

(19)



**Евразийское  
патентное  
ведомство**

(21) **201391200** (13) **A1**

(12) **ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ**

(43) Дата публикации заявки  
**2014.05.30**

(51) Int. Cl. *A61K 39/00* (2006.01)

(22) Дата подачи заявки  
**2012.07.20**

---

(54) **СПОСОБЫ И КОМПОЗИЦИИ ДЛЯ ВАКЦИНАЦИИ ОТ STAPHYLOCOCCUS AUREUS**

---

(31) **61/510,896**

(32) **2011.07.22**

(33) **US**

(86) **PCT/US2012/000328**

(87) **WO 2013/015831 2013.01.31**

(71) Заявитель:

**ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ  
ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ  
"НОВАМЕДИКА" (RU); ЛОС-  
АНДЖЕЛЕС БИОМЕДИКАЛ  
РЕСЕРЧ ИНСТИТУТ ЭТ ХАРБОР-  
УКЛА МЕДИКАЛ ЦЕНТЕР (US)**

(72) Изобретатель:

**Йиман Майкл, Р., Эдвардс Джон, Е.,  
Джр., Филлер Скотт, Дж., Ибрагим  
Ашраф, С., Фу Юэ, Хеннеси Джон, П.,  
Джр. (US)**

(74) Представитель:

**Ловцов С.В., Левчук Д.В. (RU)**

(57) Изобретение предлагает способ вакцинации млекопитающего от *Staphylococcus aureus*, который включает этапы а) идентификации млекопитающего с риском развития инфекции *Staphylococcus aureus* на коже или мягкой ткани и b) введения упомянутому млекопитающему иммуногенного количества вакцины, которая включает полипептид, включающий выделенный белок 3 (Als3p) агглютининоподобной последовательности (Als), или его иммуногенный фрагмент в фармацевтически приемлемой среде.

**A1**

**201391200**

**201391200**

**A1**

СПОСОБЫ И КОМПОЗИЦИИ ДЛЯ ВАКЦИНАЦИИ ОТ  
STAPHYLOCOCCUS AUREUS

5

Перекрестная ссылка на родственные заявки

Настоящая заявка притязает на приоритет предварительной заявки США № 61/510,896, поданной 22 июля 2011 года, которая включена в настоящий документ путем ссылки.

10

Заявление об исследовании, спонсированном федеральным правительством

Настоящее изобретение было спонсировано за счет гранта № W81XWH-10-2-0035 Министерства обороны, присужденного Службой по закупкам медицинских исследований Вооруженными силами США, 820 Чэндлер Стрит, Форт-Детрик MD 21702-5014, которая также выступает в качестве ведомства управления закупками. Содержание раскрытой здесь информации необязательно отражает позицию или политику Правительства, и никакое официальное подтверждение не должно предполагаться. Правительство имеет определенные права на изобретение.

15

Предпосылки для создания изобретения

Изобретение относится к вакцинам против золотистого стафилококка (*Staphylococcus aureus*).

20

*Staphylococcus aureus* является ведущей причиной кожных инфекций, включая целлюлит и фурункулез, и входит в число самых распространенных причин бактериемии. Штаммы *S. aureus*, которые проявляют фенотип, стойкий к метициллину (MRSA), являются основными причинами медицинских и общественных инфекций, включая инвазивное заболевание иммунокомпетентных клеток хозяев, подавление иммунной реакции (например, нейтропения, трансплантаты твердого органа или костного мозга) и наследственные дисфункции иммунной системы, проявляющие возвратную кожную инфекцию (например, синдром Джобса, хроническое гранулематозное заболевание). Значительно влияние MRSA на здоровье общества представляет особую озабоченность в свете высоких показателей смертности, связанных с инвазивным заболеванием *S. aureus* даже при соответствующей противомикробной терапии (например, 15-40% при бактериемии и эндокардите). Увеличение числа случаев угрожающих жизни инфекций и снижение восприимчивости к антибиотикам требуют разработки эффективной вакцины, нацеленной на *Staphylococcus aureus*. Настоящее изобретение выполняет это требование.

25

30

Раскрытие изобретения

В общем, изобретение относится к способу вакцинации против *Staphylococcus aureus*, включающему этапы: а) идентификации млекопитающего (например, человека или не относящегося к человеческому роду млекопитающего, такого как домашний скот, например, корова, лошадь, свинья

