 O peptidă sau o variantă, în care peptida este modificată sau include legături non-peptidice reprezentă un exemplu preferat al descoperirii. În general, peptidele și variantele (cel puțin cele care conțin legături peptidice între resturile de acid amino) pot fi sintetizate prin modul Fmoc-poliamidă al sintezei peptidelor în stare solidă, după cum se arată în Lukas et al. (Solid-phase peptide synthesis under continuous-flow conditions. Proc Natl Acad Sci U S A. May 1981; 78(5): 2791–2795) și referințele citate. Protecția temporară a grupării N-amino este asigurată de gruparea 9-fluorenilmetiloxicarbonil (Fmoc). Clivajul repetitiv al acestei grupări de protecție cu intensă labilitate de bază este realizat folosind 20% piperidină în N,N-dimetilformamidă. Funcționalitățile lanțurilor secundare se pot proteja sub forma butil-esterilor (în cazul serinei, treoninei și tirozinei), a butil-esterilor (în cazul acizilor glutamic și aspartic), a derivațiilor butiloxicarbonil (în cazul lisinei și histidinei), a derivațiilor tritol (în cazul cisteinei) și a derivațiilor de 4-metoxi-2,3,6-trimetilbenzensulfonil (în cazul argininei). Dacă resturile C-terminale sunt glutamina sau asparagina, pentru protejarea funcției amido a lanțului secundar se va folosi gruparea 4,4'-dimetoxibenzhidril. Suportul în fază solidă este furnizat de un polimer polidimetil-acrilamidă format din cei trei monomeri dimetilacrilamidă (schelet-monomer), bisacriiloeten diamină (agent de legătură) și acriloilsarcozin-metil-ester (agent de funcționalizare). Agentul de legătură peptidă-rășină scindabil folosit este derivatul labil în mediu acid al acidului 4-hidroximetil-fenoxyacetic. Toți derivații aminoacizi sunt adăugați sub formă de derivați simetrici anhidri preformați cu excepția asparaginei și glutaminei, care sunt adăugate folosind o procedură de cuplare inversă mediată de N,N-diciclohexil-carbodiimidă/1-hidroxibenzotriazol. Toate reacțiile de cuplare și deprotejare sunt monitorizate folosindu-se proceduri de testare care folosesc ninhidrină, trinitrobenzen, acid sulfonic sau izotină. După finalizarea sintezei, peptidele sunt scindate din suportul rezinic cu îndepărțarea concomitentă a grupărilor protectoare ale lanțurilor secundare prin tratarea cu acid trifluoroacetic 95% care conține un amestec curățător 50%. Substanțele de curățare folosite cel mai frecvent includ etan-ditiol, fenol, anisol și apă, alegerea exactă fiind dependență de aminoacizii constituvenți ai peptidei sintetizate. De asemenea, pentru sintetizarea peptidelor, se poate utiliza o combinație de metode în stare solidă și în stare de soluție (vezi, de exemplu, Bruckdorfer et al., 2004 și referințele citate în acest document).

40 Acidul trifluoroacetic este îndepărtat prin evaporare *in vacuo*, cu triturarea ulterioară cu dietileter, care duce la formarea peptidei brute. Toate substanțele de curățare prezente sunt eliminate printr-o procedură simplă de extragere, care, după lipofiltrare în fază aposă, conduce la peptida brută fără substanțe de curățare. Reactivi pentru sinteza peptidelor sunt în general disponibili, de exemplu, de la Calbiochem-Novabiochem (Nottingham, Regatul Unit).

45 Purificarea poate fi realizată prin una sau mai multe tehnici, precum recristalizarea, cromatografia cu excludere dimensională, cromatografia cu schimb de ioni, cromatografia cu interacțione hidrofobă și (de regulă) cromatografia lichidă de înaltă performanță în fază inversă, folosind, de exemplu, separare în gradient de acetonitril/apă.

50 Analiza peptidelor poate fi efectuată folosind cromatografie în strat subțire, electroforeză, în particular electroforeză capilară, extragere în fază solidă (CSPE), cromatografie lichidă de înaltă performanță în fază inversă, analiză a aminoacizilor după hidroliza acidă și prin analiză spectrometrică în masă la bombardarea rapidă cu atomi (FAB), dar și analiză spectrometrică în masă de tip MALDI și ESI-Q-TOF.

55 Un alt aspect al descoperirii furnizează un acid nucleic (de exemplu o polinucleotidă) care codifică o peptidă sau o variantă de peptidă din invenție. Polinucleotida poate fi, de exemplu, ADN, ADNc, APN, ARN sau o combinație a acestora, în helix simplu și/sau dublu sau în forme native sau stabilizate de polinucleotide, cum ar fi, de exemplu, polinucleotidele cu bază de fosforioat și poate conține sau nu introni, cu condiția să codifice pentru peptidă. Desigur, numai peptidele care conțin resturi de aminoacid existente în mod natural și unite prin legături peptidice care apar în mod natural sunt codificabile de o polinucleotidă. Un alt aspect al descoperirii constă în furnizarea unui vector de expresie capabil să exprime o polipeptidă conform descoperirii.

Au fost dezvoltate mai multe metode de legare a polinucleotidelor, în special a ADN-ului, de vectori, de exemplu, prin terminale coeze complementare. De exemplu segmentul ADN i se pot adăuga regiuni homopolimerice complementare care să fie introduse în ADN-ul vector. Vectorul și segmentul ADN sunt apoi unite prin punți de hidrogen între cozile complementare homopolimer pentru a forma molecule ADN recombinante.

5 Agenții de legătură sintetici care conțin unul sau mai multe situri limitative oferă o modalitate alternativă de alăturare a segmentelor ADN la vectori. Agenții de legare care conțin o varietate de situri de endonucleaze de restricție sunt disponibili comercial de la mai multe surse, dintre care amintim pe International Biotechnologies Inc., New Haven, CN, SUA.

10 O metodă preferabilă de modificare a ADN-ului care codifică polipeptida din descoperire utilizează reacția de polimerază în lanț descrisă de Saiki RK et al. (Saiki et al., 1988). Această metodă poate fi utilizată pentru introducerea ADN-ului într-un vector potrivit, de exemplu prin implementarea în locații cu restricții adecvate sau poate fi utilizată pentru modificarea ADN-ului în alte moduri, după cum este cunoscut în literatura de specialitate. În cazul utilizării unor vectori viralni, sunt preferați vectorii virus variolic sau adenovirus.

15 ADN-ul (sau în cazul vectorilor retrovirali, ARN-ul) poate fi apoi exprimat într-o gazdă adecvată pentru a produce o polipeptidă compusă din peptidă sau variantă din descoperire. Prin urmare, ADN-ul care codifică peptida sau variantă din descoperire poate fi utilizat în conformitate cu tehnici cunoscute, modificate corespunzător instrucțiunilor prezente, în vederea construirii unui vector de expresie, care este apoi utilizat pentru transformarea unei celule-gazdă corespunzătoare pentru exprimarea și producerea polipeptidei din descoperire. Astfel de tehnici includ cele descrise, de exemplu, în US 4,440,859, 4,530,901, 4,582,800, 4,677,063, 4,678,751, 4,704,362, 4,710,463, 4,757,006, 4,766,075 și 4,810,648.

20 ADN-ul (sau în cazul vectorilor retrovirali, ARN-ul) care codifică polipeptida care formează compusul din descoperire poate fi cuplat cu o mare varietate de alte secvențe ADN pentru introducerea într-o gazdă adecvată. ADN-ul însoțitor va depinde de natura gazdei, modul de introducere a ADN-ului în gazdă și dacă se dorește integrarea sau întreținerea episomală.

25 În general, ADN-ul este introdus într-un vector de exprimare, cum ar fi o plasmidă, cu orientarea corectă și intervalul potrivit de citire pentru exprimare. Dacă este necesar, ADN-ul poate fi corelat cu secvențele de nucleotide de transcripție și translație corespunzătoare, recunoscute de gazda dorită, cu toate că astfel de controale sunt disponibile în general în vectorul de exprimare. Vectorul este apoi introdus în gazdă prin tehnici standard. În general, nu toate gazdele vor fi transformate de vector. Prin urmare, va fi nevoie de selectarea unor celule-gazdă transformate. Una dintre tehniciile de selectare implică înglobarea în vectorul de exprimare a unei secvențe ADN cu toate elementele de control necesare, care să codifice o trăsătură selectable din celula transformată, cum ar fi de exemplu rezistența la antibiotic.

30 Alternativ, gena unei asemenea trăsături selectable poate fi pe un alt vector, care este folosit pentru a cotransforma celula-gazdă dorită.

35 Celulele-gazdă care au fost transformate de ADN-ul recombinant din descoperire sunt apoi cultivate un timp suficient și în condiții corespunzătoare, cunoscute celor inițiați, în conformitate cu îndrumările din acest document, pentru a permite exprimarea polipeptidei, care poate fi apoi recuperată.

40 Sunt cunoscute numeroase sisteme de exprimare, inclusiv bacterii (de exemplu, *E. coli* și *Bacillus subtilis*), levuri (de exemplu, *Saccharomyces cerevisiae*), fungi filamentoși (de exemplu, *Aspergillus spec.*), celule vegetale, celule animale și celule provenite de la insecte. Este de preferat ca sistemul să poată fi format din celule de mamifere, cum ar fi celulele CHO, disponibile din ATCC Cell Biology Collection.

45 Prezența descoperire este legată și de o serie de celule-gazdă transformate cu un vector polinucleotidic, creat în cadrul prezentei invenții. Celula-gazdă poate fi procariotă sau eucariotă. Este posibil ca celulele bacteriene să fie celule-gazdă procariote preferate în anumite circumstanțe și, de regulă, sunt o tulipă de *E. coli*, cum ar fi, de exemplu, tulipinile *E. coli* DH5, disponibile de la Bethesda Research Laboratories Inc., Bethesda, MD, SUA, și RR1, disponibile de la American Type Culture Collection (ATCC) din Rockville, MD, SUA (No ATCC 31343). Printre celulele-gazdă eucariote se numără celulele de drojdie, insecte și mamifere, de preferință celule de vertebrate precum cele de la șoarece, șobolan, maimuță sau linii de celule fibroblastice sau de colon umane. Celulele-gazdă provenite din drojdii includ YPH499, YPH500 și YPH501, care sunt disponibile în general de la Stratagene Cloning Systems, La Jolla, CA92037, SUA. Celulele-gazdă preferate provenite de la mamifere includ celulele ovariene de hamster chinezesc, disponibile de la ATCC ca CCL61, celulele embrionare de cobai NIH elvețian, NIH/3T3 disponibile de la ATCC ca CRL 1658, celulele COS-1 derivate din rinichii de maimuță disponibile de la ATCC ca CRL 1650 și celulele 293 care sunt celule embrionare renale umane. Celulele preferate provenite de la insecte sunt celulele Sf9 care pot fi transfectate cu vectori de exprimare a baculovirusului. O prezentare generală a opțiunilor de celule-gazdă adecvate poate fi găsită, de exemplu, în manualul scris de Paulina Balbás și Argelia Lorence „Methods in Molecular Biology Recombinant

Gene Expression, Reviews and Protocols”, Partea I, ediția a doua, ISBN 978-1-58829-262-9 și în alte lucrări cunoscute în domeniu.

Transformarea celulelor-gazdă adecvate cu un produs ADN obținut pe baza acestui patent este realizată folosind metode bine cunoscute care depind de obicei de tipul de vector folosit. În ceea ce privește transformarea celulelor-gazdă procariote, vezi, de exemplu, Cohen et al. (1972) și Sambrook et al. (1989). Transformarea celulelor de levuri este descrisă în Sherman et al. (1986). Metoda lui Beggs (1978) este, de asemenea, utilă. Referitor la celulele de la vertebrate, reactivii utili în transferul unor astfel de celule, de exemplu, formule pe bază de fosfat de calciu și DEAE-dextran sau lipozom, sunt disponibili de la Stratagene Cloning Systems sau de la Life Technologies Inc., Gaithersburg, MD20877, SUA. Electro-permeabilizarea este de asemenea utilă pentru transformarea și/sau transfectarea celulelor și este o metodă bine cunoscută pentru transformarea celulelor provenite din drojdie, bacterii, insecte și a celulelor vertebrate.

Celulele transformate cu succes, adică celulele care conțin o construcție ADN din prezența invenției, pot fi identificate prin tehnici bine cunoscute, cum este PCR. Alternativ, prezența proteinei în stratul supranatant poate fi detectată folosind anticorpi.

Se va aprecia că anumite celule-gazdă din cadrul descoperirii sunt utile în pregătirea peptidei din descoperire, de exemplu celule de bacterii, de levuri și de insecte. Totuși, și alte celule-gazdă pot fi utile pentru anumite metode terapeutice. De exemplu, celulele prezentatoare de antigen, cum ar fi celulele dendritice, pot fi și ele utile pentru exprimarea peptidelor din descoperire, astfel încât să fie încărcate în moleculele MHC adecvate. Prin urmare, această invenție prezintă o celulă-gazdă, compusă dintr-un acid nucleic, sau un vector de exprimare, conform invenției.

Într-o integrare optimă, celula-gazdă este o celulă prezentatoare de antigen, în particular o celulă dendritică sau o celulă prezentatoare de antigen. Celulele APC încărcate cu o proteină de fuziune recombinantă, care conține fosfatază acidă prostatică (PAP), sunt în prezent în curs de investigare de către U.S. Food and Drug Administration (FDA) la data de 29 aprilie 2010 pentru tratamentul cancerului de prostată asimptomatic sau minim simptomatic (Sipuleucel-T) (Rini et al., 2006; Small et al., 2006).

Un alt aspect al descoperirii se referă la o metodă de producere a unei peptide sau a variantei sale, metoda cuprinzând cultivarea unei celule-gazdă și izolarea peptidei din celula-gazdă sau din mediul său de cultură.

În altă integrare a peptidei, acidul nucleic sau vectorul de expresie inventat este utilizat în medicină. De exemplu, peptida sau varianta acesteia poate fi pregătită pentru injectare intravenoasă (i.v.), injectare subcutanată (s.c.), injectare intradermică (i.d.), injectare intraperitoneală (i.p.) sau injectare intramusculară (i.m.). Metodele preferate de administrare injectabilă pentru peptidă sunt s.c., i.d., i.p., i.m. și i.v. Metodele preferate de administrare injectabilă pentru ADN sunt i.d., i.m., s.c., i.p. și i.v. Pot fi date doze de peptidă și ADN cuprinse, de exemplu, între 50 µg și 1,5 mg, preferabil între 125 µg și 500 µg, și vor depinde de peptida sau ADN-ul respectiv. Dozele din acest interval au fost utilizate cu succes în studii anterioare (Walter et al., 2012).

Un alt aspect al acestei invenții include o metodă *in vitro* de producere a celulelor T activate, metoda constând în contactarea celulelor T *in vitro* cu molecule MHC umane încărcate cu antigen, exprimate pe suprafața unei celule prezentatoare de antigen adecvate, pentru o perioadă de timp suficientă pentru activarea celulelor T într-un mod specific antigenului, antigenul fiind o peptidă conform invenției. Este de preferat să se utilizeze o cantitate suficientă de antigen împreună cu celula prezentatoare a antigenului.

Este de preferat o celulă de mamifer, care are un nivel redus sau inexistent de funcționare ca transportator de peptidă TAP. Printre celulele adecvate, care nu sunt transportatoare de peptidă TAP se numără celulele T2, RMA-S și Drosophila. TAP este transportatorul asociat cu procesarea antigenului.

Linia de celule umane T2 deficiente în încărcarea peptidei este disponibilă de la American Type Culture Collection, 12301 Parklawn Drive, Rockville, Maryland 20852, USA, având Nr. de catalog CRL 1992; linia de celule Drosophila, linia Schneider 2 este disponibilă de la ATCC cu NR. de catalog CRL 19863; linia de celule RMA-S de șoarece este descrisă în Karre et al. (Ljunggren și Karre, 1985).

De preferință, înainte de transfectare, celula-gazdă nu exprimă în mod substanțial nicio moleculă MHC de clasă I. Este, de asemenea, de preferat ca celula stimulatoare să exprime o moleculă importantă pentru furnizarea unui semnal de costimulare pentru celulele T, cum ar fi oricare dintre B7.1, B7.2, ICAM-1 și LFA3. Secvențele de acid nucleic ale numeroase molecule de MHC de clasă I și ale moleculelor de costimulator sunt disponibile public în bazele de date GenBank și EMBL.

În cazul unui epitop MHC de clasă I utilizat ca antigen, celulele T sunt celule T CD8-pozitive.

Dacă o celulă care prezintă antigen este transfectată pentru a exprima un astfel de epitrop, este de preferat ca celula să conțină un vector capabil să exprime peptida care conține SEQ. ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300 sau o variantă de secvență aminoacidică a acesteia.

Se pot folosi o serie de alte metode pentru generarea celulelor T *in vitro*. De exemplu, în generarea CTL pot fi folosite limfocite cu infiltrare tumorală autologe. Piebanski et al. (1995) au utilizat

limfocite autologe din sânge periferic (PLB) în pregătirea celulelor T. Mai mult, este posibilă producerea de celule T autolog prin pulsarea de celule dendritice cu peptidă sau polipeptidă sau prin infectare cu un virus recombinant. De asemenea, pot fi folosite celule B pentru producerea de celule T autologe. În plus, celule macrofage pulsate cu peptidă sau polipeptidă sau infectate cu virus recombinant pot fi utilizate pentru prepararea de celule T autologe. S. Walter et al., (2003) descriu pregătirea in vitro a celulelor T prin utilizarea de celule prezentatoare de antigen artificiale (aAPC-uri), aceasta reprezentând, de asemenea, o modalitate potrivită de generare de celule T pentru peptida aleasă. În prezenta descoperire, aAPC-urile au fost generate prin cuplarea unor complexe de peptide MHC preformate pe suprafața unor particule de polistiren (microgranule) prin biochimie biotină-streptavidină. Acest sistem permite controlul exact al densității MHC pe celulele aAPC, fapt ce permite amplificarea selectivă a răspunsurilor de aviditate ridicată sau scăzută a celulei T specifice antigenului cu eficiență crescută, din probele de sânge. Pe lângă complexele MHC:peptidă, aAPC-urile trebuie să poarte alte proteine cu activitate de costimulare, cum ar fi anticorpi anti-CD28 cuplați pe suprafețele lor. Mai mult, astfel de sisteme bazate pe aAPC-uri necesită adesea adăugarea unor factori solubili adecvați, de exemplu citokine precum interleukina-12.

Pentru pregătirea celulelor T se pot utiliza, de asemenea, celule alogene, iar o metodă este descrisă detaliat în WO 97/26328. De exemplu, pe lângă celulele de *Drosophila* și celulele T2, se pot utiliza și alte celule pentru prezentarea antigenilor, cum ar fi celule CHO, celule de insecte infectate cu baculovirus, bacterii, levuri, celule-țintă infectate cu vaccin. În plus, pot fi folosiți virusi vegetali (vezi, de exemplu, Porta et al. (1994), care descrie dezvoltarea virusului mozaicului din Vigna unguiculata, ca fiind un sistem cu productivitate ridicată pentru prezentarea de peptide străine).

Celulele T activate, care sunt orientate spre peptidele din inventie, sunt utile în terapie. Astfel, un aspect suplimentar al inventiei constă în descrierea celulelor T activate care se pot obține prin metodele anterior menționate în această inventie.

Celulele T activate, care sunt produse de metoda de mai sus, vor recunoaște selectiv o celulă care exprimă aberant o polipeptidă ce conține o secvență de aminoacizi cu SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300.

Este de preferat ca celula T să recunoască celula interacționând prin TCR cu complexul HLA/peptidă (de exemplu, legare). Celulele T sunt utile într-o metodă de distrugere a celulelor țintă la un pacient ale cărui celule țintă exprimă aberant o polipeptidă care conține o secvență de aminoacizi din inventie, atunci când pacientului îi este administrat un număr eficient de celule T activate. Celulele T care sunt administrate pacientului pot fi preluate de la pacient și activate conform descrierii de mai sus (adică sunt celule T autologe). Alternativ, celulele T nu sunt preluate de la pacient, ci de la alt individ. Desigur, este de preferat ca sursa să fie un individ sănătos. Prin „individ sănătos”, inventatorii înțeleg că individul are o stare generală de sănătate bună, de preferat un sistem imunitar puternic și, mai bine, nu suferă de nicio boală care să poată fi testată sau detectată.

In vivo, celulele țintă pentru celulele T CD8-poitive conform prezentei inventii pot fi celule tumorale (care, uneori, exprimă MHC de clasă II) și/sau celulele stromale care încadrează tumoarea (celule tumorale) (care, uneori, pot și ele exprima MHC de clasă II; (Dengjel et al., 2006)).

Celulele T din prezenta inventie pot fi utilizate ca ingrediente active ale unei compozitii terapeutice. Astfel, descoperire furnizează, de asemenea, o metodă de ucidere a celulelor-țintă la un pacient ale cărui celule țintă exprimă aberant o polipeptidă care conține o secvență de aminoacizi din descoperire, metoda constând în administrarea unui număr eficient de celule T pacientului aşa cum s-a arătat mai sus.

Prin „exprimată aberant”, inventatorii înțeleg, de asemenea, că polipeptida este supra-exprimată în comparație cu nivelurile normale de exprimare sau că gena este silențioasă în țesutul din care este derivă tumoarea, însă în tumoare este exprimată. Prin „supraexprimată” inventatorii înțeleg că polipeptida este prezentă la un nivel de cel puțin 1,2 ori mai mare decât în țesutul normal; de preferat de cel puțin 2 ori și, mai preferabil, de cel puțin 5 ori sau 10 ori mai mare decât nivelul prezent în țesutul normal.

Celulele T pot fi obținute prin metode cunoscute în domeniu, precum cele descrise mai sus.

Protocolul pentru acest așa-numit transfer adoptiv de celule T sunt bine cunoscute în domeniu. Recenzii pot fi găsite în: Gattinoni et al. (2006) și Morgan, et al. (2006).

Toate moleculele din această inventie, adică peptida, acidul nucleic, anticorpul, vectorul de exprimare, celula T activată, receptorul celulei T sau acidul nucleic care îl codifică sunt utile pentru tratamentul unor afecțiuni caracterizate de celule care evită un răspuns imunitar. În consecință, orice molecule din prezenta inventie poate fi utilizată ca medicament sau pentru fabricarea unui medicament. Moleculele pot fi utilizate ca atare sau combinată cu altă(e) molecule din inventie sau cu o molecule/molecule cunoscute(e).

De preferat, medicamentul din această inventie trebuie să fie sub formă de vaccin. Acestea pot fi administrat direct pacientului, în organul afectat sau administrat pe cale sistemică, i.d., i.m., s.c., i.p. și

i.v. sau aplicat *ex vivo* celulelor preluate de la pacient sau unei linii de celule umane care sunt apoi administrate pacientului sau utilizate *in vitro* pentru selectarea unei subpopulații de celule imune derivate de la pacient, care sunt apoi readministrate pacientului. Dacă acidul nucleic este administrat celulelor *in vitro*, poate fi util ca celulele să fie transfectate astfel încât să coexprime citochine imunostimulatoare, cum este interleukina 2. Peptida poate fi substanțial pură sau combinată cu un adjuvant stimulator imun (vezi mai jos) ori poate fi utilizată în combinație cu citokine imunostimulatoare sau poate fi administrată cu un sistem de livrare adecvat, de exemplu lipozomi. De asemenea, peptida poate fi conjugată cu un transportor adecvat, cum ar fi hemocianina melcului Megathura crenulata (keyhole limpet hemocyanin, KLH) sau mannan (vezi WO 95/18145). Peptida poate fi, de asemenea, țintită, o proteină de fuziune sau o moleculă hibridă. Se anticipatează că peptidele a căror secvență este furnizată în prezenta invenție vor stimula celule T CD4 sau CD8. Cu toate acestea, stimularea celulelor T CD8 este mai eficientă în prezența celulelor T helper CD4. În consecință, pentru epitopii MHC de clasă I care stimulează celulele T CD8, partenerul sau secțiunile de fuziune ale unei molecule hibride furnizează în mod adecvat epitopi care stimulează celule T CD4-pozițive. Epitopii care stimulează CD4 și CD8 sunt bine-cunoscuți în domeniu și includ pe cei identificați în prezenta invenție.

Intr-unul din aspecte, vaccinul cuprinde cel puțin o peptidă care are secvența de aminoacizi de la SEQ ID NO. 1 la SQ ID NO. 300 prezentată și cel puțin o peptidă suplimentară, de preferință două până la 50, mai preferabil două până la 25, chiar mai preferabil două până la 20 și cel mai preferabil două, trei, patru, cinci, șase, șapte, opt, nouă, zece, unsprezece, doisprezece, treisprezece, paisprezece, cincisprezece, șaisprezece, șaptesprezece sau optsprezee peptide. Peptida(ele) poate (pot) fi preluată(e) din unul sau mai multe TAA specifice și se pot lega de molecule MHC de clasă I.

Intr-un alt aspect, vaccinul cuprinde cel puțin o peptidă având secvența de aminoacizi prezentată în SEQ ID NO. 1 până la SEQ ID NO. 300 și cel puțin o peptidă suplimentară, de preferință două până la 50, mai preferabil două până la 25, chiar mai preferabil două până la 20 și cel mai preferabil două, trei, patru, cinci, șase, șapte, opt, nouă, zece, unsprezece, doisprezece, treisprezece, paisprezece, cincisprezece, șaisprezece, șaptesprezece sau optsprezee peptide. Peptida(ele) poate (pot) fi preluată(e) din unul sau mai multe TAA specifice și se pot lega de molecule MHC de clasă I.

Polinucleotida poate fi substanță pură sau poate fi conținut de un vector sau sistem de livrare adecvat. Acidul nucleic poate fi ADN, ADNc, APN, ARN sau o combinație dintre acestea. Metodele pentru conceperea și introducerea unui astfel de acid nucleic sunt bine cunoscute în domeniu. O prezentare generală este furnizată, de exemplu, de Pascolo et al. (2005). Vaccinurile polinucleotidice sunt ușor de preparat, însă modul de acțiune al acestor vectori în inducerea unui răspuns imunitar nu este pe deplin înțeles. Printre vectorii și sistemele de livrare adecvate se numără ADN-ul și/sau ARN-ul viral, cum ar fi sistemele bazate pe adenovirus, virusul vaccinia, retrovirusuri, adenovirusuri asociate sau hibrizi care conțin elemente din mai multe virusuri. Printre sistemele de livrare nevirale se numără lipide cationice și polimeri cationici, bine cunoscuți în domeniul livrării ADN-ului. Se poate folosi administrarea fizică, cum ar fi cea pe calea unui „pistol genic”. Peptida sau peptidele codificată(e) de acidul nucleic poate (pot) fi o proteină de fuziune, de exemplu cu un epitop care stimulează celulele T pentru celula CDR opusă respectivă, după cum s-a observat mai sus.

Adjuvanții preferați sunt anti-CD40, imiquimod, resiquimod, GM-CSF, ciclofosfamidă, sunitinib, bevacizumab, interferon alfa, oligonucleotide și derivați de CpG, poli(L:C) și derivați, ARN, sildenafil și formulări sub formă de particule cu PLG sau virozomi.

Intr-o formulare preferată a compusului farmaceutic conform invenției, adjuvantul este selecționat dintr-un grup care constă din factori stimulatori ai coloniilor, cum ar fi factorul stimulator al coloniilor de granulocite macrofage (GM-CSF, sargramostim), ciclofosfamidă, imiquimod, resiquimod și interferon alfa.

În concretizarea preferată a compusului farmaceutic conform invenției adjuvantul este selecționat dintr-un grup care constă din factori stimulatori ai coloniilor, cum ar fi factorul stimulator al coloniilor de granulocite macrofage (GM-CSF, sargramostim), ciclofosfamidă, imiquimod și resiquimod.

