



(12) 发明专利



(10) 授权公告号 CN 114213550 B

(45) 授权公告日 2023. 08. 22

(21) 申请号 202210040555.3

C12N 5/0783 (2010.01)

(22) 申请日 2022.01.14

C12N 15/85 (2006.01)

C12N 15/62 (2006.01)

(65) 同一申请的已公布的文献号

A61K 35/17 (2015.01)

申请公布号 CN 114213550 A

A61P 35/00 (2006.01)

(43) 申请公布日 2022.03.22

(56) 对比文件

(66) 本国优先权数据

CN 109971712 A, 2019.07.05

202111157946.5 2021.09.30 CN

CN 110760001 A, 2020.02.07

(73) 专利权人 深圳博雅感知药业有限公司

Hong Luo等.Coexpression of IL7 and CCL21 Increases Efficacy of CAR-T Cells in Solid Tumors without Requiring Preconditioned Lymphodepletion.《Clin Cancer Res》.2020,第26卷(第20期),第5494-5505页.

地址 518122 广东省深圳市坪山区坑梓街道金沙社区金辉路14号深圳市生物医药创新产业园区10号楼1501

(72) 发明人 肖海蓉 许晓椿 刘庆喜 魏卿任倩影

审查员 陈皓

(51) Int. Cl.

C07K 19/00 (2006.01)

权利要求书2页 说明书18页

C12N 5/10 (2006.01)

序列表9页

(54) 发明名称

分泌表达PD-1、GM-CSF抗体的CAR-T细胞及其用途

(57) 摘要

本发明涉及分泌表达PD-1、GM-CSF抗体的CAR-T细胞及其用途。具体地说,一方面,本发明涉及一种嵌合抗原受体,包括:作为第一信号的抗原结合结构域、跨膜结构域、作为第二信号的细胞内传导结构域、以及分泌中和PD-1、GM-CSF的anti-PD-1、anti-GM-CSF scFv的第四信号域。本发明还涉及一种重组质粒,一种能够分泌表达IL-7、CCL17因子和/或PD-1、GM-CSF抗体的CAR-T细胞,这些CAR-T细胞的制备方法以及它们在制备用于治疗肿瘤的细胞治疗剂中的用途。本发明细胞治疗剂具有如说明书所述优良技术效果。

1. 一种CAR-T细胞,其能够分泌表达IL-7、CCL17因子、PD-1、GM-CSF抗体;该CAR-T细胞转染了包含序列4和序列6所示的氨基酸序列的包括如下构造的嵌合抗原受体:

- a) 作为第一信号的抗原结合结构域、
- b) 跨膜结构域、
- c) 作为第二信号的细胞内传导结构域、以及
- e) 分泌中和PD-1、GM-CSF的anti-PD-1、anti-GM-CSF scFv的第四信号域。

2. 制备权利要求1的CAR-T细胞的方法,其包括以下步骤:

(1) 质粒合成:

使用载体pLVX-EF1a-IRES-PGK-puro合成CAR-19-1质粒,该质粒是由CD19单链可变区、CD8a铰链区、CD8a跨膜区、4-1BB信号、CD3 ζ 的包浆信号、IL-7、CCL17序列构成,并且具有序列1所述核苷酸序列;

使用载体pLVX-EF1a-IRES-PGK-puro合成CAR-19-2质粒,该质粒是由CD19单链可变区、CD8a铰链区、CD8a跨膜区、4-1BB信号、CD3 ζ 的包浆信号序列构成,并且具有序列3所述核苷酸序列;

使用载体pLVX-mCherry-C1合成CAR-19-3质粒,该质粒是由anti-PD-1scFv单链可变区、anti-GM-CSF scFv单链可变区序列构成,并且具有序列5所述核苷酸序列;

(2) 病毒包装:

使用Invitrogen Lipofectamine 3000转染试剂即Lip3000进行病毒包装,293T培养基为添加10% FBS 的DMEM-H培养基,慢病毒包装培养基为添加1% GlutaMAX、1mM丙酮酸钠、5% FBS的Opti-MEMI培养基;

将293T细胞以 7×10^6 个细胞/孔的密度接种于含12 mL的慢病毒包装培养基的10cm培养皿中,置于37°C、5% CO₂条件下孵育细胞过夜至293T细胞密度达95%;

将孵育过夜的培养皿每皿去除6 mL的慢病毒包装培养基,接着向每个皿中加入6mL 的A液-B液混合液,轻混使其分布均匀后置于37°C、5% CO₂条件下孵育进行转染;转染6小时后更换293T培养基继续孵育;

至转染24小时后,收集12mL细胞上清液,并加入提前预热的12mL的293T培养基,继续于37°C、5% CO₂条件下孵育进行转染;

至转染54小时后第二次收集细胞上清液,与首次收集上清液混合,得细胞上清液;

在室温下,将上一步骤收集的细胞上清液以2000rpm离心10分钟,去除细胞碎片沉淀物,再使用0.45 μ m滤器过滤上清,得病毒上清液;

按照病毒上清液与浓缩试剂以体积比5:1的比例混合,4°C孵育2h,然后于4°C处离心至离心管底有沉淀;

小心移去上清,加入适量体积的DMEM重悬沉淀,得到慢病毒浓缩液,测定其病毒滴度;

(3) T细胞制备:

向含有1mL全血的EP管内添加生物素标记CD8抗体,室温混合30分钟;

再向上述1mL全血内添加150 μ L微泡,室温混合20分钟,将微泡和被抗体标记的细胞结合,离心;

用200 μ L移液枪将白色微泡层轻轻转移至另一个2mL的EP管内,用500 μ L微泡缓冲液冲洗附着在管壁和移液管头上的微泡,并入EP管内,室温下孵育30min;上述微泡缓冲液是包

含如下组分的水溶液:氯化钾200mg/L、磷酸二氢钾200mg/L、氯化钠8000mg/L、七水磷酸氢二钠2160mg/L、1%人血清白蛋白、2mM EDTA;

用超声波破泡,离心,收集细胞沉淀,制得T细胞为CD8⁺T细胞,对其进行流式细胞仪鉴定;

(4) T细胞激活、转导与扩增:

将收集的CD8⁺ T细胞以 5×10^5 个细胞/mL接种于24孔板/6孔板中,使用激活培养基刺激24-48小时,接着加入慢病毒浓缩液以及转导培养基进行病毒转导,24-48小时后换成维持培养基;扩增至6-8天时,收获CAR-T细胞。

3. 根据权利要求2的方法,所述A液-B液混合液是将A液与B液混匀后置室温孵育15min得到的;A液配置:将Opti-MEMI减血清培养基恢复至室温,使用1.5ml的Opti-MEMI与41μL的Lip3000在10cm皿中混匀,得A液;B液配置:将1.5ml的Opti-MEMI、35μL的P3000 Enhancer、12μg质粒混合物混合,得B液。

4. 根据权利要求3的方法,所述质粒混合物的质粒比为PMD2.G:pSPAX2:(CAR-19-2/CAR-19-3)=1:3:(3.5/3)。

5. 根据权利要求2的方法,其中,激活培养基是包含30ng/mL anti-CD3和20ng/mL CD28的X-VIVOTM15 Medium。

6. 根据权利要求2的方法,其中,转导培养基是包含200U/mL IL-2和5μg/mL Polybrene的X-VIVOTM15 Medium。

7. 根据权利要求2的方法,其中,维持培养基是包含200U/mL IL-2 的X-VIVOTM15 Medium。

8. 根据权利要求2的方法,其中,微泡缓冲液是包含如下组分的水溶液:氯化钾200mg/L、磷酸二氢钾200mg/L、氯化钠8000mg/L、七水磷酸氢二钠2160mg/L、1%人血清白蛋白、2mM EDTA、酒石酸钾钠25mg/L、脯氨酸120mg/L。

9. 权利要求1的CAR-T细胞在制备用于治疗肿瘤的细胞治疗剂中的用途。

分泌表达PD-1、GM-CSF抗体的CAR-T细胞及其用途

技术领域

[0001] 本发明属于生物技术领域,具体涉及一种分泌IL-7和CCL-17因子,以及分泌中和PD-1和GM-CSF的anti-PD-1与anti-GM-CSFscFv的CD19-CAR-T细胞,本发明还涉及此CD19-CAR-T细胞的制备方法及其用途,尤其是在制备用于治疗肿瘤的治疗剂中的用途。

技术背景

[0002] 美国食品药品监督管理局(FDA)2017年8月批准了第一个基因治疗产品Kymriah,此产品能够很好的治疗一些患有急性淋巴细胞白血病(ALL)的儿童和年轻人患者。Kymriah是一种基因改良的自体T细胞免疫疗法,即嵌合抗原受体T(CAR-T)免疫疗法。CAR-T免疫疗法是一种以嵌合型抗原受体为基础的细胞免疫治疗方案,通过体外基因转导技术,将编码嵌合抗原受体CAR-T基因序列导入T细胞中,生成可以结合靶抗原的肿瘤特异性T细胞。最常见的CARs包括了一段抗原识别区,比如单克隆抗体(mAb)的单链可变区段(scFv),和激活T细胞胞内信号域的TCR ζ 链。

[0003] 靶向CD19的CAR-T细胞已经在临床前和临床中表现出惊人的效果,现有研究表明IL-7能延长免疫细胞的存活能力,也能刺激成熟T细胞增殖等,所以IL-7因子可以增强免疫细胞在体内存活时间及抗肿瘤效果;CCL-17也被称作胸腺和活化调节趋化因子,能够提高内源性免疫细胞向肿瘤细胞的聚集能力,进一步增强免疫细胞的抗肿瘤效果。但该疗法却受到其相关毒副作用的限制,如细胞因子释放综合症和神经毒性等。细胞因子综合症主要指免疫细胞与肿瘤细胞作用的过程中,大量释放细胞因子以至于引起进一步的连锁反映,如过度炎症引起的高热寒战、呼吸困难、凝血障碍等,神经毒性引起的头疼、意识模糊、认知改变、语言障碍等症状,最终危及生命。近期,有研究表明单核细胞和巨噬细胞促进CAR-T细胞治疗后的CRS和神经毒性进展,中和巨细胞集落刺激因子(GM-CSF)能够减缓CAR-T细胞治疗后的CRS及神经毒性,且不会抑制CAR-T的功能(Sterner RM,Sakemura R,Cox MJ.GM-CSF inhibition reduces cytokine release syndrome and neuroinflammation but enhances CAR-T cell function in xenografts.Blood.2019Feb 14;133(7):697-709.doi:10.1182/blood-2018-10-881722.Epub2018Nov 21.)。利用RNA干扰技术高效率敲低CAR-T细胞内GM-CSF表达或分泌表达中和GM-CSF的anti-GM-CSF scFv,预防或减缓细胞因子释放综合症和神经毒性的发生发展,提高CAR-T疗法的安全性。

[0004] 在CAR-T细胞治疗肿瘤方面还有肿瘤微环境和免疫应答方面具有十分重要的作用,为了消除肿瘤细胞,需要激活自身免疫系统,免疫细胞的激活与扩增成为消除肿瘤的关键因素,而免疫细胞如T细胞会被肿瘤微环境中免疫检查点分子所抑制,如程序性死亡受体(PD-1),PD-1在机体中可以下调免疫系统对人体细胞的反映,以及通过抑制T细胞炎症活动来调节免疫系统并促进自身耐受,预防自身免疫性疾病产生,但也可以结合传导抑制性信号,如结合PDL-1配体诱导导致细胞死亡(AICD)产生,限制了体内免疫细胞或CAR-T细胞在体内的持续存在。所以通过PD-1抗体来封闭PD-1免疫检查点,进而修复CAR-T细胞的功能。

[0005] 因此,本领域仍然期待有改进的肿瘤治疗的方法,例如需要有优良性能的分泌IL-

7和CCL-17因子,以及分泌中和PD-1和GM-CSF的anti-PD-1与anti-GM-CSFscFv的CD19-CAR-T细胞。

发明内容

[0006] 本发明的目的在于改进肿瘤治疗的方法,例如提供一种具有优良性能的分泌IL-7和CCL-17因子,以及分泌中和PD-1和GM-CSF的anti-PD-1与anti-GM-CSFscFv的CD19-CAR-T细胞。

[0007] 本发明制得的CAR-T细胞亦可称为CD19-CAR-T细胞。

[0008] 针对目前CAR-T技术实际需求,本发明提供了共表达IL-7和CCL17的CD19 CAR表达质粒的构建,不仅能将IL-7分泌到T细胞外,而且使CCL-17最大程度招募外周血免疫细胞,进一步提高CAR-T的肿瘤细胞杀伤能力。为了增强杀伤效果及降低CRS及神经毒性副作用,同时构建分泌中和PD-1、GM-CSF的anti-PD-1、anti-GM-CSFscFv的质粒。

[0009] 为达到此目的,本发明采用以下技术方案:

[0010] 第一方面,本发明提供一种嵌合抗原受体,包括:

[0011] a)作为第一信号的抗原结合结构域、

[0012] b)跨膜结构域、

[0013] c)作为第二信号的细胞内传导结构域、以及

[0014] d)表达IL-7和CCL-17细胞因子的第三信号域。

[0015] 根据本发明第一方面的嵌合抗原受体,其包含序列2所示的氨基酸序列。

[0016] 第二方面,本发明还提供一种重组质粒,其具有如序列1所示的核苷酸序列。

[0017] 第三方面,本发明还提供一种CAR-T细胞,其能够分泌表达IL-7、CCL17因子和/或PD-1、GM-CSF抗体。

[0018] 根据本发明第三方面的CAR-T细胞,其转染了表达了本发明任一项所述的嵌合抗原受体序列。

[0019] 第四方面,本发明进一步提供了制备CAR-T细胞的方法,其包括以下步骤:

[0020] (1) 质粒合成:

[0021] 使用载体pLVX-EF1a-IRES-PGK-puro合成CAR-19-1质粒,该质粒是由CD19单链可变区、CD8a铰链区、CD8a跨膜区、4-1BB信号、CD3 ζ 的包浆信号、IL-7、CCL17序列构成,并且具有序列1所述核苷酸序列;

