

单克隆抗体的分类

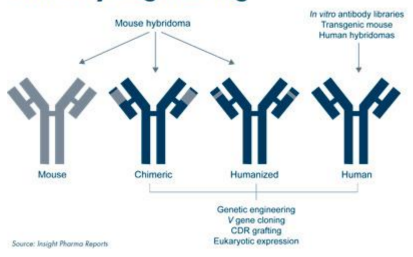
以细胞融合为基础的鼠杂交瘤技术的发展,使得人们能够大量获取高亲和性和强特异性的<u>鼠单克隆抗体</u>(McAb),McAb 在理论和实践上的应用成为解决生物学和医学等许多重大问题的重要手段。但是鼠源性单抗应用于人类的临床应用结果反映出了单克隆抗体药物存在的一些问题:

鼠源性单抗容易容易产生人抗鼠抗体(HAMA),在体内作为异源蛋白被清除掉,从而削弱其治疗的有效性。 鼠源性单抗在人体内生物活性降低,其 Fc 段不能有效激活人体 FcRn 及补体系统的效应功能。

鼠源性单抗在人体内的半衰期短,因而降低了其疗效。

因此,人们一直致力于人源性抗体的研究,鼠抗体人源化就是通过基因改造,使其和人体内的抗体分子具有极其相似的轮廓,从而逃避人免疫系统的识别,避免诱导 HAMA(人抗鼠抗体)反应。进行抗体的人源化有两个基本原则:保持或提高抗体的亲和力和特异性;大大降低或基本消除抗体的免疫原性。人源化有多种方案,都必须遵循这两个原则,尤其不能丧失抗体特异结合的能力。

Antibody Engineering



鼠源性单抗

人用鼠源单抗的生产方法一般分为体内法和体外法 2 种。

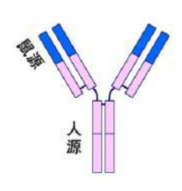
体内法:体内法即腹水法。尽管腹水中抗体浓度比较高(2-10mg/ml),但由于所用的 BALB/c 小鼠必须达到 SPF 级,繁殖、饲养 BALB/c 小鼠及生产腹水、纯化抗体的厂房必须符合 GMP 要求,WHO 及我国对体内法生产的人用鼠源单克隆抗体的质检项目繁多,要求严格,因此限制了体内法在人用鼠源单抗生产领域的应用。

Tel: (025) 5889- 4959 www.DetaiBio.com Sales@DetaiBio.com



体外法:体外法(杂交瘤细胞体外培养法)的产品纯度高,可以避免鼠类病毒的污染,简化质检项目,操作具有可控制性,适用于大规模工业生产,因此是人用鼠源单抗生产方式的主要发展方向。体外法的制备流程也基本相同,即从超免疫的供体中即抗原免疫的小鼠获取脾细胞,选育出非分泌免疫球蛋白缺陷型的骨髓瘤细胞,待细胞融合后,对单个细胞进行克隆,体外培养出能分泌单抗的克隆细胞。

人鼠嵌合性单抗 (Chimeric Antibody)



第一代人源化抗体是将鼠 McAb 的可变区和人抗体的恒定区组成嵌合抗体。由于异源性 Ab 的免疫反应约有 90%是针对恒定区(C区),要降低 mAb 的抗原性,必须对 Ab 的恒定区进行人源化。构建嵌合抗体的大致原理是,从分泌某 mAb 的杂交瘤细胞基因组中分离和鉴别出重排的功能性可变区(V区)基因,经基因重组与 Ig 恒定区基因相拼接,插入到适宜的表达载体中,构成鼠/人嵌合的轻重链基因表达质粒,经转染骨髓瘤细胞,通过筛选即可制备出鼠/人嵌合抗体。这种嵌合抗体同鼠源抗体

比较至少有以下两个优点:

- 它可以按需要对抗体的效应基因进行选择或剪切。例如人 Ig 的同种型 IgG1 和 IgG3 对介导补体依赖及细胞介导的溶解作用具备优势,因而利用该技术可以拼接不同亚类的人 C 区基因,来改变抗体的效应功能,使原细胞毒性较低的 IgG2a 和 IgG2b 变成细胞毒性较高的 IgG1 和 IgG3,增强抗体的免疫治疗功能,可用来杀死肿瘤细胞。
- 在治疗中使用人而不是鼠 mAb 的同种型,减小了鼠源 mAb 作为异种蛋白对人体的免疫原性,它通过避免抗同种型抗体的产生,减少了 HAMA 的生成。例如,当鼠对鼠 Ig 互补决定区(CDR)产生免疫耐受时,用鼠抗-淋巴细胞 Ab 可以激发抗独特型反应,但相对那些对可变区不耐受的动物来说,该鼠的抗独特型反应,应被推迟并很微弱。