În formularea preferată a compusului farmaceutic conform invenției, adjuvantul este ciclofosfamidă, imiquimod sau resiquimod. Adjuvanții și mai preferați sunt Montanide IMS 1312, Montanide ISA 206, Montanide ISA 50V, Montanide ISA-51, poly-ICLC (Hiltonol®) și anti-CD40 mAB sau combinații ale acestora.

Această compoziție este folosită pentru administrare parenterală, cum ar fi subcutanată, intradermică, intramusculară sau orală. Pentru aceasta, peptidele și optional alte molecule sunt dizolvate sau în suspensie într-un mediu de transport (transportor) farmacologic acceptabil, preferabil apos. În plus, compoziția poate conține excipienți, cum ar fi tampoane, agenți de legare, agenți explozivi, diluații, arome, lubrifianti etc. Peptidele pot fi, de asemenea, administrate împreună cu substanțe care stimulează imunitatea, cum ar fi citokinele. Lista exhaustivă de excipienți care se pot folosi în această compoziție poate fi preluată, de exemplu, din A. Kibbe, Handbook of Pharmaceutical Excipients, 3rd Ed., 2000, American Pharmaceutical Association and pharmaceutical press. Compoziția poate fi folosită pentru

prevenirea, profilaxia și/sau tratamentul bolilor adenomatoase sau canceroase. Exemple de formule pot fi găsite, de exemplu, în EP2113253.

Prezenta invenție furnizează un medicament util în tratarea cancerului, în special HCC și alte afecțiuni maligne.

5 Prezenta invenție mai include un kit care cuprinde:

(a) un recipient conținând o compoziție farmaceutică conform descrierii de mai sus, în soluție sau în formă liofilizată;

(b) optional, un al doilea recipient care conține un diluant sau o soluție de reconstituire pentru formula liofilizată; și

10 (c) optional, instrucțiuni pentru (i) utilizarea soluției sau (ii) reconstituirea și/sau utilizarea formulei liofilizate.

Trusa poate conține suplimentar și una sau mai multe din următoarele: (iii) soluție tampon, (iv) dizolvant, (v) filtru, (vi) ac sau (vii) seringă. Recipientul este, preferabil, o sticlă, o fioată, o seringă sau o eprubetă, și poate fi un recipient reutilizabil. Compusul farmacologic este, preferabil, liofilizat.

15 Trusele din prezentul brevet vor conține, preferabil, formula liofilizată care face obiectul prezentului brevet într-un recipient adecvat și instrucțiunile pentru reconstituirea și/sau utilizarea acesteia. Recipientele adecvate includ, de exemplu, sticle, fiole (de exemplu fiole dublu compartimentate), seringi (cum ar fi seringile dublu-compartimentate) și eprubete. Recipientul poate fi construit dintr-o varietate de materiale, de exemplu sticlă sau plastic. Preferabil, trusa și/sau recipientul conțin instrucțiuni privind (sau asociate cu) recipientul, care prezintă instrucțiunile de reconstituire și/sau administrare. De exemplu, eticheta poate indica dacă formula liofilizată trebuie reconstituită la o concentrație a peptidelor descrisă anterior. În plus eticheta poate indica dacă formula este utilizabilă sau destinată pentru administrarea subcutanată.

20 Recipientul care conține formula poate fi o fioată pentru utilizări multiple, care permite administrarea repetată (de exemplu, 2-6 administrări) a formulei reconstituite. Trusa poate include în plus și un al doilea recipient care conține un dizolvant adecvat (de exemplu, soluție de bicarbonat de sodiu).

25 La amestecarea dizolvantului cu formula liofilizată, concentrația finală de peptide în formula reconstituită este preferabil de cel puțin 0,15 mg/ml/peptidă (=75 µg) și preferabil nu depășește 3 mg/ml/peptidă (=1500 µg). În plus trusa poate include și alte materiale necesare din punct de vedere comercial și al utilizării, inclusiv alte soluții tampon, alți dizolvanți, filtre, ace, seringi și plante cu instrucțiuni de utilizare.

30 Trusele din prezentul brevet pot prezenta un singur recipient care conține formula compusului farmacologic conform cu prezentul brevet, cu sau fără alte componente (de exemplu alți compuși sau alte formule farmacologice ale acestor alți compuși) sau pot prezenta câte un recipient distinct pentru fiecare compus.

35 Preferabil, trusele din invenție includ o formă de condiționare care face obiectul brevetului ambalată pentru utilizarea în combinație cu coadministrarea cu un al doilea compus (cum ar fi adjuvanții (de exemplu GM-CSF, agent chimioterapeutic, produs natural, hormon sau antagonist, agent antiangiogenetic sau inhibitor de angiogeneză, agent inductor de apoptoză sau chelator) sau cu un compus farmacologic al acestora. Componentele trusei pot fi pre-amestecate sau fiecare componentă poate fi într-un recipient separat, distinct, înainte de administrarea către pacient. Componentele trusei se pot furniza în una sau mai multe soluții lichide, preferabil soluții apoase, și în mod ideal ca soluții apoase sterile. Componentele trusei pot fi furnizate de asemenea și în stare solidă, care se poate converti în stare lichidă prin adăugarea solventilor adecvați, care se vor furniza preferabil într-un recipient distinct.

40 Recipientul unei truse terapeutice poate fi fiolă, eprubetă, flacon, sticlă, seringă sau orice altă formă de depozitare a unui solid sau lichid. De obicei, dacă este vorba de mai mult de un singur component, trusa va include și o a doua fiolă sau un alt recipient, care permite dozarea separată. Trusa poate include și un alt recipient pentru un lichid farmacologic acceptabil. Preferabil, trusa terapeutică va include și un sistem (de exemplu unul sau mai multe ace, seringi, picurătoare pentru ochi, pipete etc.) care permit administrarea agenților care fac obiectul invenției și care intră în componența trusei.

45 Formula prezentă este una adecvată pentru administrarea peptidelor pe o cale de administrare acceptabilă, cum ar fi orală (enterală), nazală, oftalmică, subcutanată, intradermică, intramusculară, intravenoasă sau transdermică. Preferabil, administrarea va fi subcutanată și, cel mai preferabil, intradermică. Administrarea se poate face prin injectomat.

50 Deoarece peptidele din invenție sunt izolate din HCC, medicamentul din invenție este folosit de preferință pentru tratarea HCC.

55 Este important de înțeles că răspunsul imunitar declanșat de vaccin în conformitate cu invenția atacă cancerul în diferite stadii celulare și în diferite stadii de dezvoltare. Mai mult, sunt atacate diferite căi de semnalizare asociate cancerului. Aceasta este un avantaj față de vaccinurile care vizează doar una sau câteva ținte, ceea ce poate determina adaptarea ușoară a tumorii la atac (evadare a tumorii). Mai mult, nu toate tumorile individuale exprimă același model de antigeni. Prin urmare, o combinație de mai multe

peptide asociate tumorii asigură faptul că fiecare tumoare poartă cel puțin unele dintre ținte. Compoziția a fost special concepută astfel încât fiecare tumoare HLA-A*02-pozițivă și/sau HLA-A*24-pozițivă este de așteptat să exprime mai multe dintre antigene și să acopere mai multe căi independente necesare pentru creșterea și menținerea tumorii. Pentru fiecare dintre subseturile peptidice specifice celor două alele HLA de clasă I (A*02 și A*24), acest lucru este asigurat în mod independent pe baza analizelor experimentale subiacente. Astfel, vaccinul poate fi „de uz general” pentru o populație mai mare de pacienți. Acest lucru înseamnă că o preselectare a pacienților care urmează să fie tratați cu vaccinul poate fi restricționată la tiparea HLA, nu necesită evaluări suplimentare ale biomarkerului pentru exprimarea antigenului, dar este totuși asigurat că mai multe ținte sunt atacate simultan de răspunsul imunitar induș, ceea ce este important pentru eficacitate (Banchereau et al., 2001; Walter et al., 2012).

În figuri,
Figura 1 prezintă supraprezentarea diferitelor peptide din țesuturi normale (gri închis) și HCC (gri deschis). Figura 1A) APOB, Peptidă: ALVDTLKFV (A*02) (SEQ ID NO. 7), țesuturi de la stânga la dreapta: 1 țesut adipos, 3 glande suprarenale, 2 artere, 2 măduve osoase, 7 creiere, 3 săni, 13 colonuri, 4 esofage, 2 vezici biliare, 3 tracturi GI, 3 inimi, 16 rinichi, 4 probe de leucocite, 45 plămâni, 1 ganglion, 1 ovar, 7 pancreasuri, 1 nerv periferic, 1 glandă hipofizară, 3 pleure, 1 prostată, 6 recturi, 3 mușchi scheletici, 1 membrană seroasă, 3 piei, 4 spline, 7 stomacuri, 1 testicul, 2 timusuri, 3 glande tiroide, 2 utere, 2 vene și 20 ficați; Figura 1B) ALDH1L1, Peptidă: KLQAGTVFV (A*02) (SEQ ID NO. 2), țesuturi de la stânga la dreapta: 1 țesut adipos, 3 glande suprarenale, 2 artere, 2 măduve osoase, 7 creiere, 3 săni, 13 colonuri, 4 esofage, 2 vezici biliare, 3 tracturi GI, 3 inimi, 16 rinichi, 4 probe de leucocite, 45 plămâni, 1 ganglion, 1 ovar, 7 pancreasuri, 1 nerv periferic, 1 glandă hipofizară, 3 pleure, 1 prostată, 6 recturi, 3 mușchi scheletici, 1 membrană seroasă, 3 piei, 4 spline, 7 stomacuri, 1 testicul, 2 timusuri, 3 glande tiroide, 2 utere, 2 vene și 20 ficați; Figura 1C) C8B, Peptidă: AYLLQPSQF (A*24) (SEQ ID NO. 200), țesuturi de la stânga la dreapta: inclusiv 2 glande suprarenale, 1 arteră, 4 creiere, 1 săn, 5 colonuri, 1 inimă, 13 rinichi, 9 plămâni, 3 pancreasuri, 2 recturi, 3 piei, 1 splină, 12 stomacuri, 1 timus, 2 utere și 9 ficați; Figura 1D) RAD23B, Peptidă: KIDEKNFVV (SEQ ID NO. 63) 1 membrană seroasă, 1 țesut adipos, 3 glande suprarenale, 2 artere, 2 măduve osoase, 7 creiere, 3 săni, 13 coloane, 2 vezici biliare, 3 tracturi GI, 3 inimi, 12 rinichi, 4 leucocite, 19 ficați, 43 plămâni, 1 ganglion limfatic, 1 ovar, 6 pancreasuri, 1 nerv periferic, 1 glandă hipofizară, 3 pleure, 1 prostată, 6 recturi, 3 mușchi scheletici, 3 piei, 4 spline, 5 stomacuri, 1 testicul, 2 timusuri 3 glande tiroide, 2 utere, 2 vene, 4 esofage; Figura 1E) RAD23B, Peptidă: KIDEKNFVV (SEQ ID NO. 63). Sunt arătate doar probe pe care a fost prezentată peptida: 63) 5 linii celulare, 1 țesut normal (1 glandă suprarenală), 16 țesuturi cancerioase (2 cancer cerebrale, 4 cancer hepatice, 5 cancer pulmonare, 1 cancer rectal, 1 cancer de vezică urinară, 3 cancer uterine) (de la stânga la dreapta); Figura 1F) RFNG RLPPDTLLQQV (SEQ ID NO. 92). Sunt arătate doar probe pe care a fost prezentată peptida: 1 membrană seroasă, 1 țesut adipos, 3 glande suprarenale, 2 artere, 2 măduve osoase, 7 creiere, 3 săni, 13 coloane, 2 vezici biliare, 3 tracturi GI, 3 inimi, 12 rinichi, 4 leucocite, 19 ficați, 43 plămâni, 1 ganglion limfatic, 1 ovar, 6 pancreasuri, 1 nerv periferic, 1 glandă hipofizară, 3 pleure, 1 prostată, 6 recturi, 3 mușchi scheletici, 3 piei, 4 spline, 5 stomacuri, 1 testicul, 2 timusuri 3 glande tiroide, 2 utere, 2 vene, 4 esofage; Figura 1G) RFNG, Peptidă: RLPPDTLLQQV (SEQ ID NO. 92). Sunt arătate doar probe pe care a fost prezentată peptida: 2 linii celulare, 2 țesuturi normale (2 glande suprarenale), 17 țesuturi cancerioase (1 cancer cerebral, 1 cancer mamar, 1 cancer esofagian, 5 cancer hepatice, 4 cancer pulmonare, 1 cancer ovarian, 1 cancer de prostată, 2 cancer ale vezicăi urinare, 1 cancer uterin (de la stânga la dreapta); Figura 1H) FLVCR1, Peptidă: SVWFGPKEV (SEQ ID NO. 104) 1 membrană seroasă, 1 țesut adipos, 3 glande suprarenale, 2 artere, 2 măduve osoase, 7 creiere, 3 săni, 13 coloane, 2 vezici biliare, 3 tracturi GI, 3 inimi, 12 rinichi, 4 leucocite, 19 ficați, 43 plămâni, 1 ganglion limfatic, 1 ovar, 6 pancreasuri, 1 nerv periferic, 1 glandă hipofizară, 3 pleure, 1 prostată, 6 recturi, 3 mușchi scheletici, 3 piei, 4 spline, 5 stomacuri, 1 testicul, 2 timusuri 3 glande tiroide, 2 utere, 2 vene, 4 esofage; Figura 1I) FLVCR1, Peptidă: SVWFGPKEV (SEQ ID NO. 104). Sunt arătate doar probe pe care a fost prezentată peptida: 9 linii celulare, 1 țesut normal (1 intestin subțire), 16 țesuturi cancerioase (1 cancer cerebral, 1 cancer mamar, 5 cancer hepatice, 5 cancer pulmonare, 1 cancer de piele, 1 cancer de stomac, 1 cancer de vezică urinară, 1 cancer uterin) (de la stânga la dreapta); Figura 1J) IKBKAP, Peptidă: LLFPHPVNQV (SEQ ID NO. 156) 1 membrană seroasă, 1 țesut adipos, 3 glande suprarenale, 2 artere, 2 măduvi osoase, 7 creiere, 3 săni, 13 coloane, 2 vezici biliare, 3 tracturi GI, 3 inimi, 12 rinichi, 4 leucocite, 19 ficați, 43 plămâni, 1 ganglion limfatic, 1 ovar, 6 pancreasuri, 1 nerv periferic, 1 glandă hipofizară, 3 pleure, 1 prostată, 6 recturi, 3 mușchi scheletici, 3 piei, 4 spline, 5 stomacuri, 1 testicul, 2 timusuri 3 glande tiroide, 2 utere, 2 vene, 4 esofage; Figura 1K) IKBKAP, Peptidă: LLFPHPVNQV (SEQ ID NO. 156). Sunt arătate doar probe pe care a fost prezentată peptida: 7 linii celulare, 2 culturi primare, 1 țesut normal (1 colon), 34 țesuturi cancerioase (1 cancer de măduvă osoasă, 1 cancer mamar, 1 cancer de colon, 2 cancer esofagiene, 2 cancer de leucemie leucocitară, 4 cancer hepatice, 11 cancer pulmonare, 3 cancer de ganglioni limfatici, 5 cancer ovariene, 4 cancer ale vezicăi urinare) (de la stânga la

dreapta); Figura 1L) NKD1, Peptidă: FLDTPIAKV (SEQ ID NO. 47), 1 membrană seroasă, 1 țesut adipos, 3 glande suprarenale, 2 artere, 2 măduve osoase, 7 creiere, 3 săni, 13 colonuri, 2 vezici biliare, 3 tracturi GI, 3 inimi, 12 rinichi, 4 leucocite, 19 ficați, 43 plămâni, 1 ganglion limfatic, 1 ovar, 6 pancreasuri, 1 nerv periferic, 1 glandă hipofizară, 3 pleure, 1 prostată, 6 recturi, 3 mușchi scheletici, 3 piei, 4 spline, 5 stomacuri, 1 testicul, 2 timusuri 3 glande tiroide, 2 utere, 2 vene, 4 esofage; Figura 1M) NKD1, Peptidă: FLDTPIAKV (SEQ ID NO. 47). Sunt arătate doar probe pe care a fost prezentată peptida: 1 altă boală, 2 țesuturi normale (1 plămân, 1 splină), 35 țesuturi cancerioase (5 cancere cerebrale, 6 cancere de colon, 1 cancer esofagian, 6 cancere hepatice, 9 cancere pulmonare, 1 cancer ovarian, 1 cancer de prostată, 4 cancer rectale, 2 cancere stomachale) (de la stânga la dreapta).

Figura 2 arată exemple de profiluri de exprimare (exprimare relativă comparativ cu rinichi normal) ale genelor-sursă din prezenta inventie care sunt foarte supraexprimate sau exprimate exclusiv în HCC într-un panel de țesuturi normale (gri închis) și 12 probe de HCC (gri). Figura 2A) APOB, țesuturi de la stânga la dreapta: 1 glandă suprarenală, 1 arteră, 1 măduvă osoasă, 1 creier (întreg), 1 săn, 1 colon, 1 esofag, 1 inimă, 3 rinichi, 1 probă de leucocite, 1 ficat, 1 plămân, 1 nodul limfatic, 1 ovar, 1 pancreas, 1 placentă, 1 prostată, 1 glandă salivară, 1 mușchi scheletici, 1 piele, 1 intestin subțire, 1 splină, 1 stomac, 1 testicul, 1 timus, 1 glandă tiroidă, 1 vezică urinară, 1 col uterin, 1 uter, 1 venă; Figura 2B) AMACR, țesuturi de la stânga la dreapta: 1 glandă suprarenală, 1 arteră, 1 măduvă osoasă, 1 creier (întreg), 1 săn, 1 colon, 1 esofag, 1 inimă, 3 rinichi, 1 probă de leucocite, 1 ficat, 1 plămân, 1 nodul limfatic, 1 ovar, 1 pancreas, 1 placentă, 1 prostată, 1 glandă salivară, 1 mușchi scheletici, 1 piele, 1 intestin subțire, 1 splină, 1 stomac, 1 testicul, 1 timus, 1 glandă tiroidă, 1 vezică urinară, 1 col uterin, 1 uter, 1 venă; Figura 2C) ALDH1L1, țesuturi de la stânga la dreapta: 1 glandă suprarenală, 1 arteră, 1 măduvă osoasă, 1 creier (întreg), 1 săn, 1 colon, 1 esofag, 1 inimă, 3 rinichi, 1 probă de leucocite, 1 ficat, 1 plămân, 1 nodul limfatic, 1 ovar, 1 pancreas, 1 placentă, 1 prostată, 1 glandă salivară, 1 mușchi scheletici, 1 piele, 1 intestin subțire, 1 splină, 1 stomac, 1 testicul, 1 timus, 1 glandă tiroidă, 1 vezică urinară, 1 col uterin, 1 uter, 1 venă; Figura 2D) FGG, țesuturi de la stânga la dreapta: 1 glandă suprarenală, 1 arteră, 1 măduvă osoasă, 1 creier (întreg), 1 săn, 1 colon, 1 esofag, 1 inimă, 3 rinichi, 1 probă de leucocite, 1 ficat, 1 plămân, 1 nodul limfatic, 1 ovar, 1 pancreas, 1 placentă, 1 prostată, 1 glandă salivară, 1 mușchi scheletici, 1 piele, 1 intestin subțire, 1 splină, 1 stomac, 1 testicul, 1 timus, 1 glandă tiroidă, 1 vezică urinară, 1 col uterin, 1 uter, 1 venă; și Figura 2E) C8B, țesuturi de la stânga la dreapta: 1 glandă suprarenală, 1 arteră, 1 măduvă osoasă, 1 creier (întreg), 1 săn, 1 colon, 1 esofag, 1 inimă, 3 rinichi, 1 probă de leucocite, 1 ficat, 1 plămân, 1 nodul limfatic, 1 ovar, 1 pancreas, 1 placentă, 1 prostată, 1 glandă salivară, 1 mușchi scheletici, 1 piele, 1 intestin subțire, 1 splină, 1 stomac, 1 testicul, 1 timus, 1 glandă tiroidă, 1 vezică urinară, 1 col uterin, 1 uter, 1 venă; și Figura 2F) HSD17B6, țesuturi de la stânga la dreapta: inclusiv 1 glandă suprarenală, 1 arteră, 1 măduvă osoasă, 1 creier (întreg), 1 săn, 1 colon, 1 esofag, 1 inimă, 3 rinichi, 1 probă de leucocite, 1 ficat, 1 plămân, 1 nodul limfatic, 1 ovar, 1 pancreas, 1 placentă, 1 prostată, 1 glandă salivară, 1 mușchi scheletici, 1 piele, 1 intestin subțire, 1 splină, 1 stomac, 1 testicul, 1 timus, 1 glandă tiroidiană, 1 vezică urinară, 1 col uterin, 1 uter și 1 venă.

Figura 3 prezintă exemple de rezultate ale citometriei în flux după colorarea multimerică specifică peptidelor. Pentru explicații suplimentare, consultați Exemplul 4.

Figura 4 arată exemple de rezultate ale citometriei în flux după colorarea multimerică specifică peptidelor. Pentru explicații suplimentare, consultați Exemplul 4.

EXEMPLE

EXEMPLUL 1: Identificarea și cuantificarea peptidelor asociate tumorii prezentate pe suprafața celulară Probe de țesut

Tesuturile tumorale de la pacienti au fost obținute de la Universitätsklinik für Allgemeine, Viszeral- und Transplantationschirurgie, Tübingen, Germania; Istituto Nazionale Tumori „Pascale”. Molecular Biology and Viral Oncology Unit, Via Mariano, Naples, Italia; BioOptions Inc., Brea, CA, SUA; ProteoGenex Inc., Culver City, CA, SUA; Asterand Europe, Royston Herts, Regatul Unit. Consimțăminte informate scrise ale pacienților au fost obținute înainte de intervențiile chirurgicale.

Tesuturile au fost congelate rapid imediat după intervenția chirurgicală și stocate până la izolareala TUMAP la -70°C sau temperaturi mai joase.

Izolarea peptidelor HLA din probe de țesut

Seturile de peptide HLA din probe de țesut congelate rapid au fost obținute prin precipitare imună din țesuturi solide conform unui protocol ușor modificat (Falk, K., 1991; Seeger, F.H.T., 1999) folosindu-se anticorpul HLA-A*02-specific BB7.2, anticorpul HLA-A, -B, -C-specific W6/32, sefaroza CNBr-activată, tratament cu acid și ultrafiltrare.

Analize prin spectrometrie de masă

Seturile de peptide HLA obținute au fost separate în funcție de hidrofobie prin cromatografie în fază inversă (sistem nanoAcquity UPLC, Waters), iar peptidele eluate au fost analizate în spectrometre de masă hibride LTQ-velos și cu fuziune (ThermoElectron) echipate cu o sursă ESI. Seturile de peptide au fost încărcate direct în coloana de analiză microcapilară cu siliciu infuzat (75 µm i.d. x 250 mm)

prevăzută cu material în fază inversă C18, de 1,7 µm (Waters) cu aplicarea unui debit de 400 nl pe minut. Apoi, peptidele au fost separate cu ajutorul unui gradient binar de 180 minute în două trepte, de la 10% la 33% B la un debit de 300 nl pe minut. Gradientul a fost compus din solvent A (0,1% acid formic în apă) și solvent B (0,1% acid formic în acetonitril). Un capilar din sticlă aurită (PicoTip, New Objective) a fost utilizat pentru introducerea în sursa nanoESI. Spectrometrele de masă LTQ-Orbitrap au fost operate în modul dependent de date folosindu-se o strategie TOP5. Pe scurt, un ciclu de scanare a fost inițiat cu o scanare completă de mare precizie masică în orbitrap ($R = 30.000$), urmată de scanări MS/MS tot în orbitrap ($R = 7500$) pe cele mai abundenți 5 ioni precursori cu excluderea dinamică a ionilor selectați anterior. Spectrul de masă tandem a fost interpretat de SEQUEST și alte controale manuale. Secvența peptidică identificată a fost asigurată prin compararea modelului de fragmentare a peptidei naturale generat cu modelul de fragmentare a peptidei sintetice de referință, cu secvență identică.

Cuantificarea LC-MS relativă fără etichete a fost efectuată prin numărarea ionilor, adică prin extracție și analiză a caracteristicilor LC-MS (Mueller et al. 2007a). Metoda presupune că zona de semnal LC-MS a peptidei se coreleză cu abundența sa în probă. Caracteristicile extrase au fost prelucrate APOI prin deconvoluția de stare a încărcării și alinierea timpului de retenție (Mueller et al., 2007b; Sturm et al., 2008). În final, toate caracteristicile LC-MS au fost referențiate încruzișat cu rezultatele identificării secvenței pentru a combina datele cantitative ale diferitelor probe și țesuturi cu profilurile de prezentare ale peptideelor. Datele cantitative au fost normalizate pe două niveluri în funcție de tendința centrală pentru a ține cont de variațiile în cadrul replicilor tehnice și biologice. Astfel, fiecare peptidă identificată poate fi asociată cu date cantitative care permit cuantificarea relativă între probe și țesuturi. În plus, toate datele cantitative obținute pentru candidații peptidici au fost inspectate manual pentru a se asigura consecvența datelor și a se verifica acuratețea analizei automate. Pentru fiecare peptidă a fost calculat un profil de prezentare care arată prezentarea medie a probei, precum și variațiile replicilor. Profilurile juxtapun probe de HCC cu o referință de probe de țesut normal.

Profilurile de prezentare ale peptideelor exemplificate supraprezentate sunt prezentate în Figura 1. Scorurile de prezentare pentru exemple de peptide sunt prezentate în Tabelul 6.

Tabelul 6: Scoruri de prezentare. Tabelul prezintă peptide care sunt extrem de supraprezentate pe tumorii în comparație cu un panel de țesuturi normale (+++), foarte supraprezentate pe tumorii în comparație cu un panou de țesuturi normale (++) sau supraprezentate pe tumorii în comparație cu un panel de țesuturi normale (+). S* = fosfoserină

SEQ ID NO.	Secvență	Prezentare a peptidei
47	FLDTPIAKV	+

EXEMPLUL 2

Profilarea exprimării genelor care codifică peptidele din descoperire

Supraprezentarea sau prezentarea specifică a unei peptide pe celule tumorale în comparație cu celule normale este suficientă pentru utilitatea sa în imunoterapie, iar unele peptide sunt specifice tumorii în pofida proteinei-sursă care apare și în țesuturile normale. Totuși, profilarea exprimării ARNm adaugă un nivel suplimentar de siguranță în selectarea țintelor peptidice pentru imunoterapii. În special pentru opțiunile terapeutice cu riscuri mari de siguranță, cum ar fi TCR-urile maturizate în funcție de afinitate, peptida-țintă ideală va fi derivată dintr-o proteină care este unică pentru tumoare și care nu se găsește pe țesuturi normale.

Surse de ARN și pregătirea acestora

Eșantioanele de țesut prelevate chirurgical au fost furnizate așa cum este indicat mai sus (vezi Exemplul 1) după obținerea consimțământului informat scris de la fiecare pacient. Probele de țesut tumorala au fost înghețate instantaneu imediat după intervenția chirurgicală și au fost ulterior omogenizate cu mojar și pistol sub azot lichid. ARN-ul total a fost preparat din aceste probe, utilizându-se reactiv TRI (Ambion, Darmstadt, Germania), urmat de o curățare cu RNeasy (QIAGEN, Hilden, Germania); ambele metode au fost executate conform protocolului producătorului.