или овца, или домашнее млекопитающее, например, собака или кошка), имеющее риск развития инфекции *Staphylococcus aureus* на коже или мягкой ткани; и b) введения упомянутому млекопитающему иммуногенного количества вакцины, включающей полипептид, содержащий выделенный белок 3 (Als3p) агглютининоподобной последовательности (Als) или его иммуногенный фрагмент, в фармацевтически приемлемой среде. Примеры полипептидов включают Als3p *Candida albicans* (например, Als3p, показанный на Фиг. 1А, например, SEQ ID NO: 1 или SEQ ID NO: 2, или его иммуногенный фрагмент). В других вариантах осуществления полипептид включает N-концевой домен Als3p *Candida albicans* или его иммуногенный фрагмент. Раскрытый здесь способ особенно подходит для вакцинации от стойкого к метициллину штамма *Staphylococcus aureus* (MRSA). Раскрытый здесь способ также подходит для вакцинации от других стойких к лекарствам штаммов *S. aureus* (например, стойких к ванкомицину, стойких к даптомицину и т.д.) или чувствительных к метициллину штаммов *S. aureus* (MSSA). В других вариантах осуществления полипептид конъюгирован с носителем, таким как гемоцианин фиссуреллы (KLH), CRM197, токсин столбняка, токсин дифтерии, фрагменты энтеротоксина В, белковый комплекс наружной мембраны *N. meningitidis* или любой другой белок-носитель, используемый в конъюгатных вакцинах в данной области. Такие носители также могут включать фаг, дрожжи, вирус, виросому или рекомбинантную вирусоподобную частицу. Вакцину обычно вводят внутримышечно, подкожно, внутрикожно, перорально или сублингвально, или же назначают для ингаляции в форме микрочастиц. По желанию, вакцину вводят как бустер-дозу. По выбору, вакцина может включать иммуностимулирующий адъювант. В других вариантах осуществления способ включает введение антибиотика против *S. aureus* в сочетании с вакциной, например, когда антибиотик объединяют в одной форме или вводят совместно с вакциной.

В еще одном аспекте изобретение предлагает способ вакцинации млекопитающего (например, человека или млекопитающего, не относящегося к человеческому роду или млекопитающего, не относящегося к человеческому роду, такого как домашний скот, например, корова, лошадь, свинья или овца, или домашнее млекопитающее, например, собака или кошка) против *Staphylococcus aureus*, включающий этапы: а) идентификация млекопитающего с риском развития инфекции *Staphylococcus aureus* на коже или мягкой ткани; и b) введения упомянутому млекопитающему эффективного количества вакцины, включающей полинуклеотид (например, выделенный полинуклеотид), кодирующий полипептид, включающий Als3p, или его иммуногенный фрагмент, введенный в подходящую среду доставки, которая может включать одно- или двухнитевую ДНК или РНК, плазмид или вирусный вектор двухнитевой ДНК, в фармацевтически приемлемой среде, при этом полинуклеотид экспрессируют *in vivo*, и млекопитающее генерирует иммунную реакцию. Вакцина, содержащая полинуклеотид активизирует иммунную реакцию у млекопитающего, например, продуцирование антител к Als3p, которые проявляют специфичность к Als3p.

В еще одном аспекте изобретение предлагает выделенный белок Als3 или его иммуногенный фрагмент для использования в способе лечения или профилактики инфекции *Staphylococcus aureus* на коже или мягкой ткани у млекопитающего.

В еще одном аспекте изобретение предлагает вакцину, включающую выделенный белок Als3 или его иммуногенный фрагмент, для использования в способе лечения или профилактики инфекции *Staphylococcus aureus* на коже или мягкой ткани у млекопитающего.

5 Такие Als3p, подходящие для приготовления выделенных белков или вакцин, включают идентифицированные в *Candida albicans*, *Candida krusei*, *Candida tropicalis*, *Candida glabrata* и *Candida parapsilosis*, а также те белки Als3p, которые идентифицированы при поисках в общедоступных базах данных.

В еще одном аспекте изобретение предлагает выделенный белок Als3, причем аминокислотная последовательность выделенного белка Als3 состоит из SEQ ID NO: 2.

10 В еще одном аспекте изобретение предлагает фармацевтическую композицию, включающую выделенный белок Als3, причем аминокислотная последовательность выделенного белка Als3 состоит из SEQ ID NO: 2, и фармацевтически приемлемый наполнитель.

В еще одном аспекте изобретение предлагает вакцину, включающую выделенный белок Als3, причем аминокислотная последовательность выделенного белка Als3 состоит из SEQ ID NO: 2. В некоторых вариантах осуществления этот белок конъюгирован с носителем, таким как гемоцианин фиссуреллы (KLH), CRM197, токсин столбняка, токсин дифтерии, фрагменты энтеротоксина В, белковый комплекс наружной мембраны *N. meningitidis* или любой другой белок-носитель, используемый в конъюгатных вакцинах в данной области. Такие носители также могут включать фаг, дрожжи, вирус, виросому или рекомбинантную вирусоподобную частицу. Вакцину обычно вводят внутримышечно, подкожно, внутрикожно, перорально или сублингвально, или назначают для ингаляции в форме микрочастиц. По желанию, вакцину вводят как бустер-дозу. Вакцина, по выбору, может включать иммуностимулирующий адъювант. В других вариантах осуществления вакцина может включать сочетание выделенного белка Als3 и одного или нескольких других выделенных белков Als, например, производных от штамма *Candida*, выбираемого из группы, состоящей из *Candida albicans*, *Candida krusei*, *Candida tropicalis*, *Candida glabrata* и *Candida parapsilosis*.