[0022] 使用载体pLVX-EF1a-IRES-PGK-puro合成CAR-19-2质粒,该质粒是由CD19单链可变区、CD8a铰链区、CD8a跨膜区、4-1BB信号、CD3 ζ 的包浆信号序列构成,并且具有序列3所述核苷酸序列;

[0023] 使用载体pLVX-mCherry-C1合成CAR-19-3质粒,该质粒是由anti-PD-1scFv单链可变区、anti-GM-CSF scFv单链可变区序列构成,并且具有序列5所述核苷酸序列;

[0024] (2) 病毒包装:

[0025] 使用Invitrogen Lipofectamine 3000转染试剂即Lip3000进行病毒包装,293T培养基为添加10%FBS的DMEM-H培养基,慢病毒包装培养基为添加1%GlutaMAX、1mM丙酮酸钠、5%FBS的Opti-MEMI培养基;

[0026] 将293T细胞以 7×10^6 个细胞/孔的密度接种于含12mL的慢病毒包装培养基的10cm

培养皿中,置于37℃、5%CO₂条件下孵育细胞过夜至293T细胞密度达95%;

[0027] 将孵育过夜的培养皿每皿去除6mL的慢病毒包装培养基,接着向每个皿中加入6mL的A液-B液混合液,轻混使其分布均匀后置于37℃、5%CO₂条件下孵育进行转染;转染6小时后更换293T培养基继续孵育;

[0028] 至转染24小时后,收集12mL细胞上清液,并加入提前预热的12mL的293T培养基,继续于37℃、5%CO₂条件下孵育进行转染;

[0029] 至转染54小时后第二次收集细胞上清液,与首次收集上清液混合,得细胞上清液;

[0030] 在室温下,将上一步骤收集的细胞上清液以2000rpm离心10分钟,去除细胞碎片沉淀物,再使用0.45μm滤器过滤上清,得病毒上清液;

[0031] 按照病毒上清液与浓缩试剂以体积比5:1的比例混合,4℃孵育2h,然后于4℃处离心至离心管底有沉淀(米白色);

[0032] 小心移去上清,加入适量体积的DMEM重悬沉淀,得到慢病毒浓缩液,测定其病毒滴度;

[0033] (3) T细胞制备:

[0034] 向含有1mL全血的EP管内添加生物素标记CD8抗体,室温混合30分钟;

[0035] 再向上述1mL全血内添加150μL微泡,室温混合20分钟,将微泡和被抗体标记的细胞结合,离心;

[0036] 用200μL移液枪将白色微泡层轻轻转移至另一个2mL的EP管内,用500μL微泡缓冲液冲洗附着在管壁和移液管头上的微泡,并入EP管内,室温下孵育30min;上述微泡缓冲液是包含如下组分的水溶液:氯化钾200mg/L、磷酸二氢钾200mg/L、氯化钠8000mg/L、七水磷酸氢二钠2160mg/L、1%人血清白蛋白、2mM EDTA;

[0037] 用超声波破泡,离心,收集细胞沉淀,制得T细胞为CD8⁺T细胞,对其进行流式细胞仪鉴定;

[0038] (4) T细胞激活、转导与扩增:

[0039] 将收集的CD8⁺T细胞以 5×10^5 个细胞/mL接种于24孔板/6孔板中,使用激活培养基刺激24-48小时,接着加入慢病毒浓缩液(MOI=10)以及转导培养基进行病毒转导,24-48小时后换成维持培养基;扩增至6-8天时,收获CAR-T细胞。

[0040] 根据本发明第四方面的方法,其中所述A液-B液混合液是将A液与B液混匀后置室温孵育15min得到的;A液配置:将Opti-MEMI减血清培养基恢复至室温,使用1.5ml的Opti-MEMI与41μL的Lip3000在10cm皿中混匀,得A液;B液配置:将1.5ml的Opti-MEMI、35μL的P3000 Enhancer、12μg质粒混合物混合,得B液。(在转导类型为CAR-1=(CAR-19-1)+(CAR-19-3)的情况下质粒混合物的质粒比为PMD2.G:pSPAX2:(CAR-19-1/CAR-19-3)=1:3:(4/3),在转导类型为CAR-2=(CAR-19-2)+(CAR-19-3)的情况下质粒混合物的质粒比为PMD2.G:pSPAX2:(CAR-19-2/CAR-19-3)=1:3:(3.5/3),在转导类型为CAR-3=(CAR-19-2)的情况下质粒混合物的质粒比为PMD2.G:pSPAX2:CAR-19-2=1:3:3.5,在转导类型为CAR-4=(CAR-19-1)的情况下质粒混合物的质粒比为PMD2.G:pSPAX2:CAR-19-1=1:3:4)。

[0041] 根据本发明第四方面的方法,其中激活培养基是包含30ng/mL anti-CD3和20ng/mL CD28的X-VIVOTM15 Medium;转导培养基是包含200U/mL IL-2和5μg/mL Polybrene的X-VIVOTM15Medium;维持培养基是包含200U/mL IL-2的X-VIVOTM15 Medium。

[0042] 根据本发明第四方面的方法,其中T细胞制备时所用的微泡缓冲液是包含如下组分的水溶液:氯化钾200mg/L、磷酸二氢钾200mg/L、氯化钠8000mg/L、七水磷酸氢二钠2160mg/L、1%人血清白蛋白(HAS)、2mM EDTA、酒石酸钠25mg/L、脯氨酸120mg/L。如本文所述的,出人意料的发现,使用同时包含酒石酸钠和脯氨酸的微泡缓冲液处理后所得T细胞中CD8⁺T细胞占分选后总单个核细胞的比例显著高于不加二种试剂的情形。

[0043] 根据本发明第四方面的方法,其具有如实施例1~4所述的操作步骤。

[0044] 第五方面,本发明提供一种嵌合抗原受体,包括:

[0045] a)作为第一信号的抗原结合结构域、

[0046] b)跨膜结构域、

[0047] c)作为第二信号的细胞内传导结构域、

[0048] d)表达IL-7和CCL-17细胞因子的第三信号域、以及

[0049] e)分泌中和PD-1、GM-CSF的anti-PD-1、anti-GM-CSF scFv的第四信号域。

[0050] 根据本发明第五方面的嵌合抗原受体,其包含序列1所示的核苷酸序列。

[0051] 根据本发明第五方面的嵌合抗原受体,其包含序列2所示的氨基酸序列。

[0052] 根据本发明第五方面的嵌合抗原受体,其包含序列5所示的核苷酸序列。

[0053] 根据本发明第五方面的嵌合抗原受体,其包含序列6所示的氨基酸序列。

[0054] 根据本发明第五方面的嵌合抗原受体,其包含序列1和序列5所示的核苷酸序列。

[0055] 根据本发明第五方面的嵌合抗原受体,其包含序列2和序列6所示的氨基酸序列。

[0056] 第六方面,本发明还提供一种重组质粒,其具有如序列1所示的核苷酸序列。

[0057] 本发明第六方面还提供一种重组质粒,其具有如序列5所示的核苷酸序列。

[0058] 本发明第六方面还提供一种重组质粒,其包含序列1和序列5所示的核苷酸序列。

[0059] 第七方面,本发明还提供一种重组质粒,其具有如序列2所示的氨基酸序列。

[0060] 本发明第七方面还提供一种重组质粒,其具有如序列6所示的氨基酸序列。

[0061] 本发明第七方面还提供一种重组质粒,其包含序列2和序列6所示的氨基酸序列。

[0062] 第八方面,本发明还提供一种CAR-T细胞,其能够分泌表达IL-7、CCL17因子和/或PD-1、GM-CSF抗体。

[0063] 根据本发明第八方面的CAR-T细胞,其转染了本发明任一项所述的嵌合抗原受体序列。

[0064] 第九方面,本发明进一步提供了制备CAR-T细胞例如本发明第八方面的CAR-T细胞的方法,其包括以下步骤:

[0065] (1) 质粒合成:

[0066] 使用载体pLVX-EF1a-IRES-PGK-puro合成CAR-19-1质粒,该质粒是由CD19单链可变区、CD8a铰链区、CD8a跨膜区、4-1BB信号、CD3 ζ 的包浆信号、IL-7、CCL17序列构成,并且具有序列1所述核苷酸序列和序列2所述氨基酸序列;

[0067] 使用载体pLVX-EF1a-IRES-PGK-puro合成CAR-19-2质粒,该质粒是由CD19单链可变区、CD8a铰链区、CD8a跨膜区、4-1BB信号、CD3 ζ 的包浆信号序列构成,并且具有序列3所述核苷酸序列和序列4所述氨基酸序列;

[0068] 使用载体pLVX-mCherry-C1合成CAR-19-3质粒,该质粒是由anti-PD-1scFv单链可变区、anti-GM-CSF scFv单链可变区序列构成,并且具有序列5所述核苷酸序列和序列6所

述氨基酸序列；

[0069] (2) 病毒包装：

[0070] 使用Invitrogen Lipofectamine 3000转染试剂即Lip3000进行病毒包装,293T培养基为添加10%FBS的DMEM-H培养基,慢病毒包装培养基为添加1%GlutaMAX、1mM丙酮酸钠、5%FBS的Opti-MEMI培养基；

[0071] 将293T细胞以 7×10^6 个细胞/孔的密度接种于含12mL的慢病毒包装培养基的10cm培养皿中,置于37℃、5%CO₂条件下孵育细胞过夜至293T细胞密度达95%；

[0072] 将孵育过夜的培养皿每皿去除6mL的慢病毒包装培养基,接着向每个皿中加入6mL的A液-B液混合液,轻混使其分布均匀后置于37℃、5%CO₂条件下孵育进行转染；转染6小时后更换293T培养基继续孵育；

[0073] 至转染24小时后,收集12mL细胞上清液,并加入提前预热的12mL的293T培养基,继续于37℃、5%CO₂条件下孵育进行转染；

[0074] 至转染54小时后第二次收集细胞上清液,与首次收集上清液混合,得细胞上清液；

[0075] 在室温下,将上一步骤收集的细胞上清液以2000rpm离心10分钟,去除细胞碎片沉淀物,再使用0.45μm滤器过滤上清,得病毒上清液；

[0076] 按照病毒上清液与浓缩试剂以体积比5:1的比例混合,4℃孵育2h,然后于4℃处离心至离心管底有沉淀(米白色)；

[0077] 小心移去上清,加入适量体积的DMEM重悬沉淀,得到慢病毒浓缩液,测定其病毒滴度；

[0078] (3) T细胞制备：

[0079] 向含有1mL全血的EP管内添加生物素标记CD8抗体,室温混合30分钟；

[0080] 再向上述1mL全血内添加150μL微泡,室温混合20分钟,将微泡和被抗体标记的细胞结合,离心；

[0081] 用200μL移液枪将白色微泡层轻轻转移至另一个2mL的EP管内,用500μL微泡缓冲液冲洗附着在管壁和移液管头上的微泡,并入EP管内,室温下孵育30min；上述微泡缓冲液是包含如下组分的水溶液：氯化钾200mg/L、磷酸二氢钾200mg/L、氯化钠8000mg/L、七水磷酸氢二钠2160mg/L、1%人血清白蛋白、2mM EDTA；

[0082] 用超声波破泡,离心,收集细胞沉淀,制得T细胞为CD8⁺T细胞,对其进行流式细胞仪鉴定；

[0083] (4) T细胞激活、转导与扩增：

[0084] 将收集的CD8⁺T细胞以 5×10^5 个细胞/mL接种于24孔板/6孔板中,使用激活培养基刺激24-48小时,接着加入慢病毒浓缩液(MOI=10)以及转导培养基进行病毒转导,24-48小时后换成维持培养基；扩增至6-8天时,收获CAR-T细胞。

[0085] 根据本发明第四方面的方法,其中所述A液-B液混合液是将A液与B液混匀后置室温孵育15min得到的；A液配置：将Opti-MEMI减血清培养基恢复至室温,使用1.5ml的Opti-MEMI与41μL的Lip3000在10cm皿中混匀,得A液；B液配置：将1.5ml的Opti-MEMI、35μL的P3000 Enhancer、12μg质粒混合物混合,得B液。(在转导类型为CAR-1=(CAR-19-1)+(CAR-19-3)的情况下质粒混合物的质粒比为PMD2.G:pSPAX2:(CAR-19-1/CAR-19-3)=1:3:(4/3),在转导类型为CAR-2=(CAR-19-2)+(CAR-19-3)的情况下质粒混合物的质粒比为

PMD2.G:pSPAX2: (CAR-19-2/CAR-19-3) = 1:3: (3.5/3), 在转导类型为CAR-3 = (CAR-19-2) 的情况下质粒混合物的质粒比为PMD2.G:pSPAX2:CAR-19-2 = 1:3:3.5, 在转导类型为CAR-4 = (CAR-19-1) 的情况下质粒混合物的质粒比为PMD2.G:pSPAX2:CAR-19-1 = 1:3:4)。

[0086] 根据本发明第九方面的方法, 其中激活培养基是包含30ng/mL anti-CD3和20ng/mL CD28的X-VIVOTM15 Medium; 转导培养基是包含200U/mL IL-2和5μg/mL Polybrene的X-VIVOTM15Medium; 维持培养基是包含200U/mL IL-2的X-VIVOTM15 Medium。

[0087] 根据本发明第九方面的方法, 其中T细胞制备时所用的微泡缓冲液是包含如下组分的水溶液: 氯化钾200mg/L、磷酸二氢钾200mg/L、氯化钠8000mg/L、七水磷酸氢二钠2160mg/L、1%人血清白蛋白 (HAS)、2mM EDTA、酒石酸钾25mg/L、脯氨酸120mg/L。如本文所述的, 出人意料的发现, 使用同时包含酒石酸钾和脯氨酸的微泡缓冲液处理后所得T细胞中CD8⁺T细胞占分选后总单个核细胞的比例显著高于不加二种试剂的情形。

[0088] 根据本发明第九方面的方法, 其具有如实施例1~4所述的操作步骤。

[0089] 本发明第十方面还提供了CAR-T细胞例如本发明第三方面和/或本发明第八方面所述CAR-T细胞在制备用于治疗肿瘤的细胞治疗剂中的用途。

[0090] 第十一方面, 本发明提供一种嵌合抗原受体, 包括:

[0091] a) 作为第一信号的抗原结合结构域、

[0092] b) 跨膜结构域、

[0093] c) 作为第二信号的细胞内传导结构域、以及

[0094] e) 分泌中和PD-1、GM-CSF的anti-PD-1、anti-GM-CSF scFv的第四信号域。

[0095] 根据本发明第十一方面的嵌合抗原受体, 其包含序列3所示的核苷酸序列。

[0096] 根据本发明第十一方面的嵌合抗原受体, 其包含序列4所示的氨基酸序列。

[0097] 根据本发明第十一方面的嵌合抗原受体, 其包含序列5所示的核苷酸序列。

[0098] 根据本发明第十一方面的嵌合抗原受体, 其包含序列6所示的氨基酸序列。

[0099] 根据本发明第十一方面的嵌合抗原受体, 其包含序列3所示的核苷酸序列和序列5所示的核苷酸序列。

[0100] 根据本发明第十一方面的嵌合抗原受体, 其包含序列4所示的核苷酸序列和序列6所示的氨基酸序列。

[0101] 第十二方面, 本发明还提供一种重组质粒, 其具有如序列3所示的核苷酸序列。

[0102] 本发明第十二方面还提供一种重组质粒, 其具有如序列5所示的核苷酸序列。

[0103] 本发明第十二方面还提供一种重组质粒, 其包含序列3和序列5所示的核苷酸序列。

[0104] 第十二方面, 本发明还提供一种重组质粒, 其具有如序列4所示的氨基酸序列。

[0105] 本发明第十二方面还提供一种重组质粒, 其具有如序列6所示的氨基酸序列。

[0106] 本发明第十二方面还提供一种重组质粒, 其包含序列4和序列6所示的氨基酸序列。

[0107] 第十三方面, 本发明还提供一种CAR-T细胞, 其能够分泌表达IL-7、CCL17因子和/或PD-1、GM-CSF抗体。

[0108] 根据本发明第十四方面的CAR-T细胞, 其转染了本发明任一项所述的嵌合抗原受体序列。

[0109] 第九方面,本发明进一步提供了制备CAR-T细胞例如本发明第十四方面的CAR-T细胞的方法,其包括以下步骤:

[0110] (1) 质粒合成:

[0111] 使用载体pLVX-EF1a-IRES-PGK-puro合成CAR-19-1质粒,该质粒是由CD19单链可变区、CD8a铰链区、CD8a跨膜区、4-1BB信号、CD3 ζ 的包浆信号、IL-7、CCL17序列构成,并且具有序列1所述核苷酸序列和序列2所述氨基酸序列;

[0112] 使用载体pLVX-EF1a-IRES-PGK-puro合成CAR-19-2质粒,该质粒是由CD19单链可变区、CD8a铰链区、CD8a跨膜区、4-1BB信号、CD3 ζ 的包浆信号序列构成,并且具有序列3所述核苷酸序列和序列4所述氨基酸序列;

[0113] 使用载体pLVX-mCherry-C1合成CAR-19-3质粒,该质粒是由anti-PD-1scFv单链可变区、anti-GM-CSF scFv单链可变区序列构成,并且具有序列5所述核苷酸序列和序列6所述氨基酸序列;

[0114] (2) 病毒包装:

[0115] 使用Invitrogen Lipofectamine 3000转染试剂即Lip3000进行病毒包装,293T培养基为添加10%FBS的DMEM-H培养基,慢病毒包装培养基为添加1%GlutaMAX、1mM丙酮酸钠、5%FBS的Opti-MEMI培养基;

[0116] 将293T细胞以 7×10^6 个细胞/孔的密度接种于含12mL的慢病毒包装培养基的10cm培养皿中,置于37℃、5%CO₂条件下孵育细胞过夜至293T细胞密度达95%;

[0117] 将孵育过夜的培养皿每皿去除6mL的慢病毒包装培养基,接着向每个皿中加入6mL的A液-B液混合液,轻混使其分布均匀后置于37℃、5%CO₂条件下孵育进行转染;转染6小时后更换293T培养基继续孵育;

[0118] 至转染24小时后,收集12mL细胞上清液,并加入提前预热的12mL的293T培养基,继续于37℃、5%CO₂条件下孵育进行转染;

[0119] 至转染54小时后第二次收集细胞上清液,与首次收集上清液混合,得细胞上清液;

[0120] 在室温下,将上一步骤收集的细胞上清液以2000rpm离心10分钟,去除细胞碎片沉淀物,再使用0.45 μ m滤器过滤上清,得病毒上清液;

[0121] 按照病毒上清液与浓缩试剂以体积比5:1的比例混合,4℃孵育2h,然后于4℃处离心至离心管底有沉淀(米白色);

[0122] 小心移去上清,加入适量体积的DMEM重悬沉淀,得到慢病毒浓缩液,测定其病毒滴度;

[0123] (3) T细胞制备:

[0124] 向含有1mL全血的EP管内添加生物素标记CD8抗体,室温混合30分钟;

[0125] 再向上述1mL全血内添加150 μ L微泡,室温混合20分钟,将微泡和被抗体标记的细胞结合,离心;

[0126] 用200 μ L移液枪将白色微泡层轻轻转移至另一个2mL的EP管内,用500 μ L微泡缓冲液冲洗附着在管壁和移液管头上的微泡,并入EP管内,室温下孵育30min;上述微泡缓冲液是包含如下组分的水溶液:氯化钾200mg/L、磷酸二氢钾200mg/L、氯化钠8000mg/L、七水磷酸氢二钠2160mg/L、1%人血清白蛋白、2mM EDTA;

[0127] 用超声波破泡,离心,收集细胞沉淀,制得T细胞为CD8⁺T细胞,对其进行流式细胞

仪鉴定;

[0128] (4) T细胞激活、转导与扩增:

[0129] 将收集的CD8⁺T细胞以 5×10^5 个细胞/mL接种于24孔板/6孔板中,使用激活培养基刺激24-48小时,接着加入慢病毒浓缩液(MOI=10)以及转导培养基进行病毒转导,24-48小时后换成维持培养基;扩增至6-8天时,收获CAR-T细胞。

[0130] 根据本发明第十四方面的方法,其中所述A液-B液混合液是将A液与B液混匀后置室温孵育15min得到的;A液配置:将Opti-MEMI减血清培养基恢复至室温,使用1.5ml的Opti-MEMI与41μL的Lip3000在10cm皿中混匀,得A液;B液配置:将1.5ml的Opti-MEMI、35μL的P3000 Enhancer、12μg质粒混合物混合,得B液。(在转导类型为CAR-2=(CAR-19-2)+(CAR-19-3)的情况下质粒混合物的质粒比为PMD2.G:pSPAX2:(CAR-19-2/CAR-19-3)=1:3:(3.5/3))。

[0131] 根据本发明第十四方面的方法,其中激活培养基是包含30ng/mL anti-CD3和20ng/mL CD28的X-VIVOTM15 Medium;转导培养基是包含200U/mL IL-2和5μg/mL Polybrene的X-VIVOTM15Medium;维持培养基是包含200U/mL IL-2的X-VIVOTM15 Medium。

[0132] 根据本发明第十四方面的方法,其中T细胞制备时所用的微泡缓冲液是包含如下组分的水溶液:氯化钾200mg/L、磷酸二氢钾200mg/L、氯化钠8000mg/L、七水磷酸氢二钠2160mg/L、1%人血清白蛋白(HAS)、2mM EDTA、酒石酸钾钠25mg/L、脯氨酸120mg/L。如本文所述的,出人意料的发现,使用同时包含酒石酸钾钠和脯氨酸的微泡缓冲液处理后所得T细胞中CD8⁺T细胞占分选后总单个核细胞的比例显著高于不加二种试剂的情形。

[0133] 根据本发明第十四方面的方法,其具有如实施例1~4所述的操作步骤。

[0134] 本发明第十五方面还提供了CAR-T细胞例如本发明第三方面和/或本发明第八方面和/或本发明第十三方面所述CAR-T细胞在制备用于治疗肿瘤的细胞治疗剂中的用途。

[0135] 本发明的各个方面呈现优良的技术效果。

具体实施方式

[0136] 下列实例将进一步说明发明的具体步骤以及特征,该等实例仅为示例而用,并非对本发明的限制,说涉及到的试剂和材料非特殊说明均为市售。

[0137] 本发明使用的一些主要实验材料包括:Endo-Free Plasmid Maxi Kit(Omega), NaCl、蛋白胨、EDTA、NaOH、酵母粉(上海生工生物工程股份有限公司),感受态Stbl3(全式金生物科技有限公司),lip3000转染试剂(内含P3000 Enhancer)、Opti-MEM减血清培养基、丙酮酸钠、DMEM-H、calcein AM(ThermoFisher)、DiI细胞膜荧光探针(meilunbio),HIV-1P24蛋白快速检测卡、慢病毒滴度(HIV P24)ELISA检测试剂(博奥龙),Polybrene(合生基因)、BioGeek™慢病毒浓缩试剂盒(合生基因),Millipore一次性针头滤器0.45μm(Millipore),96孔板、24孔板、6孔板、10CM、T25培养瓶、T75培养瓶、5ml移液管、10ml移液管、25ml移液管(Corning-Costar),X-VIVOTM15 Medium(LONZA),Ultra-LEAF Purified anti-mouse CD28、Ultra-LEAF Purified anti-mouse CD3ε(Biolegend),IL-2(Peprotech),BD Pharmingen™Biotin Mouse Anti-Human CD8、PerCP-Cy™5.5 Mouse Anti-Human CD8(BD),慢病毒载体(淼灵生物),序列合成(通用生物),GM-CSF ELISA试剂盒(Abcam)。其余常用试剂和材料均为市售可得。

[0138] 实施例1:构建重组质粒

[0139] 1、CAR-19-1质粒合成:

[0140] CAR-19-1序列是由CD19单链可变区、CD8a铰链区、CD8a跨膜区、4-1BB信号、CD3ζ的包浆信号、IL-7、CCL17序列构成,所用载体为pLVX-EF1a-IRES-PGK-puro,由通用生物系统(安徽)有限公司合成。

[0141] CAR-19-1核苷酸序列如下(在本发明中可称为序列1):

[0142] ATGGCCCTGCCCGTGACCGCTCTGCTGCTGCCACTGGCCCTGCTGCTGCACGCCGCTAGACCTGAGGTG
AAGCTGCAGGAGTCCGGCCCTGGCCTGGTGGCTCCTTCCCAGTCCCTGAGCGTGACCTGTACAGTGTCCGGCGTGTC
CCTGCCTGATTACGGCGTGTCTGGATCAGGCAGCCTCCCAGAAAGGGCCTGGAGTGGCTGGGCGTGATCTGGGGCT
CCGAGACAACCTACTACAATTCCGCCCTGAAGTCCAGGCTGACAATCATCAAGGACAATAGCAAGAGCCAGGTGTTT
CTGAAGATGAACTCCCTGCAGACAGACGACACCGCCATCTACTACTGCGCCAAGCACTACTACTACGGCGGCTCCTA
CGCCATGGATTACTGGGGCCAGGGCACCAGCGTGACAGTGTCTCCGGCGGCGGCGGAAGCGGAGGAGGAGGATCTG
GCGGCGGCGGTTCCGATATCCAGATGACCCAGACAACAAGCAGCCTGTCCGCCTCCCTGGGCGACAGAGTGACCATC
TCCTGCAGGGCCTCCCAGGACATCAGCAAGTACCTGAACTGGTACCAGCAGAAGCCCGATGGCACCGTGAAGCTGCT
GATCTACCACACCTCCAGACTGCACTCCGGCGTGCCTTCCAGATTTTCCGGCTCCGGCAGCGGCACCGACTACAGCC
TGACCATCAGCAACCTGGAGCAGGAGGACATCGCCACCTACTTTTGCCAGCAGGGCAATACCCTGCCTTACACCTTT
GGCGGCGGCACAAAGCTGGAGATCACAAGGGCCGATGCCGCCCCACAGTGAGCATCTTTCCCCCTAGCTCCAACGC
CAAGCCCACAACAACCCCTGCCCCTAGACCCCCACACCCGCTCCTACCATCGCCAGCCAGCCTCTGAGCCTGAGAC
CTGAGGCCTGTAGGCCCCGCCGCCGAGGAGCTGTTACACAAGGGCCCTGGACTTTGCCTGCGACATCTACATCTGG
GCCCCCTGGCCGGCACCTGTGGAGTTCTGCTGCTGAGCCTGGTCATTACCAAGAGGGGCAGAAAGAAGCTGCTGTA
CATCTTCAAGCAGCCTTTCATGAGACCCGTGCAGACAACCCAGGAGGAGGACGGCTGCAGCTGCAGATTCCCTGAGG
AGGAGGAGGGCGGCTGTGAGCTGAGGGTGAAGTTCTCCAGGAGCGCCGACGCCCCCGCCTACCAACAGGGACAGAAT
CAGCTGTACAATGAGCTGAACCTGGGCAGAAGAGAGGAGTACGACGTGCTGGACAAGAGGAGGGGCAGGGACCCTGA
GATGGGCGGCAAGCCCCAGAGGAGGAAGAATCCCCAGGAGGGCCTGTACAATGAACTGCAGAAGGACAAGATGGCCG
AGGCCTACAGCGAGATCGGCATGAAGGGCGAGAGGAGGAGGCAAGGGCCACGATGGCCTGTACCAGGGCCTGTCC
ACCGCCACAAAGGACACCTACGACGCCCTGCACATGCAGGCCCTGCCCCCAAGAGGAAGCGGAGCCACCAATTTAG
CCTGCTGAAGCAGGCCGCGACGTGGAGGAGAACCCCGGACCTATGTTCCATGTTTCTTTTAGGTATATCTTTGGAC
TTCCTCCCCTGATCCTTGTTCTGTTGCCAGTAGCATCATCTGATTGTGATATTGAAGGTAAAGATGGCAAACAATAT
GAGAGTGTCTAATGGTCAGCATCGATCAATTATTGGACAGCATGAAAGAAATTGGTAGCAATTGCCTGAATAATGA
ATTTAACTTTTTTAAAGACATATCTGTGATGCTAATAAGGAAGGTATGTTTTTATTCCGTGCTGCTCGCAAGTTGA
GGCAATTTCTTAAATGAATAGCACTGGTGATTTTGATCTCCACTTATTTAAAGTTTCAGAAGGCACAACAATACTG
TTGAACTGCACTGGCCAGGTAAAGGAAGAAAACCAGCTGCCCTGGGTGAAGCCCAACCAACAAGAGTTTGGAAGA
AAATAAATCTTTAAAGGAACAGAAAAAACTGAATGACTTGTGTTTCCTAAAGAGACTATTACAAGAGATAAAAACTT
GTTGGAATAAAATTTTGATGGGCACTAAAGAACACGGCTCCGGCGAAGGCAGAGGCTCTTTACTGACTTGTGGAGAC
GTGGAAGAGAACCCCGGTCCCATGGCCCCACTGAAGATGCTGGCCCTGGTCACCCTCCTCCTGGGGGCTTCTCTGCA
GCACATCCACGCAGCTCGAGGGACCAATGTGGGCCGGGAGTGCTGCCTGGAGTACTTCAAGGGAGCCATTCCCTTA
GAAAGCTGAAGACGTGGTACCAGACATCTGAGGACTGCTCCAGGGATGCCATCGTTTTTGTAACTGTGCAGGGCAGG
GCCATCTGTTTCGACCCCAACAACAAGAGAGTGAAGAATGCAGTTAAATACCTGCAAAGCCTTGAGAGGTCT