ARN-ul total din țesuturi umane sănătoase a fost obținut comercial (Ambion, Huntingdon, Regatul Unit; Clontech, Heidelberg, Germania; Stratagene, Amsterdam, Țările de Jos; BioChain, Hayward, CA, SUA). ARN-ul de la mai mulți indivizi (între 2 și 123 indivizi) a fost combinat astfel încât ARN-ul fiecărui individ să fie ponderat în mod egal.

Calitatea și cantitatea tuturor probelor de ARN au fost evaluate printr-un bioanalizor Agilent 2100 (Agilent, Waldbronn, Germania) cu trusă RNA 6000 Pico LabChip (Agilent).

Experiente în micromatrice

Analiza expresiei genomului tuturor probelor de ARN din țesut tumorala și normal a fost efectuată cu micromatrice de oligonucleotide Affymetrix Human Genome (HG) U133A sau HG-U133 Plus 2.0 (Affymetrix, Santa Clara, CA, SUA). Toate etapele au fost urmate în conformitate cu manualul

Affymetrix. Pe scurt, ADNc cu dublu-helix a fost sintetizat din 5-8 µg ARN total, folosindu-se SuperScript RTII (Invitrogen) și primerul oligo-dT-T7 (MWG Biotech, Ebersberg, Germania) conform descoperirii din manual. Transcrierea *in vitro* a fost efectuată cu o trusă BioArray High Yield RNA Transcript Labelling (ENZO Diagnostics, Inc., Farmingdale, NY, SUA) pentru matricele U133A sau cu o trusă GeneChip IVT Labelling (Affymetrix) pentru matricele U133 Plus 2.0, urmată de fragmentarea ARNc, hibridizare și colorare cu streptavidină-ficoeritrină și anticorp anti-streptavidină biotinilat (Molecular Probes, Leiden, Țările de Jos). Imaginele au fost scanate cu Agilent 2500A GeneArray Scanner (U133A) sau cu Affymetrix Gene-Chip Scanner 3000 (U133 Plus 2.0), iar datele au fost analizate cu software-ul GCOS (Affymetrix), folosindu-se setările implicate pentru toți parametrii. Pentru normalizare au fost folosite 100 gene auxiliare furnizate de Affymetrix. Valorile exprimărilor relative au fost calculate pe baza rapoartelor jurnalelor de semnal furnizate de software, iar proba de rinichi normal a fost stabilită arbitrar la 1,0. Exemplele de profiluri de exprimare ale genelor-sursă din prezenta descoperire care sunt puternic supraexprimate sau exprimate exclusiv în HCC sunt prezentate în Figura 2. Scorurile de exprimare pentru alte exemple de gene sunt prezentate în Tabelul 7.

Tabelul 7: Scoruri de exprimare. Tabelul prezintă peptide din gene necorelate cu invenția care sunt extrem de supraexprimate pe tumori în comparație cu un panel de țesuturi normale (+++), foarte supraexprimate pe tumori în comparație cu un panou de țesuturi normale (++) sau supraexprimate pe tumori în comparație cu un panel de țesuturi normale (+).

SEQ ID NO.	Secvență	Exprimare genă
1	VMAPFTMTI	+++
2	KLQAGTVFV	++
3	ILDDNMQKL	+
4	KLQDFSDLQ	+++
5	ALVEQQFTV	+++
7	ALVDTLKFV	+++
10	SLLEEFDFHV	+
13	GLIDTETAMKAV	+++
19	FLEETKATV	+++
20	KLSNVLQQV	+++
21	QLIEVSSPITL	+++
25	SLDGKAALTEL	+++
27	TLPDFRLPEI	+++
28	TLQDHLSNL	+++
29	YIQDEINTI	+++
31	YQMDIQQEL	+++
38	ALADVHHEA	+
39	ALDPKANFST	+
41	ALLELDEPLVL	+++
42	ALLGGNVRMML	+
44	ALQDAIRQL	+
45	ALQDQLVLV	++
46	AMAEMKVVL	++
48	FLLEQPEIQV	+
49	FLYPEKDEPT	+++
50	FTIPKLYQL	+++
52	GLFNAELLEA	+++
53	GLIHLLEGDTV	+++
55	GLYGRTEIL	+++
60	ILSPLSVAL	+

SEQ ID NO.	Secvență	Exprimare genă
61	KIADFELPTI	+++
62	KIAGTNAEV	+
66	KLHEEIDRV	+++
67	KLKETIQKL	+++
68	KLLAATVLLL	+++
73	KLTLVIIISV	+++
74	KLYDLELIV	+++
76	LLADIGGDPFAA	+
81	NLASFIEQVAV	+
82	NVFDGLVRV	+++
83	QLHDFVMSL	+++
84	QLTPVLVSV	++
85	RILPKVLEV	++
87	RLFEENDVNL	+++
90	RLLDVLAFLV	+
93	RLYTMDGITV	+++
94	RMSDVVKGV	+
95	SICNGVPMV	++
97	SLLPQLIEV	+++
100	SLVGDIGNVNM	+++
103	SMGDHLWVA	+
105	SVYDGKLLI	+
106	TLAAIIHGA	++
107	TLGQFYQEV	+++
109	TLYALSHAV	+++
110	TVGGSEILFEV	+++
113	VLMDKLVEL	+++
114	VLSQVYSKV	+++
116	WVIPAISAV	++
117	YAFPKSITV	+
119	YLDKNLTIVSV	++
120	YLGEEYVKA	+++
124	LLIDVVVTYL	+++
126	TLLDSPIKV	+++
129	SQADVIPAV	++
130	ALDAGAVYTL	++
132	ALHEEVVGV	++
141	AMGEKSFSV	+
142	AVIGGLIYV	+++
145	FLIAEYFEHV	++
146	FLWTEQAHTV	++
148	GLFAPLVFL	+
149	GLLSGLDIMEV	+++
154	KLTDHLKYV	+++

SEQ ID NO.	Secvență	Exprimare genă
157	QLLPNLRAV	+
158	RIISGLVKV	++
160	RLLAKIICL	+++
163	RLTESVLYL	++
165	RVIEHVEQV	++
168	SLAVLVPIV	+++
172	SLLNFLQHL	+
173	SLTSEIHFL	+
175	TLFEHLPHI	++
177	VLDEPYEKV	++
182	YLLHFPMAL	+++
183	YLYNNEEQVGL	+++
187	SYPTFFPRF	+
188	RYSAGWDAKF	+++
192	SYITKPEKW	+
193	IYPGAFVDL	+
200	AYLLQPSQF	+++
204	KYRLTYAYF	+++
206	KWPETPLLL	+
215	IYTGNISSF	+++
217	DYIPYVFKL	+++
218	VYQGAIRQI	+++
228	YLITSVELL	+
233	ALLGKLDIAI	+
249	LLLGERVAL	+
255	SLFGQDVKAV	+
259	TLITDGMRSV	+
263	VLYPSLKEI	+
273	AILETAPKEV	+
275	ALIEGAGILL	+
286	KVLDKVFR	+
296	SLLSGRISTL	+
298	TMAKESSIIGV	+
301	VLADFGARV	++
302	KIQEILTQV	+
315	KVLDGSPIEV	++
318	KLNEINEKI	+++
320	GLADNTVIAKV	+
324	RLFETKITQV	++
327	GLNEEIARV	+
336	YLPTFFLT	+
341	YLAIGIHEL	++
345	SYNPLWLRI (A*24)	++

EXEMPLUL 3: Schimb UV-ligand/Legare a peptidei la HLA-A*02 și HLA-A*24

Peptidele candidate pentru terapii bazate pe celule T în conformitate cu prezenta descoperire au fost testate în continuare în privința capacitații lor de legare la MHC (afinitate). Complexele peptidă-MHC individuale au fost produse prin schimb UV-ligand, unde o peptidă sensibilă la UV este scindată la iradiere UV și schimbătă cu peptida de interes, așa cum a fost analizată. Doar candidații peptidici care se pot lega și stabiliza în mod eficient moleculele de MHC receptive la peptide împiedică disocierea complexelor MHC. Pentru a determina randamentul reacției de schimb, a fost efectuat un ELISA bazat pe detectarea lanțului ușor (β 2m) al complexelor MHC stabilizate. Testul a fost efectuat așa cum este descris cu caracter general în Rodenko et al. (Rodenko et al., 2006).

Plăci de 96 de godeuri MAXISorp (NUNC) au fost acoperite peste noapte cu 2 μ g/ml streptavidină în PBS la temperatura camerei, au fost spălate de 4 ori și au fost blocate pentru 1 oră la 37°C în 2% BSA care conținea tamponul de blocare. Monomerii HLA-A*0201/MLA-001 reasamblați au servit ca standarde, acoperind domeniul 15-500 ng/ml. Monomerii peptidă-MHC ai reacției de schimb UV au fost diluați de 100 de ori în tampon de blocare. Probele au fost incubate timp de 1 oră la 37°C, au fost spălate de patru ori, au fost incubate cu 2 μ g/ml de anti- β 2m HRP conjugat timp de 1 oră la 37°C, au fost spălate din nou și au fost detectat cu soluția TMB stopată cu NH₂SO₄. Absorbția a fost măsurată la 450 nm. Peptidele candidate care prezintă un randament de schimb mare (preferabil mai mare de 50%, cele mai preferabil mai mare de 75%) sunt, în general, preferate pentru o generare și producție de anticorpi sau fragmente ale acestora și/sau receptorii de celule T sau fragmente ale acestora, deoarece arată suficientă avideitate la molecule de MHC și împiedică disocierea complexelor MHC.

Tabelul 8: Scoruri de legare MHC clasă I

Legarea peptidelor restricționate HLA de clasă I la HLA-A*02 sau HLA-A*24 în funcție de secvența peptidică a fost clasificată prin randamentul schimbului peptidic: $\geq 10\% = +$; $\geq 20\% = ++$; $\geq 50\% = +++$; $\geq 75\% = +++++$. S* = fososerină.

SEQ ID	Secvență	Schimb de peptide
47	FLDTPIAKV	"++"

EXEMPLUL 4

Imunogenitatea *in vitro* pentru peptide prezentate MHC de clasă I

Pentru a obține informații cu privire la imunogenitatea TUMAP-urilor din prezenta invenție, inventatorii au efectuat investigații utilizând un test *in vitro* de amorsare a celulelor T pe baza stimulărilor repetate de celule T CD8+ cu celule care prezintă un antigen artificial (aAPC-uri) încărcate cu complexe de peptide/MHC și anticorp anti-CD28. Astfel inventatorii au putut arăta imunogenitatea pentru 22 TUMAP-uri restricționate de HLA-A*0201 în conformitate cu descoperirea până în prezent, demonstrând că aceste peptide sunt epitopi ai celulelor T împotriva căror există celule T precursoră CD8+ la oameni. Stimularea *in vitro* a celulelor T CD8+

Pentru a efectua stimulări *in vitro* de către celule prezentatoare de antigen artificiale încărcate cu complex peptidă-MHC (pMHC) și anticorp anti-CD28, inventatorii au izolat mai întâi celule T CD8+ din produse de leucafereză HLA-A*02 proaspete prin selectare pozitivă utilizând microgranule CD8 (Miltenyi Biotec, Bergisch-Gladbach, Germania) de la donatorii sănătoși, obținute de la University Clinics Mannheim, Germania, după consumător informat.

PBMC-urile și limfocitele CD8+ izolate au fost incubate până la utilizare în mediu de celule T (TCM) constând din RPMI-Glutamax (Invitrogen, Karlsruhe, Germania) suplimentat cu ser AB uman inactivat la căldură 10% (PAN-Biotech, Aidenbach, 100 U/ml penicilină/100 μ g/ml streptomycină (Cambrex, Köln, Germania), 1 mM piruvat de sodiu (CC Pro, Oberdorla, Germania), 20 μ g/ml gentamicină (Cambrex). În această etapă s-au adăugat, de asemenea, la TCM 2,5 ng/ml IL-7 (PromoCell, Heidelberg, Germania) și 10 U/ml IL-2 (Novartis Pharma, Nürnberg, Germania).

Generarea granulelor acoperite cu pMHC/anti-CD28, stimularea celulelor T și citirea au fost realizate într-un sistem *in vitro* înalt definit utilizându-se 4 molecule diferite de pMHC pentru fiecare condiție de stimulare și 8 molecule diferite de pMHC pentru fiecare condiție de citire.

Anticorpul purificat costimulator 9.3 anti-uman IG2a CD28 de șoarece (Jung et al., 1987) a fost biotinilat chimic folosindu-se sulfo-N-hidroxisuccinimidobiotină în condițiile recomandate de producător (Perbio, Bonn, Germania). Granulele utilizate au fost de particule de polistiren de 5,6 μ m acoperite cu streptavidină (Bangs Laboratories, Illinois, SUA).

pMHC-urile utilizate pentru stimulări de control pozitive și negative au fost A*0201/MLA-001 (peptidă ELAGIGILTV din Melan-A/MART-1 modificat) și A*0201/DDX5-001 (YLLPAIVHI din DDX5).

800.000 de granuleI 200 μ l au fost acoperite în plăci cu 96 de godeuri în prezență a 4x12,5 ng de biotină-pMHC diferite, au fost spălate și apoi s-au adăugat 600 ng de biotină anti-CD28 într-un volum de 200 μ l. Stimulările au fost inițiate în plăci de 96 de godeuri prin coincubare cu 1x10⁶ celule T CD8+ cu 2x10⁵ perle tapetate spălate în 200 μ l TCM suplimentat cu 5 ng/ml IL-12 (PromoCell) pentru 3 zile la 37°C. Jumătate din mediu a fost apoi schimbat cu TCM proaspete suplimentate cu 80 U/ml IL-2, iar incubarea a fost continuată timp de 4 zile la 37°C. Acest ciclu de stimulare a efectuat în total de trei ori. Pentru citirea multimerului pMHC utilizându-se 8 molecule pMHC diferite per condiție, a fost utilizată o abordare de codificare combinatorică bidimensională, așa cum a fost descris anterior (Andersen et al., 2012), cu modificări minore care cuprind cuplarea la 5 fluorocromi diferiți. În final, s-au efectuat analize multimerice prin colorarea celulelor cu colorant aproape IR viu/mort (Invitrogen, Karlsruhe, Germania), clonă de anticorp CD1-FITC SK1 (BD, Heidelberg, Germania) și multimeri fluorescenți pMHC. Pentru analiză a fost utilizat un citometru BD LSRII SORP echipat cu lasere și filtre adecvate. Celulele specifice peptidei au fost calculate ca procentaje din totalul celulelor CD8+. Evaluarea analizei multimerice a fost efectuată utilizându-se software-ul FlowJo (Tree Star, Oregon, SUA). Amorsarea *in vitro* a limfocitelor multimer+ CD8+ specifică a fost detectată prin comparație cu stimulări de control negative. Imunogenitatea pentru un antigen dat a fost detectată dacă cel puțin un godeu evaluabil stimulat *in vitro* al unui donor sănătos a fost găsit conținând o anumită linie de celule T CD8+ după stimulare *in vitro* (adică acest godeu conține cel puțin 1% de multimer+ specific între celulele T CD8+ și procentajul celulelor tetramer+ este de cel puțin 10 ori mediana stimulărilor negative).

20 Imunogenicitatea *in vitro* pentru peptidele HCC

Pentru peptidele HLA de clasă I testate, imunogenitatea *in vitro* se poate demonstra prin generarea de linii de celule T specifice peptidelor. Exemple de rezultate ale citometriei în flux după colorarea cu multimer TUMAP-specific pentru trei peptide din inventie sunt prezentate în Figura 3 și Figura 4 împreună cu controalele negative corespondente.

25 Exemple de rezultate ale răspunsurilor celulelor T CD8+ specifice peptidelor *in vitro* ale unui donator de HLA-A*02+ sănătos (Figura 3)

Celulele T CD8+ au fost amorsate folosindu-se APC-uri artificiale acoperite cu mAb anti-CD28 și HLA-A*02 în complex cu peptida IMA-APOB-002 (SEQ ID NO. 7) (A, panoul din dreapta) sau, respectiv, IMA-APOB-003 (B, panoul din dreapta, SEQ ID NO. 2). După trei cicluri de stimulare, detectarea celulelor reactive la peptide s-a efectuat prin colorare multimerică 2D cu A*02/APOB0-002 (A) sau A*02APOB-003 (B) sau A*02/ALDH1 L1-001. Panourile din stânga (A, B, C) arată colorarea de control a celulelor stimulate cu complexe A*02/peptidice irelevante. Celulele singlet viabile au fost selectate prin gating pentru limfocite CD8+. Porțile booleene au ajutat la excluderea evenimentelor fals pozitive detectate cu multimeri specifici pentru diferite peptide. Sunt indicate frecvențele celulelor multimer+ specifice între limfocitele CD8+.

30 Exemple de rezultate ale răspunsurilor celulelor T CD8+ specifice peptidelor *in vitro* ale unui donator de HLA-A*24+ sănătos (Figura 4)

Celulele T CD8+ au fost amorsate folosindu-se APC-uri artificiale acoperite cu mAb anti-CD28 și HLA-A*24 în complex cu peptida IMA-KLHL24-001 (SEQ ID NO 190) (panoul din dreapta) sau, respectiv, IMA-APOB-006 (B, panoul din dreapta, SEQ ID NO 218). După trei cicluri de stimulare, detectarea celulelor reactive la peptide s-a efectuat prin colorare multimerică 2D cu A*24/ KLHL24-001 (A) sau A*24/ APOB-006 (B). Panourile din stânga (A și B) arată colorarea de control a celulelor stimulate cu complexe A*24/peptidici irelevante. Celulele singlet viabile au fost selectate prin gating pentru limfocite CD8+. Porțile booleene au ajutat la excluderea evenimentelor fals pozitive detectate cu multimeri specifici pentru diferite peptide. Sunt indicate frecvențele celulelor multimer+ specifice între limfocitele CD8+.

45 Exemplul 5: Sinteze de peptide

Toate peptidele au fost sintetizate utilizându-se sinteza standard și bine stabilită de peptide în fază solidă utilizându-se strategia Fmoc. Identitatea și puritatea fiecărei peptide individuale au fost determinate prin spectrometrie de masă și RP-HPLC analitic. Peptidele au fost obținute sub formă de liofilizați de culoare albă până la albă (sare de trifluoroacetat) cu puritate >50%. Toate TUMAP-urile se administreză preferabil ca săruri de trifluoroacetat sau de acetat, fiind posibile și alte săruri.

Listă de referință

- 55 Adler, A. S. et al., Genes Dev. 28 (2014)
 Ahn, Y. H. et al., J Proteomics. 106 (2014)
 Akiyama, H. et al., Oncol Rep. 21 (2009)
 Alam, S. M. et al., Endocr.Relat Cancer 16 (2009)
 60 Aleman, G. et al., Am J Physiol Endocrinol.Metab 289 (2005)
 Alexanian, A. et al., Cancer Genomics Proteomics. 9 (2012)

- Altenhofer, S. et al., J Biol.Chem. 285 (2010)
 Alvarez, C. et al., J Biol.Chem. 276 (2001)
 Ammerpohl, O. et al., Int.J Cancer 130 (2012)
 Andersen, R. S. et al., Nat.Protoc. 7 (2012)
- 5 Arai, E. et al., Carcinogenesis 33 (2012)
 Araki, T. et al., J Biol.Chem. 286 (2011)
 Arlt, A. et al., Oncogene 28 (2009)
 Arndt, S. et al., Oncol Rep. 18 (2007)
 Arner, E. S. et al., Eur.J Biochem. 267 (2000)
- 10 Atienza, J. M. et al., Mol Cancer Ther 4 (2005)
 Avery-Kiejda, K. A. et al., BMC.Cancer 14 (2014)
 Bachmann, S. B. et al., Mol Cancer 13 (2014)
 Balogh, K. et al., Oncogene 31 (2012)
 Bani, M. R. et al., Mol Cancer Ther 3 (2004)
- 15 Bansal, N. et al., PLoS.One. 6 (2011)
 Barbarulo, A. et al., Oncogene 32 (2013)
 Bell, J. C. et al., Drug Metab Dispos. 40 (2012)
 Ben-Izhak, O. et al., Histopathology 41 (2002)
 Bergada, L. et al., Lab Invest 94 (2014)
- 20 Bergeron, M. J. et al., Mol Aspects Med. 34 (2013)
 Bhattacharya, C. et al., Mol Cancer 11 (2012)
 Bhogaraju, S. et al., Science 341 (2013)
 Bidkhori, G. et al., PLoS.One. 8 (2013)
 Bieche, I. et al., Breast Cancer Res 6 (2004)
- 25 Biswas, S. et al., Biochim.Biophys.Acta 1832 (2013)
 Blanke, K. L. et al., Cancer Causes Control 25 (2014)
 Bodine, S. C. et al., Science 294 (2001)
 Boehringer, J. et al., Biochem.J 448 (2012)
 Bojjireddy, N. et al., J Cell Sci. (2014)
- 30 Booth, D. G. et al., EMBO J 30 (2011)
 Bouquet, C. et al., Mol Ther 14 (2006)
 Boylan, K. L. et al., Proteome.Sci. 8 (2010)
 Braumuller, H. et al., Nature (2013)
 Brockmoller, S. F. et al., J Proteome.Res 11 (2012)
- 35 Buch, S. C. et al., Mol Carcinog. 51 Suppl 1 (2012)
 Bull, C. et al., Cancer Res 74 (2014)
 Burrell, R. A. et al., Nature 494 (2013)
 Butterfield, L. H. et al., Clin Cancer Res 12 (2006)
 Butterfield, L. H. et al., Clin.Cancer Res. 9 (2003)
- 40 Byrne, A. et al., Exp.Cell Res 316 (2010)
 Cadena, C. et al., Cell Cycle 13 (2014)
 Cadoret, A. et al., Oncogene 21 (2002)
 Cao, H. et al., Biochemistry 41 (2002)
 Cao, Y. et al., Cancer Research 61 (2001)
- 45 Cao-Ehlker, X. et al., J Biol.Chem. 288 (2013)
 Carroll, M. et al., J Interferon Cytokine Res 33 (2013)
 Carrouel, F. et al., J Dent.Res 87 (2008)
 Castro, M. et al., J Transl.Med. 8 (2010)
 Chae, Y. S. et al., Med.Oncol 28 (2011)
- 50 Chang, L. O. et al., Cancer Res 33 (1973)
 Chang, Y. S. et al., Cancer Chemother.Pharmacol. 59 (2007)
 Chapiro, J. et al., Radiol.Med. 119 (2014)
 Charbonneau, B. et al., Am J Hematol. 87 (2012)
 Chatterjee, M. et al., Haematologica 98 (2013)
- 55 Chen, J. et al., Biochem.Biophys.Res Commun. 420 (2012a)
 Chen, M. et al., Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A 108 (2011a)
 Chen, R. et al., World J Gastroenterol. 17 (2011b)
 Chen, X. et al., J Dig.Dis. 12 (2011c)
 Chen, X. Q. et al., Med.Oncol 29 (2012b)
- 60 Cheng, L. et al., Genomics 102 (2013)
 Choi, Y. W. et al., Int.J Gynecol.Cancer 17 (2007)

- Christa, L. et al., Gastroenterology 106 (1994)
 Clark, A. G. et al., Cytoskeleton (Hoboken.) 69 (2012)
 Claro da, Silva T. et al., Mol.Aspects Med. 34 (2013)
 Cohen, L. et al., Nature 395 (1998)
- 5 Collins, C. L. et al., Surgery 122 (1997)
 Com, E. et al., J Proteomics. 75 (2012)
 Copps, K. D. et al., Diabetologia 55 (2012)
 Cornen, S. et al., PLoS.ONE. 9 (2014)
 Cornez, I. et al., Biochem.Pharmacol. 75 (2008)
- 10 Cowling, V. H., Oncogene 29 (2010)
 Cui, T. et al., Int.J Oncol 39 (2011)
 da Silva, M. G. et al., Exp.Clin Cardiol. 17 (2012)
 Dadkhah, E. et al., Arch.Iran Med. 16 (2013)
 Darmanis, S. et al., PLoS.One. 8 (2013)
- 15 Darvekar, S. et al., Biochem.J 442 (2012)
 Darvekar, S. R. et al., PLoS.One. 9 (2014)
 Datta, K. et al., J Biol.Chem. 284 (2009)
 David, S. et al., Front Biosci.(Elite.Ed) 5 (2013)
 de Almagro, M. C. et al., Biochem.Pharmacol. 81 (2011)
- 20 de Groot, J. F. et al., Cancer Res 65 (2005)
 Deb, S. et al., Br.J Cancer 110 (2014)
 Debauve, G. et al., Cell Mol Life Sci. 65 (2008)
 Decker, T. et al., J Clin Invest 109 (2002)
 Decock, A. et al., Genome Biol. 13 (2012)
- 25 Del Campo, E. M. et al., Mol Phylogenetic Evol. 66 (2013)
 Delaval, B. et al., J Cell Biol. 188 (2010)
 Deng, X. D. et al., Asian Pac.J Cancer Prev. 15 (2014)
 Di, Gregorio E. et al., J Med.Genet. 50 (2013)
 Diggle, C. P. et al., PLoS.Genet. 10 (2014)
- 30 Dimitrov, A. et al., Hum.Mol Genet. 18 (2009)
 Dmitriev, O. Y., Biochem.Cell Biol. 89 (2011)
 Doherty, J. A. et al., Cancer Epidemiol.Biomarkers Prev. 20 (2011)
 Dong, Z. et al., Crit Rev.Oncol Hematol. 59 (2006)
 Dou, R. et al., Cancer Lett. 336 (2013)
- 35 Dratzkowska, K. et al., Nucleic Acids Res 41 (2013)
 Edavana, V. K. et al., Drug Metab Dispos. 41 (2013)
 Edwards, P. A. et al., Breast Cancer Res 14 (2012)
 Elvenes, J. et al., PLoS.One. 6 (2011)
 Emaduddin, M. et al., Cell Commun.Signal. 6 (2008)
- 40 Enguita-German, M. et al., World J Hepatol. 6 (2014)
 Epelbaum, R. et al., Pathol.Oncol Res 4 (1998)
 Fan, T. W. et al., Mol Cancer 8 (2009)
 Fang, Z. Q. et al., Genet.Mol Res 12 (2013)
 Fassas, A. B. et al., Leuk.Lymphoma 45 (2004)
- 45 Feferman, L. et al., Prostate Cancer Prostatic.Dis. 16 (2013)
 Fei, F. et al., J Cancer Res Clin Oncol (2014a)
 Fei, F. et al., Ann Surg.Oncol 21 (2014b)
 Feigelson, H. S. et al., Breast Cancer Res 10 (2008)
 Feng, L. et al., Cell Biochem.Funct. 29 (2011)
- 50 Feng, M. et al., J Clin Invest 124 (2014a)
 Feng, S. et al., Int.J Biol.Sci. 9 (2013)
 Feng, Y. et al., J Biol.Chem. 289 (2014b)
 Feng, Y. et al., Free Radic.Res 46 (2012)
 Fernandes, C. F. et al., Biochem.Biophys.Res Commun. 361 (2007)
- 55 Ferre, S. et al., J Am Soc Nephrol. 25 (2014)
 Ferrer-Ferrer, M. et al., Arch.Med.Res 44 (2013)
 Filmus, J. et al., FEBS J 280 (2013)
 Fiorito, V. et al., Biochim.Biophys.Acta 1839 (2014)
 Fojo, A. T. et al., Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A 84 (1987)
- 60 Fonseca, A. L. et al., Genes Chromosomes.Cancer 51 (2012)
 Fosdal, G. et al., ScientificWorldJournal. 2012 (2012)