迄今已研制出很多鼠/人嵌合抗体,有些已陆续进入临床应用,主要用于恶性肿瘤的诊疗,它在预防移植排斥反应也取得了较为满意的效果,在治疗自身免疫疾病以及控制药物过量、药物过敏反应中已显示出巨大优势。但是因为有鼠 McAb 可变区的存在,应用时仍会引起较强烈的 HAMA 反应。在此基础上,进一步将鼠 McAb 可变区中相对保守的 FR 换成人的 FR,仅仅保留抗原结合部位 CDR(即 CDR 移植)—即把鼠抗

Tel: (025) 5889- 4959 www.DetaiBio.com <u>Sales@DetaiBio.com</u>



体的 CDR 序列移植到人抗体的可变区内,所得到的抗体称 CDR 移植抗体或改型抗体,也就是真正意义上的人源化抗体。

相关文章:人鼠嵌合性单克隆抗体构建原则与实验案例

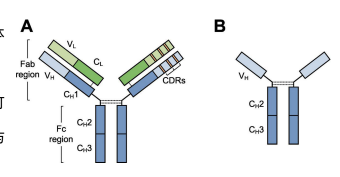
CDR 移植单抗 (CDR Grafting Monoclonal Antibody)

完全 CDR 移植抗体(改型抗体)

完全 CDR 移植抗体由于鼠源性抗体 VR 中的骨架区仍残留一定的免疫原性,为最大限度的减少鼠源成分,用人 FR 替代鼠 FR 可形成更为完全的人源化抗体,即在此抗体中除了 3 个 CDR 是鼠源以外,其余全部是人源结构,这一类型的抗体称为 CDR 移植抗体或改型抗体。CDR 移植抗体中非人序列含量低(约 5%),研究已证实其免疫原性大大减小,并且在人体内的血清半衰期延长。

CDR 移植技术的理论依据是:

- CDR 是决定抗原结合位点的唯一结构,因而也是抗体 特异性和亲和力的决定部位。
- 框架区能够接受外源 CDR 的植入。CDR 移植不仅可以降低 mAb 的免疫原性,而且还可以把鼠源 mAb 与
 Ag 结合的性质授予人抗体。



应用这一策略,将鼠源 McAb 的 CDR 区完全移植,得到了抗磷脂酰肌醇(蛋白)聚糖嵌合抗体。但随后多项研究发现,简单的 CDR 移植往往明显降低抗原-抗体反应的亲和力,甚至丧失与抗原结合的能力。其原因在于 FR 不仅作为骨架对 CDR 起到支持作用,FR 中的某些非 CDR 区补充调控残基还为 CDR 的回折构象提供必要的支持,其形状和侧链大小协同决定 CDR 的基本结构,影响 CDR 与抗原结合的特异性和亲和力。

部分 CDR 移植抗体

在简单 CDR 移植的基础上又相继发展了部分 CDR 移植技术。研究发现轻链的 CDR1、CDR2 和重链的 CDR3 对保证抗体与抗原特异性结合至关重要,其余三个 CDR 的作用则较低。因此只将抗体结合抗原必须的 CDR 移植到人抗体的 FR 骨架上即能获得对人免疫原性更小的嵌合抗体,这类抗体称为部分 CDR 移植抗体。目前,对 CDR 移植的人源化路线是,在鼠/人嵌合抗体的基础上,通过数据库检索、计算机分子模拟等寻找出有最大同源性的人可变区模板,综合考虑表面残基、与 CDR 有相互作用或对空间结构有重要影响的残基,确定需要保留和改变的关键残

Tel: (025) 5889- 4959 www.DetaiBio.com Sales@DetaiBio.com



基,再通过模拟基因合成,表达检测实际效果,进行必要的修正,来获得高亲和力的治疗 mAb。目前已构建出多种针对不同抗原的 CDR 移植抗体,有些已应用于临床诊治,并取得了令人满意的效果,如消除肿瘤,延长器官移植生存期,改善类风湿关节炎、全身性脉管炎、感染性疾病及免疫混乱性疾病的临床症状等。