[0143] CAR-19-1表达的氨基酸序列(在本发明中可称为序列2):

[0144] Met Ala Leu Pro Val Thr Ala Leu Leu Leu Pro Leu Ala Leu Leu Leu His
Ala Ala Arg Pro Glu Val Lys Leu Gln Glu Ser Gly Pro Gly Leu Val Ala Pro Ser
Gln Ser Leu Ser Val Thr Cys Thr Val Ser Gly Val Ser Leu Pro Asp Tyr Gly Val
Ser Trp Ile Arg Gln Pro Pro Arg Lys Gly Leu Glu Trp Leu Gly Val Ile Trp Gly
Ser Glu Thr Thr Tyr Tyr Asn Ser Ala Leu Lys Ser Arg Leu Thr Ile Ile Lys Asp
Asn Ser Lys Ser Gln Val Phe Leu Lys Met Asn Ser Leu Gln Thr Asp Asp Thr Ala
Ile Tyr Tyr Cys Ala Lys His Tyr Tyr Tyr Gly Gly Ser Tyr Ala Met Asp Tyr Trp
Gly Gln Gly Thr Ser Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly
Ser Gly Gly Gly Gly Ser Asp Ile Gln Met Thr Gln Thr Thr Ser Ser Leu Ser Ala
Ser Leu Gly Asp Arg Val Thr Ile Ser Cys Arg Ala Ser Gln Asp Ile Ser Lys Tyr
Leu Asn Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Asp Gly Thr Val Lys Leu Leu Ile Tyr His Thr
Ser Arg Leu His Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp
Tyr Ser Leu Thr Ile Ser Asn Leu Glu Gln Glu Asp Ile Ala Thr Tyr Phe Cys Gln
Gln Gly Asn Thr Leu Pro Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Thr Arg
Ala Asp Ala Ala Pro Thr Val Ser Ile Phe Pro Pro Ser Ser Asn Ala Lys Pro Thr
Thr Thr Pro Ala Pro Arg Pro Pro Thr Pro Ala Pro Thr Ile Ala Ser Gln Pro Leu
Ser Leu Arg Pro Glu Ala Cys Arg Pro Ala Ala Gly Gly Ala Val His Thr Arg Gly
Leu Asp Phe Ala Cys Asp Ile Tyr Ile Trp Ala Pro Leu Ala Gly Thr Cys Gly Val
Leu Leu Leu Ser Leu Val Ile Thr Lys Arg Gly Arg Lys Lys Leu Leu Tyr Ile Phe
Lys Gln Pro Phe Met Arg Pro Val Gln Thr Thr Gln Glu Glu Asp Gly Cys Ser Cys
Arg Phe Pro Glu Glu Glu Glu Gly Gly Cys Glu Leu Arg Val Lys Phe Ser Arg Ser
Ala Asp Ala Pro Ala Tyr Gln Gln Gly Gln Asn Gln Leu Tyr Asn Glu Leu Asn Leu
Gly Arg Arg Glu Glu Tyr Asp Val Leu Asp Lys Arg Arg Gly Arg Asp Pro Glu Met
Gly Gly Lys Pro Gln Arg Arg Lys Asn Pro Gln Glu Gly Leu Tyr Asn Glu Leu Gln
Lys Asp Lys Met Ala Glu Ala Tyr Ser Glu Ile Gly Met Lys Gly Glu Arg Arg Arg
Gly Lys Gly His Asp Gly Leu Tyr Gln Gly Leu Ser Thr Ala Thr Lys Asp Thr Tyr
Asp Ala Leu His Met Gln Ala Leu Pro Pro Arg Gly Ser Gly Ala Thr Asn Phe Ser
Leu Leu Lys Gln Ala Gly Asp Val Glu Glu Asn Pro Gly Pro Met Phe His Val Ser
Phe Arg Tyr Ile Phe Gly Leu Pro Pro Leu Ile Leu Val Leu Leu Pro Val Ala Ser
Ser Asp Cys Asp Ile Glu Gly Lys Asp Gly Lys Gln Tyr Glu Ser Val Leu Met Val
Ser Ile Asp Gln Leu Leu Asp Ser Met Lys Glu Ile Gly Ser Asn Cys Leu Asn Asn
Glu Phe Asn Phe Phe Lys Arg His Ile Cys Asp Ala Asn Lys Glu Gly Met Phe Leu
Phe Arg Ala Ala Arg Lys Leu Arg Gln Phe Leu Lys Met Asn Ser Thr Gly Asp Phe
Asp Leu His Leu Leu Lys Val Ser Glu Gly Thr Thr Ile Leu Leu Asn Cys Thr Gly
Gln Val Lys Gly Arg Lys Pro Ala Ala Leu Gly Glu Ala Gln Pro Thr Lys Ser Leu
Glu Glu Asn Lys Ser Leu Lys Glu Gln Lys Lys Leu Asn Asp Leu Cys Phe Leu Lys
Arg Leu Leu Gln Glu Ile Lys Thr Cys Trp Asn Lys Ile Leu Met Gly Thr Lys Glu
His Gly Ser Gly Glu Gly Arg Gly Ser Leu Leu Thr Cys Gly Asp Val Glu Glu Asn
Pro Gly Pro Met Ala Pro Leu Lys Met Leu Ala Leu Val Thr Leu Leu Leu Gly Ala

Ser Leu Gln His Ile His Ala Ala Arg Gly Thr Asn Val Gly Arg Glu Cys Cys Leu
Glu Tyr Phe Lys Gly Ala Ile Pro Leu Arg Lys Leu Lys Thr Trp Tyr Gln Thr Ser
Glu Asp Cys Ser Arg Asp Ala Ile Val Phe Val Thr Val Gln Gly Arg Ala Ile Cys
Ser Asp Pro Asn Asn Lys Arg Val Lys Asn Ala Val Lys Tyr Leu Gln Ser Leu Glu
Arg Ser

[0145] 2、CAR-19-2质粒合成：

[0146] CAR-19-2序列是由CD19单链可变区、CD8a铰链区、CD8a跨膜区、4-1BB信号、CD3ζ的包浆信号序列构成，所用载体为pLVX-EF1a-IRES-PGK-puro，由通用生物系统(安徽)有限公司合成。

[0147] CAR-19-2核苷酸序列如下(在本发明中可称为序列3)：

[0148] ATGGCCCTGCCCCGTGACCGCTCTGCTGCTGCCACTGGCCCTGCTGCTGCACGCCGCTAGACCTGAGGTG
AAGCTGCAGGAGTCCGGCCCTGGCCTGGTGGCTCCTTCCCAGTCCCTGAGCGTGACCTGTACAGTGTCCGGCGTGTC
CCTGCCTGATTACGGCGTGTCTTGATCAGGCAGCCTCCCAGAAAGGGCCTGGAGTGGCTGGGCGTGATCTGGGGCT
CCGAGACAACCTACTACAATTCCGCCCTGAAGTCCAGGCTGACAATCATCAAGGACAATAGCAAGAGCCAGGTGTTT
CTGAAGATGAACTCCCTGCAGACAGACGACACCGCCATCTACTACTGCGCCAAGCACTACTACTACGGCGGCTCCTA
CGCCATGGATTACTGGGGCCAGGGCACCAGCGTGACAGTGTCTCCGGCGGCGGCGGAAGCGGAGGAGGAGGATCTG
GCGGCGGCGGTTCCGATATCCAGATGACCCAGACAACAAGCAGCCTGTCCGCCTCCCTGGGCGACAGAGTGACCATC
TCCTGCAGGGCCTCCCAGGACATCAGCAAGTACCTGAACTGGTACCAGCAGAAGCCCGATGGCACCGTGAAGCTGCT
GATCTACCACACCTCCAGACTGCACTCCGGCGTGCCTTCCAGATTTTCCGGCTCCGGCAGCGGCACCGACTACAGCC
TGACCATCAGCAACCTGGAGCAGGAGGACATCGCCACCTACTTTTGCCAGCAGGGCAATACCCTGCCTTACACCTTT
GGCGGCGGCACAAAGCTGGAGATCACAAGGGCCGATGCCGCCCCACAGTGAGCATCTTTCCCCCTAGCTCCAACGC
CAAGCCCACAACAACCCCTGCCCCCTAGACCCCCACACCCGCTCCTACCATCGCCAGCCAGCCTCTGAGCCTGAGAC
CTGAGGCCTGTAGGCCCCGCCGCGGAGGAGCTGTTACACAAGGGGCTGGACTTTGCCTGCGACATCTACATCTGG
GCCCCCTGGCCGGCACCTGTGGAGTTCTGCTGCTGAGCCTGGTCATTACCAAGAGGGGCAGAAAGAAGCTGCTGTA
CATCTTCAAGCAGCCTTTCATGAGACCCGTGCAGACAACCCAGGAGGAGGACGGCTGCAGCTGCAGATTCCCTGAGG
AGGAGGAGGGCGGCTGTGAGCTGAGGGTGAAGTTCTCCAGGAGCGCCGACGCCCCCGCCTACCAACAGGGACAGAAT
CAGCTGTACAATGAGCTGAACCTGGGCAGAAGAGAGGAGTACGACGTGCTGGACAAGAGGAGGGGCAGGGACCCTGA
GATGGGCGGCAAGCCCCAGAGGAGGAAGAATCCCCAGGAGGGCCTGTACAATGAACTGCAGAAGGACAAGATGGCCG
AGGCCTACAGCGAGATCGGCATGAAGGGCGAGAGGAGGAGAGGCAAGGGCCACGATGGCCTGTACCAGGGCCTGTCC
ACCGCCACAAAGGACACCTACGACGCCCTGCACATGCAGGCCCTGCCCCAAGA

[0149] CAR-19-2表达的氨基酸序列如下(在本发明中可称为序列4)：

[0150] Met Ala Leu Pro Val Thr Ala Leu Leu Leu Pro Leu Ala Leu Leu Leu His
Ala Ala Arg Pro Glu Val Lys Leu Gln Glu Ser Gly Pro Gly Leu Val Ala Pro Ser
Gln Ser Leu Ser Val Thr Cys Thr Val Ser Gly Val Ser Leu Pro Asp Tyr Gly Val
Ser Trp Ile Arg Gln Pro Pro Arg Lys Gly Leu Glu Trp Leu Gly Val Ile Trp Gly
Ser Glu Thr Thr Tyr Tyr Asn Ser Ala Leu Lys Ser Arg Leu Thr Ile Ile Lys Asp
Asn Ser Lys Ser Gln Val Phe Leu Lys Met Asn Ser Leu Gln Thr Asp Asp Thr Ala
Ile Tyr Tyr Cys Ala Lys His Tyr Tyr Tyr Gly Gly Ser Tyr Ala Met Asp Tyr Trp
Gly Gln Gly Thr Ser Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly

Ser Gly Gly Gly Gly Ser Asp Ile Gln Met Thr Gln Thr Thr Ser Ser Leu Ser Ala
Ser Leu Gly Asp Arg Val Thr Ile Ser Cys Arg Ala Ser Gln Asp Ile Ser Lys Tyr
Leu Asn Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Asp Gly Thr Val Lys Leu Leu Ile Tyr His Thr
Ser Arg Leu His Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp
Tyr Ser Leu Thr Ile Ser Asn Leu Glu Gln Glu Asp Ile Ala Thr Tyr Phe Cys Gln
Gln Gly Asn Thr Leu Pro Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Thr Arg
Ala Asp Ala Ala Pro Thr Val Ser Ile Phe Pro Pro Ser Ser Asn Ala Lys Pro Thr
Thr Thr Pro Ala Pro Arg Pro Pro Thr Pro Ala Pro Thr Ile Ala Ser Gln Pro Leu
Ser Leu Arg Pro Glu Ala Cys Arg Pro Ala Ala Gly Gly Ala Val His Thr Arg Gly
Leu Asp Phe Ala Cys Asp Ile Tyr Ile Trp Ala Pro Leu Ala Gly Thr Cys Gly Val
Leu Leu Leu Ser Leu Val Ile Thr Lys Arg Gly Arg Lys Lys Leu Leu Tyr Ile Phe
Lys Gln Pro Phe Met Arg Pro Val Gln Thr Thr Gln Glu Glu Asp Gly Cys Ser Cys
Arg Phe Pro Glu Glu Glu Glu Gly Gly Cys Glu Leu Arg Val Lys Phe Ser Arg Ser
Ala Asp Ala Pro Ala Tyr Gln Gln Gly Gln Asn Gln Leu Tyr Asn Glu Leu Asn Leu
Gly Arg Arg Glu Glu Tyr Asp Val Leu Asp Lys Arg Arg Gly Arg Asp Pro Glu Met
Gly Gly Lys Pro Gln Arg Arg Lys Asn Pro Gln Glu Gly Leu Tyr Asn Glu Leu Gln
Lys Asp Lys Met Ala Glu Ala Tyr Ser Glu Ile Gly Met Lys Gly Glu Arg Arg Arg
Gly Lys Gly His Asp Gly Leu Tyr Gln Gly Leu Ser Thr Ala Thr Lys Asp Thr Tyr
Asp Ala Leu His Met Gln Ala Leu Pro Pro Arg