- Fournier, T. et al., *Biochim.Biophys.Acta* 1482 (2000)
Fu, W. et al., *J Cell Sci.* 123 (2010)
Fujitomo, T. et al., *Cancer Res* 72 (2012)
Furukawa, T. et al., *Sci.Rep.* 1 (2011)
5 Furutani, M. et al., *Hepatology* 24 (1996)
Gadd, S. et al., *Lab Invest* 90 (2010)
Gailani, D., *Trends Cardiovasc.Med.* 10 (2000)
Galamb, O. et al., *Helicobacter.* 13 (2008)
Galazis, N. et al., *Gynecol.Endocrinol.* 29 (2013)
10 Gandhi, A. V. et al., *Ann Surg.Oncol* 20 Suppl 3 (2013)
Gao, L. et al., *Mol Oncol* 6 (2012)
Garcia-Baquero, R. et al., *Tumour.Biol.* 35 (2014)
Gardner-Stephen, D. A. et al., *Drug Metab Dispos.* 35 (2007)
Garg, M. et al., *Cancer* 116 (2010a)
15 Garg, M. et al., *Eur.J Cancer* 46 (2010b)
Gburcik, V. et al., *Mol Cell Biol.* 25 (2005)
Gergely, F. et al., *Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A* 97 (2000)
Gervasini, G. et al., *Cancer* 107 (2006)
Getty, A. L. et al., *Cell Mol Life Sci.* 68 (2011)
20 Gilabert, M. et al., *J Cell Physiol* 228 (2013)
Gilkes, D. M. et al., *Mol Cancer Res* 11 (2013)
Giovannetti, E. et al., *J Natl.Cancer Inst.* 106 (2014)
Gokmen-Polar, Y. et al., *Mod.Pathol.* (2014)
Goldstein, I. et al., *Carcinogenesis* 34 (2013)
25 Gong, Y. et al., *Genet.Mol Res* 12 (2013)
Goode, E. L. et al., *Clin Cancer Res* 16 (2010)
Gordon, E. M. et al., *Am.J Pediatr.Hematol.Oncol* 15 (1993)
Gotzmann, J. et al., *Crit Rev.Eukaryot.Gene Expr.* 9 (1999)
Gray, L. R. et al., *Cell Mol Life Sci.* 71 (2014)
30 Gregory, P. A. et al., *J Biol.Chem.* 278 (2003)
Greif, P. A. et al., *Leukemia* 25 (2011)
Gu, W. et al., *PLoS.One.* 7 (2012)
Guo, L. et al., *Cancer Sci.* 103 (2012)
Halon, A. et al., *Arch.Gynecol.Obstet.* 287 (2013)
35 Hamamoto, R. et al., *Cancer Sci.* 97 (2006)
Hamilton, S. R. et al., *Glycobiology* 15 (2005)
Hamm, A. et al., *BMC.Cancer* 8 (2008)
Hanioka, N. et al., *Basic Clin Pharmacol.Toxicol.* 110 (2012)
Harris, M. et al., *Pharmacogenet.Genomics* 24 (2014)
40 Hatakeyama, H. et al., *Proteomics.* 6 (2006)
Havens, M. A. et al., *PLoS.Genet.* 10 (2014)
He, P. et al., *Hum.Pathol.* 35 (2004)
He, X. et al., *Neoplasma* 61 (2014a)
He, Y. et al., *Mol Carcinog.* (2014b)
45 Hellwinkel, O. J. et al., *Prostate Cancer Prostatic.Dis.* 14 (2011)
Hemmingsson, O. et al., *Oncol Rep.* 22 (2009)
Hidalgo-Curtis, C. et al., *Br.J Haematol.* 148 (2010)
Hider, J. L. et al., *BMC.Evol.Biol.* 13 (2013)
Hinsch, N. et al., *BMC.Cancer* 9 (2009)
50 Hirota, Y. et al., *Nucleic Acids Res* 28 (2000)
Hlavata, I. et al., *Mutagenesis* 27 (2012)
Hoelz, D. J. et al., *Proteomics.* 6 (2006)
Holden, H. M. et al., *Cell Mol Life Sci.* 61 (2004)
Honda, K. et al., *PLoS.One.* 7 (2012)
55 Hong, Y. et al., *J Biol.Chem.* 274 (1999)
Hood, F. E. et al., *Bioarchitecture.* 1 (2011)
Hood, F. E. et al., *J Cell Biol.* 202 (2013)
Hopfer, O. et al., *Br.J Cancer* 93 (2005)
Horani, A. et al., *Am J Hum.Genet.* 91 (2012)
60 Hou, M. et al., *Int.J Mol Med.* 33 (2014)
Hu, D. G. et al., *Drug Metab Rev.* 46 (2014)

- Hua, D. et al., Int.J Mol Med. 30 (2012a)
 Hua, T. et al., J Biol.Chem. 287 (2012b)
 Huang, O. et al., Jpn.J Clin Oncol 43 (2013)
 Huang, S. et al., Oncogene 21 (2002)
 5 Huang, Y. et al., Oncotarget. 5 (2014)
 Hughes, H. et al., J Cell Sci. 123 (2010)
 Hunecke, D. et al., J Pathol. 228 (2012)
 Huopaniemi, L. et al., Glycobiology 14 (2004)
 Hyung, S. W. et al., Mol Cell Proteomics. 10 (2011)
 10 Iannitti, T. et al., Mar.Drugs 8 (2010)
 Ichida, K. et al., Biochem.Biophys.Res Commun. 282 (2001)
 Ignatova, I. D. et al., Am J Physiol Endocrinol.Metab 296 (2009)
 Ikeda, R. et al., Int.J Oncol 38 (2011)
 15 Inuzuka, M. et al., J Biol.Chem. 280 (2005)
 Ishiguro, H. et al., Oncogene 21 (2002)
 Ishizaki, F. et al., Sci.Rep. 3 (2013)
 Ivashchenko, A. T. et al., Biomed.Res Int. 2013 (2013)
 Jacquemier, J. et al., Cancer Res 65 (2005)
 Jacques, C. et al., Br.J Cancer 101 (2009)
 20 Jaffe, E. K. et al., Arch.Biochem.Biophys. 530 (2013)
 Jakobsson, A. et al., Prog.Lipid Res 45 (2006)
 Jamroziak, K. et al., Eur.J Haematol. 72 (2004)
 Jeung, H. C. et al., Oncologist. 12 (2007)
 Jia, Y. et al., Br.J Cancer 110 (2014)
 25 Jiang, J. G. et al., Cancer Res 65 (2005)
 Jiang, X. et al., Histol.Histopathol. 25 (2010)
 Jiang, X. et al., Mol Carcinog. (2014)
 Jin, Z. et al., Int.J Clin Exp.Pathol. 7 (2014)
 Jockusch, H. et al., Proteomics. 14 (2014)
 30 Johnson, M. A. et al., Ann N.Y.Acad.Sci. 1012 (2004)
 Jose-Eneriz, E. S. et al., Br.J Haematol. 142 (2008)
 Jung, G. et al., Proc Natl Acad Sci U S A 84 (1987)
 Jung, H. J. et al., J Mol Med.(Berl) 91 (2013)
 Kaira, K. et al., Hepatobiliary.Pancreat.Dis.Int. 13 (2014)
 35 Kalsotra, A. et al., Toxicol.Appl.Pharmacol. 199 (2004)
 Kalthoff, S. et al., J Biol.Chem. 285 (2010)
 Kamiyama, S. et al., Glycobiology 21 (2011)
 Kamiyama, S. et al., J Biol.Chem. 281 (2006)
 Kandil, D. H. et al., Adv.Anat.Pathol. 16 (2009)
 40 Kandimalla, R. et al., Nat Rev.Urol. 10 (2013)
 Karvonen, U. et al., J Mol Biol. 382 (2008)
 Kelleher, D. J. et al., Glycobiology 16 (2006)
 Khan, A. P. et al., Neoplasia. 15 (2013)
 Kim, Y. et al., Hum.Pathol. 46 (2015)
 45 Kim, Y. W. et al., PLoS.One. 7 (2012)
 Klein, C. J. et al., Neurology 82 (2014)
 Kobayashi, T. et al., Biochem.J 400 (2006)
 Kollmann, K. et al., Cancer Cell 24 (2013)
 Komatsu, M. et al., Pharmacol.Res 66 (2012)
 50 Kong, S. Y. et al., Cancer Sci. 99 (2008)
 Kovacevic, Z. et al., Biochim.Biophys.Acta 1783 (2008)
 Kracmarova, A. et al., Leuk.Lymphoma 49 (2008)
 Kraemer, N. et al., Cell Mol Life Sci. 68 (2011)
 Kress, T. R. et al., Mol Cell 41 (2011)
 55 Krohn, A. et al., J Pathol. 231 (2013)
 Krupenko, S. A. et al., Cell Growth Differ. 13 (2002)
 Kubota, H. et al., Cell Stress.Chaperones. 15 (2010)
 Kummel, D. et al., EMBO Rep. 6 (2005)
 Kunutsor, S. K. et al., Int.J Cancer (2014)
 60 Kuriyama, H. et al., Gene 253 (2000)
 Laezza, F. et al., Mol Cell Neurosci. 34 (2007)

- Lahiri, S. et al., PLoS.Biol. 12 (2014)
 Lando, M. et al., J Pathol. 230 (2013)
 Lapucci, A. et al., FASEB J 24 (2010)
 Lascorz, J. et al., BMC.Med.Genet. 13 (2012)
 5 Lauffart, B. et al., BMC.Womens Health 5 (2005)
 Laverdiere, I. et al., Endocr.Relat Cancer (2014)
 Leasure, C. D. et al., Plant Physiol 150 (2009)
 Lee, C. H. et al., Hum.Reprod. 24 (2009)
 Lee, K. W. et al., J Biol.Chem. 288 (2013)
 10 Lee, S. J. et al., Toxicol.Lett. (2014)
 Lee, W. C. et al., J Immunother. 28 (2005)
 Lee, Y. C. et al., Int.J Cancer 122 (2008)
 Lekva, T. et al., PLoS.One. 8 (2013)
 LeRoy, P. J. et al., Cancer Res 67 (2007)
 15 Leung, T. et al., Breast Cancer Res 15 (2013)
 Levenson, V. V. et al., Somat.Cell Mol Genet. 25 (1999)
 Levi, S. et al., Front Pharmacol. 5 (2014)
 Li, D. et al., Protein Cell 5 (2014a)
 Li, N. et al., Biochem.Biophys.Res Commun. 455 (2014)
 20 Li, X. et al., Med.Oncol 31 (2014b)
 Li, Y. et al., Mol Cell Biol. 29 (2009)
 Li, Y. H. et al., World J Gastroenterol. 18 (2012)
 Liang, J. et al., PLoS.One. 3 (2008)
 Lillig, C. H. et al., Antioxid.Redox.Signal. 9 (2007)
 25 Lin, C. H. et al., J Cell Biol. 189 (2010)
 Lin, M. C. et al., Oral Oncol 50 (2014)
 Lin, S. H. et al., Oncogene 23 (2004)
 Lin, Z. et al., Cell Rep. 5 (2013)
 Linderoth, J. et al., Br.J Haematol. 141 (2008)
 30 Line, A. et al., Cancer Immunol Immunother. 51 (2002)
 Ling, C. et al., EMBO J 26 (2007)
 Linge, A. et al., J Proteome.Res 13 (2014)
 Lioutas, A. et al., EMBO Rep. 14 (2013)
 Liu, C. et al., Nat Med. 20 (2014)
 35 Liu, C. et al., J Natl.Cancer Inst. 105 (2013a)
 Liu, H. et al., Carcinogenesis 34 (2013b)
 Liu, T. W. et al., Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A 106 (2009a)
 Liu, W. et al., J Biol.Chem. 279 (2004)
 Liu, Y. et al., Curr.Drug Targets. 13 (2012)
 40 Liu, Y. et al., Cancer Epidemiol.Biomarkers Prev. 18 (2009b)
 Liu, Y. et al., Oncol Rep. 18 (2007)
 Ljungberg, B., Curr.Opin.Urol. 17 (2007)
 Llovet, J. M. et al., N Engl.J Med. 359 (2008)
 Lo Re, A. E. et al., J Biol.Chem. 287 (2012)
 45 Lo, W. Y. et al., J Proteome.Res 6 (2007)
 Lombardo, Y. et al., Breast Cancer Res 16 (2014)
 Lourenco, G. J. et al., Breast Cancer Res Treat. 100 (2006)
 Lovelace, L. L. et al., J Biol.Chem. 286 (2011)
 Lung, H. L. et al., Int J Cancer 127 (2010)
 50 Lutcke, H., Eur.J Biochem. 228 (1995)
 Ma, X. J. et al., Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A 100 (2003)
 Mackiewicz, A. et al., Glycoconj.J 12 (1995)
 Mahajan, K. et al., Cancer Lett. 338 (2013)
 Mamtani, M. et al., BMC.Res Notes 5 (2012)
 55 Mariani, L. et al., Clin Cancer Res 7 (2001)
 Marina, M. et al., Front Biosci.(Landmark.Ed) 19 (2014)
 Markiewski, M. M. et al., Nat Immunol 9 (2008)
 Martin, T. A. et al., Eur.J Cancer 40 (2004)
 Martinez, H. D. et al., Genes Cancer 2 (2011)
 60 Mathison, J. et al., Pathobiology 59 (1991)
 Matsubara, J. et al., Cancer Epidemiol.Biomarkers Prev. 20 (2011)

- Matusiak, D. et al., *J Histochem.Cytochem.* 55 (2007)
 McGuire, T. A., *Md Med.J* 40 (1991)
 Medjkane, S. et al., *Cell Cycle* 11 (2012)
 Meijers, J. C. et al., *Br.J Haematol.* 108 (2000)
 5 Mercer, C. A. et al., *Autophagy*. 5 (2009)
 Mercurio, F. A. et al., *Biochemistry* 51 (2012)
 Midorikawa, Y. et al., *Jpn.J Cancer Res.* 93 (2002)
 Miled, C. et al., *Cancer Res* 65 (2005)
 Milkereit, P. et al., *J Biol.Chem.* 278 (2003)
 10 Miller, J. C. et al., *Mol Carcinog.* 48 (2009)
 Mohelnikova-Duchonova, B. et al., *Pancreas* 42 (2013)
 Monaco, M. E. et al., *Transl.Oncol* 3 (2010)
 Morandi, F. et al., *PLoS.One.* 7 (2012)
 Morrissey, J. J. et al., *Urology* 83 (2014)
 15 Mu, J. et al., *J Biol.Chem.* 272 (1997)
 Murray, D. W. et al., *Br.J Cancer* 110 (2014)
 Murray, J. I. et al., *Mol Biol.Cell* 15 (2004)
 Murrin, L. C. et al., *J Neuroimmune.Pharmacol.* 2 (2007)
 Murthy, K. G. et al., *Genes Dev.* 9 (1995)
 20 Mydlikova, Z. et al., *Neoplasma* 57 (2010)
 Narita, T. et al., *Mol Cell Biol.* 23 (2003)
 Narjoz, C. et al., *PLoS.One.* 9 (2014)
 Nelson, E. R. et al., *Science* 342 (2013)
 Ngeow, J. et al., *Cancer Discov.* 4 (2014)
 25 Nibbe, R. K. et al., *Mol.Cell Proteomics.* 8 (2009)
 Nielsen, M. J. et al., *Blood* 108 (2006)
 Noda, T. et al., *Hepatology* 55 (2012)
 Noh, C. K. et al., *Clin Biochem.* 47 (2014)
 Ntikoudi, E. et al., *Cancer Treat.Rev.* 40 (2014)
 30 Nwosu, V. et al., *Hum.Mol Genet.* 10 (2001)
 Obholz, K. L. et al., *Dev.Biol.* 298 (2006)
 Oeffner, F. et al., *Am J Hum.Genet.* 84 (2009)
 Ofman, R. et al., *Biochem.Biophys.Res Commun.* 281 (2001)
 Ohshima, K. et al., *Mol Biol.Evol.* 27 (2010)
 35 Oiso, S. et al., *Oncol Rep.* 31 (2014)
 Oji, Y. et al., *Int.J Oncol* 44 (2014)
 Osada, H. et al., *Int.J Cancer* 112 (2004)
 Otero-Rey, E. M. et al., *Oral Oncol* 44 (2008)
 Palmer, D. H. et al., *Hepatology* 49 (2009)
 40 Panico, F. et al., *Adv.Cancer Res* 105 (2009)
 Park, B. L. et al., *Biochem.Biophys.Res Commun.* 363 (2007)
 Patel, M. R. et al., *Laryngoscope* 121 (2011)
 Patel, S. A. et al., *Br.J Cancer* (2014)
 Pattani, K. M. et al., *PLoS.ONE.* 7 (2012)
 45 Pavelec, D. M. et al., *Genetics* 183 (2009)
 Pawlowska, M. et al., *Drug Metab Dispos.* 41 (2013)
 Pehlivan, D. et al., *Eur.J Hum.Genet.* 22 (2014)
 Pei, Z. et al., *PLoS.One.* 8 (2013)
 Pellanda, H. et al., *Int.J Biochem.Cell Biol.* 44 (2012)
 50 Peng, R. et al., *J Cell Biol.* 157 (2002)
 Perera, S. et al., *J Muscle Res Cell Motil.* 33 (2012)
 Persaud-Sawin, D. A. et al., *Hum.Mol Genet.* 11 (2002)
 Peters, D. G. et al., *Cancer Epidemiol.Biomarkers Prev.* 14 (2005)
 Pizon, V. et al., *J Cell Sci.* 115 (2002)
 55 Placke, T. et al., *Blood* 124 (2014)
 Plebani, R. et al., *Neoplasia.* 14 (2012)
 Poh, W. et al., *Mol Cancer* 11 (2012)
 Porkka, K. P. et al., *Genes Chromosomes.Cancer* 39 (2004)
 Pylypenko, O. et al., *Mol Cell* 11 (2003)
 60 Qi, L. et al., *Cancer Res* 74 (2014)
 Qin, Y. et al., *Pigment Cell Melanoma Res* 26 (2013)

- Quayle, S. N. et al., Neuro Oncol 14 (2012)
 Quek, H. H. et al., DNA Cell Biol. 16 (1997)
 Quidville, V. et al., Cancer Res 73 (2013)
 Rajadhyaksha, A. M. et al., Am.J Hum.Genet. 87 (2010)
 5 Rajasekaran, A. K. et al., Nucleic Acids Res 23 (1995)
 Rajendran, M. et al., Cancer Metastasis Rev. 29 (2010)
 Rakheja, D. et al., Mol Genet.Metab 93 (2008)
 Ramana, C. V. et al., EMBO J 19 (2000)
 Rashad, N. M. et al., Cytokine 68 (2014)
 10 Rath, N. et al., EMBO Rep. 13 (2012)
 Recupero, D. et al., Rom.J Morphol.Embryol. 51 (2010)
 Reinisch, W. et al., J Immunother. 25 (2002)
 Rekdal, C. et al., J Biol.Chem. 275 (2000)
 Ren, Y. G. et al., Mol Biol.Cell 15 (2004)
 15 Rennoll, S. A. et al., Biochem.Biophys.Res Commun. 443 (2014)
 Rifas, L. et al., Arthritis Rheum. 60 (2009)
 Riihila, P. M. et al., J Invest Dermatol. 134 (2014)
 Rodriguez, F. J. et al., J Neuropathol.Exp.Neurol. 67 (2008)
 Rogov, V. et al., Mol Cell 53 (2014)
 20 Romanuik, T. L. et al., BMC.Genomics 10 (2009)
 Roodman, G. D., Ann N.Y.Acad.Sci. 1192 (2010)
 Rosado, I. V. et al., RNA. 10 (2004)
 Rose, A. E. et al., Cancer Res 71 (2011)
 Ross, H. et al., Arch.Pathol.Lab Med. 136 (2012)
 25 Rossi, M. R. et al., Cancer Genet.Cytogenet. 161 (2005)
 Rotondo, R. et al., Int.J Cancer 125 (2009)
 Rucksaken, R. et al., Cancer Biomark. 12 (2012)
 Ruiz, F. X. et al., Biochem.J 440 (2011)
 Ruiz, F. X. et al., Front Pharmacol. 3 (2012)
 30 Rutkowski, M. J. et al., Mol Cancer Res 8 (2010)
 Rylova, S. N. et al., Cancer Res 62 (2002)
 Sahm, F. et al., Cancer Res 73 (2013)
 Sahu, A. et al., Immunol Res 17 (1998)
 Saito, T. et al., J Biol.Chem. 278 (2003)
 35 Salahshor, S. et al., J Clin Pathol. 58 (2005)
 Sang, W. et al., Zhonghua Bing.Li Xue.Za Zhi. 42 (2013)
 Sangro, B. et al., J Clin Oncol 22 (2004)
 Sanz, L. et al., Mol Cell Biol. 15 (1995)
 Saponaro, C. et al., Cancer Biomark. 14 (2014)
 40 Sarajlic, A. et al., Breast Cancer Res Treat. 143 (2014)
 Sasahira, T. et al., Eur.J Cancer 50 (2014)
 Schneider, E. et al., Clin Chim.Acta 374 (2006)
 Schofield, A. V. et al., Crit Rev.Biochem.Mol Biol. 48 (2013)
 Schulz, E. G. et al., Immunity. 30 (2009)
 45 Seifert, M. et al., J Pathol. 205 (2005)
 Senchenko, V. et al., Oncogene 22 (2003)
 Shaughnessy, J. D., Jr. et al., Blood 118 (2011)
 Shen, F. et al., J Cell Biochem. 112 (2011)
 Shi, M. et al., World J Gastroenterol. 10 (2004a)
 50 Shi, Y. et al., Exp.Cell Res 296 (2004b)
 Shi, Z. Z. et al., Clin Transl.Oncol 16 (2014)
 Shinji, S. et al., Oncol Rep. 15 (2006)
 Shodeinde, A. et al., J Mol Biochem. 2 (2013)
 Shubbar, E. et al., BMC.Cancer 13 (2013)
 55 Shurbaji, M. S. et al., Am J Clin Pathol. 96 (1991)
 Sillars-Hardebol, A. H. et al., Gut 61 (2012)
 Singh, S. et al., Tumour.Biol. (2014)
 Smith, P. et al., Clin Cancer Res 13 (2007)
 Song, C. et al., J Biol.Chem. 288 (2013)
 60 Srivenugopal, K. S. et al., Cancer Lett. 117 (1997)
 Staal-van den Brekel AJ et al., Br.J Cancer 76 (1997)

- Steen, H. C. et al., J Interferon Cytokine Res. 32 (2012)
 Stefanska, B. et al., Clin Cancer Res 20 (2014)
 Strassburg, C. P. et al., J Biol.Chem. 273 (1998)
 Strassburg, C. P. et al., Mol Pharmacol. 52 (1997)
 5 Sudo, H. et al., Genomics 95 (2010)
 Sugihara, T. et al., J Biol.Chem. 276 (2001)
 Sun, C. et al., Pathol.Res Pract. 210 (2014)
 Sun, X. et al., J Pathol. 226 (2012)
 Sun, X. et al., Protein Cell 4 (2013)
 10 Sun, X. J. et al., Zhonghua Yi.Xue.Yi.Chuan Xue.Za Zhi. 22 (2005)
 Supernat, A. et al., Oncol Lett. 4 (2012)
 Surmacz, E., J Mammary.Gland.Biol.Neoplasia. 18 (2013)
 Suzuki, K. et al., Biochem.Biophys.Res Commun. 368 (2008)
 Swallow, C. J. et al., Oncogene 24 (2005)
 15 Tabuchi, K. et al., J Neurosci. 22 (2002)
 Taguchi, O. et al., Clin Chim.Acta 244 (1996)
 Takayama, T. et al., Cancer 68 (1991)
 Takayama, T. et al., Lancet 356 (2000)
 20 Takeda, Y. et al., Glycobiology 24 (2014)
 Takemasa, I. et al., Int.J Oncol 40 (2012)
 Takeuchi, A. et al., Mol Cell Endocrinol. 384 (2014)
 Tan, L. Z. et al., Am J Pathol. 183 (2013)
 Tan, M. K. et al., Mol Cell Biol. 31 (2011)
 25 Tanahashi, N. et al., Biochem.Biophys.Res Commun. 243 (1998)
 Tanaka, M. et al., Mol Med.Rep. 7 (2013)
 Tang, L. et al., Arch.Med.Res 43 (2012)
 Tang, X. H. et al., Annu.Rev.Pathol. 6 (2011)
 Tao, J. et al., Sci.Transl.Med. 3 (2011)
 30 Tao, R. H. et al., Biochem.Biophys.Res Commun. 341 (2006)
 Tao, T. et al., Cell Res 23 (2013)
 Tarao, K. et al., Cancer 86 (1999)
 Tarao, K. et al., Cancer 79 (1997)
 Tasker, P. N. et al., Osteoporos.Int. 17 (2006)
 Telikicherla, D. et al., Clin Proteomics. 9 (2012)
 35 Tian, T. et al., Eur.J Cancer 48 (2012)
 Tian, Y. et al., BMC.Cancer 14 (2014)
 Tomiyama, K. et al., Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A 107 (2010)
 Tomoda, T. et al., J Gastroenterol.Hepatol. 27 (2012)
 Tong, J. et al., PLoS.One. 8 (2013)
 40 Tortorella, S. et al., J Membr.Biol. 247 (2014)
 Tran, E. et al., Science 344 (2014)
 Trougakos, I. P., Gerontology 59 (2013)
 Tsai, H. Y. et al., Oncogene 32 (2013)
 Uddin, S. et al., Int.J Clin Exp.Pathol. 4 (2011)
 45 Uehara, Y. et al., Cancer Res 43 (1983)
 Uriq, S. et al., Semin.Cancer Biol. 16 (2006)
 Vainio, P. et al., Am.J Pathol. 178 (2011)
 van der Spek, P. J. et al., Genomics 31 (1996)
 van Zuylen, W. J. et al., PLoS.Pathog. 8 (2012)
 50 van, den Broek, I et al., Proteomics.Clin Appl. 4 (2010)
 van, Duin M. et al., Haematologica 96 (2011)
 Vejda, S. et al., Mol Cell Proteomics. 1 (2002)
 Vincent, F. et al., Cancer Res 69 (2009)
 Wang, B. S. et al., Cell Stress.Chaperones. 18 (2013a)
 55 Wang, D. et al., J Biol.Chem. 277 (2002)
 Wang, J. et al., Eur.J Cancer Prev. 22 (2013b)
 Wang, J. et al., J Clin Invest 112 (2003)
 Wang, J. et al., Cancer Prev.Res (Phila) 6 (2013c)
 Wang, J. C. et al., Oncology 81 (2011)
 60 Wang, M. et al., Chin J Physiol 55 (2012)
 Wang, S. K. et al., PLoS.Genet. 9 (2013d)