表面重塑抗体

然而,只通过移植 CDR 序列产生的人化抗体与抗原结合的能力远不及其亲代鼠源 Mab。为了恢复其高亲和力,必须对 mAb 进行进一步的分析、设计、改建工作,使其抗原决定环的结构更加完善。Chothia 和 LesK 首先提出一些框架残基对 CDR 构象因此的重要性,并综合地检测了所有影响抗原结合的框架残基。Xiang 等发现嵌合抗体 B72.3 的 71 和 93 框架残基是重链超变环构象的主要决定部分。因此,可用亲代鼠源抗体的相关序列替代 CDR 移植抗体 V 区框架区的关键残基,使 CDR 构象得以维持。但这同时又增加了鼠源序列的成分,致使免疫原性也加强。从治疗的角度考虑,最好是能够找到框架区变化最小而抗原亲和力又很高的人化抗体。尽管有分子模拟法的指导,但要测定哪些框架变化对抗原结合有益,通常需要分析许多不同的抗体突变型。

该策略作为较新的一种人源化途径,还在逐步成熟阶段。鼠源 McAb 在人体引起的 HAMA 反应,究竟是完全由其表面的暴露残基引起,还是由表面残基与内部残基的共同贡献,涉及到抗体产生最基本的免疫学机制,而这种机制仍是目前探讨的热点。尽管有人认为,即使在 MHC 背景下鼠源 McAb 被加工和提呈后包埋残基暴露出抗原性,但诱生的抗抗体也只能和降解的或解折叠的原抗体起反应,不会干扰原抗体的治疗效应。

全人源化单抗 (Fully Human Monoclonal Antibody)

人源化 mAb 基本上解决了鼠抗体的最重要问题——免疫原性,但是人源化过程仍很繁复且费用昂贵,它需要广泛的计算机模型设计,即使如此,大量反复试验仍不可避免,因为要试验各种氨基酸置换以测定对目标选择性和结合亲和力的有害作用。而全人源化单克隆抗体是指将人类抗体基因通过转基因或转染色体技术,将人类编码抗体的基因全部转移至基因工程改造的抗体基因缺失动物中,使动物表达人类抗体,达到抗体完全人源化的目的。

目前生产完全人源化抗体的方法主要包括抗体库技术和人源性抗体转基因小鼠技术两种。

抗体库技术

抗体库技术包括噬菌体抗体库技术和核糖体展示技术。

噬菌体抗体库技术:是利用噬菌体表达外源基因的一项新技术,是将抗体重链可变区(VH)和轻链可变区(VL) 基因与噬菌体的外壳蛋白Ⅲ(PⅢ)或外壳蛋白Ⅷ(PⅧ)基因随机重组,继而感染大肠杆菌,后经增殖并在噬菌体

Tel: (025) 5889- 4959 www.DetaiBio.com <u>Sales@DetaiBio.com</u>

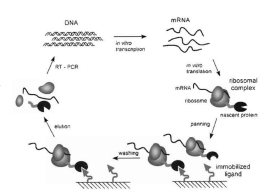




表面以抗体片段 Fab 或单链抗体可变区(ScFv)—外壳蛋白的融合蛋白形式表达。这种噬菌体颗粒可以特异识别抗原,又能感染宿主菌进行再扩增,经过"吸附—洗脱—扩增"过程,就能筛选并富集特异性抗体。所构建的抗体库称为全套抗体库,从中筛选到的抗体称为噬菌体抗体。其最大特点是实现了直接将基因型和表型联系在一起,可以快速而高效地

从大量克隆中筛选出表达特异性的抗体。

核糖体展示技术:将基因型和表型联系在一起,编码蛋白的 DNA 在体外进行转录与翻译,由于对 DNA 进行了特殊的加工与修饰,如去掉 3′末端终止密码子,核糖体翻译到 mRNA 末端时,由于缺乏终止密码子,停留在 mRNA 的 3′末端不脱离,从而形成蛋白质-核糖-2mRNA 三聚体,将目标蛋白特异性的配基固相化,如:固定在 ELISA 微孔或磁珠表面,含有目标蛋白的核糖体三聚体就可在 ELISA 板孔中或磁珠上被筛选



出,对筛选分离得到的复合物进行分解,释放出的 mRNA 进行逆转录酶链聚合反应(RT-PCR), PCR产物进入下一轮循环,经过多次循环,最终可使目标蛋白和其编码的基因序列得到富集和分离。

人源性抗体转基因小鼠技术 (Transgenic Mouse)