[0151] 3、CAR-19-3质粒合成：

[0152] CAR-19-3序列是由anti-PD-1scFv单链可变区、anti-GM-CSF scFv单链可变区序列构成，所用载体为pLVX-mCherry-C1，由通用生物系统(安徽)有限公司合成。

[0153] CAR-19-3核苷酸序列如下(在本发明中可称为序列5)：

[0154] ATGGCCCTGCCTGTGACCGCCCTGCTGCTGCCACTGGCCCTGCTGCTCCACGCCGCTAGACCTCAGGTG
CAGCTGGTGCAGTCCGGCGTGAGGTGAAGAAGCCCGGCGCCTCCGTGAAGGTGTCCTGCAAGGCCTCCGGCTACAC
CTTTACAAATTACTACATGTACTGGGTGAGGCAGGCCCGGCCAGGGACTGGAATGGATGGCGGCATCAATCCCT
CCAATGGCGGCACAACTTTAACGAGAAGTTTAAGAACAGGGTGACCCTGACCACCGATAGCTCCACCACAACAGCC
TACATGGAGCTGAAGTCCCTGCAGTTCGATGATACCGCCGTGTACTACTGTGCCAGGAGGGACTACAGTTTGTATAT
GGGCTTCGATTACTGGGGCCAGGGCACCACCGTGACCGTGTCCCTCCGGCGGAGGCGGAAGCGGAGGAGGAGGAAGCG
GCGGAGGCGGTAGCGAGATCGTGCTGACACAGAGCCCTGCCACACTGTCCCTGTCCCCTGGCGAGAGAGCCACCCTG
AGCTGCAGAGCCTCCAAGGGCGTGAGCACCTCCGGCTACAGCTACCTGCACTGGTACCAGCAGAAGCCCGGCCAGGC
CCCCAGGCTGCTGATCTACCTGGCCTCCTACCTGGAGTCCGGCGTGCCCGCTAGATTCTCCGGCTCCGGCAGCGGCA
CCGATTTTACCCTGACAATCTCCAGCCTGGAGCCTGAGGACTTCGCCGTGTACTATTGTCAGCACTCCAGGGATCTG
CCTCTGACCTTTGGCGGCGGCACCAAGGTGGAGATCAAGGGCTCCGGCGCCACAACTTTAGCCTGCTGAAGCAGGC
CGGCGACGTGGAGGAGAACCCTGGCCACAGGTGCAGCTCGTGAGTCCGGAGCCGAGGTGAAGAAACCCGGCGCCA
GCGTGAAGGTGAGCTGCAAGGCCAGCGGCTACACCTTCACCGGCTACTACATGCACTGGGTGAGACAGGCCCGGGA
CAGGGCCTGGAGTGGATGGGATGGATCAATCCTAACAGCGGCGGCACCAATTACGCCAGAAGTTCAGGGCAGGGT
GACAATGACAAGGGATACCTCCATCAGCACCGCCTACATGGAAGTGAAGCAGGCTGAGAAGCGACGACACAGCCGTGT
ACTACTGCGTGAGAAGAGATAGGTTTCCCTACTACTTTGATTACTGGGGACAGGGCACCCCTGGTGACCGTGAGCTCC

GGCGGAGGAGGCTCCGGAGGAGGAGGTAGCGGCGGAGGAGGATCTGAGATCGTGCTCAGGAGTCCCCGCCACCCT
GTCCGTGTCCCCTGGAGAGAGGGCCACACTGAGCTGTAGAGCCTCCCAGAGCATCGGCTCCAATCTGGCCTGGTACC
AGCAAAAGCCTGGCCAGGCCCAAGGGTGCTGATCTACTCCACCTCCTCCAGGGCCACAGGCATCACAGATAGGTTT
AGCGGCTCCGGCTCCGGAACCGATTTACCCCTGACCATCAGCAGACTGGAGCCCGAGGACTTCGCTGTGTACTACTG
CCAGCAGTTTAATAGATCCCCCTGACCTTCGGCGGCGGCACAAAGGTGGAGATTAAG

[0155] CAR-19-3表达的氨基酸序列如下(在本发明中可称为序列6):

[0156] Met Ala Leu Pro Val Thr Ala Leu Leu Leu Pro Leu Ala Leu Leu Leu His
Ala Ala Arg Pro Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Val Glu Val Lys Lys Pro Gly
Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Thr Asn Tyr Tyr Met
Tyr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met Gly Gly Ile Asn Pro
Ser Asn Gly Gly Thr Asn Phe Asn Glu Lys Phe Lys Asn Arg Val Thr Leu Thr Thr
Asp Ser Ser Thr Thr Thr Ala Tyr Met Glu Leu Lys Ser Leu Gln Phe Asp Asp Thr
Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Arg Asp Tyr Arg Phe Asp Met Gly Phe Asp Tyr Trp
Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly
Ser Gly Gly Gly Gly Ser Glu Ile Val Leu Thr Gln Ser Pro Ala Thr Leu Ser Leu
Ser Pro Gly Glu Arg Ala Thr Leu Ser Cys Arg Ala Ser Lys Gly Val Ser Thr Ser
Gly Tyr Ser Tyr Leu His Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Leu Leu
Ile Tyr Leu Ala Ser Tyr Leu Glu Ser Gly Val Pro Ala Arg Phe Ser Gly Ser Gly
Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Glu Pro Glu Asp Phe Ala Val
Tyr Tyr Cys Gln His Ser Arg Asp Leu Pro Leu Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val
Glu Ile Lys Gly Ser Gly Ala Thr Asn Phe Ser Leu Leu Lys Gln Ala Gly Asp Val
Glu Glu Asn Pro Gly Pro Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys
Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Thr Gly Tyr
Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met Gly Trp Ile
Asn Pro Asn Ser Gly Gly Thr Asn Tyr Ala Gln Lys Phe Gln Gly Arg Val Thr Met
Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Arg Leu Arg Ser Asp
Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Val Arg Arg Asp Arg Phe Pro Tyr Tyr Phe Asp Tyr
Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly
Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Glu Ile Val Leu Thr Gln Ser Pro Ala Thr Leu Ser
Val Ser Pro Gly Glu Arg Ala Thr Leu Ser Cys Arg Ala Ser Gln Ser Ile Gly Ser
Asn Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Val Leu Ile Tyr Ser
Thr Ser Ser Arg Ala Thr Gly Ile Thr Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr
Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Arg Leu Glu Pro Glu Asp Phe Ala Val Tyr Tyr Cys
Gln Gln Phe Asn Arg Ser Pro Leu Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys

[0157] 实施例2:病毒包装

[0158] 使用Invitrogen Lipofectamine 3000转染试剂(Lip3000)进行病毒包装,试验操作基本上参照该转染试剂说明书进行。

[0159] 1、293T培养基配置

[0160] 培养基为DMEM-H,添加10%FBS。(DMEM-H为添加4.5g/L葡萄糖、110mg/L丙酮酸钠

的DMEM培养基)。

[0161] 2、慢病毒包装培养基配置:

[0162] 培养基为Opti-MEMI,添加1%的GlutaMAX、添加丙酮酸钠(1mM)、5%FBS。(Opti-MEMI培养基为Gibco产品)。

[0163] 3、慢病毒包装:

[0164] A) 将293T细胞以 7×10^6 个细胞/孔的密度接种于含12mL的慢病毒包装培养基的10cm培养皿中,置于37℃、5%CO₂条件下孵育细胞过夜。

[0165] B) 至293T细胞密度达95%时进行转染,转染方法为:

[0166] A液配置:首先将Opti-MEMI减血清培养基恢复至室温,使用1.5ml的Opti-MEMI与41μL的Lip3000在10cm皿中混匀,得A液,备用;

[0167] B液配置:将1.5ml的Opti-MEMI、35μL的P3000 Enhancer、12μg质粒混合物混合,得B液,备用;(在转导类型为CAR-1=(CAR-19-1)+(CAR-19-3)的情况下质粒混合物的质粒比为PMD2.G:pSPAX2:(CAR-19-1/CAR-19-3)=1:3:(4/3),在转导类型为CAR-2=(CAR-19-2)+(CAR-19-3)的情况下质粒混合物的质粒比为PMD2.G:pSPAX2:(CAR-19-2/CAR-19-3)=1:3:(3.5/3),在转导类型为CAR-3=(CAR-19-2)的情况下质粒混合物的质粒比为PMD2.G:pSPAX2:CAR-19-2=1:3:3.5,在转导类型为CAR-4=(CAR-19-1)的情况下质粒混合物的质粒比为PMD2.G:pSPAX2:CAR-19-1=1:3:4,PMD2.G、pSPAX2、pLVX-EF1a-IRES-PGK-puro和pLVX-mCherry-C1均为淼灵生物公司产品)

[0168] 将A液转移至B液中充分混匀,室温孵育15min,得A液-B液混合液;

[0169] 步骤A) 孵育过夜的培养皿每皿去除6mL的慢病毒包装培养基,接着向每个皿中加入6mL的A液-B液混合液,轻混使其分布均匀后置于37℃、5%CO₂条件下孵育进行转染;转染6小时后更换293T培养基继续孵育。

[0170] C) 至转染24小时后,收集12mL细胞上清液,并加入提前预热的12mL的293T培养基,继续于37℃、5%CO₂条件下孵育进行转染。

[0171] D) 至转染54小时后第二次收集细胞上清液,与首次收集上清液混合,得细胞上清液。

[0172] 4、慢病毒浓缩:

[0173] A) 在室温下,将上一步骤收集的细胞上清液以2000rpm离心10分钟,去除细胞碎片沉淀物,再使用0.45μm滤器过滤上清,得病毒上清液。

[0174] B) 按照病毒上清液与浓缩试剂以体积比5:1的比例混合,4℃放置2h。

[0175] C) 将孵育好的混合液于4℃以4000g离心30min,离心管底有米白色沉淀。

[0176] D) 小心移去上清,加入适量体积的DMEM重悬沉淀,为慢病毒浓缩液,(并按照实验需求)分装病毒,测定病毒滴度,-80℃保存。

[0177] 经本发明方法测定,本实施例所得病毒的滴度为: 5.74×10^6 TU/ml。

[0178] 5、病毒滴度测试的方法:

[0179] 本发明可按如下方法测定病毒滴度。

[0180] A) 将HT1080细胞以7000个细胞/孔的密度接种于含有100μL培养基的96孔板中,培养4-5小时后进行转导,HT1080细胞培养基为DMEM-H,其中添加10%FBS、1%GlutaMAX、10μg/mL Polybrene、200nM丙酮酸钠。

[0181] B) 稀释病毒液: 首先将15mL新鲜培养基与12μL的10mg/mL Polybrene试剂混合(终浓度为8μg/mL), 涡旋混匀作为稀释液。接着, 对每个病毒样本, 将上一步制备的135μL培养基即稀释液加入96孔圆底培养板的16个孔中, 采用4孔x4孔的模式。将15μL浓缩的慢病毒悬液加至第一排的各孔中, 总体积150μL, 依次按照1:10稀释剩余三排细胞。

[0182] C) 转导细胞: 去除HT1080细胞中的培养基, 将100μL制备好的稀释液转移至每个相应孔中, 室温下以2000rpm离心培养板30分钟, 孵育培养板过夜。

[0183] D) 去除包含病毒上清液的培养基, 替换成新鲜的HT1080培养基(不含Polybrene试剂), 孵育三天后使用流式细胞仪分析GFP阳性细胞的百分比。

[0184] E) 滴度(TU/mL) 计算公式(根据GFP阳性细胞的百分比确定适当的稀释因子)如下:

[0185] 滴度 = $(F \times C / V) \times D$, 其中F=GFP阳性细胞的百分比, C=转导时的每孔细胞数, V=菌液体积(mL), D=慢病毒稀释因子, 选择合适的慢病毒稀释因子进行后续转导实验。

[0186] 实施例3: T细胞制备

[0187] 1、T细胞制备

[0188] A) 向含有1mL全血的EP管内添加抗体(20μL, CD8 biotin antibody, 生物素标记CD8抗体, BD产品, 货号555365), 在室温下用旋转混悬仪混合30分钟。实验用全血取自8名健康男性志愿者(26~33岁, 体重58~71kg), 分别进行T细胞的制备。

[0189] B) 再向上述1mL全血内添加150μL微泡(streptavidin, 链霉亲和素标记, ThermoGenesis产品), 在室温下用旋转混悬仪混合20分钟, 将微泡和被抗体标记的细胞结合。

[0190] C) 以400xg的转速将细胞离心5分钟。

[0191] D) 用200μL移液枪将白色微泡层轻轻转移至另一个2mL的EP管内。用500μL微泡缓冲液冲洗附着在管壁和移液管头上的微泡, 并入EP管内, 室温下孵育30min。(上述微泡缓冲液是包含如下组分的水溶液: 氯化钾200mg/L、磷酸二氢钾200mg/L、氯化钠8000mg/L、七水磷酸氢二钠2160mg/L、1%人血清白蛋白、2mM EDTA)。