- Wang, S. S. et al., PLoS.One. 5 (2010)
 Wang, X. et al., Urol.Int. 92 (2014)
 Wang, Y. et al., J Biol.Chem. 274 (1999)
 Wang, Y. et al., Med.Oncol 32 (2015)
- 5 Wazir, U. et al., Cell Mol Biol.Lett. 18 (2013)
 Wazir, U. et al., Anticancer Res 32 (2012)
 Weiss, J. et al., Int.J Antimicrob.Agents 41 (2013)
 Welsh, M. M. et al., Carcinogenesis 29 (2008)
 Wieser, R., Leuk.Lymphoma 43 (2002)
- 10 Wilhelm, S. M. et al., Cancer Res. 64 (2004)
 Williams, A. L. et al., Nature 506 (2014)
 Witte, I. et al., Cell Death.Dis. 2 (2011)
 Wong, K. K. et al., Leukemia 28 (2014)
 Wong, N. et al., J Hepatol. 38 (2003)
- 15 Wu, L. et al., Ann Hematol. 91 (2012)
 Wu, N. et al., Int.J Mol Sci. 14 (2013a)
 Wu, W. et al., Sci.China Life Sci. 56 (2013b)
 Wu, X. et al., Am.J Clin Exp.Urol. 2 (2014)
 Wu, Y. M. et al., Cancer Res 71 (2011)
- 20 Xiao, J. et al., J Biol.Chem. 276 (2001)
 Xie, F. W. et al., Neoplasma 61 (2014)
 Xu, H. et al., Cell Rep. 9 (2014)
 Xu, X. et al., Proteomics. 10 (2010)
 Yan, D. et al., Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A 98 (2001)
- 25 Yang, C. et al., Virchows Arch. 463 (2013)
 Yang, C. Y. et al., J Immunol 192 (2014a)
 Yang, H. et al., Oncol Rep. 24 (2010)
 Yang, H. W. et al., Oncogene 0 (2014b)
 Yang, R. et al., Mol Cell Biol. 31 (2011a)
- 30 Yang, Z. J. et al., Mol Cancer Ther 10 (2011b)
 Yau, C. et al., Breast Cancer Res 12 (2010)
 Ye, X. H. et al., Mol Genet.Genomics (2014)
 Yoon, J. K. et al., J Transl.Med. 12 (2014)
 Yoshimura, S. et al., J Cell Biol. 191 (2010)
- 35 Yoshizuka, N. et al., Mol Cancer Res 10 (2012)
 Yosten, G. L. et al., Am J Physiol Regul.Integr.Comp Physiol 303 (2012)
 Yu, J. H. et al., RNA. 11 (2005)
 Yu, K. et al., PLoS.Genet. 4 (2008)
 Yue, C. et al., Int.J Cancer 136 (2015)
- 40 Zamanian-Daryoush, M. et al., J Biol.Chem. 288 (2013)
 Zarling, A. L. et al., Cancer Res 74 (2014)
 Zekri, A. R. et al., Asian Pac.J Cancer Prev. 13 (2012)
 Zelcer, N. et al., Mol Cell Biol. 34 (2014)
 Zhang, D. et al., Pak.J Med.Sci. 29 (2013a)
- 45 Zhang, H. et al., Oncotarget. 4 (2013b)
 Zhang, H. T. et al., Biochim.Biophys.Acta 1839 (2014a)
 Zhang, J. et al., Drug Metab Dispos. 34 (2006)
 Zhang, S. et al., BMC.Cancer 11 (2011)
 Zhang, X. et al., PLoS.One. 7 (2012)
- 50 Zhang, X. D. et al., Int.J Clin Exp.Med. 7 (2014b)
 Zhao, Y. et al., Cell Death.Dis. 4 (2013)
 Zhou, B. et al., Cancer Biol.Ther 13 (2012)
 Zhou, D. et al., PLoS.One. 8 (2013a)
 Zhou, J. et al., Oncol Rep. 30 (2013b)
- 55 Zhou, J. et al., Lung Cancer 14 (1996)
 Zhu, H. et al., Cell Stress.Chaperones. (2014a)
 Zhu, W. L. et al., Anticancer Res 29 (2009)
 Zhu, X. et al., Biomed.Pharmacother. 68 (2014b)
 Zhuang, Z. et al., J Neurosurg. 115 (2011)
- 60 Zietek, Z. et al., Pol.Tyg.Lek. 51 (1996)
 Zou, W. et al., Cancer Sci. 101 (2010)

Zu, X. et al., Molecules. 18 (2013)
Zu, X. Y. et al., Recent Pat Anticancer Drug Discov. 7 (2012)
Zynda, E. R. et al., Cell Cycle 13 (2014)

LISTARE SECVENTE

<110> immatics biotechnologies GmbH

<120> Noi peptide și combinații de peptide pentru utilizare în imunoterapie împotriva carcinomului hepatocelular (HCC) și a altor cancere