В еще одном аспекте изобретение предлагает вакцину, включающую полинуклеотид (например, выделенный полинуклеотид), кодирующий полипептид, включающий Als3p, или его иммуногенный фрагмент, введенный в подходящую среду доставки, которая может включать одно- или двухнитевую ДНК или РНК, плазмид или вирусный вектор двухнитевой ДНК, в фармацевтически приемлемой среде. Например, иммуногенная полинуклеотидная вакцина Als3, например, нуклеинокислотная последовательность которой содержит или состоит из SEQ ID NO: 3 частично или полностью и которая подходит для использования в качестве вакцины, может быть приготовлена, например, из гена Als3 или его иммуногенного фрагмента. Вакцина может кроме того включать полинуклеотид, кодирующий иммуностимулирующий полипептид, который экспрессирован совместно с Als3p. Такие полинуклеотидные вакцины могут быть приготовлены как вакцины для инъекций, например, в форме физиологически приемлемых жидких растворов или эмульсий для введения полинуклеотида. Полинуклеотид может быть связан с липосомами, такими как липосомы лецитина или

другими липосомами, известными в данной области, такими как липосома нуклеиновой кислоты (например, которая описана в опубликованной Международной заявке № WO 93/24640), или полинуклеотид может быть связан с адьювантом. Липосомы, включающие катионные липиды, спонтанно и быстро реагируют с полианионами, такими как ДНК и РНК, результатом чего являются комплексы липосомы/нуклеиновой кислоты, которые захватывают до 100% полинуклеотида. Помимо этого, эти поликатионные комплексы сливаются с клеточными мембранами, что приводит к доставке в клетки полинуклеотида, который обходит разрушающие ферменты липосомного компартмента. В опубликованной Международной заявке № WO 94/27435 описаны композиции для генетической иммунизации, включающие катионные липиды и полинуклеотиды. Предпочтительно, можно использовать агенты, которые способствуют клеточному приему полинуклеотидов, такие как ионы кальция, вирусные белки, агенты, способствующие электропорации и трансфекции. Жидкие, а также лиофилизованные формы, которые должны быть восстановлены, предпочтительно включают буферы в количествах, необходимых для подходящей регулировки pH раствора для инъекций.

В настоящем документе выражения “инфекция *Staphylococcus aureus* на коже или мягкой ткани”, “инфекция *Staphylococcus aureus* на структуре кожа/кожа” используются взаимозаменяемо и относятся к инфекции на коже или мягкой ткани (например, целлюлиту, абсцессу мягкой ткани, дермонекрозу, миозиту или другим инфекциям), являющейся результатом поступления в организм *S. aureus* в месте, где кожа нарушена порезом, ссадиной, укусом или другой раной. В некоторых случаях инфекция *S. aureus* на структуре кожа/кожа является результатом *S. aureus*, живущего в организме, и может происходить спонтанно при отсутствии видимого места травмы или раны на коже. Такие инфекции могут влиять на слои кожи или более глубокие ткани, такие как мышечные и соединительные ткани (переплетающийся каркас ткани, который формирует связки, сухожилия и другие опорные структуры тела). Абсцессы кожи также могут появляться в тех областях кожи, где организм боролся с инфекцией *S. aureus*. Более важными штаммами *S. aureus*, ответственными за инфекции на коже или мягкой ткани, является стойкий к антибиотикам *Staphylococcus aureus*, известный как стойкий к метициллину *Staphylococcus aureus* (MRSA); стойкие к ванкомицину и даптомицину штаммы *S. aureus* также могут вызывать инфекцию на структуре кожа/кожа. MRSA стойкий к обычным антибиотикам. Инфекция *Staphylococcus aureus* на структурах кожа/кожа также может быть вызвана чувствительным к метициллину *Staphylococcus aureus* (MSSA).

Млекопитающие с риском развития инфекции *S. aureus* на коже или мягкой ткани могут быть вылечены в профилактическом режиме. Альтернативно, млекопитающие могут получать лечение при присутствии симптомов инфекции *S. aureus* на коже или мягкой ткани. Описанная здесь вакцинация будет снижать тяжесть, задерживать или препятствовать развитию симптомов. Млекопитающие имеют повышенный риск инфекции, если они госпитализированы или длительное время находятся в лечебном заведении, получают лечение антибиотиками или имеют иммунодефицит, включая детей с ВИЧ/СПИД или другими заболеваниями, которые ухудшают иммунную функцию, пациентов, имеющих частые контакты с системой здравоохранения, имеющих хроническое заболе-

вание, такое как диабет, рак, ВИЧ/СПИД, являющихся очень молодыми или очень старыми, часто использующими антибиотики, имеющих открытую рану, дерматит или поражения кожи, плохо питающиеся или плохо соблюдающих гигиену. Другие млекопитающие с риском включают проживающих в стесненных бытовых условиях, военнослужащих, особенно в действующей армии, спортсменов и заключенных. Также риску развития инфекции *S. aureus* на коже или мягкой ткани подвержены те лица, которые раньше имели такие инфекции, или пациенты, которым назначены или проведена хирургическая или инвазивная медицинская операция.