转基因小鼠制备全人源抗体,要求人的抗体基因片段在小鼠体内必须进行较为有效的重排与表达,并且这些片段能与小鼠细胞的免疫系统信号机制相互作用,使得小鼠在受抗原刺激后,这些人抗基因片段能被选择,表达并活化 B细胞分泌人抗体。其基本方法是采用在鼠胚胎干细胞(ES)中的同源重组来使得鼠原有基因缺失,再通过显微注射等技术将重建的人源抗体胚系基因微位点转入小鼠体内,最终由 mAb的杂交瘤分泌出全人序列的抗体。转基因小鼠制备全人源抗体技术是现在全人源抗体制研究的主流,截至 2013 年,已有 5 个由转基因小鼠制备而来的全人源抗体被批准上市,20余个正处在临床试验中。目前主要的转基因小鼠制备全人源抗体技术有 HuMAb-Mouse、Xeno Mouse、VelocImmuneTM 三种方法。

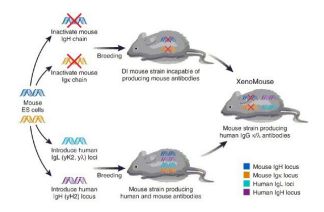
相关文章:全人源化单克隆抗体制备技术(转基因小鼠)

HuMAb-Mouse: HUMab 转基因小鼠整合入人抗体基因 450kb(200kb Ig H; 230kb Igk, 约占人类 Ig Gк的 50%), 免疫该小鼠可以产生 0.1-5nmol / L 的抗体。虽然该小鼠转入的人抗体基因组还是比较小,但仍获得巨大



成功。

Xeno Mouse: Xeno Mouse 转基因小鼠也是目前最为成功、应用最广的转基因小鼠之一。该转基因小鼠整合入大部分人抗体 VH 和 Vκ基因,大小分别为 1020kb 和 800kb。重链包含 34 个 V 区基因、所有的重链 D 区和 J 区,以及 Cγ2、Cμ和 Cδ基因,共 66 个功能基因;轻链包含 18 个 V 区基因、所有的 5 个 J 区和 Cκ基因,共 32 个功能基因。该转基因小鼠 XMG2-KL 可以产生全人 IgM 和 IgG2,亲和力可以达 0.1~1nmol/L。



VelocImmuneTM: 不同于以往的转基因小鼠抗体筛选平台, VelocImmuneTM产生人可变区与鼠恒定区组成的 反向嵌合抗体。小鼠 Ig H 恒定区通过 B 细胞胞质区的信号转导区域(如 Igα与 Igβ)传递天然的免疫信号,并通过与其他类型免疫细胞上的 Fc 受体的结合促使小鼠产生强大的免疫反应,并提供半衰期长且亲和力高的抗体。该类转基因小鼠免疫后产生的抗体可变区编码序列通过基因克隆技术与人源恒定区编码序列进行构建,反向嵌合抗体即可转变为适宜药用的全人源抗体。

人源性抗体转基因小鼠技术的主要优点是,其功效优于其他生产抗正常人体蛋白 mAb 技术。小鼠识别抗原和动员抗该抗原的抗体系统仍保持完整,容易把人体蛋白识别为异物。转基因小鼠的另一个优点是,由于抗体是体内产生,经历正常装配和成熟过程,从而保证成品具有较高的靶结合亲和力。

更多阅读

单克隆抗体结构与作用机制

单克隆抗体技术(杂交瘤技术)简介

更多优质服务推荐



SingleB® MAb Discovery Service SingleB®单B细胞快速单抗发现

德泰生物提供SingleB®单B细胞快速单抗发现服务,利用SmartFlow®FACS记忆B细胞筛选平台与DeepLight®浆细胞筛 选平台,实现记忆B细胞与浆细胞的双筛选。平台适用于小鼠、兔、羊驼、人源化小鼠、绵羊等多种免疫对象,从动物免疫到获得 单抗,快至29天,比传统杂交瘤技术至少节省120天。

平台优势



支持蛋白、多肽、细胞、病毒等多种类型抗原免疫



记忆B细胞&浆细胞双筛选,保证B细胞多样性



单细胞扩增阳性率高,无需刺激培养,减少多样性损失



重轻链天然配对, 亲和力更优

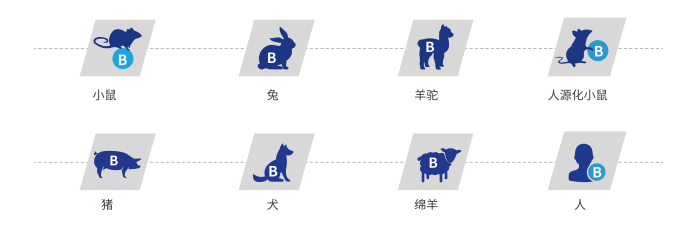


高通量,周期短,单抗发现快至29天

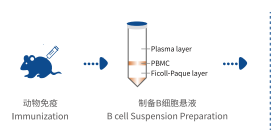


ELISA、FACS、WB、IHC等多平台验证

可开发单抗物种



服务流程











BGE®高通量表达 BGE®HTP Expression



FACS Assay



Elisa 检测 Elisa Assay



德泰生物拥有完善的重组抗体表达与纯化体系、抗体多工艺质量验证体系。已交付的重组抗体项目种类包括scFv、Fab、(Fab')₂、VHH、嵌合抗体、双特异性抗体、Fc融合蛋白、全长lgG、lgM。cGMP标准的百级洁净细胞房及生物反应器用于HEK293/CHO细胞的小试及大量培养。HPLC纯度、内毒素、浓度等要求均可以根据您的下游应用进行定制。