<130> I32728WOEP-B

<150> GB1423016.3
<151> 2014-12-23

<150> US62/096,165
<151> 2014-12-23

<150> GB1501017.6
<151> 2015-01-21

<160> 348

<170> PatentIn version 3.5

<210> 1
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 1

Val Met Ala Pro Phe Thr Met Thr Ile
1 5

<210> 2
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 2

Lys Leu Gln Ala Gly Thr Val Phe Val
1 5

<210> 3
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 3

Ile Leu Asp Asp Asn Met Gln Lys Leu
1 5

<210> 4

<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 4

Lys Leu Gln Asp Phe Ser Asp Gln Leu
1 5

<210> 5
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 5

Ala Leu Val Glu Gln Gly Phe Thr Val
1 5

<210> 6
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 6

Lys Leu Ser Pro Thr Val Val Gly Leu
1 5

<210> 7
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 7

Ala Leu Val Asp Thr Leu Lys Phe Val
1 5

<210> 8
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 8

Lys Leu Leu Glu Glu Ala Thr Ile Ser Val
1 5 10

<210> 9
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 9

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

49

Ala Leu Ala Asn Gln Lys Leu Tyr Ser Val
1 5 10

<210> 10
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 10

Ser Leu Leu Glu Glu Phe Asp Phe His Val
1 5 10

<210> 11
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 11

Ser Leu Ser Gln Glu Leu Val Gly Val
1 5

<210> 12
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 12

Phe Leu Ala Glu Leu Ala Tyr Asp Leu
1 5

<210> 13
<211> 12
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 13

Gly Leu Ile Asp Thr Glu Thr Ala Met Lys Ala Val
1 5 10

<210> 14
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 14

Ala Leu Ala Asp Leu Thr Gly Thr Val Val
1 5 10

<210> 15
<211> 9

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

50

<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 15

Leu Leu Tyr Gly His Thr Val Thr Val
1 5

<210> 16
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 16

Ser Leu Leu Gly Gly Asn Ile Arg Leu
1 5

<210> 17
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 17

Arg Val Ala Ser Pro Thr Ser Gly Val
1 5

<210> 18
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 18

Ala Leu Tyr Gly Lys Thr Glu Val Val
1 5

<210> 19
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 19

Phe Leu Glu Glu Thr Lys Ala Thr Val
1 5

<210> 20
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 20

Lys Leu Ser Asn Val Leu Gln Gln Val

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

51

1

5

<210> 21
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 21

Gln Leu Ile Glu Val Ser Ser Pro Ile Thr Leu
1 5 10

<210> 22
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 22

Arg Ile Ala Gly Ile Arg Gly Ile Gln Gly Val
1 5 10

<210> 23
<211> 12
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 23

Arg Leu Tyr Asp Pro Ala Ser Gly Thr Ile Ser Leu
1 5 10

<210> 24
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 24

Ser Leu Ala Glu Glu Lys Leu Gln Ala Ser Val
1 5 10

<210> 25
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 25

Ser Leu Asp Gly Lys Ala Ala Leu Thr Glu Leu
1 5 10

<210> 26
<211> 9
<212> PRT

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

52

<213> Homo sapiens

<400> 26

Ser Leu Leu His Thr Ile Tyr Glu Val
1 5

<210> 27

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 27

Thr Leu Pro Asp Phe Arg Leu Pro Glu Ile
1 5 10

<210> 28

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 28

Thr Leu Gln Asp His Leu Asn Ser Leu
1 5

<210> 29

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 29

Tyr Ile Gln Asp Glu Ile Asn Thr Ile
1 5

<210> 30

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 30

Tyr Leu Gly Glu Gly Pro Arg Met Val
1 5

<210> 31

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 31

Tyr Gln Met Asp Ile Gln Gln Glu Leu
1 5

<210> 32
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 32

Ala Leu Asn Ala Val Arg Leu Leu Val
1 5

<210> 33
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 33

Leu Leu His Gly His Ile Val Glu Leu
1 5

<210> 34
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 34

Ser Leu Ala Glu Gly Thr Ala Thr Val
1 5

<210> 35
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 35

Ser Leu Gln Glu Ser Ile Leu Ala Gln Val
1 5 10

<210> 36
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 36

Ile Leu Asn Val Asp Gly Leu Ile Gly Val
1 5 10

<210> 37
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

54

<400> 37

Leu Leu Leu Pro Leu Leu Pro Pro Leu Ser Pro
1 5 10

<210> 38

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 38

Ala Leu Ala Asp Val Val His Glu Ala
1 5

<210> 39

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 39

Ala Leu Asp Pro Lys Ala Asn Phe Ser Thr
1 5 10

<210> 40

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 40

Ala Leu Leu Ala Glu Gly Ile Thr Trp Val
1 5 10

<210> 41

<211> 11

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 41

Ala Leu Leu Glu Leu Asp Glu Pro Leu Val Leu
1 5 10

<210> 42

<211> 11

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 42

Ala Leu Leu Gly Gly Asn Val Arg Met Met Leu
1 5 10

<210> 43
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 43

Ala Leu Leu Gly Val Trp Thr Ser Val
1 5

<210> 44
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 44

Ala Leu Gln Asp Ala Ile Arg Gln Leu
1 5

<210> 45
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 45

Ala Leu Gln Asp Gln Leu Val Leu Val
1 5

<210> 46
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 46

Ala Met Ala Glu Met Lys Val Val Leu
1 5

<210> 47
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 47

Phe Leu Asp Thr Pro Ile Ala Lys Val
1 5

<210> 48
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

56

<400> 48

Phe Leu Leu Glu Gln Pro Glu Ile Gln Val
1 5 10

<210> 49

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 49

Phe Leu Tyr Pro Glu Lys Asp Glu Pro Thr
1 5 10

<210> 50

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 50

Phe Thr Ile Pro Lys Leu Tyr Gln Leu
1 5

<210> 51

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 51

Gly Leu Ala Glu Glu Leu Val Arg Ala
1 5

<210> 52

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 52

Gly Leu Phe Asn Ala Glu Leu Leu Glu Ala
1 5 10

<210> 53

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 53

Gly Leu Ile His Leu Glu Gly Asp Thr Val
1 5 10

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

57

<210> 54
<211> 12
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 54

Gly Leu Leu Asp Pro Asn Val Lys Ser Ile Phe Val
1 5 10

<210> 55
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 55

Gly Leu Tyr Gly Arg Thr Ile Glu Leu
1 5

<210> 56
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 56

Gly Val Leu Pro Gly Leu Val Gly Val
1 5

<210> 57
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 57

His Leu Thr Glu Ala Ile Gln Tyr Val
1 5

<210> 58
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 58

Ile Leu Ala Asp Leu Asn Leu Ser Val
1 5

<210> 59
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 59

Ile Leu Ala Asp Thr Phe Ile Gly Val
1 5

<210> 60
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 60

Ile Leu Ser Pro Leu Ser Val Ala Leu
1 5

<210> 61
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 61

Lys Ile Ala Asp Phe Glu Leu Pro Thr Ile
1 5 10

<210> 62
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 62

Lys Ile Ala Gly Thr Asn Ala Glu Val
1 5

<210> 63
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 63

Lys Ile Asp Glu Lys Asn Phe Val Val
1 5

<210> 64
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 64

Lys Ile Leu Glu Glu Thr Leu Tyr Val
1 5

<210> 65

<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 65

Lys Leu Phe Ser Gly Asp Glu Leu Leu Glu Val
1 5 10

<210> 66
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 66

Lys Leu His Glu Glu Ile Asp Arg Val
1 5

<210> 67
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 67

Lys Leu Lys Glu Thr Ile Gln Lys Leu
1 5

<210> 68
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 68

Lys Leu Leu Ala Ala Thr Val Leu Leu Leu
1 5 10

<210> 69
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 69

Lys Leu Leu Asp Glu Val Thr Tyr Leu Glu Ala
1 5 10

<210> 70
<211> 12
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 70

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

60

Lys Leu Leu Asp Leu Glu Thr Glu Arg Ile Leu Leu
1 5 10

<210> 71
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 71

Lys Leu Leu Asp Asn Trp Asp Ser Val
1 5

<210> 72
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 72

Lys Leu Ser Glu Ala Val Thr Ser Val
1 5

<210> 73
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 73

Lys Leu Thr Leu Val Ile Ile Ser Val
1 5

<210> 74
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 74

Lys Leu Tyr Asp Leu Glu Leu Ile Val
1 5

<210> 75
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 75

Lys Gln Met Glu Pro Leu His Ala Val
1 5

<210> 76
<211> 12

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

61

<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 76

Leu Leu Ala Asp Ile Gly Gly Asp Pro Phe Ala Ala
1 5 10

<210> 77
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 77

Leu Leu His Glu Glu Asn Phe Ser Val
1 5

<210> 78
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 78

Leu Leu Ile Asp Asp Glu Tyr Lys Val
1 5

<210> 79
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 79

Leu Leu Leu Ser Thr Gly Tyr Glu Ala
1 5

<210> 80
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 80

Leu Leu Tyr Glu Gly Lys Leu Thr Leu
1 5

<210> 81
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 81

Asn Leu Ala Ser Phe Ile Glu Gln Val Ala Val

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

62

1 5 10

<210> 82
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 82

Asn Val Phe Asp Gly Leu Val Arg Val
1 5

<210> 83
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 83

Gln Leu His Asp Phe Val Met Ser Leu
1 5

<210> 84
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 84

Gln Leu Thr Pro Val Leu Val Ser Val
1 5

<210> 85
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 85

Arg Ile Leu Pro Lys Val Leu Glu Val
1 5

<210> 86
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 86

Arg Leu Ala Ala Phe Tyr Ser Gln Val
1 5

<210> 87
<211> 10
<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 87

Arg Leu Phe Glu Glu Asn Asp Val Asn Leu
1 5 10

<210> 88

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 88

Arg Leu Ile Asp Arg Ile Lys Thr Val
1 5

<210> 89

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 89

Arg Leu Ile Glu Glu Ile Lys Asn Val
1 5

<210> 90

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 90

Arg Leu Leu Asp Val Leu Ala Pro Leu Val
1 5 10

<210> 91

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 91

Arg Leu Pro Asp Ile Pro Leu Arg Gln Val
1 5 10

<210> 92

<211> 11

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 92

Arg Leu Pro Pro Asp Thr Leu Leu Gln Gln Val
1 5 10

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

64

<210> 93
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 93

Arg Leu Tyr Thr Met Asp Gly Ile Thr Val
1 5 10

<210> 94
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 94

Arg Met Ser Asp Val Val Lys Gly Val
1 5

<210> 95
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 95

Ser Ile Cys Asn Gly Val Pro Met Val
1 5

<210> 96
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 96

Ser Leu Leu Glu Glu Pro Asn Val Ile Arg Val
1 5 10

<210> 97
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 97

Ser Leu Leu Pro Gln Leu Ile Glu Val
1 5

<210> 98
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

65

<400> 98

Ser Leu Leu Ser Pro Glu His Leu Gln Tyr Leu
1 5 10

<210> 99

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 99

Ser Leu Ser Ala Phe Leu Pro Ser Leu
1 5

<210> 100

<211> 11

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 100

Ser Leu Val Gly Asp Ile Gly Asn Val Asn Met
1 5 10

<210> 101

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 101

Ser Leu Trp Glu Gly Gly Val Arg Gly Val
1 5 10

<210> 102

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 102

Ser Leu Trp Ser Val Ala Arg Gly Val
1 5

<210> 103

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 103

Ser Met Gly Asp His Leu Trp Val Ala
1 5

<210> 104
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 104

Ser Val Trp Phe Gly Pro Lys Glu Val
1 5

<210> 105
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 105

Ser Val Tyr Asp Gly Lys Leu Leu Ile
1 5

<210> 106
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 106

Thr Leu Ala Ala Ile Ile His Gly Ala
1 5

<210> 107
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 107

Thr Leu Gly Gln Phe Tyr Gln Glu Val
1 5

<210> 108
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 108

Thr Leu Leu Lys Lys Ile Ser Glu Ala
1 5

<210> 109
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

67

<400> 109

Thr Leu Tyr Ala Leu Ser His Ala Val
1 5

<210> 110

<211> 11

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 110

Thr Val Gly Gly Ser Glu Ile Leu Phe Glu Val
1 5 10

<210> 111

<211> 13

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 111

Thr Val Met Asp Ile Asp Thr Ser Gly Thr Phe Asn Val
1 5 10

<210> 112

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 112

Val Leu Gly Glu Val Lys Val Gly Val
1 5

<210> 113

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 113

Val Leu Met Asp Lys Leu Val Glu Leu
1 5

<210> 114

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 114

Val Leu Ser Gln Val Tyr Ser Lys Val
1 5

<210> 115
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 115

Val Val Leu Asp Asp Lys Asp Tyr Phe Leu
1 5 10

<210> 116
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 116

Trp Val Ile Pro Ala Ile Ser Ala Val
1 5

<210> 117
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 117

Tyr Ala Phe Pro Lys Ser Ile Thr Val
1 5

<210> 118
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 118

Tyr Leu Asp Asp Glu Lys Asn Trp Gly Leu
1 5 10

<210> 119
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 119

Tyr Leu Asp Lys Asn Leu Thr Val Ser Val
1 5 10

<210> 120
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 120

Tyr Leu Gly Glu Glu Tyr Val Lys Ala
1 5

<210> 121
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 121

Tyr Leu Ile Thr Gly Asn Leu Glu Lys Leu
1 5 10

<210> 122
<211> 12
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 122

Tyr Leu Ser Gln Ala Ala Asp Gly Ala Lys Val Leu
1 5 10

<210> 123
<211> 12
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 123

Tyr Leu Trp Asp Leu Asp His Gly Phe Ala Gly Val
1 5 10

<210> 124
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 124

Leu Leu Ile Asp Val Val Thr Tyr Leu
1 5

<210> 125
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 125

Ala Leu Tyr Gly Arg Leu Glu Val Val
1 5

<210> 126

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

70

<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 126

Thr Leu Leu Asp Ser Pro Ile Lys Val
1 5

<210> 127
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 127

Val Leu Ile Gly Ser Asn His Ser Leu
1 5

<210> 128
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 128

Gly Leu Ala Phe Ser Leu Asn Gly Val
1 5

<210> 129
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 129

Ser Gln Ala Asp Val Ile Pro Ala Val
1 5

<210> 130
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 130

Ala Leu Asp Ala Gly Ala Val Tyr Thr Leu
1 5 10

<210> 131
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 131

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

71

Ala Leu Asp Ser Gly Ala Phe Gln Ser Val
1 5 10

<210> 132
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 132

Ala Leu His Glu Glu Val Val Gly Val
1 5

<210> 133
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 133

Ala Leu Leu Glu Met Asp Ala Arg Leu
1 5

<210> 134
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 134

Ala Leu Leu Glu Thr Asn Pro Tyr Leu Leu
1 5 10

<210> 135
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 135

Ala Leu Leu Gly Lys Ile Glu Lys Val
1 5

<210> 136
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 136

Ala Leu Leu Asn Gln His Tyr Gln Val
1 5

<210> 137
<211> 9

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

72

<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 137

Ala Leu Pro Thr Val Leu Val Gly Val
1 5

<210> 138
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 138

Ala Leu Ser Gln Val Thr Leu Leu Leu
1 5

<210> 139
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 139

Ala Leu Ser Ser Lys Pro Ala Glu Val
1 5

<210> 140
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 140

Ala Leu Thr Ser Ile Ser Ala Gly Val
1 5

<210> 141
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 141

Ala Met Gly Glu Lys Ser Phe Ser Val
1 5

<210> 142
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 142

Ala Val Ile Gly Gly Leu Ile Tyr Val

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

73

1 5

<210> 143
<211> 12
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 143

Phe Ile Leu Pro Asp Ser Leu Pro Leu Asp Thr Leu
1 5 10

<210> 144
<211> 8
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 144

Phe Ile Gln Leu Ile Thr Gly Val
1 5

<210> 145
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 145

Phe Leu Ile Ala Glu Tyr Phe Glu His Val
1 5 10

<210> 146
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 146

Phe Leu Trp Thr Glu Gln Ala His Thr Val
1 5 10

<210> 147
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 147

Gly Leu Ala Pro Gly Gly Leu Ala Val Val
1 5 10

<210> 148
<211> 9
<212> PRT

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

74

<213> Homo sapiens

<400> 148

Gly Leu Phe Ala Pro Leu Val Phe Leu
1 5

<210> 149

<211> 11

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 149

Gly Leu Leu Ser Gly Leu Asp Ile Met Glu Val
1 5 10

<210> 150

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 150

Gly Leu Ser Asn Leu Gly Ile Lys Ser Ile
1 5 10

<210> 151

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 151

His Leu Ala Lys Val Thr Ala Glu Val
1 5

<210> 152

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 152

Lys Leu Asp Asn Asn Leu Asp Ser Val
1 5

<210> 153

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 153

Lys Leu Ile Glu Val Asn Glu Glu Leu
1 5

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

75

<210> 154
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 154

Lys Leu Thr Asp His Leu Lys Tyr Val
1 5

<210> 155
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 155

Leu Leu Glu Pro Tyr Lys Pro Pro Ser Ala Gln
1 5 10

<210> 156
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 156

Leu Leu Phe Pro His Pro Val Asn Gln Val
1 5 10

<210> 157
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 157

Gln Leu Leu Pro Asn Leu Arg Ala Val
1 5

<210> 158
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 158

Arg Ile Ile Ser Gly Leu Val Lys Val
1 5

<210> 159
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

76

<400> 159

Arg Leu Phe Pro Asp Gly Ile Val Thr Val
1 5 10

<210> 160

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 160

Arg Leu Leu Ala Lys Ile Ile Cys Leu
1 5

<210> 161

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 161

Arg Leu Leu Asp Glu Gln Phe Ala Val
1 5

<210> 162

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 162

Arg Leu Met Ser Ala Leu Thr Gln Val
1 5

<210> 163

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 163

Arg Leu Thr Glu Ser Val Leu Tyr Leu
1 5

<210> 164

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 164

Arg Met Leu Ile Lys Leu Leu Glu Val
1 5

<210> 165
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 165

Arg Val Ile Glu His Val Glu Gln Val
1 5

<210> 166
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 166

Ser Ile Leu Asp Ile Val Thr Lys Val
1 5

<210> 167
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 167

Ser Leu Ala Glu Ser Ser Phe Asp Val
1 5

<210> 168
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 168

Ser Leu Ala Val Leu Val Pro Ile Val
1 5

<210> 169
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 169

Ser Leu Phe Glu Trp Phe His Pro Leu
1 5

<210> 170
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

78

<400> 170

Ser Leu His Asn Gly Val Ile Gln Leu
1 5

<210> 171

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 171

Ser Leu Ile Pro Ala Val Leu Thr Val
1 5

<210> 172

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 172

Ser Leu Leu Asn Phe Leu Gln His Leu
1 5

<210> 173

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 173

Ser Leu Thr Ser Glu Ile His Phe Leu
1 5

<210> 174

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 174

Thr Leu Ala Glu Leu Gly Ala Val Gln Val
1 5 10

<210> 175

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 175

Thr Leu Phe Glu His Leu Pro His Ile
1 5

<210> 176
<211> 8
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 176

Thr Leu Gly Gln Ile Trp Asp Val
1 5

<210> 177
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 177

Val Leu Asp Glu Pro Tyr Glu Lys Val
1 5

<210> 178
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 178

Tyr Ile Phe Thr Thr Pro Lys Ser Val
1 5

<210> 179
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 179

Tyr Ile His Asn Ile Leu Tyr Glu Val
1 5

<210> 180
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 180

Tyr Leu Gly Pro His Ile Ala Ser Val Thr Leu
1 5 10

<210> 181
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 181

Tyr Leu Leu Glu Lys Phe Val Ala Val
1 5

<210> 182
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 182

Tyr Leu Leu His Phe Pro Met Ala Leu
1 5

<210> 183
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 183

Tyr Leu Tyr Asn Asn Glu Glu Gln Val Gly Leu
1 5 10

<210> 184
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 184

Val Val Leu Asp Gly Gly Gln Ile Val Thr Val
1 5 10

<210> 185
<211> 13
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 185

Ala Leu Phe Pro Ala Leu Arg Pro Gly Gly Phe Gln Ala
1 5 10

<210> 186
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 186

Val Leu Leu Ala Gln Ile Ile Gln Val
1 5

<210> 187

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

81

<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 187

Ser Tyr Pro Thr Phe Phe Pro Arg Phe
1 5

<210> 188
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 188

Arg Tyr Ser Ala Gly Trp Asp Ala Lys Phe
1 5 10

<210> 189
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 189

Ala Phe Ser Pro Asp Ser His Tyr Leu Leu Phe
1 5 10

<210> 190
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 190

Arg Tyr Asn Glu Lys Cys Phe Lys Leu
1 5

<210> 191
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 191

Lys Tyr Pro Asp Ile Ile Ser Arg Ile
1 5

<210> 192
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 192

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

82

Ser Tyr Ile Thr Lys Pro Glu Lys Trp
1 5

<210> 193
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 193

Ile Tyr Pro Gly Ala Phe Val Asp Leu
1 5

<210> 194
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 194

Gln Tyr Ala Ser Arg Phe Val Gln Leu
1 5

<210> 195
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 195

Arg Tyr Ala Pro Pro Pro Ser Phe Ser Glu Phe
1 5 10

<210> 196
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 196

Ala Tyr Leu Lys Trp Ile Ser Gln Ile
1 5

<210> 197
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 197

Arg Trp Pro Lys Lys Ser Ala Glu Phe
1 5

<210> 198
<211> 9

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

83

<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 198

Leu Tyr Trp Ser His Pro Arg Lys Phe
1 5

<210> 199
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 199

Lys Phe Val Thr Val Gln Ala Thr Phe
1 5

<210> 200
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 200

Ala Tyr Leu Leu Gln Pro Ser Gln Phe
1 5

<210> 201
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 201

Ala Tyr Val Asn Thr Phe His Asn Ile
1 5

<210> 202
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 202

Ala Tyr Gly Thr Tyr Arg Ser Asn Phe
1 5

<210> 203
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 203

Tyr Tyr Gly Ile Leu Gln Glu Lys Ile

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

84

1 5

<210> 204
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 204

Lys Tyr Arg Leu Thr Tyr Ala Tyr Phe
1 5

<210> 205
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 205

Val Tyr Gly Leu Gln Arg Asn Leu Leu
1 5

<210> 206
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 206

Lys Trp Pro Glu Thr Pro Leu Leu Leu
1 5

<210> 207
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 207

Ile Tyr Leu Glu Arg Phe Pro Ile Phe
1 5

<210> 208
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 208

Ser Tyr Asn Pro Ala Glu Asn Ala Val Leu Leu
1 5 10

<210> 209
<211> 9
<212> PRT

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

85

<213> Homo sapiens

<400> 209

Val Phe His Pro Arg Gln Glu Leu Ile
1 5

<210> 210

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 210

Ala Tyr Pro Ala Ile Arg Tyr Leu Leu
1 5

<210> 211

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 211

Ile Tyr Ile Pro Ser Tyr Phe Asp Phe
1 5

<210> 212

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 212

Val Tyr Gly Asp Val Ile Ser Asn Ile
1 5

<210> 213

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 213

Tyr Tyr Asn Lys Val Ser Thr Val Phe
1 5

<210> 214

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 214

Ile Tyr Val Thr Ser Ile Glu Gln Ile
1 5

<210> 215
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 215

Ile Tyr Thr Gly Asn Ile Ser Ser Phe
1 5

<210> 216
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 216

Ile Tyr Ala Asp Val Gly Glu Glu Phe
1 5

<210> 217
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 217

Asp Tyr Ile Pro Tyr Val Phe Lys Leu
1 5

<210> 218
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 218

Val Tyr Gln Gly Ala Ile Arg Gln Ile
1 5

<210> 219
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 219

Gly Val Met Ala Gly Asp Ile Tyr Ser Val
1 5 10

<210> 220
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

87

<400> 220

Ser Leu Leu Glu Lys Glu Leu Glu Ser Val
1 5 10

<210> 221

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 221

Ala Leu Cys Glu Glu Asn Met Arg Gly Val
1 5 10

<210> 222

<211> 8

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 222

Leu Thr Asp Ile Thr Lys Gly Val
1 5

<210> 223

<211> 11

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 223

Phe Leu Phe Asn Thr Glu Asn Lys Leu Leu Leu
1 5 10

<210> 224

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 224

Ala Leu Ala Ser Val Ile Lys Glu Leu
1 5

<210> 225

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 225

Lys Met Asp Pro Val Ala Tyr Arg Val
1 5

<210> 226
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 226

Ala Val Leu Gly Pro Leu Gly Leu Gln Glu Val
1 5 10

<210> 227
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 227

Ala Leu Leu Lys Val Asn Gln Glu Leu
1 5

<210> 228
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 228

Tyr Leu Ile Thr Ser Val Glu Leu Leu
1 5

<210> 229
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 229

Lys Met Phe Glu Ser Phe Ile Glu Ser Val
1 5 10

<210> 230
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 230

Val Leu Thr Glu Phe Thr Arg Glu Val
1 5

<210> 231
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

89

<400> 231

Arg Leu Phe Asn Asp Pro Val Ala Met Val
1 5 10

<210> 232

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 232

Lys Leu Ala Glu Ile Val Lys Gln Val
1 5

<210> 233

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 233

Ala Leu Leu Gly Lys Leu Asp Ala Ile
1 5

<210> 234

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 234

Tyr Leu Glu Pro Tyr Leu Lys Glu Val
1 5

<210> 235

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 235

Lys Leu Phe Glu Glu Ile Arg Glu Ile
1 5

<210> 236

<211> 11

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 236

Ala Leu Ala Asp Lys Glu Leu Leu Pro Ser Val
1 5 10

<210> 237
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 237

Ala Leu Arg Gly Glu Ile Glu Thr Val
1 5

<210> 238
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 238

Ala Met Pro Pro Pro Pro Gln Gly Val
1 5 10

<210> 239
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 239

Phe Leu Leu Gly Phe Ile Pro Ala Lys Ala
1 5 10

<210> 240
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 240

Phe Leu Trp Glu Arg Pro Thr Leu Leu Val
1 5 10

<210> 241
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 241

Phe Val Leu Pro Leu Leu Gly Leu His Glu Ala
1 5 10

<210> 242
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 242

Gly Leu Phe Ala Pro Val His Lys Val
1 5

<210> 243
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 243

Gly Leu Leu Asp Asn Pro Glu Leu Arg Val
1 5 10

<210> 244
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 244

Lys Ile Ala Glu Leu Leu Glu Asn Val
1 5

<210> 245
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 245

Lys Leu Gly Ala Val Phe Asn Gln Val
1 5

<210> 246
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 246

Lys Leu Ile Ser Ser Tyr Tyr Asn Val
1 5

<210> 247
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 247

Lys Leu Leu Asp Thr Met Val Asp Thr Phe Leu
1 5 10

<210> 248

<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 248

Lys Leu Asn Asp Leu Ile Gln Arg Leu
1 5

<210> 249
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 249

Leu Leu Leu Gly Glu Arg Val Ala Leu
1 5

<210> 250
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 250

Asn Leu Ala Glu Val Val Glu Arg Val
1 5

<210> 251
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 251

Arg Leu Phe Ala Asp Ile Leu Asn Asp Val
1 5 10

<210> 252
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 252

Arg Thr Ile Glu Tyr Leu Glu Glu Val
1 5

<210> 253
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 253

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

93

Arg Val Pro Pro Pro Pro Gln Ser Val
1 5

<210> 254
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 254

Arg Val Gln Glu Ala Ile Ala Glu Val
1 5

<210> 255
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 255

Ser Leu Phe Gly Gln Asp Val Lys Ala Val
1 5 10

<210> 256
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 256

Ser Leu Phe Gln Gly Val Glu Phe His Tyr Val
1 5 10

<210> 257
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 257

Ser Leu Leu Glu Lys Ala Gly Pro Glu Leu
1 5 10

<210> 258
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 258

Ser Leu Met Gly Pro Val Val His Glu Val
1 5 10

<210> 259
<211> 10

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

94

<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 259

Thr Leu Ile Thr Asp Gly Met Arg Ser Val
1 5 10

<210> 260
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 260

Thr Leu Met Asp Met Arg Leu Ser Gln Val
1 5 10

<210> 261
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 261

Val Leu Phe Gln Glu Ala Leu Trp His Val
1 5 10

<210> 262
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 262

Val Leu Pro Asn Phe Leu Pro Tyr Asn Val
1 5 10

<210> 263
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 263

Val Leu Tyr Pro Ser Leu Lys Glu Ile
1 5

<210> 264
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 264

Val Met Gln Asp Pro Glu Phe Leu Gln Ser Val

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

95

1 5 10

<210> 265
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 265

Trp Leu Ile Glu Asp Gly Lys Val Val Thr Val
1 5 10

<210> 266
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 266

Ser Leu Leu Glu Ser Asn Lys Asp Leu Leu Leu
1 5 10

<210> 267
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 267

Ala Leu Asn Glu Asn Ile Asn Gln Val
1 5

<210> 268
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 268

Lys Leu Tyr Gln Glu Val Glu Ile Ala Ser Val
1 5 10

<210> 269
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 269

Tyr Leu Met Glu Gly Ser Tyr Asn Lys Val
1 5 10

<210> 270
<211> 9
<212> PRT

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

96

<213> Homo sapiens

<400> 270

Ser Val Leu Asp Gln Lys Ile Leu Leu
1 5

<210> 271

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 271

Leu Leu Leu Asp Lys Leu Ile Leu Leu
1 5

<210> 272

<211> 11

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 272

Gln Gln Leu Asp Ser Lys Phe Leu Glu Gln Val
1 5 10

<210> 273

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 273

Ala Ile Leu Glu Thr Ala Pro Lys Glu Val
1 5 10

<210> 274

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 274

Ala Leu Ala Glu Ala Leu Lys Glu Val
1 5

<210> 275

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 275

Ala Leu Ile Glu Gly Ala Gly Ile Leu Leu
1 5 10

<210> 276
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 276

Ala Leu Leu Glu Ala Asp Val Asn Ile Lys Leu
1 5 10

<210> 277
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 277

Ala Leu Leu Glu Glu Asn Ser Thr Pro Gln Leu
1 5 10

<210> 278
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 278

Ala Leu Thr Ser Val Val Val Thr Leu
1 5

<210> 279
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 279

Ala Leu Trp Thr Gly Met His Thr Ile
1 5

<210> 280
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 280

Ala Thr Leu Asn Ile Ile His Ser Val
1 5

<210> 281
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

98

<400> 281

Gly Leu Leu Ala Gly Asp Arg Leu Val Glu Val
1 5 10

<210> 282

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 282

Gly Gln Phe Pro Ser Tyr Leu Glu Thr Val
1 5 10

<210> 283

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 283

Ile Leu Ser Gly Ile Gly Val Ser Gln Val
1 5 10

<210> 284

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 284

Lys Leu Asp Ala Phe Val Glu Gly Val
1 5

<210> 285

<211> 11

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 285

Lys Leu Leu Asp Leu Ser Asp Ser Thr Ser Val
1 5 10

<210> 286

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 286

Lys Val Leu Asp Lys Val Phe Arg Ala
1 5

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

99

<210> 287
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 287

Leu Ile Gly Glu Phe Leu Glu Lys Val
1 5

<210> 288
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 288

Leu Leu Asp Asp Ser Leu Val Ser Ile
1 5

<210> 289
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 289

Leu Leu Leu Glu Glu Gly Gly Leu Val Gln Val
1 5 10

<210> 290
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 290

Asn Leu Ile Asp Leu Asp Asp Leu Tyr Val
1 5 10

<210> 291
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 291

Gln Leu Ile Asp Tyr Glu Arg Gln Leu
1 5

<210> 292
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

100

<400> 292

Arg Ile Pro Ala Tyr Phe Val Thr Val
1 5

<210> 293

<211> 11

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 293

Phe Leu Ala Ser Glu Ser Leu Ile Lys Gln Ile
1 5 10

<210> 294

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 294

Arg Leu Ile Asp Leu His Thr Asn Val
1 5

<210> 295

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 295

Ser Leu Phe Ser Ser Pro Pro Glu Ile
1 5

<210> 296

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 296

Ser Leu Leu Ser Gly Arg Ile Ser Thr Leu
1 5 10

<210> 297

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 297

Thr Leu Phe Tyr Ser Leu Arg Glu Val
1 5

<210> 298
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 298

Thr Met Ala Lys Glu Ser Ser Ile Ile Gly Val
1 5 10

<210> 299
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 299

Ala Leu Leu Arg Val Thr Pro Phe Ile
1 5

<210> 300
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 300

Thr Leu Ala Gln Gln Pro Thr Ala Val
1 5

<210> 301
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 301

Val Leu Ala Asp Phe Gly Ala Arg Val
1 5

<210> 302
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 302

Lys Ile Gln Glu Ile Leu Thr Gln Val
1 5

<210> 303
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 303

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

102

Gly Val Tyr Asp Gly Glu Glu His Ser Val
1 5 10

<210> 304
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 304

Ser Leu Ile Asp Gln Phe Phe Gly Val
1 5

<210> 305
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 305

Gly Val Leu Glu Asn Ile Phe Gly Val
1 5

<210> 306
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 306

Lys Leu Val Glu Phe Asp Phe Leu Gly Ala
1 5 10

<210> 307
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 307

Ala Val Val Glu Phe Leu Thr Ser Val
1 5

<210> 308
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 308

Ala Leu Leu Arg Thr Val Val Ser Val
1 5

<210> 309

<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 309

Gly Leu Ile Glu Ile Ile Ser Asn Ala
1 5

<210> 310
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 310

Ser Leu Trp Gly Gly Asp Val Val Leu
1 5

<210> 311
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 311

Phe Leu Ile Pro Ile Tyr His Gln Val
1 5

<210> 312
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 312

Arg Leu Gly Ile Lys Pro Glu Ser Val
1 5

<210> 313
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 313

Leu Thr Ala Pro Pro Glu Ala Leu Leu Met Val
1 5 10

<210> 314
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 314

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

104

Tyr Leu Ala Pro Phe Leu Arg Asn Val
1 5

<210> 315
<211> 10
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 315

Lys Val Leu Asp Gly Ser Pro Ile Glu Val
1 5 10

<210> 316
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 316

Leu Leu Arg Glu Lys Val Glu Phe Leu
1 5

<210> 317
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 317

Lys Leu Pro Glu Lys Trp Glu Ser Val
1 5

<210> 318
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 318

Lys Leu Asn Glu Ile Asn Glu Lys Ile
1 5

<210> 319
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 319

Lys Leu Phe Asn Glu Phe Ile Gln Leu
1 5

<210> 320
<211> 11

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

105

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 320

Gly Leu Ala Asp Asn Thr Val Ile Ala Lys Val
1 5 10

<210> 321

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 321

Gly Val Ile Ala Glu Ile Leu Arg Gly Val
1 5 10

<210> 322

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 322

Ile Leu Tyr Asp Ile Pro Asp Ile Arg Leu
1 5 10

<210> 323

<211> 11

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 323

Lys Ile Ile Asp Glu Asp Gly Leu Leu Asn Leu
1 5 10

<210> 324

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 324

Arg Leu Phe Glu Thr Lys Ile Thr Gln Val
1 5 10

<210> 325

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 325

Arg Leu Ser Glu Ala Ile Val Thr Val

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

106

1 5
<210> 326
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 326

Ala Leu Ser Asp Gly Val His Lys Ile
1 5

<210> 327
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 327

Gly Leu Asn Glu Glu Ile Ala Arg Val
1 5

<210> 328
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 328

Arg Leu Glu Glu Asp Asp Gly Asp Val Ala Met
1 5 10

<210> 329
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 329

Ser Leu Ile Glu Asp Leu Ile Leu Leu
1 5

<210> 330
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 330

Ser Met Ser Ala Asp Val Pro Leu Val
1 5

<210> 331
<211> 11
<212> PRT

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

107

<213> Homo sapiens

<400> 331

Ser Leu Leu Ala Gln Asn Thr Ser Trp Leu Leu
1 5 10

<210> 332

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 332

Ala Met Leu Ala Val Leu His Thr Val
1 5

<210> 333

<211> 11

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 333

Gly Leu Ala Glu Asp Ile Asp Lys Gly Glu Val
1 5 10

<210> 334

<211> 12

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 334

Ser Ile Leu Thr Ile Glu Asp Gly Ile Phe Glu Val
1 5 10

<210> 335

<211> 11

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 335

Ser Leu Leu Pro Val Asp Ile Arg Gln Tyr Leu
1 5 10

<210> 336

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 336

Tyr Leu Pro Thr Phe Phe Leu Thr Val
1 5

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

108

<210> 337
<211> 11
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 337

Thr Leu Leu Ala Ala Glu Phe Leu Lys Gln Val
1 5 10

<210> 338
<211> 12
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 338

Lys Leu Phe Asp Ser Asp Pro Ile Thr Val Thr Val
1 5 10

<210> 339
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 339

Arg Leu Ile Ser Lys Phe Asp Thr Val
1 5

<210> 340
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 340

Lys Val Phe Asp Glu Val Ile Glu Val
1 5

<210> 341
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

<400> 341

Tyr Leu Ala Ile Gly Ile His Glu Leu
1 5

<210> 342
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapiens

MD/EP 3616706 T2 2022.01.31

109

<400> 342

Ala Met Ser Ser Lys Phe Phe Leu Val
1 5

<210> 343

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 343

Leu Leu Leu Pro Asp Tyr Tyr Leu Val
1 5

<210> 344

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 344

Val Tyr Ile Ser Ser Leu Ala Leu Leu
1 5

<210> 345

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 345

Ser Tyr Asn Pro Leu Trp Leu Arg Ile
1 5

<210> 346

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 346

Leu Tyr Gln Ile Leu Gln Gly Ile Val Phe
1 5 10

<210> 347

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 347

Ala Leu Asn Pro Ala Asp Ile Thr Val
1 5

<210> 348

<211> 9

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 348

Ala Tyr Lys Pro Gly Ala Leu Thr Phe
1 5

(56) Referințe bibliografice citate în raportul de documentare:

- WO-A2-2014/039675

(57) Revendicări:

1. O peptidă care cuprinde secvența de aminoacizi SEQ ID NO. 47 și o sare acceptabilă farmaceutic a acesteia, în care respectiva peptidă are o lungime totală de 10-30 de aminoacizi și în care respectiva peptidă are capacitatea de a se lega la o moleculă a complexului major de histocompatibilitate umană (MHC) de clasă I.

2. Peptida sau varianta acesteia în conformitate cu Revendicarea 1, în care respectiva peptidă are o lungime totală de până la 16 aminoacizi și în care de preferință peptida constă din secvența de aminoacizi conform SEQ ID No. 47.

3. Peptida în conformitate cu Revendicarea 1 sau Revendicarea 2, unde respectiva peptidă include legături nepeptidice și/sau respectiva peptidă face parte dintr-o proteină de fuziune care conține aminoacizi N-terminali ai lanțului invariabil asociat antigenului HLA-DR (II).

4. Un anticorp, solubil sau legat de membrană, care recunoaște în mod specific peptida în conformitate cu oricare dintre Revendicările 1 până la 3, de preferință peptida în conformitate cu oricare dintre Revendicările 1 până la 3 care este legată de o moleculă MHC.

5 Un receptor de celule T (TCR), solubil sau legat de membrană, care este reactiv cu un ligand HLA, în care respectivul ligand are cel puțin 88% identitate cu și, de preferință, constă din secvența de aminoacizi cu SEQ ID NO 47, în care, optional, respectivul TCR este furnizat ca moleculă solubilă și, tot optional, are o funcție efectoare suplimentară, cum ar fi un domeniu sau o toxină care stimulează imunitatea.

6. Un acid nucleic care codifică o peptidă în conformitate cu oricare dintre Revendicările 1-3, anticorpul conform Revendicării 4, TCR-ul în conformitate cu Revendicarea 5 sau un vector de exprimare care exprimă respectivul acid nucleic.

7. O celulă-gazdă care cuprinde peptida în conformitate cu oricare dintre Revendicările 1-3 sau acidul nucleic ori vectorul de exprimare în conformitate cu Revendicarea 6, în care respectiva celulă-gazdă este preferabil o celulă prezentatoare de antigen, cum ar fi o celulă dendritică sau o celulă T ori o celulă NK.

8. O metodă pentru producerea peptidei în conformitate cu oricare dintre Revendicările 1-3, anticorpul în conformitate cu Revendicarea 4 sau TCR-ul în conformitate cu Revendicarea 5, metoda care cuprinde cultivarea unei celule-gazdă în conformitate cu Revendicarea 7, care prezintă peptida în conformitate cu oricare dintre Revendicările 1-3 sau exprimă acidul nucleic ori vectorul de exprimare în conformitate cu Revendicarea 6 și izolarea peptidei, respectivului anticorp sau TCR-ului de celula-gazdă și/sau mediul său de cultură.

9. O metodă *in vitro* pentru producerea de limfocite T activate, metoda cuprinzând contactarea *in vitro* a celulelor T cu molecule de MHC de clasă I umane încărcate cu antigen exprimate pe suprafața unei celule prezentatoare de antigen adecvate sau o construcție artificială care imită o celulă prezentatoare de antigen pentru o perioadă de timp suficientă pentru a activa numitele celule T într-o manieră specifică antigenului, în care respectivul antigen este o peptidă în conformitate cu Revendicarea 1 sau Revendicarea 2.

10. O celulă T activată produs prin metoda în conformitate cu Revendicarea 9 care recunoaște selectiv o celulă care exprimă aberant o polipeptidă cuprinzând o secvență de aminoacizi dată în Revendicarea 1 sau 2.

11. O compoziție farmaceutică cuprinzând cel puțin un ingredient activ selectat din grupul constând din peptida în conformitate cu oricare dintre Revendicările 1-3, anticorpul în conformitate cu Revendicarea 4, TCR-ul în conformitate cu Revendicarea 5, acidul nucleic sau vectorul de exprimare în conformitate cu Revendicarea 6, celula-gazdă cuprinzând vectorul de exprimare în conformitate cu Revendicarea 7, celula T activată în conformitate cu Revendicarea 10 și un purtător acceptabil farmaceutic și, optional, excipienti și/sau stabilizatori acceptabili farmaceutici.

12. Peptida în conformitate cu oricare dintre Revendicările 1-3, anticorpul în conformitate cu Revendicarea 4, TCR-ul în conformitate cu Revendicarea 5, acidul nucleic sau vectorul de exprimare în conformitate cu Revendicarea 6, celula-gazdă cuprinzând vectorul de exprimare în conformitate cu Revendicarea 7, celula T activată în conformitate cu Revendicarea 10 sau compoziția farmaceutică în conformitate cu Revendicarea 11 pentru utilizare în medicină.

13. Peptida în conformitate cu oricare dintre Revendicările 1-3, anticorpul în conformitate cu Revendicarea 4, TCR-ul în conformitate cu Revendicarea 5, acidul nucleic sau vectorul de exprimare în conformitate cu Revendicarea 6, celula-gazdă cuprinzând vectorul de exprimare în conformitate cu Revendicarea 7, celula T activată în conformitate cu Revendicarea 10 sau compoziția farmaceutică în conformitate cu Revendicarea Revendicării 11 pentru utilizare în tratarea cancerului.

14. Peptida în conformitate cu oricare dintre Revendicările 1-3, anticorpul în conformitate cu Revendicarea 4, TCR-ul în conformitate cu Revendicarea 5, acidul nucleic sau vectorul de exprimare în conformitate cu Revendicarea 6, celula-gazdă cuprinzând vectorul de exprimare în conformitate cu Revendicarea 7, celula T activată în conformitate cu Revendicarea 10 sau compoziția farmaceutică în conformitate cu Revendicarea 11 pentru utilizare în conformitate cu Revendicarea 13, în care cancerul menționat este selectat din grupul de HCC, cancer cerebral, cancer renal, cancer pancreatic, cancer de colon sau rectal ori leucemie și alte tumorii care prezintă o supraexprimare a NKD1.

15. O trusă care conține:

(a) un recipient conținând o compoziție farmaceutică conform Revendicării 11, în soluție sau în formă liofilizată;

(b) optional, un al doilea recipient conținând un diluant sau o soluție de reconstituire pentru formula liofilizată;

(c) optional, instrucțiuni pentru (i) utilizarea soluției sau (ii) reconstituirea și/sau utilizarea formulei liofilizate și, optional,

(d) conținând în continuare suplimentar una sau mai multe din următoarele: (iii) o soluție-tampon, (iv) un diluant, (v) un filtru, (vi) un ac sau (vii) o seringă.

112

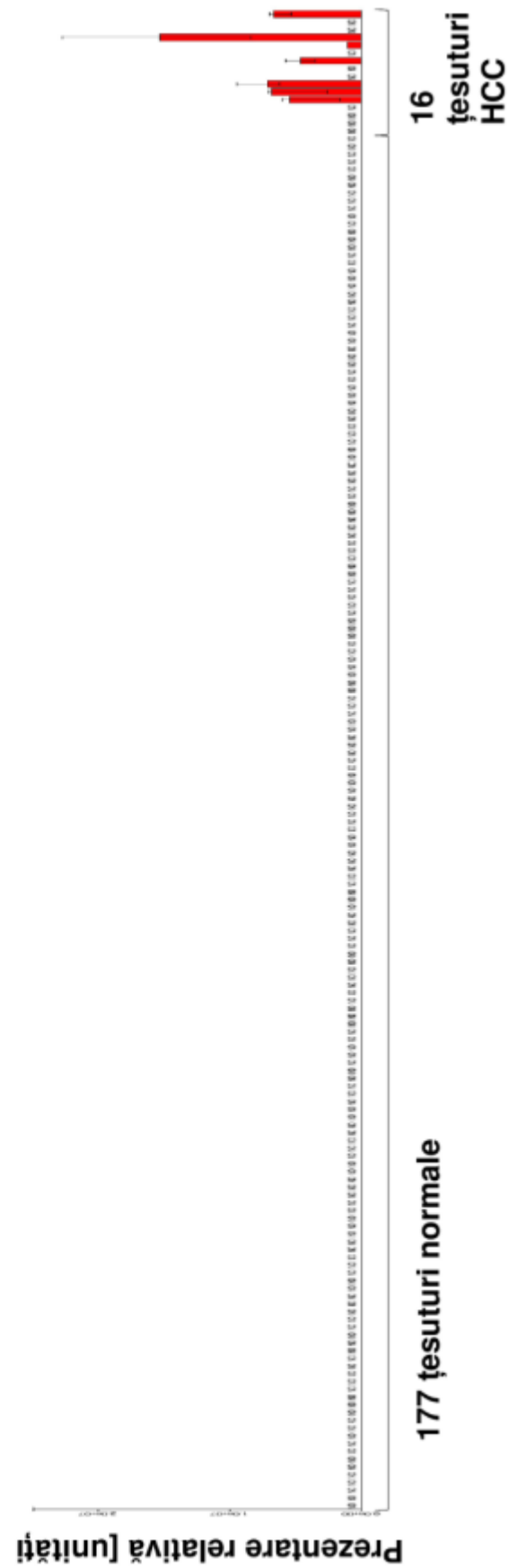


Figura 1A



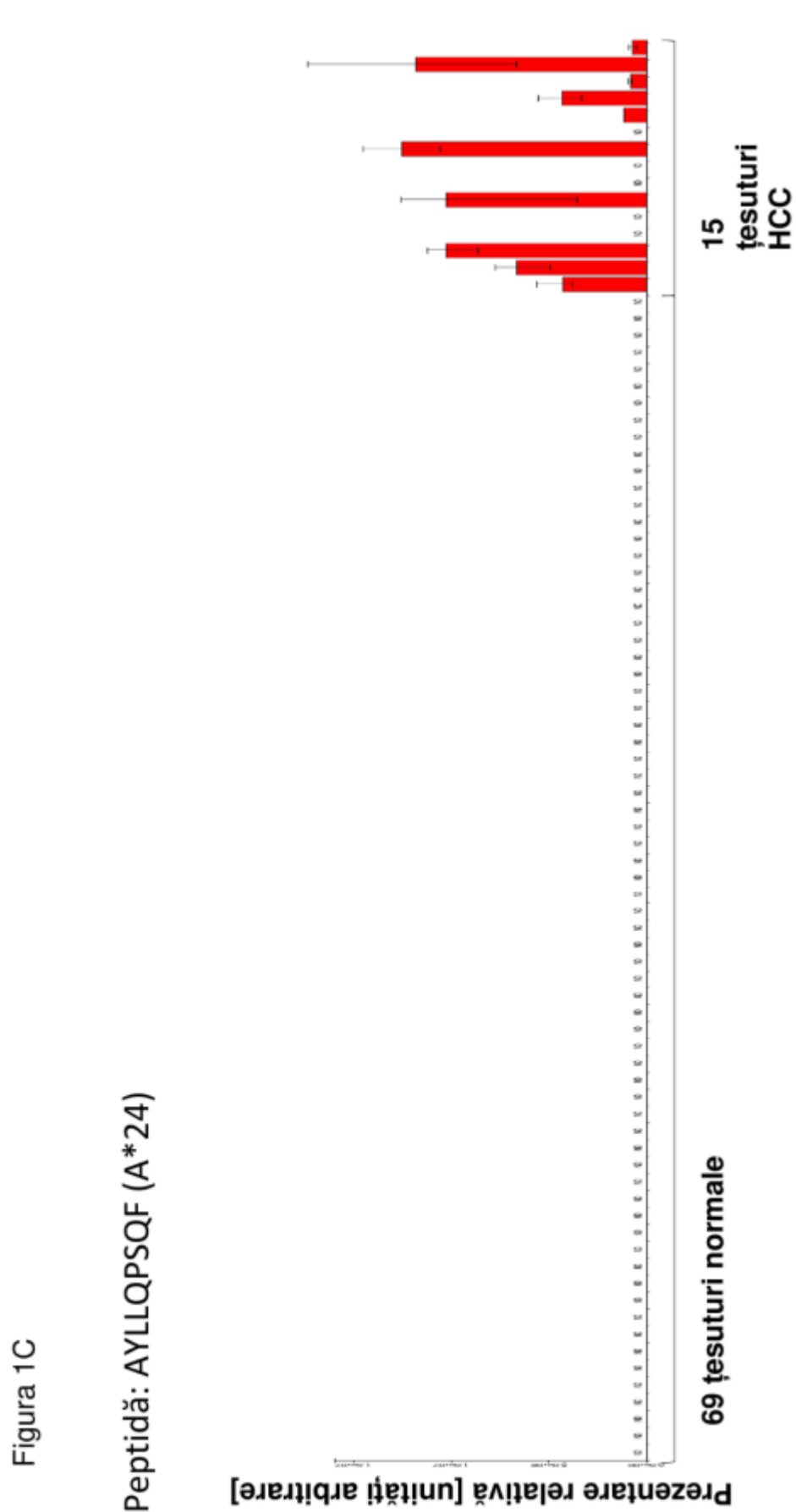


Figura 1D

Peptidă: KIDEKNFVV (A*02)

Seq ID: 63

Prezentare relativă [unități arbitrale]