Под “Als3p” понимается полипептид, который по существу идентичен аминокислотной последовательности, показанной на Фиг. 1А, например, SEQ ID NO: 1 или SEQ ID NO: 2, или белку Candida ALS3, идентифицированному в GenBank: XP\_710431.1, XP\_710435.1, AAO72959.1, XP\_712646.1, XP\_712666.1, EAK91173.1, EAK91169.1, AAO72958.1, EAK93494.1, EAK93472.1, O74623.1, AAD02580.1, EAK90704.1, XP\_709985.1. Желательно, чтобы Als3p имел по меньшей мере 70, 75%, 80%, 85%, 90%, 95%, 99% или даже 100% идентичность с последовательностью, показанной на Фиг. 1А, например, SEQ ID NO: 1 или SEQ ID NO: 2.

Под “Als3p-фрагментом” или “фрагментом Als3p” понимается часть полипептида Als3p, содержащая меньше чем 1050, 1025, 1000, 975, 950 или 945 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты Als3p имеют в длину 300 – 350 или 250 – 500 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагмент имеет в длину меньше чем 1050, 1025, 1000, 975, 950 или 945, 940, 937, 936, 935, 934, 933, 932, 931 или 930, 920, 910, 900, 890, 880, 870, 860, 850, 840, 830, 820, 810, 800, 790, 780, 770, 760, 750, 740, 730, 720, 710, 700, 690, 680, 670, 660, 650, 640, 630, 620, 610, 600, 590, 580, 570, 560, 550, 540, 530, 520, 510, 500, 490, 480, 470, 460, 450, 440, 430, 420, 410, 400, 390, 380, 370, 360, 350, 340, 330, 320, 310, 300, 290, 280, 270, 260, 250, 240, 230, 220, 210, 200, 190, 180, 170, 160, 150, 140, 130, 120, 110, 100, 90, 80, 70, 60, 50, 40, 30, 25, 20, 15 или 10 аминокислот и в некоторых случаях является иммуногенным.

Одним примером фрагмента Als3p является SEQ ID NO: 2, которая показана на Фиг. 1А, или ее фрагменты. В некоторых случаях фрагменты Als3p имеют в длину от 14 до 20 аминокислот. В общем, фрагмент может иметь в длину меньше чем, например, 325, 320, 310, 300, 290, 280, 270, 260, 250, 240, 230, 220, 210, 200, 190, 180, 170, 160, 150, 140, 130, 120, 110, 100, 90, 80, 70, 60, 50, 40, 30, 25, 20, 19, 18, 17, 16, 15, 14, 13, 12 или 11 аминокислот и желательно является иммуногенным. В некоторых случаях фрагмент Als3p имеет в длину от 14 до 20 аминокислот.

Помимо этого, фрагменты Als3p, например, могут содержать одну или несколько консервативных замен аминокислот в последовательности, показанной на Фиг. 1А, например, SEQ ID NO: 1 или SEQ ID NO: 2. Другие желательные фрагменты Als3p содержат одну или несколько консервативных замен аминокислот в последовательности, показанной на Фиг. 1А, например, SEQ ID NO: 1 или SEQ ID NO: 2, и/или по меньшей мере одну фланкирующую аминокислоту (например, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 или 10 фланкирующих аминокислот) на N- и/или C-конце последовательности, показанной на Фиг. 1А, например, SEQ ID NO: 1 или SEQ ID NO: 2. Другие предпочтительные фрагменты

Als3p содержат семь или больше непрерывных аминокислот последовательности, показанной на Фиг. 1А, например, SEQ ID NO: 1 или SEQ ID NO: 2.

Неограничивающие примеры фрагмента Als3p включают 1-40, 10-50, 20-60, 30-70, 40-80, 50-90, 60-100, 70-110, 80-120, 90-130, 100-140, 110-150, 120-160, 130-170, 140-180, 150-190, 160-200, 170-210, 180-220, 190-230, 200-240, 210-250, 220-260, 230-270, 240-280, 250-290, и 260-300, 270-310, 280-320 и 290-331 аминокислот последовательности, показанной на Фиг. 1А, например, SEQ ID NO: 1 или SEQ ID NO: 2; и эти фрагменты имеют один или несколько из следующих признаков: одну или несколько консервативных замен аминокислот (например, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15 или 16 консервативных замен аминокислот) в последовательности, показанной на Фиг. 1А, например, SEQ ID NO: 1 или SEQ ID NO: 2; одну или несколько аминокислот (например, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15 или 16 аминокислот), отсеченных от N- и/или C-конца последовательности, показанной на Фиг. 1А, например, SEQ ID NO: 1 или SEQ ID NO: 2; и по меньшей мере одну фланкирующую аминокислоту (например, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 или 10 фланкирующих аминокислот) на N- и/или C-конце последовательности, показанной на Фиг. 1А, например, SEQ ID NO: 1 или SEQ ID NO: 2.