[0192] E) 用400W功率超声(超声2次, 每次1秒)破泡以回收靶细胞。

[0193] F) 以1000rpm离心10min, 收集细胞沉淀, 制得T细胞, 备用。

[0194] 2、流式细胞仪鉴定CD8⁺T细胞

[0195] A) PBS清洗分选后的T细胞, 并使用PBS稀释T细胞浓度在 $1.2 \sim 1.4 \times 10^6$ 个细胞/mL范围内。

[0196] B) 取100μL细胞悬液并加入2μL的anti-CD8 (PerCP-CyTM5.5 Mouse Anti-Human CD8), 并混匀。

[0197] C) 4℃孵育20min, PBS清洗, 使用200μL PBS重悬沉淀后上机检测, 鉴定CD8⁺T细胞。

[0198] 补充进行本段落所述如下实施例操作。实施例3a: 参照实施例3之“1、T细胞制备”, 不同的仅是其中步骤D)所用微泡缓冲液是包含如下组分的水溶液: 氯化钾200mg/L、磷酸二氢钾200mg/L、氯化钠8000mg/L、七水磷酸氢二钠2160mg/L、1%人血清白蛋白(HAS)、2mM EDTA、酒石酸钠25mg/L、脯氨酸120mg/L, 所得T细胞同法鉴定CD8⁺T细胞。实施例3b: 参照实施例3之“1、T细胞制备”, 不同的仅是其中步骤D)所用微泡缓冲液是包含如下组分的水溶液: 氯化钾200mg/L、磷酸二氢钾200mg/L、氯化钠8000mg/L、七水磷酸氢二钠2160mg/L、1%人血清白蛋白(HAS)、2mM EDTA、酒石酸钠25mg/L, 所得T细胞同法鉴定CD8⁺T细胞。实施例

3c:参照实施例3之“1、T细胞制备”,不同的仅是其中步骤D)所用微泡缓冲液是包含如下组分的水溶液:氯化钾200mg/L、磷酸二氢钾200mg/L、氯化钠8000mg/L、七水磷酸氢二钠2160mg/L、1%人血清白蛋白(HAS)、2mM EDTA、脯氨酸120mg/L,所得T细胞同法鉴定CD8⁺T细胞。由8名健康男性志愿者全血使用上述实施例3及实施例3a~3c制得的T细胞经检测,结果如下:分选前CD8⁺T细胞占外周血单个核细胞的比例(%)=6.38±1.31,实施例3分选后CD8⁺T细胞占分选后总单个核细胞的比例(%)=61.47±9.24**,实施例3a分选后CD8⁺T细胞占分选后总单个核细胞的比例(%)=86.35±10.51,实施例3b分选后CD8⁺T细胞占分选后总单个核细胞的比例(%)=58.84±8.47**,实施例3c分选后CD8⁺T细胞占分选后总单个核细胞的比例(%)=63.73±11.53**,其中**是与实施例3a组比较p<0.01。由此结果可见,使用同时包含酒石酸钠和脯氨酸的微泡缓冲液处理后所得T细胞中CD8⁺T细胞占分选后总单个核细胞的比例显著高于不加二种试剂的情形。

[0199] 补充进行本段落所述如下实施例操作。实施例31a:参照实施例3之“1、T细胞制备”,不同的仅是其中步骤D)所用微泡缓冲液是包含如下组分的水溶液:氯化钾200mg/L、磷酸二氢钾200mg/L、氯化钠8000mg/L、七水磷酸氢二钠2160mg/L、1%人血清白蛋白(HAS)、2mM EDTA、酒石酸钾25mg/L、脯氨酸120mg/L,所得T细胞同法鉴定CD8⁺T细胞。实施例31b:参照实施例3之“1、T细胞制备”,不同的仅是其中步骤D)所用微泡缓冲液是包含如下组分的水溶液:氯化钾200mg/L、磷酸二氢钾200mg/L、氯化钠8000mg/L、七水磷酸氢二钠2160mg/L、1%人血清白蛋白(HAS)、2mM EDTA、酒石酸钾25mg/L,所得T细胞同法鉴定CD8⁺T细胞。由8名健康男性志愿者全血使用上述实施例31a及实施例31b制得的T细胞经检测,结果如下:实施例31a分选后CD8⁺T细胞占分选后总单个核细胞的比例(%)=87.64±9.38,实施例31b分选后CD8⁺T细胞占分选后总单个核细胞的比例(%)=56.46±9.76**,其中**是与前述实施例3a组比较p<0.01。

[0200] 补充进行本段落所述如下实施例操作。实施例32a:参照实施例3之“1、T细胞制备”,不同的仅是其中步骤D)所用微泡缓冲液是包含如下组分的水溶液:氯化钾200mg/L、磷酸二氢钾200mg/L、氯化钠8000mg/L、七水磷酸氢二钠2160mg/L、1%人血清白蛋白(HAS)、2mM EDTA、酒石酸钾钠25mg/L、脯氨酸120mg/L,所得T细胞同法鉴定CD8⁺T细胞。实施例32b:参照实施例3之“1、T细胞制备”,不同的仅是其中步骤D)所用微泡缓冲液是包含如下组分的水溶液:氯化钾200mg/L、磷酸二氢钾200mg/L、氯化钠8000mg/L、七水磷酸氢二钠2160mg/L、1%人血清白蛋白(HAS)、2mM EDTA、酒石酸钾钠25mg/L,所得T细胞同法鉴定CD8⁺T细胞。由8名健康男性志愿者全血使用上述实施例32a及实施例32b制得的T细胞经检测,结果如下:实施例32a分选后CD8⁺T细胞占分选后总单个核细胞的比例(%)=88.27±11.04,实施例32b分选后CD8⁺T细胞占分选后总单个核细胞的比例(%)=55.82±9.24**,其中**是与前述实施例3a组比较p<0.01。

[0201] 实施例4:T细胞激活、转导与扩增:

[0202] 1、CAR-T细胞制备

[0203] 参照Milone MC、Lamers CH的文献(Milone MC,Fish JD,Carpenito C,et al.Chimeric receptors containing CD137signal transduction domains mediate enhanced survival Of T cells and increased antileukemic efficacy in vivo[J].Mol Ther,2009,17(8):1453-64;Lamers CH,van Steenbergen-Langeveld S,et al.T

cell receptor-engineered T cells to treat solid tumors:T cell processing toward optimal T cell fitness.Hum Gene Ther Methods.2014Dec;25(6):345-57.doi:10.1089/hgtb.2014.051.)进行。简述如下:

[0204] 将实施例3收集的CD8⁺T细胞以 5×10^5 个细胞/mL接种于24孔板中,使用激活培养基(X-VIVOTM15Medium,内含30ng/mL anti-CD3和20ng/mL CD28)刺激24-48小时,接着加入实施例2所得慢病毒浓缩液(MOI=10)以及转导培养基(X-VIVOTM15 Medium,内含200U/mL IL-2和5 μ g/mL Polybrene)进行病毒转导,24-48小时后换成维持培养基(X-VIVOTM15Medium,内含200U/mL IL-2);扩增至6-8天时,收获CAR-T细胞。另外进行CAR-T细胞检测及后续杀伤实验。

[0205] 2、CAR-T细胞转染效率检测:

[0206] CAR-19-1和CAR-19-2为绿色荧光标记,CAR-19-3为红色荧光标记,利用流式细胞仪FITC通道及PE通道对转染效率进行检测,结果如下表所示。

[0207] 表:不同种类CAR-T细胞转导效率

转导类型	转导效率
CAR-1=(CAR-19-1)+(CAR-19-3)	26%
CAR-2=(CAR-19-2)+(CAR-19-3)	32%
CAR-3=(CAR-19-2)	48%
CAR-4=(CAR-19-1)	41%

[0209] 3、ELISA验证CAR-T细胞是否分泌anti-PD-1、GM-CSF、IL-7和CCL-17:

[0210] A) 留取CAR-1、CAR-2、CAR-3、CAR-4细胞及培养上清至无菌离心管中(效靶比为5:1组),在4℃条件下1000 $\times$ g离心10min,然后将上清等量分装于小EP管并于-20℃下保存(24小时内检测可放入2-8℃储存),避免反复冻融,细胞沉淀调整 $(2-4) \times 10^6$ cells每管,每管样本使用1mL的Trizol裂解液10min(4℃)后放入-80保存备用。

[0211] B) ELISA验证CAR-T细胞是否分泌anti-PD-1、GM-CSF、IL-7和CCL-17,根据Abcam相应ELISA Kit说明书进行操作(anti-PD-1检测现检现包被:用双抗体夹心ELISA方法,使用人源的PD-1重组蛋白包被酶标板,带HRP标记的山羊抗人IgG(H&L)的二抗检测,以商品化的PD-1抗体作为标准品,待测样本5倍稀释后定量检测基因修饰后的T细胞分泌PD-1抗体的表达量)。

[0212] 方法简述如下:

[0213] a) 根据说明书准备样本及标准品;

[0214] b) 加50 μ L标准品及样本到孔板中;

[0215] c) 加50 μ L Antibody Cocktai到每孔;

[0216] d) 室温孵育60min;

[0217] e) 每次使用350 μ L 1xWash Buffer清洗三次;

[0218] f) 每孔加入100 μ L TMB Development Solutin,孵育10min;

[0219] g) 每孔加入100 μ L Stop Solution后使用酶标仪在450nm OD值读数;

[0220] h) 根据说明书要求计算anti-PD-1、GM-CSF、IL-7、CCL-17浓度,结果如下表所示。

[0221] 表:不同CAR-T细胞的anti-PD-1、GM-CSF、IL-7、CCL-17分泌量

	CAR-1	CAR-2	CAR-3	CAR-4	T(Control)
--	-------	-------	-------	-------	------------

Anti-PD-1	8800pg/ml	9200pg/ml	15pg/ml	30pg/ml	40pg/ml
GM-CSF	175pg/ml	190pg/ml	800pg/ml	860pg/ml	720pg/ml
IL-7	1380pg/ml	110pg/ml	110pg/ml	1450pg/ml	105pg/ml
CCL-17	1200pg/ml	110pg/ml	120pg/ml	1100pg/ml	120pg/ml

[0223] 4、CAR-T细胞杀伤实验：

[0224] A) 以人急性B淋巴细胞白血病细胞系Raji为阳性靶细胞，效应细胞分别为：

[0225] CAR-1 = (CAR-19-1) + (CAR-19-3)；

[0226] CAR-2 = (CAR-19-2) + (CAR-19-3)；

[0227] CAR-3 = (CAR-19-2)；

[0228] CAR-4 = (CAR-19-1)。

[0229] 以 2×10^4 细胞/mL的靶细胞浓度(经 $1 \mu\text{M}$ 的Calcein-AM预染)接种于96孔板, $100 \mu\text{L}$ /孔, 按照效靶比(5:1)加入各组效应细胞, 设3个复孔, 于 37°C 、5% CO_2 共孵育10小时后进行离心($1000 \text{rpm}/\text{min}$, 5min), 检测; 设置最大释放孔加入裂解液(2.5% TritonX-100), 自发释放孔加入PBS, 处理后置于酶标仪扫描读取荧光值。根据以下公示计算各组效应细胞的细胞毒性：

[0230] 特异性裂解百分比 = (实验组荧光值 - 自发释放组荧光值) / (最大释放组荧光值 - 自发释放组荧光值) $\times 100\%$ 。

[0231] 结果如下表所示。

[0232] 表：不同种类CAR-T细胞杀伤效率(特异性裂解百分比)

效靶比	杀伤效率				
	CAR-1	CAR-2	CAR-3	CAR-4	T(Control)
5:1	81.3%	73.6%	51.4%	59.7%	5.2%

[0234] 根据上述结果可见，本发明制备得到的4种CAR-T细胞均呈现优良的细胞杀伤效果，表明本发明方法制备得到的CAR-T细胞可用于肿瘤的治疗。

[0235] 本发明通过上述实施例来说明本发明的详细方法，但本发明并不局限于上述详细方法，即不意味着本发明必须依赖上述详细方法才能实施。所属技术领域的技术人员应该明了，对本发明的任何改进，对本发明产品各原料的等效替换及辅助成分的添加、具体方式的选择等，均落在本发明的保护范围和公开范围之内。

[0001]	序列表
[0002]	<110> 英科博雅基因科技(天津)有限公司
[0003]	<120> 分泌表达PD-1、GM-CSF抗体的CAR-T细胞及其用途
[0004]	<130> Y21041y-XXC2114jq
[0005]	<150> 2021111579465
[0006]	<151> 2021-09-30
[0007]	<160> 6
[0008]	<170> SIP0SequenceListing 1.0
[0009]	<210> 1
[0010]	<211> 2451
[0011]	<212> DNA
[0012]	<213> 人工序列(Artificial Sequence)
[0013]	<400> 1
[0014]	atggccctgc ccgtgaccgc tctgctgctg ccaactggccc tgctgctgca cgccgctaga 60
[0015]	cctgaggtga agctgcagga gtccggccct ggcctggtgg ctccttccca gtccctgagc 120
[0016]	gtgacctgta cagtgtccgg cgtgtccctg cctgattacg gcgtgtcctg gatcaggcag 180
[0017]	cctcccagaa agggcctgga gtggctgggc gtgatctggg gctccgagac aacctactac 240
[0018]	aattccgccc tgaagtccag gctgacaatc atcaaggaca atagcaagag ccagggtgttt 300
[0019]	ctgaagatga actccctgca gacagacgac accgccatct actactgcgc caagcactac 360
[0020]	tactacggcg gtcctacgc catggattac tggggccagg gcaccagcgt gacagtgtcc 420
[0021]	tccggcggcg gcggaagcgg aggaggagga tctggcggcg gcggttccga tatccagatg 480
[0022]	accagacaa caagcagcct gtccgcctcc ctgggcgaca gagtgaccat ctcctgcagg 540
[0023]	gcctcccagg acatcagcaa gtacctgaac tggtaccagc agaagcccga tggcaccgtg 600
[0024]	aagctgctga tctaccacac ctccagactg cactccggcg tgccttcag attttccggc 660
[0025]	tccggcagcg gcaccgacta cagcctgacc atcagcaacc tggagcagga ggacatcgcc 720
[0026]	acctactttt gccagcagg caataccctg ctttacacct ttggcggcgg cacaaagctg 780
[0027]	gagatcaciaa gggccgatgc cgccccaca gtgagcatct ttccccctag ctccaacgcc 840
[0028]	aagcccaciaa caaccctgc ccctagaccc cccacaccg ctcctaccat cgccagccag 900
[0029]	cctctgagcc tgagacctga ggcctgtagg cccgccgccg gaggagctgt tcacacaagg 960
[0030]	ggcctggact ttgcctgcga catctacatc tgggcccccc tggccggcac ctgtggagtt 1020
[0031]	ctgctgctga gcctggtcat taccaagagg ggcagaaaga agctgctgta catcttcaag 1080
[0032]	cagcctttca tgagaccgtg gcagacaacc caggaggagg acggctgcag ctgcagattc 1140
[0033]	cctgaggagg aggaggcgg ctgtgagctg aggggtgaagt tctccaggag cgccgacgcc 1200
[0034]	cccgcctacc aacagggaca gaatcagctg tacaatgagc tgaacctggg cagaagagag 1260
[0035]	gagtacgacg tgctggacaa gaggaggggc agggaccctg agatgggcgg caagccccag 1320
[0036]	aggaggaaga atccccagga gggcctgtac aatgaactgc agaaggacaa gatggccgag 1380
[0037]	gcctacagcg agatcgcat gaaggcgag agaggagag gcaaggcca cgatggcctg 1440
[0038]	taccagggcc tgteccaccg cacaaaggac acctacgacg ccctgcacat gcaggccctg 1500
[0039]	cccccaagag gaagcggagc caccaatttc agcctgctga agcaggccgg cgacgtggag 1560
[0040]	gagaaccccg gacctatgtt ccatgtttct tttaggtata tctttggact tcctcccctg 1620
[0041]	atccttgttc tgttgccagt agcatcatct gattgtgata ttgaaggtaa agatggcaaa 1680