服务优势



服务流程





德泰生物拥有完善的原核蛋白表达与纯化体系和哺乳动物细胞蛋白表达与纯化体系。基于细胞因子、酶、诊断原料蛋白的工业化需求,我们配备了发酵设备并推出了大规模发酵制备服务;我们还配备了cGMP标准的百级洁净细胞房及生物反应器,用于HEK293/CHO等真核细胞的小试及大量培养。





德泰生物拥有mRNA全长测序平台和Failsafe®假基因排除技术,能够提供快速、可靠的杂交瘤抗体基因测序服务。

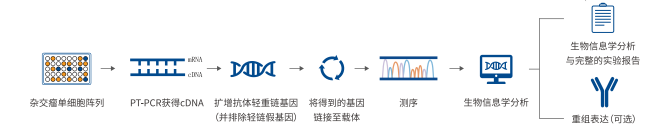
应用场景

- 抗体序列保护:获取抗体基因序列后可通过专利对CDR区进行保护。
- 生产方式备份:杂交瘤存在退化转阴风险,抗体序列可通过基因工程方式轻松转化为抗体样品。
- 抗体工程改造:获得的抗体序列可用于抗体人源化、双特异性抗体等抗体工程改造。

服务优势

- 极速体验:测序5天,表达5天,全程高通量
- 细胞需求少:只需1~5个细胞,可以接收孔板样品
- 保证测序结果准确:采用Failsafe®假基因排除技术,可排除κ轻链假基因
- 测序范围广:可测小鼠、大鼠、兔、羊等物种的lgM和lgG的所有亚型
- 一站式服务:德泰生物拥有丰富经验,可提供表达验证服务

服务流程



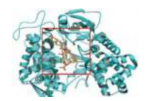


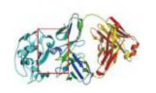
德泰生物提供的分子间相互作用检测服务基于表面等离子共振 (SPR) 平台及生物膜干涉技术 (BLI) 平台,能够实现对分子间亲和力的定量和定性分析。与传统的GST pull down,免疫共沉淀,酵母双杂交等相比,具有更高的灵敏度、检测通量及较低的样品要求等优点。

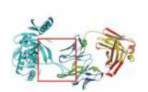
检测范围



蛋白和蛋白







蛋白和小分子

蛋白和抗体

蛋白和抗体Fab片段

检测范围包括蛋白-蛋白、抗体-抗原、抗体片段-抗原、蛋白-抗体、蛋白-小分子、抗体-多肽、蛋白-DNA、DNA-DNA间的相互作用。



德泰生物人源化改造服务基于人工智能之深度学习算法,通过构建抗体结构模型、CDR移植与回复突变、识别关键氨基酸及人源化运算,获得人源化程度高且突变能低的抗体序列。

服务优势



重链和轻链同时参与优化



人源化抗体的亲和力与初始抗体相当

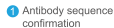


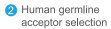
改造后的抗体人源化程度>90%



可进行多物种的抗体人源化

服务流程

















Stable Cell Line Development Service

生产型稳转细胞株构建

德泰生物提供高表达哺乳动物稳定细胞株构建服务,筛选过程使用先进的可视化DeepLight®单克隆细胞筛选平台,较传统筛选流程快近100天,大大缩短了稳定细胞株的开发周期。

DeepLight®细胞筛选平台的优势

	有限稀释法筛选	DeepLight® On-chip筛选
筛选时间	8周	1天
细胞分离效率	低	高
筛选通量	低	高
单细胞水平筛选	否	

服务流程





















基因合成&质粒抽提

稳定转染

On-chip筛选

压力筛选

扩大培养

交付单克隆细胞株

服务优势



更快的筛选速度

从DNA到细胞株 较传统方法快近100天



百k级筛选通量

一次筛选640k细胞 优选高表达细胞株



可视化筛选结果

先进DeepLight®平台 高表达细胞株实时成像



稳定高产

可稳定转代50代 重组单抗可达5 g/L