Под “по существу идентичной” понимается аминокислотная последовательность или нуклеинокислотная последовательность, которая имеет по меньшей мере 50% идентичность с контрольной последовательностью. Такая последовательность обычно по меньшей мере, например, на 50%, 60%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95%, 96%, 97%, 98% или 99% идентична контрольной последовательности на уровне аминокислот или уровне нуклеиновых кислот. В общем, для полипептидов длина последовательностей сравнения может составлять по меньшей мере пять аминокислот, например, 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 125, 150, 175, 200, 250, 300 или больше аминокислот, вплоть до полной длины полипептида. Для нуклеиновых кислот длина последовательностей сравнения обычно может составлять меньшей мере 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 125, 150, 175, 200, 250, 300, 400, 500, 600, 700, 800, 900 или больше нуклеотидов, вплоть до полной длины молекулы нуклеиновой кислоты. При этом понимается, что для целей определения идентичности последовательности при сравнении последовательности ДНК с последовательностью РНК нуклеотид тимин эквивалентен нуклеотиду урацилу.

Также рассматриваются нуклеинокислотные последовательности, которые кодируют любой из полипептидов Als3p или их фрагментов, упомянутых в настоящем документе.

В том смысле, как это здесь используется, когда полипептидная или нуклеинокислотная последовательность упоминается как имеющая “по меньшей мере X% идентичности последовательности” с контрольной последовательностью, под этим понимается, что по меньшей мере X процентов аминокислот или нуклеотидов в полипептиде или нуклеиновой кислоте идентичны таковым в контрольной последовательности, когда такие последовательности оптимально выровнены. Оптимальное выравнивание последовательностей можно определить разными способами, которые известны в данной области, например, используя алгоритм выравнивания Смита-Уотермена (Smith et al., J. Mol.

Biol. 147:195-7, 1981) и компьютерные программы BLAST (Basic Local Alignment Search Tool; Altschul et al., J. Mol. Biol. 215: 403-10, 1990). Эти и другие алгоритмы выравнивания доступны посредством использования общедоступного компьютерного программного обеспечения, такого как “Best Fit” (Smith and Waterman, Advances in Applied Mathematics, 482-489, 1981), которое включено в GeneMatcher Plus™ (Schwarz and Dayhoff, Atlas of Protein Sequence and Structure, Dayhoff, M.O., Ed pp 353-358, 1979), BLAST, BLAST-2, BLAST-P, BLAST-N, BLAST-X, WU-BLAST-2, ALIGN, ALIGN-2, CLUSTAL или Megalign (DNASTAR). Помимо этого, специалисты в данной области могут определить подходящие параметры для измерения выравнивания, включая любые алгоритмы, необходимые для достижения оптимального выравнивания по длине сравниваемых последовательностей.

10 Под “адьювантом” понимается одно или несколько веществ, которые вызывают стимуляцию иммунной системы. В этом контексте адьювант используют для усиления иммунной реакции на один или несколько антигенов или антител вакцины. Адьювант может быть введен пациенту до, вместе или после введения вакцины или антитела. Примеры химических соединений, используемых в качестве адьювантов, включают, но без ограничения, соединения алюминия (например, квасцы, Альгидрогель), масла, блок-полимеры, комплексы, стимулирующие иммунную систему, витамины и минералы (например, витамин Е, витамин А, селен и витамин В12), Quil А (сапонины), компоненты клеточных стенок бактерий и грибов (например, липополисахариды, липопротеины и гликопротеины), гормоны, цитокины и костимулирующие факторы.

15 Под “носителем” в контексте конъюгата понимается доля или частица, например, KLH, CRM197, токсоида столбняка, токсоида дифтерии, фрагментов энтеротоксина В, белкового комплекса наружной мембраны *N. meningitides*, любого другого белка-носителя, фага, дрожжей, вируса, виросомы или рекомбинантной вирусоподобной частицы, которая подходит для связи с описанным здесь полипептидом или его отображения.

25 Под “конъюгатом” понимается соединение, которое включает полипептид изобретения, связанный с другой долей или частицей, например, KLH, CRM197, токсоида столбняка, токсоида дифтерии, фрагментов энтеротоксина В, белкового комплекса наружной мембраны *N. meningitides*, любого другого белка-носителя, фага, дрожжей, вируса, виросомы или рекомбинантной вирусоподобной частицы.