[0042]	caatatgaga gtgttctaataa ggtcagcatc gatcaattat tggacagcat gaaagaaatt	1740
[0043]	ggtagcaatt gcctgaataa tgaatttaac ttttttaaaa gacatatctg tgatgctaata	1800
[0044]	aaggaaggta tgtttttatt ccgtgctgct cgcaagttga ggcaatttct taaaatgaat	1860
[0045]	agcactggtg attttgatct ccacttatta aaagtttcag aaggcacaac aatactgttg	1920
[0046]	aactgcactg gccaggttaa aggaagaaaa ccagctgccc tgggtgaagc ccaaccaaca	1980
[0047]	aagagtttgg aagaaaataa atctttaaag gaacagaaaa aactgaatga cttgtgtttc	2040
[0048]	ctaaagagac tattacaaga gataaaaact tgttggaata aaattttgat gggcactaaa	2100
[0049]	gaacacggct ccggcgaagg cagaggtctt ttactgactt gtggagacgt ggaagagaac	2160
[0050]	cccgtccca tggccccact gaagatgctg gccctggtca ccctcctcct gggggcttct	2220
[0051]	ctgcagcaca tccacgcagc tcgagggacc aatgtgggcc gggagtgctg cctggagtac	2280
[0052]	ttcaaggag ccattcccct tagaaagctg aagacgtggt accagacatc tgaggactgc	2340
[0053]	tccagggatg ccatcgtttt tgtaactgtg cagggcaggg ccatctgttc ggacccaac	2400
[0054]	aacaagagag tgaagaatgc agttaataac ctgcaaagcc ttgagaggtc t	2451
[0055]	<210> 2	
[0056]	<211> 817	
[0057]	<212> PRT	
[0058]	<213> 人工序列(Artificial Sequence)	
[0059]	<400> 2	
[0060]	Met Ala Leu Pro Val Thr Ala Leu Leu Leu Pro Leu Ala Leu Leu Leu	
[0061]	1 5 10 15	
[0062]	His Ala Ala Arg Pro Glu Val Lys Leu Gln Glu Ser Gly Pro Gly Leu	
[0063]	20 25 30	
[0064]	Val Ala Pro Ser Gln Ser Leu Ser Val Thr Cys Thr Val Ser Gly Val	
[0065]	35 40 45	
[0066]	Ser Leu Pro Asp Tyr Gly Val Ser Trp Ile Arg Gln Pro Pro Arg Lys	
[0067]	50 55 60	
[0068]	Gly Leu Glu Trp Leu Gly Val Ile Trp Gly Ser Glu Thr Thr Tyr Tyr	
[0069]	65 70 75 80	
[0070]	Asn Ser Ala Leu Lys Ser Arg Leu Thr Ile Ile Lys Asp Asn Ser Lys	
[0071]	85 90 95	
[0072]	Ser Gln Val Phe Leu Lys Met Asn Ser Leu Gln Thr Asp Asp Thr Ala	
[0073]	100 105 110	
[0074]	Ile Tyr Tyr Cys Ala Lys His Tyr Tyr Tyr Gly Gly Ser Tyr Ala Met	
[0075]	115 120 125	
[0076]	Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Ser Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly	
[0077]	130 135 140	
[0078]	Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Asp Ile Gln Met	
[0079]	145 150 155 160	
[0080]	Thr Gln Thr Thr Ser Ser Leu Ser Ala Ser Leu Gly Asp Arg Val Thr	
[0081]	165 170 175	
[0082]	Ile Ser Cys Arg Ala Ser Gln Asp Ile Ser Lys Tyr Leu Asn Trp Tyr	
[0083]	180 185 190	

[0084]	Gln Gln Lys Pro Asp Gly Thr Val Lys Leu Leu Ile Tyr His Thr Ser		
[0085]	195	200	205
[0086]	Arg Leu His Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly		
[0087]	210	215	220
[0088]	Thr Asp Tyr Ser Leu Thr Ile Ser Asn Leu Glu Gln Glu Asp Ile Ala		
[0089]	225	230	235
[0090]	Thr Tyr Phe Cys Gln Gln Gly Asn Thr Leu Pro Tyr Thr Phe Gly Gly		
[0091]	245	250	255
[0092]	Gly Thr Lys Leu Glu Ile Thr Arg Ala Asp Ala Ala Pro Thr Val Ser		
[0093]	260	265	270
[0094]	Ile Phe Pro Pro Ser Ser Asn Ala Lys Pro Thr Thr Thr Pro Ala Pro		
[0095]	275	280	285
[0096]	Arg Pro Pro Thr Pro Ala Pro Thr Ile Ala Ser Gln Pro Leu Ser Leu		
[0097]	290	295	300
[0098]	Arg Pro Glu Ala Cys Arg Pro Ala Ala Gly Gly Ala Val His Thr Arg		
[0099]	305	310	315
[0100]	Gly Leu Asp Phe Ala Cys Asp Ile Tyr Ile Trp Ala Pro Leu Ala Gly		
[0101]	325	330	335
[0102]	Thr Cys Gly Val Leu Leu Leu Ser Leu Val Ile Thr Lys Arg Gly Arg		
[0103]	340	345	350
[0104]	Lys Lys Leu Leu Tyr Ile Phe Lys Gln Pro Phe Met Arg Pro Val Gln		
[0105]	355	360	365
[0106]	Thr Thr Gln Glu Glu Asp Gly Cys Ser Cys Arg Phe Pro Glu Glu Glu		
[0107]	370	375	380
[0108]	Glu Gly Gly Cys Glu Leu Arg Val Lys Phe Ser Arg Ser Ala Asp Ala		
[0109]	385	390	395
[0110]	Pro Ala Tyr Gln Gln Gly Gln Asn Gln Leu Tyr Asn Glu Leu Asn Leu		
[0111]	405	410	415
[0112]	Gly Arg Arg Glu Glu Tyr Asp Val Leu Asp Lys Arg Arg Gly Arg Asp		
[0113]	420	425	430
[0114]	Pro Glu Met Gly Gly Lys Pro Gln Arg Arg Lys Asn Pro Gln Glu Gly		
[0115]	435	440	445
[0116]	Leu Tyr Asn Glu Leu Gln Lys Asp Lys Met Ala Glu Ala Tyr Ser Glu		
[0117]	450	455	460
[0118]	Ile Gly Met Lys Gly Glu Arg Arg Arg Gly Lys Gly His Asp Gly Leu		
[0119]	465	470	475
[0120]	Tyr Gln Gly Leu Ser Thr Ala Thr Lys Asp Thr Tyr Asp Ala Leu His		
[0121]	485	490	495
[0122]	Met Gln Ala Leu Pro Pro Arg Gly Ser Gly Ala Thr Asn Phe Ser Leu		
[0123]	500	505	510
[0124]	Leu Lys Gln Ala Gly Asp Val Glu Glu Asn Pro Gly Pro Met Phe His		
[0125]	515	520	525

[0126]	Val Ser Phe Arg Tyr Ile Phe Gly Leu Pro Pro Leu Ile Leu Val Leu
[0127]	530 535 540
[0128]	Leu Pro Val Ala Ser Ser Asp Cys Asp Ile Glu Gly Lys Asp Gly Lys
[0129]	545 550 555 560
[0130]	Gln Tyr Glu Ser Val Leu Met Val Ser Ile Asp Gln Leu Leu Asp Ser
[0131]	565 570 575
[0132]	Met Lys Glu Ile Gly Ser Asn Cys Leu Asn Asn Glu Phe Asn Phe Phe
[0133]	580 585 590
[0134]	Lys Arg His Ile Cys Asp Ala Asn Lys Glu Gly Met Phe Leu Phe Arg
[0135]	595 600 605
[0136]	Ala Ala Arg Lys Leu Arg Gln Phe Leu Lys Met Asn Ser Thr Gly Asp
[0137]	610 615 620
[0138]	Phe Asp Leu His Leu Leu Lys Val Ser Glu Gly Thr Thr Ile Leu Leu
[0139]	625 630 635 640
[0140]	Asn Cys Thr Gly Gln Val Lys Gly Arg Lys Pro Ala Ala Leu Gly Glu
[0141]	645 650 655
[0142]	Ala Gln Pro Thr Lys Ser Leu Glu Glu Asn Lys Ser Leu Lys Glu Gln
[0143]	660 665 670
[0144]	Lys Lys Leu Asn Asp Leu Cys Phe Leu Lys Arg Leu Leu Gln Glu Ile
[0145]	675 680 685
[0146]	Lys Thr Cys Trp Asn Lys Ile Leu Met Gly Thr Lys Glu His Gly Ser
[0147]	690 695 700
[0148]	Gly Glu Gly Arg Gly Ser Leu Leu Thr Cys Gly Asp Val Glu Glu Asn
[0149]	705 710 715 720
[0150]	Pro Gly Pro Met Ala Pro Leu Lys Met Leu Ala Leu Val Thr Leu Leu
[0151]	725 730 735
[0152]	Leu Gly Ala Ser Leu Gln His Ile His Ala Ala Arg Gly Thr Asn Val
[0153]	740 745 750
[0154]	Gly Arg Glu Cys Cys Leu Glu Tyr Phe Lys Gly Ala Ile Pro Leu Arg
[0155]	755 760 765
[0156]	Lys Leu Lys Thr Trp Tyr Gln Thr Ser Glu Asp Cys Ser Arg Asp Ala
[0157]	770 775 780
[0158]	Ile Val Phe Val Thr Val Gln Gly Arg Ala Ile Cys Ser Asp Pro Asn
[0159]	785 790 795 800
[0160]	Asn Lys Arg Val Lys Asn Ala Val Lys Tyr Leu Gln Ser Leu Glu Arg
[0161]	805 810 815
[0162]	Ser
[0163]	<210> 3
[0164]	<211> 1509
[0165]	<212> DNA
[0166]	<213> 人工序列(Artificial Sequence)
[0167]	<400> 3

[0168]	atggccctgc ccgtgaccgc tctgtctgtg ccaactggccc tgctgtctgca cgccgctaga	60
[0169]	cctgaggtga agctgcagga gtccggccct ggcctggtgg ctccttccca gtccctgagc	120
[0170]	gtgacctgta cagtgtccgg cgtgtccctg cctgattacg gcgtgtcctg gatcaggcag	180
[0171]	cctcccagaa agggcctgga gtggctgggc gtgatctggg gctccgagac aacctactac	240
[0172]	aattccgccc tgaagtccag gctgacaatc atcaaggaca atagcaagag ccaggtgttt	300
[0173]	ctgaagatga actccctgca gacagacgac accgccatct actactgcgc caagcactac	360
[0174]	tactacggcg gctcctacgc catggattac tggggccagg gcaccagcgt gacagtgtcc	420
[0175]	tccggcggcg gcggaagcgg aggaggagga tctggcggcg gcggttccga tatccagatg	480
[0176]	accagacaa caagcagcct gtccgcctcc ctgggcgaca gagtgaccat ctcctgcagg	540
[0177]	gcctcccagg acatcagcaa gtacctgaac tggtaccagc agaagcccga tggcaccgtg	600
[0178]	aagctgctga tctaccacac ctccagactg cactccggcg tgccttcag attttccggc	660
[0179]	tccggcaggc gcaccgacta cagcctgacc atcagcaacc tggagcagga ggacatgcc	720
[0180]	acctactttt gccagcaggc caataccctg ctttacacct ttggcggcgg cacaaagctg	780
[0181]	gagatcaciaa gggccgatgc cgccccaca gtgagcatct ttcccctag ctccaacgcc	840
[0182]	aagcccaciaa caaccctgc ccctagacc cccacaccg ctcctaccat cgccagccag	900
[0183]	cctctgagcc tgagacctga ggctgtagg cccgccgccg gaggagctgt tcacacaagg	960
[0184]	ggcctggact ttgcctgcga catctacatc tgggcccccc tggccggcac ctgtggagtt	1020
[0185]	ctgtctctga gcctggtcac taccaagagg ggcagaaaga agctgtctga catcttcaag	1080
[0186]	cagcctttca tgagaccctg gcagacaacc caggaggagg acggctgcag ctgcagattc	1140
[0187]	cctgaggagg aggaggcgg ctgtgagctg aggggtgaagt tctccaggag cgccgacgcc	1200
[0188]	cccgcctacc aacagggaca gaatcagctg tacaatgagc tgaacctggg cagaagagag	1260
[0189]	gagtacgacg tgctggacaa gaggaggggc agggaccctg agatgggcgg caagccccag	1320
[0190]	aggaggaaga atccccagga gggcctgtac aatgaactgc agaaggacaa gatggccgag	1380
[0191]	gcctacagcg agatcggcat gaaggcgag aggaggagag gcaagggccca cgatggcctg	1440
[0192]	taccagggcc tgtccaccgc cacaaaggac acctacgacg ccctgcacat gcaggccctg	1500
[0193]	cccccaaga	1509
[0194]	<210>	4
[0195]	<211>	503
[0196]	<212>	PRT
[0197]	<213>	人工序列(Artificial Sequence)
[0198]	<400>	4
[0199]	Met Ala Leu Pro Val Thr Ala Leu Leu Leu Pro Leu Ala Leu Leu Leu	
[0200]	1 5 10 15	
[0201]	His Ala Ala Arg Pro Glu Val Lys Leu Gln Glu Ser Gly Pro Gly Leu	
[0202]	20 25 30	
[0203]	Val Ala Pro Ser Gln Ser Leu Ser Val Thr Cys Thr Val Ser Gly Val	
[0204]	35 40 45	
[0205]	Ser Leu Pro Asp Tyr Gly Val Ser Trp Ile Arg Gln Pro Pro Arg Lys	
[0206]	50 55 60	
[0207]	Gly Leu Glu Trp Leu Gly Val Ile Trp Gly Ser Glu Thr Thr Tyr Tyr	
[0208]	65 70 75 80	
[0209]	Asn Ser Ala Leu Lys Ser Arg Leu Thr Ile Ile Lys Asp Asn Ser Lys	