167 ţesuturi normale

**15 probe
HCC**

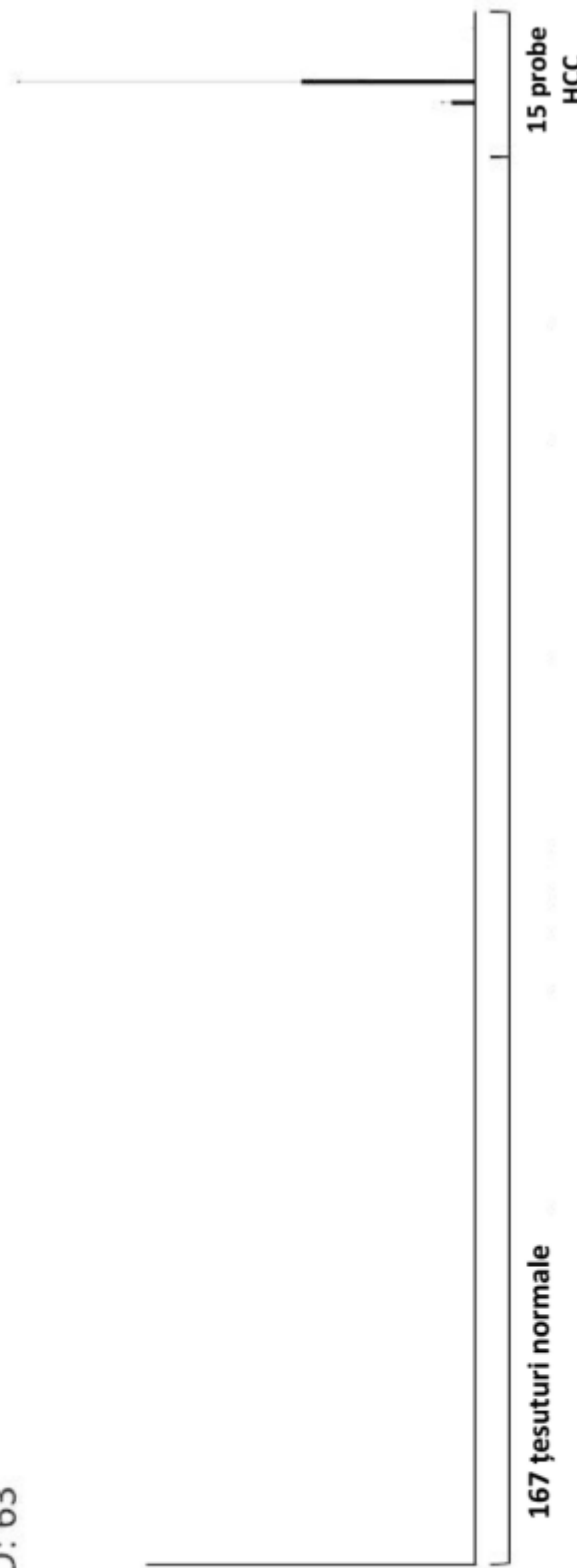


Figura 1E

Peptidă: KIDEKNFVV (A*02)

SEQ ID: 63

Prezență relativă [unități arbitrară]

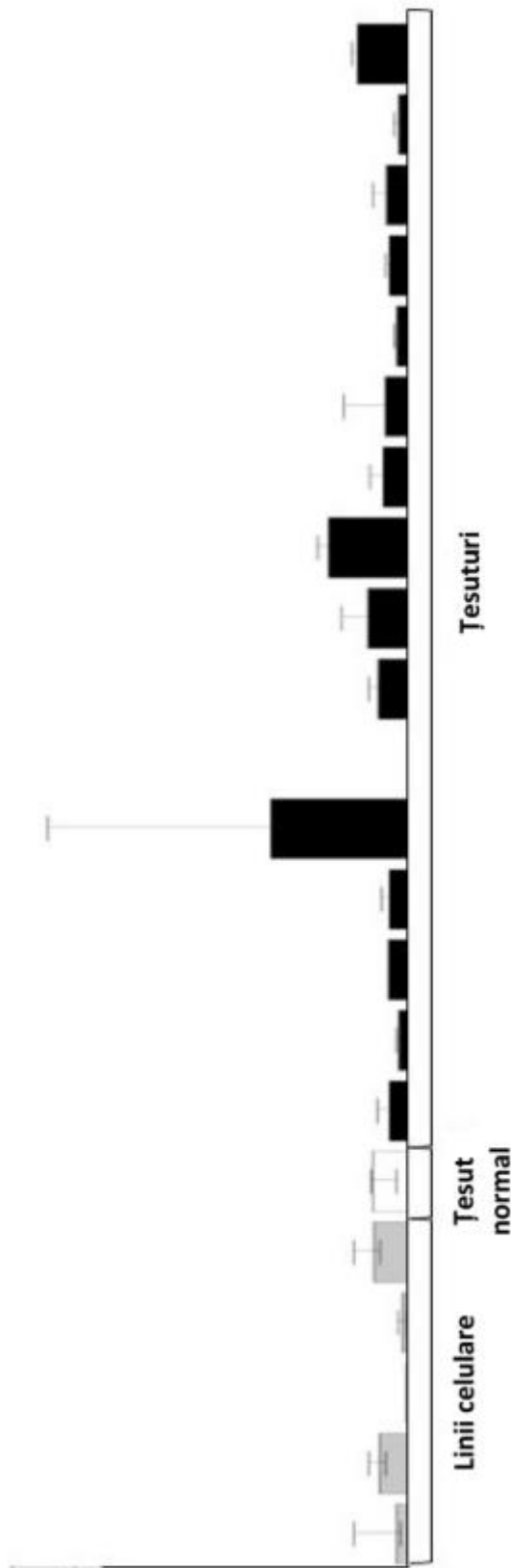


Figura 1F

Peptidă: RLPPDTLLQQV (A*02)
Seq ID: 92

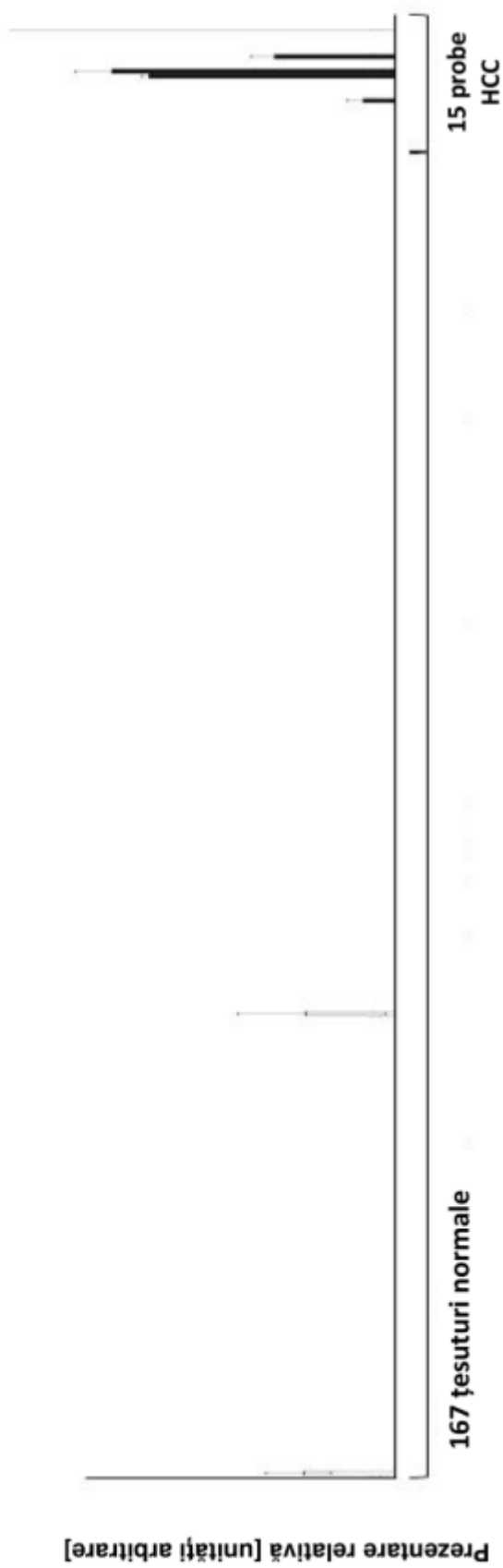


Figura 1G

Peptidă: RLPPDTLLQQV (A*02)
SEQ ID: 92

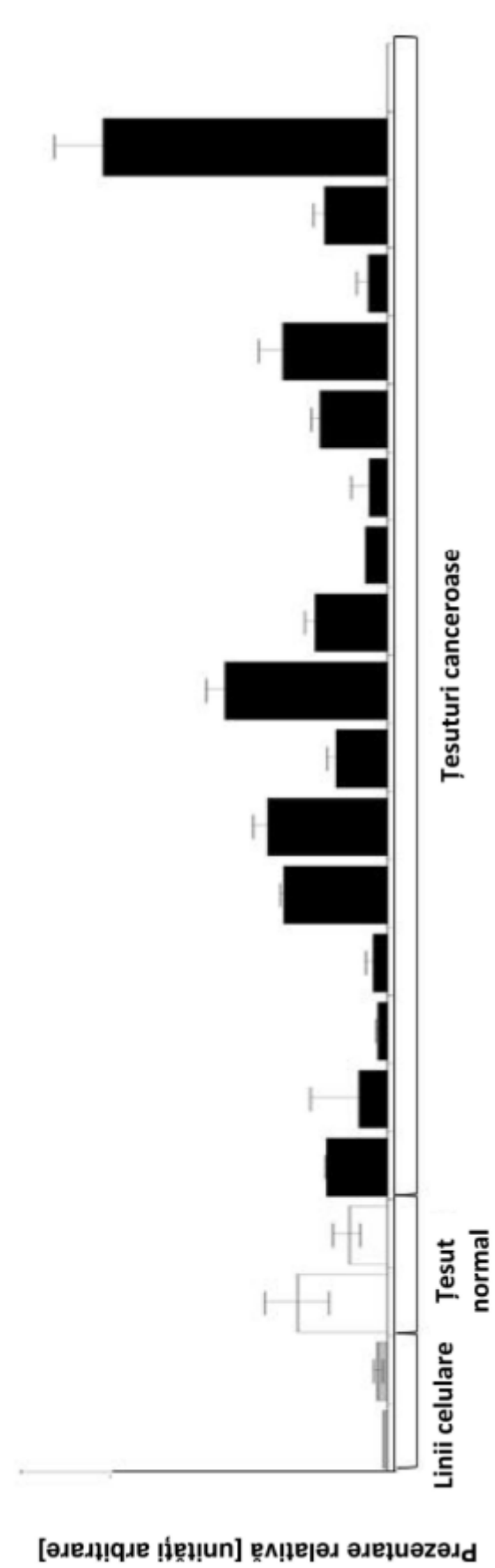


Figura 1H

Peptidă: SVWFGPKEV (A*02)
Seq ID: 104

Prezentare relativă [unități arbitrare]

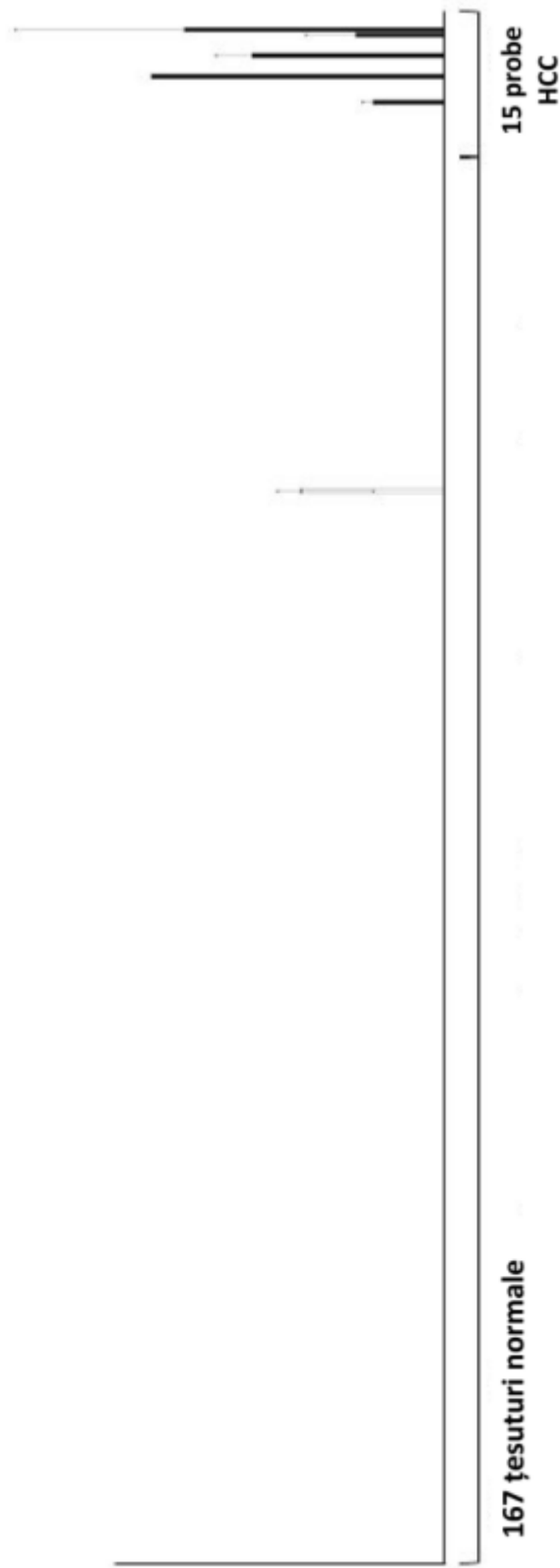


Figura 1|

Peptidă: SVWFGPKEV (A*02)
SEQ ID: 104

Prezentare relativă [unități arbitrale]

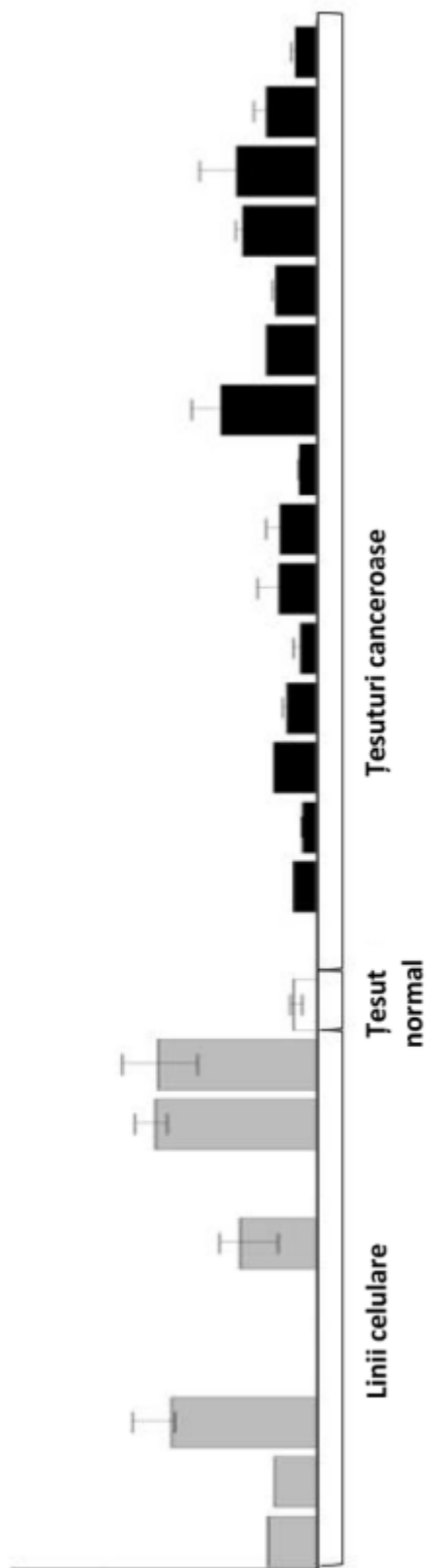
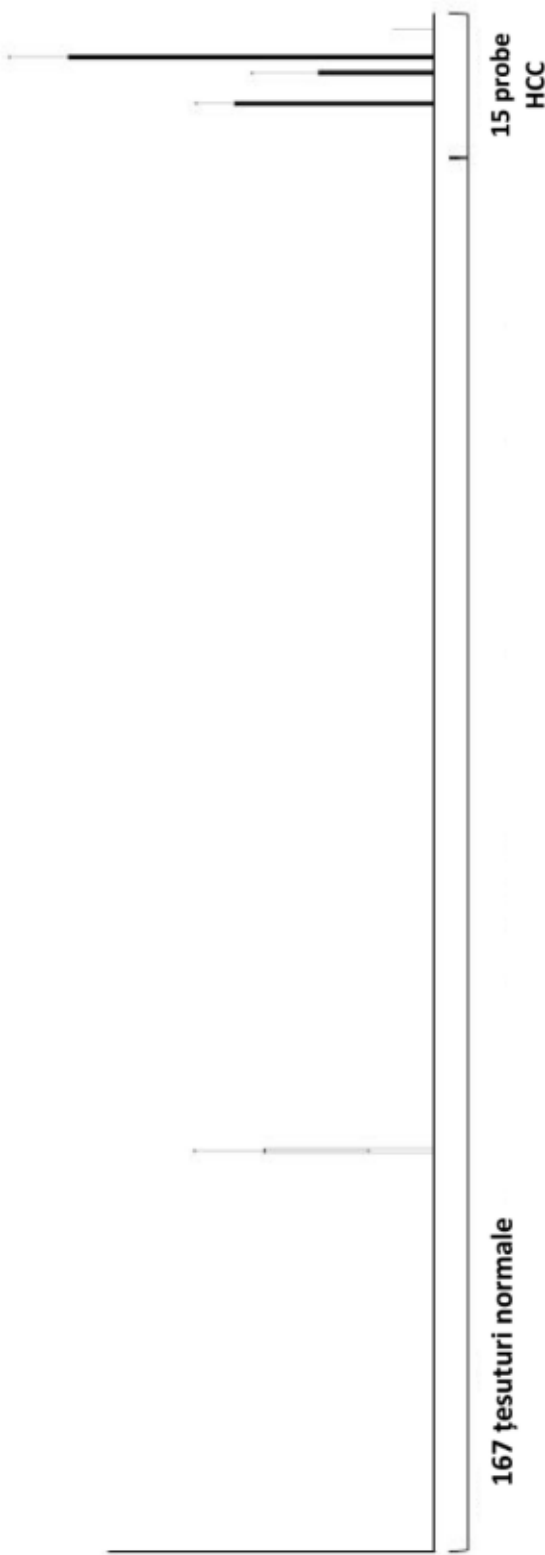


Figura 1J

Peptidă: LLFPHPVNQV (A*02)
Seq ID: 156

Prezentare relativă [unități arbitrară]



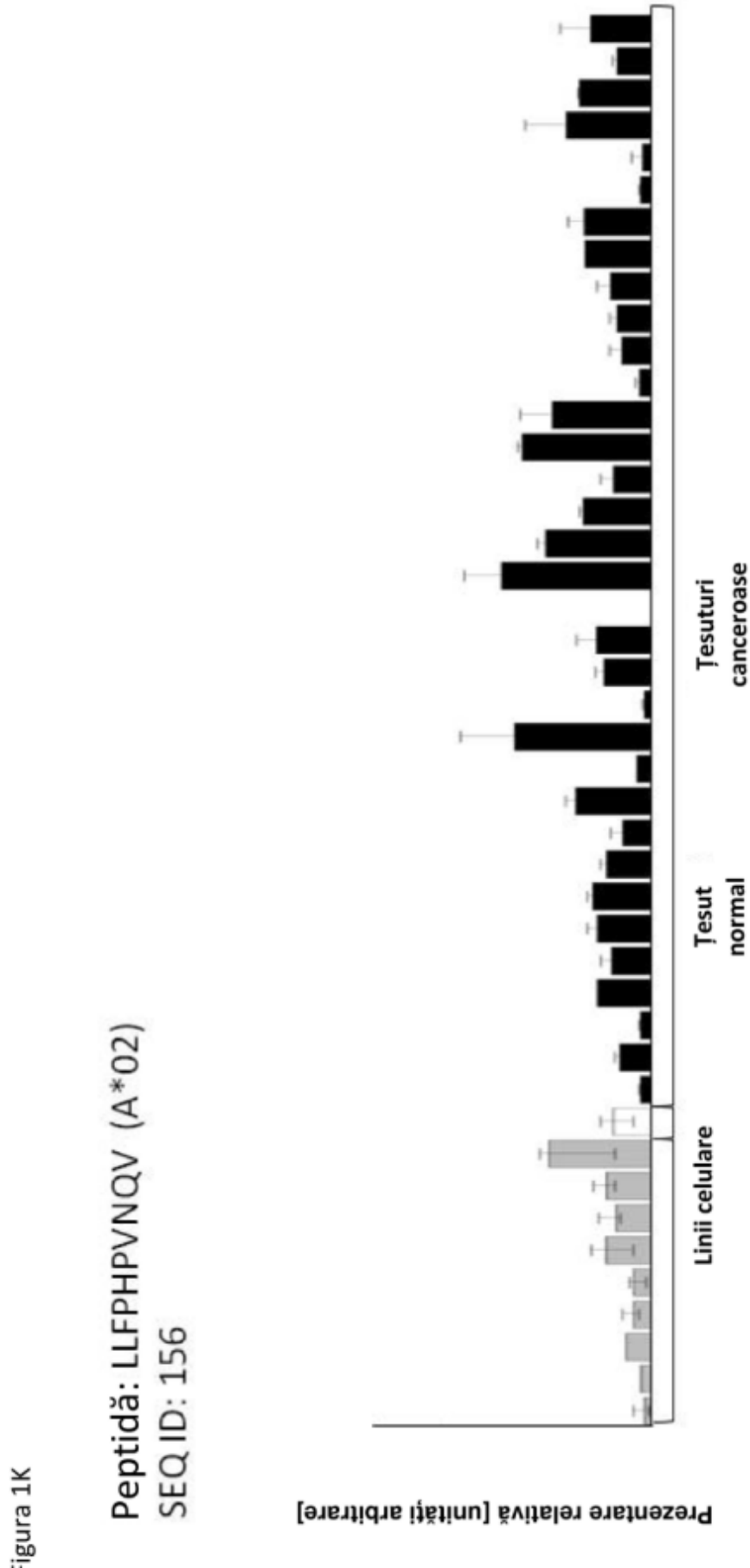


Figura 1L

Peptidă: FLDTPIAKV (A*02)
Seq ID: 47

Prezență relativă [unități arbitrară]

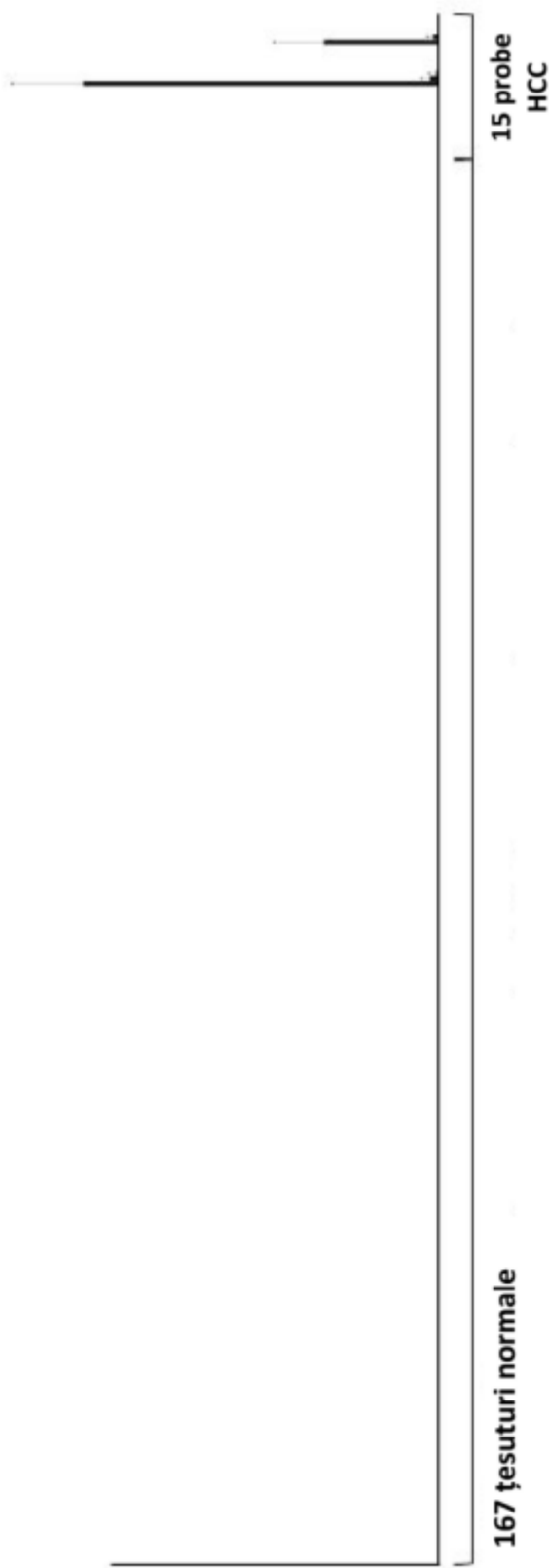
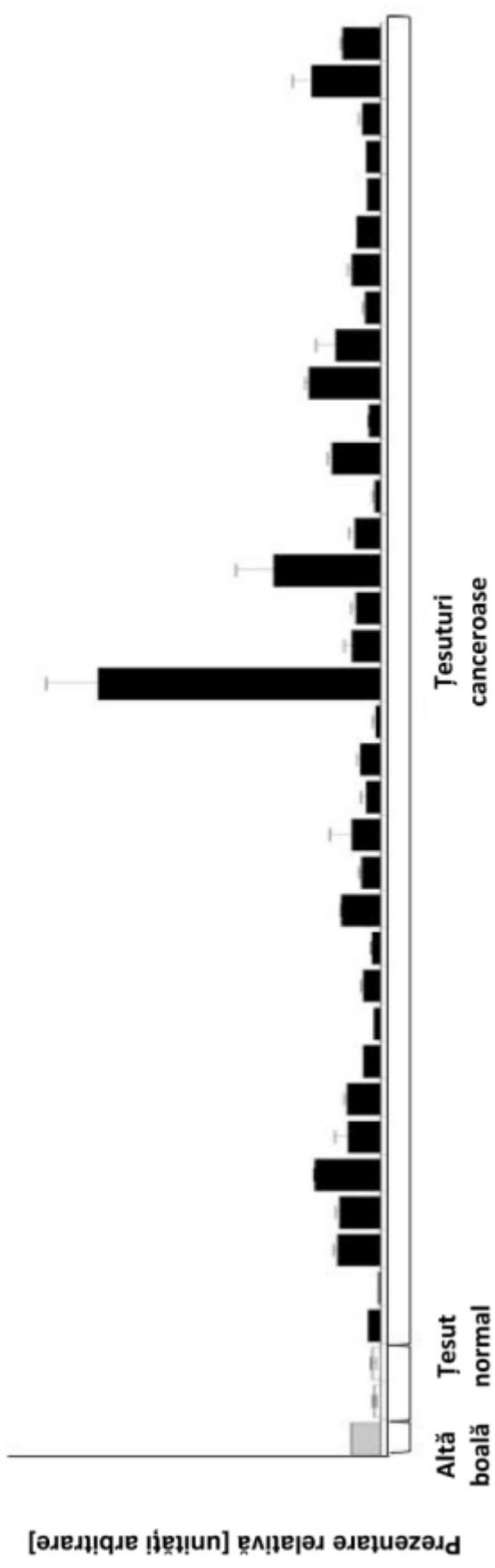