30 Под “иммуногенным” понимается любое вещество, которое способно индуцировать иммунную реакцию у пациента.

35 Под “иммуногенным количеством” в контексте вакцины понимается количество вакцины, требуемое для индукции иммунной реакции у пациента клинически релевантным способом. Иммуногенное количество вакцины, используемое при осуществлении на практике способов вакцинации, которые здесь описаны, изменяется в зависимости от способа введения, возраста, массы тела и общего здоровья пациента. В конечном счете, решение по подходящему количеству и режиму дозировки принимает врач, выписывающий вакцину.

Под “выделенным” или “очищенным” понимается отделенное от других естественно сопро-



5  
10  
15  
20  
25  
30  
35

вождающих компонентов. Обычно соединение (например, нуклеиновая кислота, полипептид, анти-тело или небольшая молекула) по существу выделено, если оно по меньшей мере на 60% по массе свободно от белков и/или встречающихся в природе органических молекул, с которыми оно естественно связано. Это определение также распространяется, например, на полипептид или молекулу нуклеиновой кислоты, выделенную из ее фланкирующих последовательностей (например, для аминокислотной последовательности "выделенная" относится к последовательности, которая свободна от фланкирующих аминокислот, с которыми эта последовательность естественно связана в полипептиде). В некоторых случаях соединение выделено по меньшей мере на 75%, более предпочтительно по меньшей мере на 90% и наиболее предпочтительно по меньшей мере на 99% по массе. Выделенное соединение, например полипептид, может быть получено стандартными способами, например, экстракцией из натурального источника (например, очищение из клетки, инфицированной *Candida*); экспрессией рекомбинантной нуклеиновой кислоты, кодирующей Als3p, фрагмент или вариант Als3p или его составной белок, в любой стандартной системе экспрессии, включающей, но без ограничения, *E. coli* или *Saccharomyces cerevisiae*, или химическим синтезом полипептида. Чистота может быть измерена любым подходящим способом, например, колоночной хроматографией, электрофорезом на полиакриламидном геле или анализом ЖХВР.

20

Под "связанным с" или "конъюгированным с" в контексте конъюгата понимается ковалентное или не ковалентное взаимодействие между полипептидом и носителем или сливающимся объектом. Не ковалентные взаимодействия включают, но без ограничения, водородную связь, ионные взаимодействия между заряженными группами, электростатическое связывание, ванн-дер-ваальсовы взаимодействия, гидрофобные взаимодействия между неполярными группами, липофобные взаимодействия и притяжения, основанные на LogP.

25

Термины "пептид", "полипептид" и "белок" используются взаимозаменяемо и относятся к любой цепи из двух и больше натуральных или ненатуральных аминокислот, независимо от пост-трансляционной модификации (например, гликозилирования или фосфорилирования), составляющей весь или часть встречающегося в природе или не встречающегося в природе полипептида или пептида, который описан в настоящем документе.

30

Термины "фармацевтически приемлемый носитель" и "фармацевтически приемлемый наполнитель" используются взаимозаменяемо и означают носитель или наполнитель, который физиологически приемлем для млекопитающего, получающего лечение, при сохранении терапевтических свойств соединения, с которым его вводят. Одним примером вещества фармацевтически приемлемого носителя является физиологический раствор. Другие физиологически приемлемые носители и их составы известны специалистам в данной области и описаны, например, в Фармацевтике Ремингтона (21-е издание), под ред. Э. Геннаро, 2005, Lippincott, Williams & Wilkins, Philadelphia, штат Пенсильвания.

35

Под "фармацевтической композицией" понимается композиция, содержащая полипептид, конъюгат, вакцину или антитело изобретения, вместе с фармацевтически приемлемым наполнителем,

которая производится и продается с одобрения государственного регулирующего органа как часть терапевтического режима для лечения или профилактики заболевания или события у млекопитающего. Фармацевтические композиции могут иметь форму, например, для внутривенного введения (например, стерильный раствор, свободный от закупоривающих частиц и в системе растворителя, подходящей для внутривенного применения), для перорального введения (например, таблетка, капсула, овальная таблетка, желатиновая капсула или сироп) или любую другую форму, описанную в настоящем документе, например, форму разовых доз.