[0210]	85							90							95				
[0211]	Ser	Gln	Val	Phe	Leu	Lys	Met	Asn	Ser	Leu	Gln	Thr	Asp	Asp	Thr	Ala			
[0212]	100							105							110				
[0213]	Ile	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Lys	His	Tyr	Tyr	Tyr	Gly	Gly	Ser	Tyr	Ala	Met			
[0214]	115							120							125				
[0215]	Asp	Tyr	Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Ser	Val	Thr	Val	Ser	Ser	Gly	Gly	Gly			
[0216]	130							135							140				
[0217]	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Asp	Ile	Gln	Met			
[0218]	145							150							155			160	
[0219]	Thr	Gln	Thr	Thr	Ser	Ser	Leu	Ser	Ala	Ser	Leu	Gly	Asp	Arg	Val	Thr			
[0220]	165							170							175				
[0221]	Ile	Ser	Cys	Arg	Ala	Ser	Gln	Asp	Ile	Ser	Lys	Tyr	Leu	Asn	Trp	Tyr			
[0222]	180							185							190				
[0223]	Gln	Gln	Lys	Pro	Asp	Gly	Thr	Val	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	His	Thr	Ser			
[0224]	195							200							205				
[0225]	Arg	Leu	His	Ser	Gly	Val	Pro	Ser	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly			
[0226]	210							215							220				
[0227]	Thr	Asp	Tyr	Ser	Leu	Thr	Ile	Ser	Asn	Leu	Glu	Gln	Glu	Asp	Ile	Ala			
[0228]	225							230							235			240	
[0229]	Thr	Tyr	Phe	Cys	Gln	Gln	Gly	Asn	Thr	Leu	Pro	Tyr	Thr	Phe	Gly	Gly			
[0230]	245							250							255				
[0231]	Gly	Thr	Lys	Leu	Glu	Ile	Thr	Arg	Ala	Asp	Ala	Ala	Pro	Thr	Val	Ser			
[0232]	260							265							270				
[0233]	Ile	Phe	Pro	Pro	Ser	Ser	Asn	Ala	Lys	Pro	Thr	Thr	Thr	Pro	Ala	Pro			
[0234]	275							280							285				
[0235]	Arg	Pro	Pro	Thr	Pro	Ala	Pro	Thr	Ile	Ala	Ser	Gln	Pro	Leu	Ser	Leu			
[0236]	290							295							300				
[0237]	Arg	Pro	Glu	Ala	Cys	Arg	Pro	Ala	Ala	Gly	Gly	Ala	Val	His	Thr	Arg			
[0238]	305							310							315			320	
[0239]	Gly	Leu	Asp	Phe	Ala	Cys	Asp	Ile	Tyr	Ile	Trp	Ala	Pro	Leu	Ala	Gly			
[0240]	325							330							335				
[0241]	Thr	Cys	Gly	Val	Leu	Leu	Leu	Ser	Leu	Val	Ile	Thr	Lys	Arg	Gly	Arg			
[0242]	340							345							350				
[0243]	Lys	Lys	Leu	Leu	Tyr	Ile	Phe	Lys	Gln	Pro	Phe	Met	Arg	Pro	Val	Gln			
[0244]	355							360							365				
[0245]	Thr	Thr	Gln	Glu	Glu	Asp	Gly	Cys	Ser	Cys	Arg	Phe	Pro	Glu	Glu	Glu			
[0246]	370							375							380				
[0247]	Glu	Gly	Gly	Cys	Glu	Leu	Arg	Val	Lys	Phe	Ser	Arg	Ser	Ala	Asp	Ala			
[0248]	385							390							395			400	
[0249]	Pro	Ala	Tyr	Gln	Gln	Gly	Gln	Asn	Gln	Leu	Tyr	Asn	Glu	Leu	Asn	Leu			
[0250]	405							410							415				
[0251]	Gly	Arg	Arg	Glu	Glu	Tyr	Asp	Val	Leu	Asp	Lys	Arg	Arg	Gly	Arg	Asp			

[0252]	420	425	430
[0253]	Pro Glu Met Gly Gly Lys Pro Gln Arg Arg Lys Asn Pro Gln Glu Gly		
[0254]	435	440	445
[0255]	Leu Tyr Asn Glu Leu Gln Lys Asp Lys Met Ala Glu Ala Tyr Ser Glu		
[0256]	450	455	460
[0257]	Ile Gly Met Lys Gly Glu Arg Arg Arg Gly Lys Gly His Asp Gly Leu		
[0258]	465	470	475
[0259]	Tyr Gln Gly Leu Ser Thr Ala Thr Lys Asp Thr Tyr Asp Ala Leu His		
[0260]	485	490	495
[0261]	Met Gln Ala Leu Pro Pro Arg		
[0262]	500		
[0263]	<210> 5		
[0264]	<211> 1590		
[0265]	<212> DNA		
[0266]	<213> 人工序列(Artificial Sequence)		
[0267]	<400> 5		
[0268]	atggccctgc ctgtgaccgc cctgctgctg ccaactggccc tgctgctcca cgccgctaga	60	
[0269]	cctcaggtgc agctggtgca gtccggcgtg gaggtgaaga agcccggcgc ctccgtgaag	120	
[0270]	gtgtcctgca aggcctccgg ctacaccttt acaaattact acatgtactg ggtgaggcag	180	
[0271]	gcccccgcc agggactgga atggatgggc ggcatcaatc cctccaatgg cggcaciaaac	240	
[0272]	tttaacgaga agtttaagaa cagggtgacc ctgaccaccg atagctccac cacaacagcc	300	
[0273]	tacatggagc tgaagtcctt gcagttcgat gataccgccg tgtactactg tgccaggagg	360	
[0274]	gactacaggt ttgatattggg cttcgattac tggggccagg gcaccaccgt gaccgtgtcc	420	
[0275]	tccggcggag gcggaagcgg aggaggagga agcggcggag gcggtagcga gatcgtgctg	480	
[0276]	acacagagcc ctgccacact gtccctgtcc cctggcgaga gagccaccct gagctgcaga	540	
[0277]	gcctccaagg gcgtgagcac ctccggctac agctacctgc actggtacca gcagaagccc	600	
[0278]	ggccaggccc ccaggctgct gatctacctg gcctcctacc tggagtccgg cgtgcccgt	660	
[0279]	agattctccg gctccggcag cggcaccgat ttaccctga caatctccag cctggagcct	720	
[0280]	gaggacttcg ccgtgtacta ttgtcagcac tccagggtac tgcctctgac ctttggcggc	780	
[0281]	ggcaccaagg tggagatcaa gggctccggc gccacaaact ttagcctgct gaagcaggcc	840	
[0282]	ggcgacgtgg aggagaaccc tggccacag gtgcagctcg tgcagtccgg agccgaggtg	900	
[0283]	aagaaacccg gcgccagcgt gaaggtgagc tgcaaggcca gcggctacac cttcaccggc	960	
[0284]	tactacatgc actgggtgag acaggccccc ggacagggcc tggagtggat gggatggatc	1020	
[0285]	aatcctaaca gcggcggcac caattacgcc cagaagtcc agggcagggt gacaatgaca	1080	
[0286]	agggatacct ccatcagcac cgcctacatg gaactgagca ggctgagaag cgacgacaca	1140	
[0287]	gccgtgtact actgcgtgag aagagatagg tttccctact actttgatta ctggggacag	1200	
[0288]	ggcaccctgg tgaccgtgag ctccggcggg gagaggtccg gaggaggagg tagcggcggg	1260	
[0289]	ggaggatctg agatcgtgct caccagtc ccgccaccc tgtccgtgtc ccctggagag	1320	
[0290]	agggccacac tgagctgtag agcctcccag agcatcggt ccaatctggc ctggtaccag	1380	
[0291]	caaaagcctg gccaggcccc aagggtgctg atctactcca cctcctccag ggccacaggc	1440	
[0292]	atcacagata ggttttagcgg ctccgggtcc ggaaccgatt tcaccctgac catcagcaga	1500	
[0293]	ctggagcccg aggacttcgc tgtgtactac tgccagcagt ttaatagatc ccccctgacc	1560	

[0294] ttcggcgcgc gcacaaaggt ggagattaag 1590
 [0295] <210> 6
 [0296] <211> 530
 [0297] <212> PRT
 [0298] <213> 人工序列(Artificial Sequence)
 [0299] <400> 6
 [0300] Met Ala Leu Pro Val Thr Ala Leu Leu Leu Pro Leu Ala Leu Leu Leu
 [0301] 1 5 10 15
 [0302] His Ala Ala Arg Pro Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Val Glu Val
 [0303] 20 25 30
 [0304] Lys Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr
 [0305] 35 40 45
 [0306] Thr Phe Thr Asn Tyr Tyr Met Tyr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln
 [0307] 50 55 60
 [0308] Gly Leu Glu Trp Met Gly Gly Ile Asn Pro Ser Asn Gly Gly Thr Asn
 [0309] 65 70 75 80
 [0310] Phe Asn Glu Lys Phe Lys Asn Arg Val Thr Leu Thr Thr Asp Ser Ser
 [0311] 85 90 95
 [0312] Thr Thr Thr Ala Tyr Met Glu Leu Lys Ser Leu Gln Phe Asp Asp Thr
 [0313] 100 105 110
 [0314] Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Arg Asp Tyr Arg Phe Asp Met Gly Phe
 [0315] 115 120 125
 [0316] Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly
 [0317] 130 135 140
 [0318] Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Glu Ile Val Leu
 [0319] 145 150 155 160
 [0320] Thr Gln Ser Pro Ala Thr Leu Ser Leu Ser Pro Gly Glu Arg Ala Thr
 [0321] 165 170 175
 [0322] Leu Ser Cys Arg Ala Ser Lys Gly Val Ser Thr Ser Gly Tyr Ser Tyr
 [0323] 180 185 190
 [0324] Leu His Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Leu Leu Ile
 [0325] 195 200 205
 [0326] Tyr Leu Ala Ser Tyr Leu Glu Ser Gly Val Pro Ala Arg Phe Ser Gly
 [0327] 210 215 220
 [0328] Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Glu Pro
 [0329] 225 230 235 240
 [0330] Glu Asp Phe Ala Val Tyr Tyr Cys Gln His Ser Arg Asp Leu Pro Leu
 [0331] 245 250 255
 [0332] Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys Gly Ser Gly Ala Thr
 [0333] 260 265 270
 [0334] Asn Phe Ser Leu Leu Lys Gln Ala Gly Asp Val Glu Glu Asn Pro Gly
 [0335] 275 280 285

[0336]	Pro	Gln	Val	Gln	Leu	Val	Gln	Ser	Gly	Ala	Glu	Val	Lys	Lys	Pro	Gly
[0337]	290						295					300				
[0338]	Ala	Ser	Val	Lys	Val	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Tyr	Thr	Phe	Thr	Gly
[0339]	305					310					315					320
[0340]	Tyr	Tyr	Met	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Gln	Gly	Leu	Glu	Trp
[0341]					325					330					335	
[0342]	Met	Gly	Trp	Ile	Asn	Pro	Asn	Ser	Gly	Gly	Thr	Asn	Tyr	Ala	Gln	Lys
[0343]					340					345					350	
[0344]	Phe	Gln	Gly	Arg	Val	Thr	Met	Thr	Arg	Asp	Thr	Ser	Ile	Ser	Thr	Ala
[0345]			355						360					365		
[0346]	Tyr	Met	Glu	Leu	Ser	Arg	Leu	Arg	Ser	Asp	Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr
[0347]			370						375				380			
[0348]	Cys	Val	Arg	Arg	Asp	Arg	Phe	Pro	Tyr	Tyr	Phe	Asp	Tyr	Trp	Gly	Gln
[0349]	385					390						395				400
[0350]	Gly	Thr	Leu	Val	Thr	Val	Ser	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly
[0351]					405						410					415
[0352]	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Glu	Ile	Val	Leu	Thr	Gln	Ser	Pro	Ala
[0353]					420						425				430	
[0354]	Thr	Leu	Ser	Val	Ser	Pro	Gly	Glu	Arg	Ala	Thr	Leu	Ser	Cys	Arg	Ala
[0355]					435						440				445	
[0356]	Ser	Gln	Ser	Ile	Gly	Ser	Asn	Leu	Ala	Trp	Tyr	Gln	Gln	Lys	Pro	Gly
[0357]					450						455				460	
[0358]	Gln	Ala	Pro	Arg	Val	Leu	Ile	Tyr	Ser	Thr	Ser	Ser	Arg	Ala	Thr	Gly
[0359]	465					470						475				480
[0360]	Ile	Thr	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu
[0361]					485						490					495
[0362]	Thr	Ile	Ser	Arg	Leu	Glu	Pro	Glu	Asp	Phe	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Gln
[0363]					500						505				510	
[0364]	Gln	Phe	Asn	Arg	Ser	Pro	Leu	Thr	Phe	Gly	Gly	Gly	Thr	Lys	Val	Glu
[0365]					515									520		525
[0366]	Ile	Lys														
[0367]					530											