Figura 1M

Peptidă: FLDTPIAKV (A*02)
SEQ ID: 47



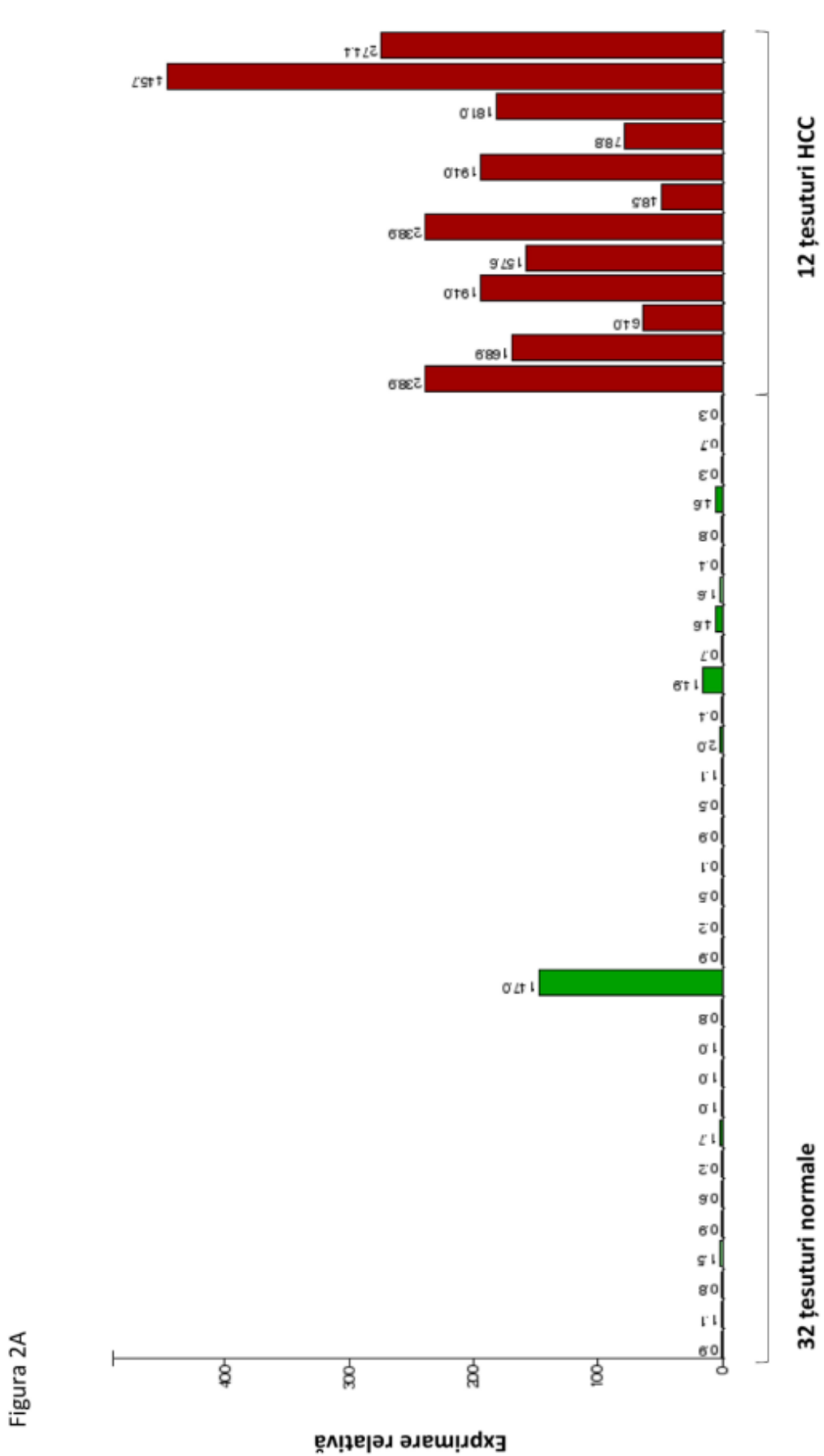


Figura 2A

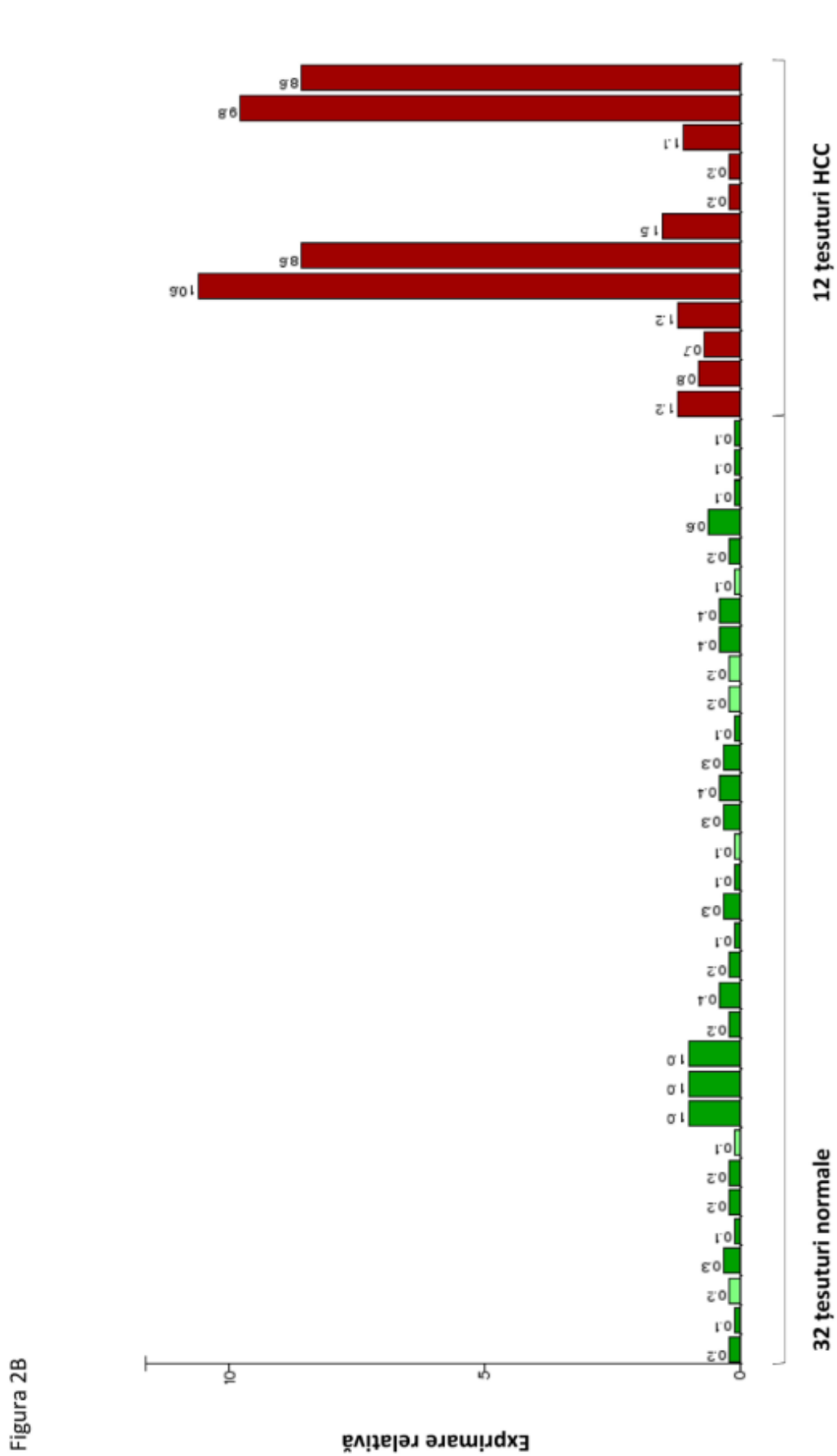


Figura 2B

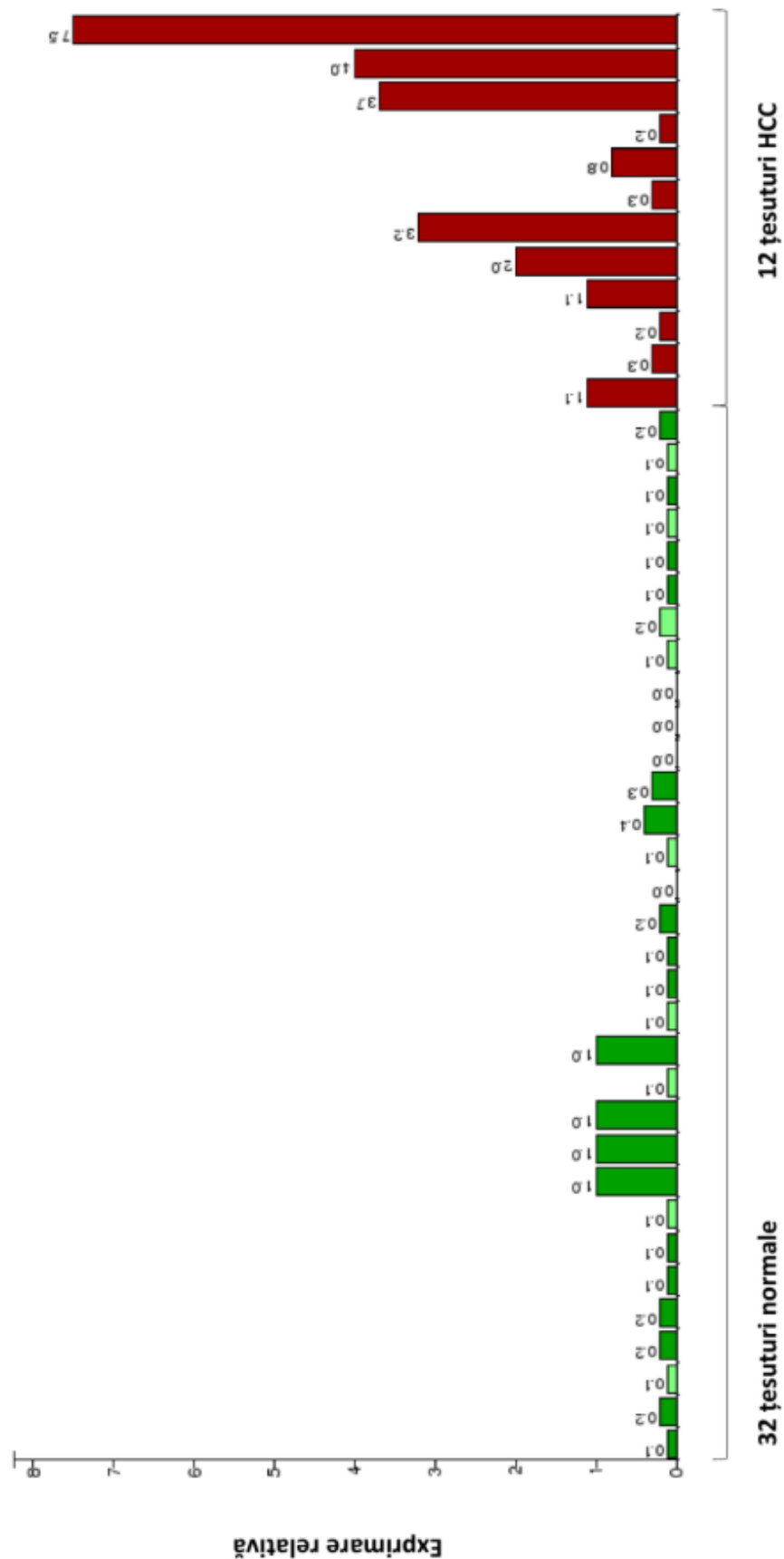


Figura 2C

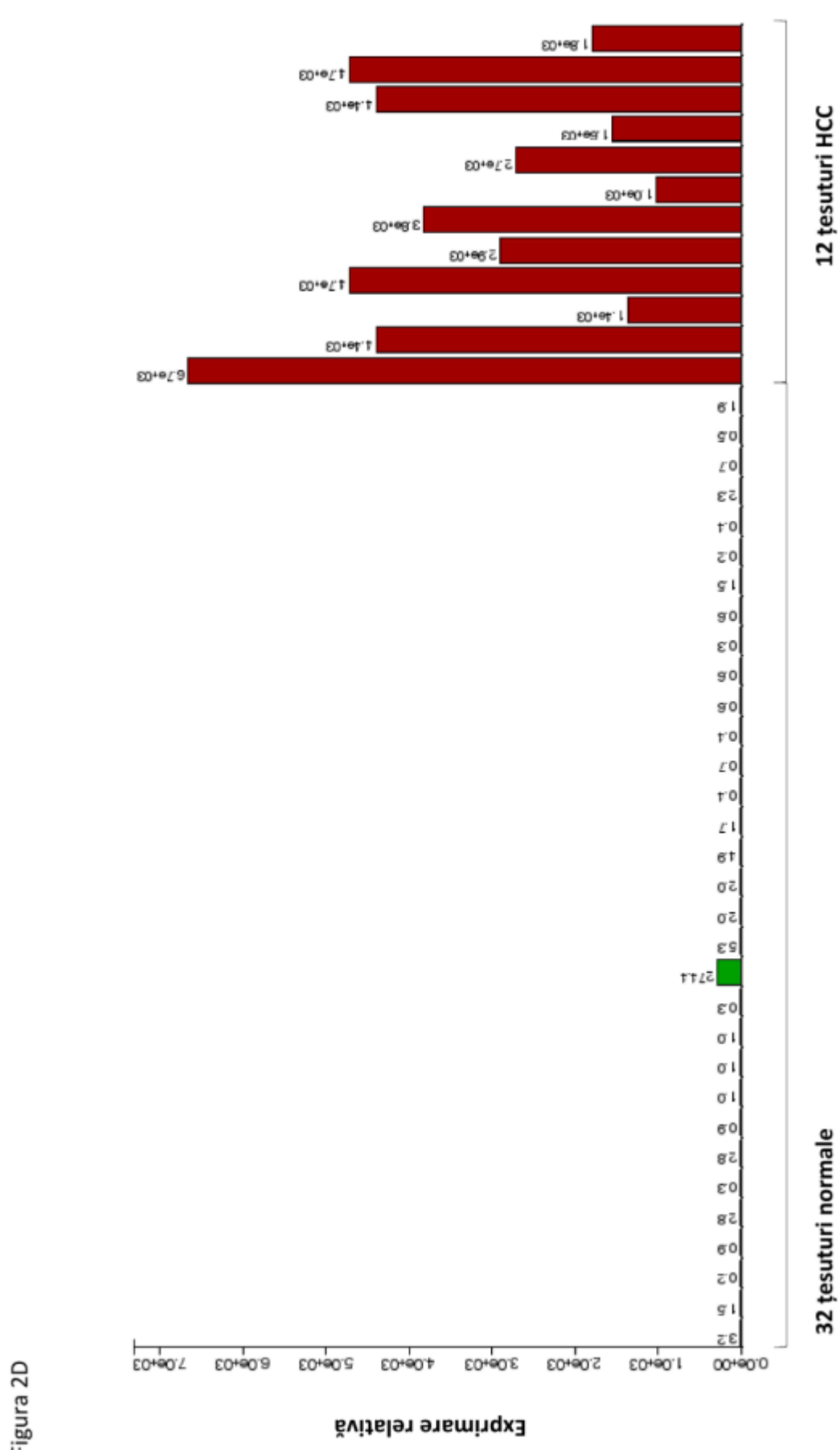


Figura 2D

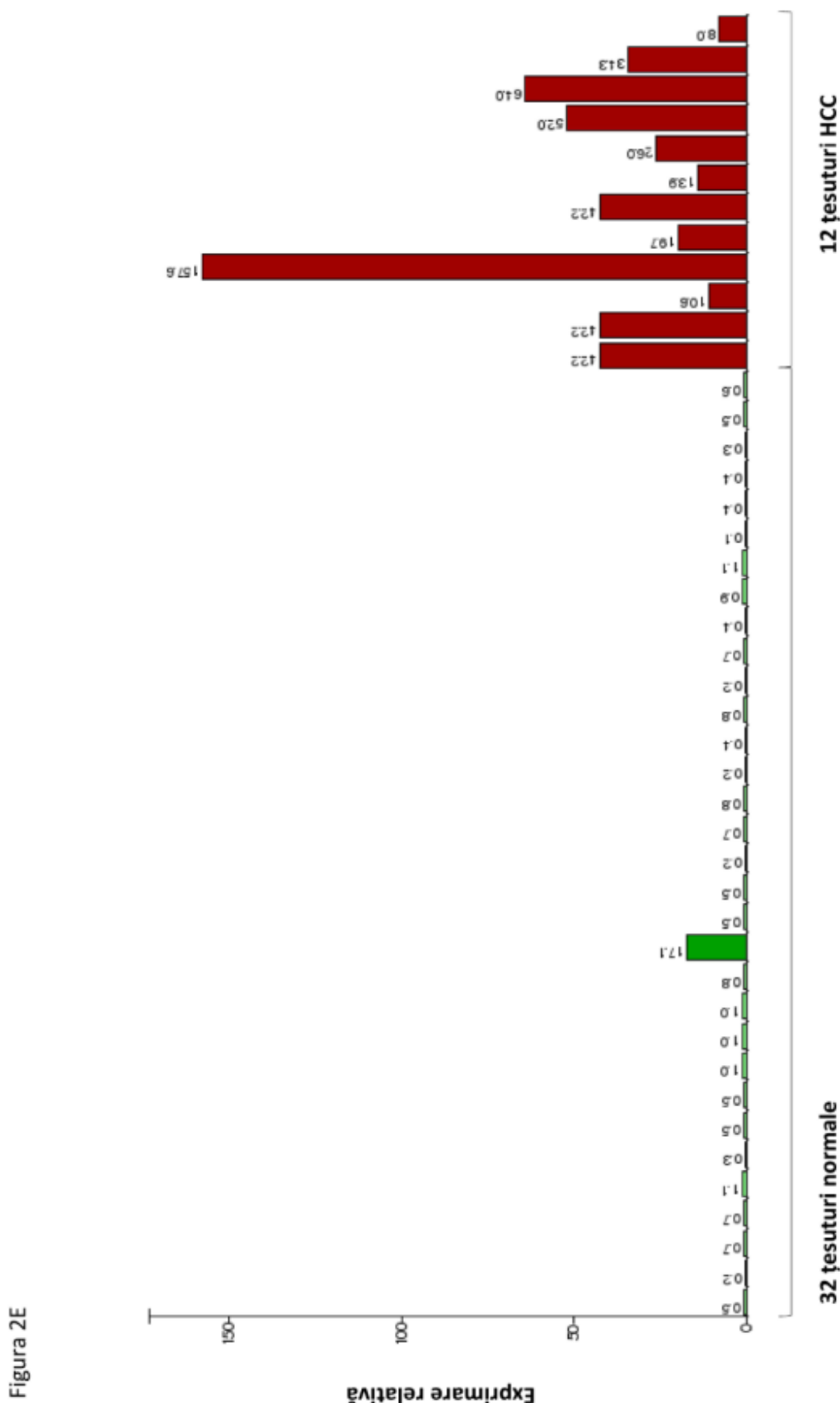


Figura 2E

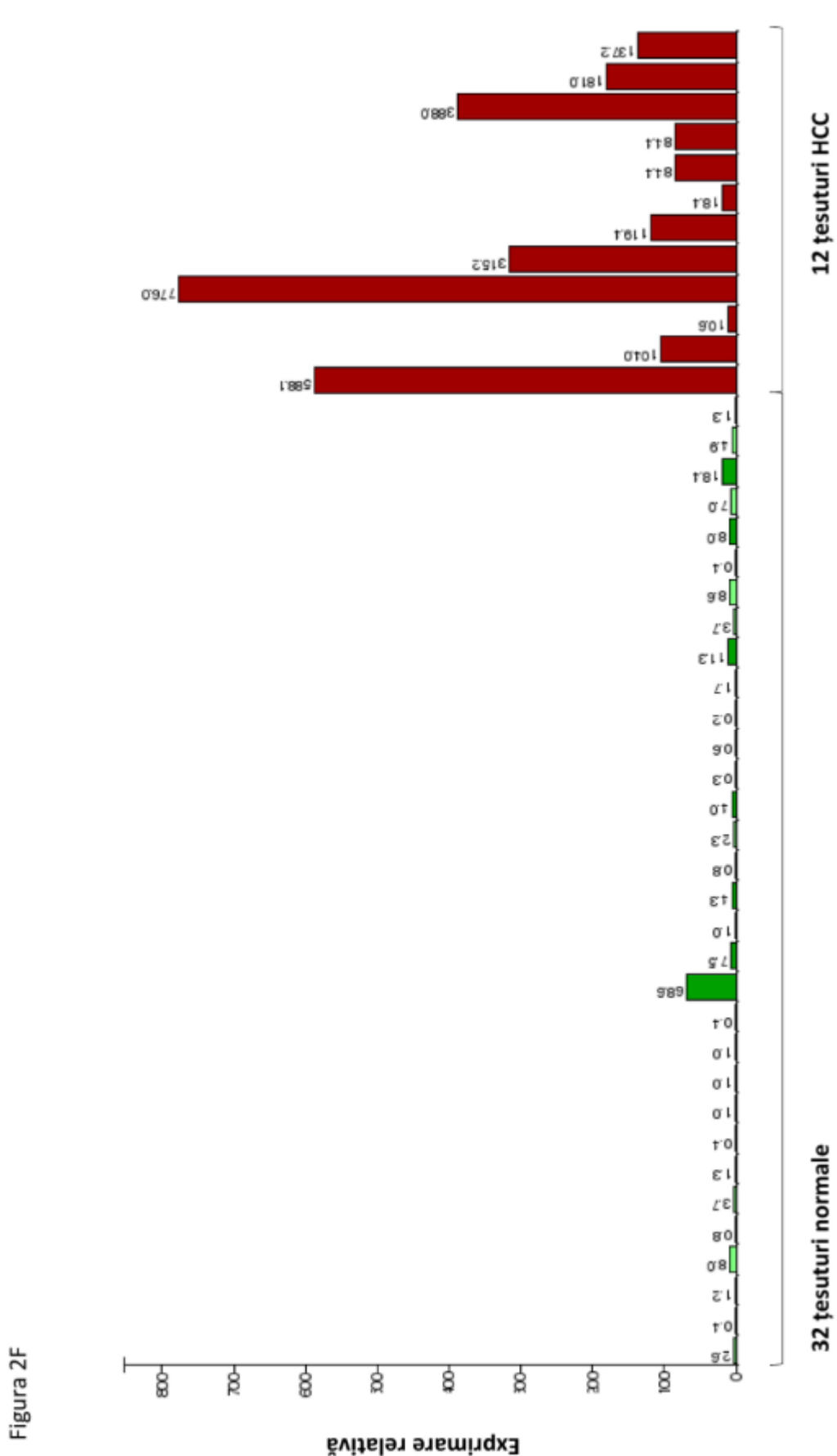


Figura 2F

Figura 3

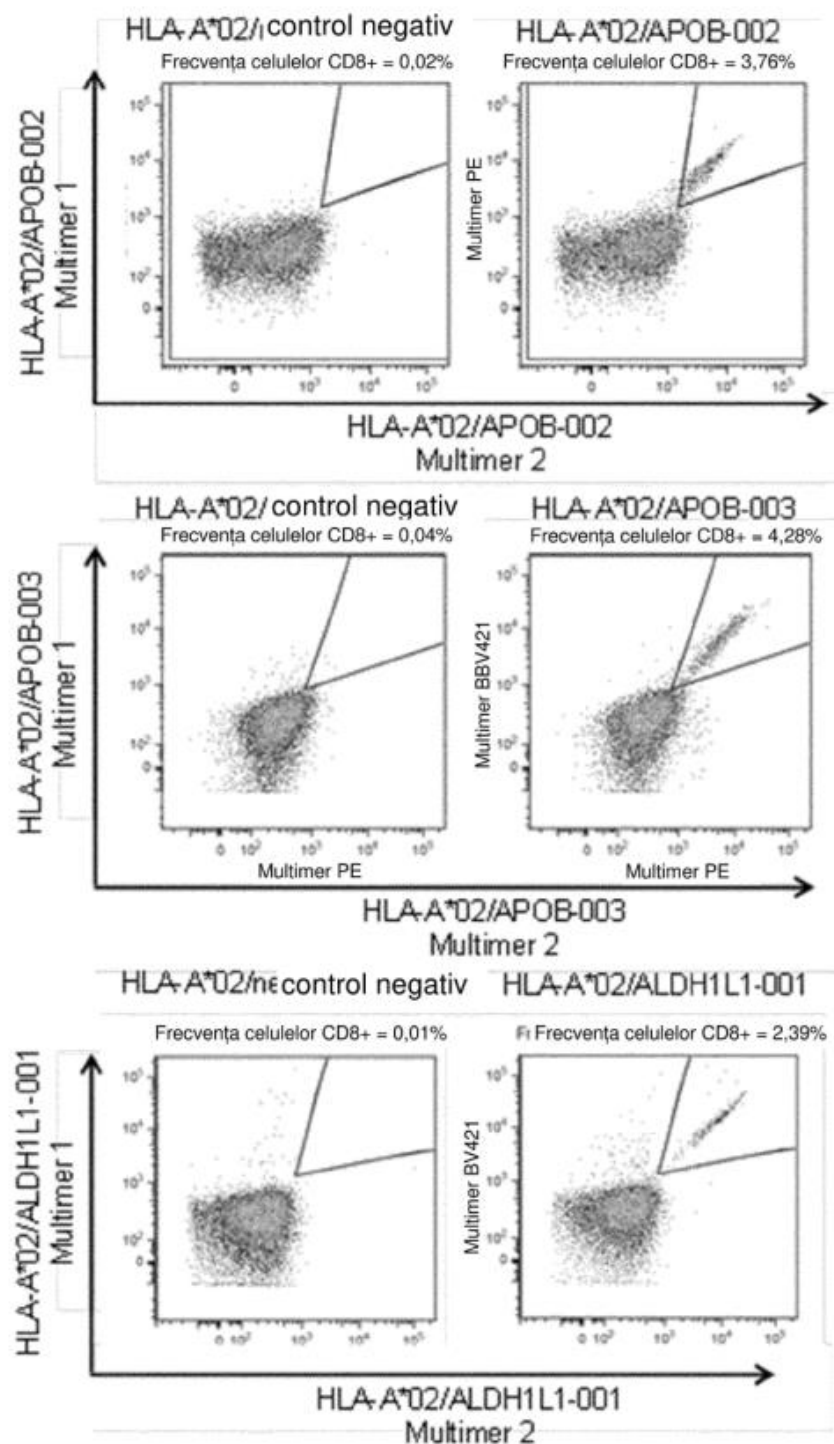
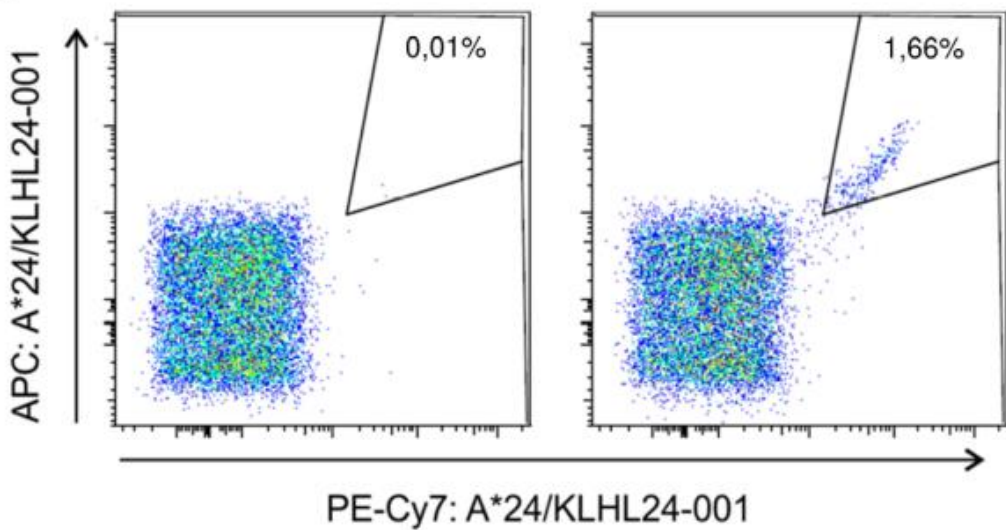


Figura 4

A



B