Под "лечением" понимается медицинский уход за млекопитающим, например, человеком или млекопитающим, не относящимся к человеческому роду, с намерением излечить, уменьшить, стабилизировать, снизить вероятность или предотвратить заболевание, патологическое состояние, нарушение или событие путем введения фармацевтической композиции. Этот термин включает активное лечение, то есть лечение, специфически направленное на улучшение, или связанное с излечением заболевания, патологического состояния, нарушения или события, а также включает этиотропную терапию, то есть лечение, направленное на устранение причины соответствующего заболевания, патологического состояния, нарушения или события. Кроме того, этот термин включает паллиативное лечение, то есть лечение, предназначенное для снижения симптомов, а не на излечение заболевания, патологического состояния, нарушения или события; симптоматическое лечение, то есть лечение, направленное на системные симптомы соответствующего заболевания, патологического состояния, нарушения или события; профилактическое лечение, то есть лечение, направленное на минимизацию или частичное или полное ингибирование развития соответствующего заболевания, патологического состояния, нарушения или события, например, у млекопитающего, которое еще не больно, но которое восприимчиво или имеет иной риск к конкретному заболеванию, патологическому состоянию, нарушению или событию; и поддерживающую терапию, то есть лечение, применяемое для дополнения другой специфической терапии, направленной на улучшение соответствующего заболевания, патологического состояния, нарушения или события.

Под "вакциной", как она здесь используется, понимается композиция, которая вызывает иммунную реакцию у пациента, которому она введена. Режим введения, доза и число введений могут быть оптимизированы специалистами в данной области известным способом.

Под термином "вакцинировать", как он здесь используется, понимается лечение млекопитающего путем введения вакцины, например для предотвращения или уменьшения симптомов заболевания, патологического состояния, нарушения или события.

Другие признаки и преимущества изобретения станут очевидными из последующего подробного описания, чертежей и формулы изобретения.

#### Краткое описание чертежей

На Фиг. 1А приведен листинг двух аминокислотных последовательностей A1s3p, SEQ ID NO: 1 и SEQ ID NO: 2.

На Фиг. 1В приведен листинг одной нуклеинокислотной последовательности Als3, SEQ ID NO: 3.

5 На Фиг. 2 приведен набор фотографий, показывающих сравнительную кинетику эффективности NDV-3, оцененную путем получения изображений *in vivo*. Фотографии показывают мышей в каждой из групп дозирования в дни 2, 4 и 7 после инфицирования.

На Фиг. 3 приведен график, показывающий, что NDV-3 ограничивает объем абсцесса MRSA у мышей на структуре кожа/кожа. График показывает средний объем (см<sup>3</sup>) абсцессов в контрольной группе и в группах дозирования 3 мкг, 10 мкг, 30 мкг и 100 мкг NDV-3.

10 На Фиг. 4 приведены две фотографии, показывающие, что NDV-3 ограничивает объем абсцесса MRSA у мышей на структуре кожа/кожа. Слева мышь из контрольной группы; справа мышь из группы дозирования 100 мкг NDV-3.

На Фиг. 5 приведен график, показывающий, что NDV-3 подавляет пролиферацию MRSA у мышей на структуре кожа/кожа. График показывает среднее избыточное выделение/абсцесс для контрольной группы и для групп дозирования 3 мкг, 10 мкг, 30 мкг и 100 мкг NDV-3.

15 На Фиг. 6 приведен набор изображений, показывающих, что NDV-3 ограничивает пролиферацию MRSA и увеличивает число нейтрофилов. Приведенные данные взяты в группе дозирования 100 мкг NDV-3 на день 7 после инфицирования.

20 На Фиг. 7 приведен набор изображений, показывающих, что NDV-3 увеличивает число T-клеток CD3+ и индуцирует экспрессию IL-17. Приведенные данные взяты в группе дозирования 100 мкг NDV-3 на день 7 после инфицирования.

На Фиг. 8 приведен набор изображений, показывающих, что NDV-3 стимулирует экспрессию IL-22 и реакцию β-дефензина. Приведенные данные взяты в группе дозирования 100 мкг NDV-3 на день 7 после инфицирования.

25 На Фиг. 9 приведен график, показывающий площадь срединного бокового абсцесса у контрольных и вакцинированных мышей.

На Фиг. 10 представлен график, показывающий объем срединного бокового абсцесса у контрольных и вакцинированных мышей.

30 На Фиг. 11 представлен график, показывающий средний объем абсцесса из-за штаммов MRSA у контрольных и вакцинированных мышей на день 7 после инфицирования. Звездочками указано значительное уменьшение по сравнению с соответствующим контролем.

На Фиг. 12 приведено составное изображение иммунофлуоресценции абсцесса MRSA у мыши, вакцинированной NDV-3 (100 мкг).

Фиг. 13 приведено составное изображение иммунофлуоресценции абсцесса MRSA от контрольной мыши.

35 Файл патента или заявки содержит чертежи (Фиг. 2, 4, 6-8, 12 и 13) в цвете. Копии этой публикации патента или патентной заявки с цветными чертежами будут предоставлены Ведомством по запросу и при уплате требуемой пошлины.

### Подробное описание

5 Как будет сказано ниже, белок 3 агглютининоподобной последовательности (Als3p) позволяет вакцинировать от *S. aureus* млекопитающих, идентифицированных как имеющих риск развития инфекции *S. aureus* на коже или мягкой ткани.

В нижеприведенных анализах (в частности в пилотном исследовании Примера 1 и оптимизированном исследовании Примера 2), предназначенных для оценки эффективности вакцины Als3p против развития инфекции *S. aureus* на коже или мягкой ткани на мышинной модели инфекции MRSA структуры кожа/кожа (на структуре кожа/кожа), организмы и способы описаны впервые.

10

## **ОРГАНИЗМЫ**

### **Штаммы MRSA**

- 5            MRSA Xen30 (lux+) Roche-16  
              MRSA LAC-USA300 USA300  
              MRSA MW2 USA400

10            Штамм Xen30 *Staphylococcus aureus* использовали в этих исследованиях *in vivo*. Он получен из ро-  
дительского штамма *S. aureus* MRSA-16 (Roche) и содержит оперон *luxA-E* в одном сайте хромосом-  
ной интеграции. Этот штамм MRSA продуцирует фермент люциферазу и альдегидный субстрат и  
конститутивно подает биолюминисцентный сигнал в метаболически активном состоянии. Его виру-  
лентность эквивалентна другим штаммам MRSA в мышинной модели на структуре кожа/кожа, ис-  
пользованной как проверенная в пилотных исследованиях, и все испытанные штаммы имели в ином  
15 сходные фенотипы и характеристики роста. Log-фазные клетки (BHI; 37 °C) были культивированы  
из количественно подтвержденных основных банков клеток с подтвержденной вирулентностью, соб-  
раны и суспендированы в фосфатном буфере, подвергнуты действию ультразвука и количественно  
определены спектрофотометрией до желательного числа КОЕ.

### **СПОСОБЫ**

20            Эффективность вакцины NDV-3 оценивали на мышах на модели структуры кожа/кожа против стой-  
кого к метициллину SA (MRSA): Xen30 (lux+); LACUSA300 или MW2 (USA400). NDV-3 является  
составом из рекомбинантного N-конца белка Als3 поверхностного белка *Candida* (Фиг. 1A; SEQ ID  
NO:2) и адьюванта Альгидрогель® в фосфатном буферном физрастворе, pH 7, например, с дозой 0,5  
25 мл, содержащей, например, 30 - 300 мкг белка Als3 и, по выбору, кроме того содержащей гидроксид  
алюминия в концентрации 1,0 мг Al/мл. Эффективность сравнивали между режимами NDV-3, вво-  
димыми с адьювантом альгидрогелем (IM) в день 0 и как бустер-доза в день 21. Контрольные мыши  
получали только адьювант. Инфицирование путем подкожной инокуляции двух флангов ( $2 \times 10^7$   
КОЕ) произошло через 14 суток после бустер-дозы. Площадь, объем и КОЕ абсцесса количественно  
30 определяли в течение нескольких суток после инфицирования. Изображения *in vivo* (IVIS) истечения  
абсцесса были получены на мышах, инфицированных Xen30. Реакции на сывороточный IgG  
(ELISA), IFN- $\gamma$  и IL-17A (ELISpot) были количественно определены в параллельных режимах вакци-  
ны. Ткань IL-17A, IL-22, m $\beta$ D-3, клетки CD3+ и сигналы нейтрофилов оценили в день 7 после инфи-  
цирования с помощью иммуногистохимии.

35            Вакцина. Вакцинация NDV-3 была оценена для диапазона дозировки с использованием идентичного  
режима адьюванта альгидрогеля. Дозы 3, 10, 30, 100 или 300 мкг (IM) исследовали параллельно. По-  
сле первичной вакцинации (день 0) ввели идентичную бустер-дозу в день 21 исследования. Мышей  
инфицировали через 14 суток после бустер-дозы (день 35 исследования).

Мышиная модель структуры кожа/кожа. Все исследования на животных выполняли согласно одобренной политике LABioMed использования животных Медицинского центра UCLA в Харборе. Мышей Balb/C (компании Harlan) вакцинировали, как сказано выше. Моделью подкожного абсцесса кожи/мягкой ткани для этих исследований послужила модифицированная модель Динга и др. (Ding *et al.*) (*J Bacteriol* 2008 190:7123-9) и/или Войича и др. (Voyich *et al.*) (*J Infect Dis* 2006 194:1761-1770). В день 35 исследования мышей анестезировали, фланки выбрили и стерилизовали, и инокуляты  $2 \times 10^7$  КОЕ (без гранул или матрикса) ввели в подкожный компартмент путем инъекции (100 мкл). В каждом исследовании использовали как минимум 20 мышей для контрольной или вакцинируемой групп.

Количественное определение абсцесса. Площадь/объем абсцесса измеряли в каждом боку мыши в течение периода исследования вплоть до 14 суток после инфицирования. Для этого мышей анестезировали, и оценивали длину ( $l$ ) и ширину ( $w$ ) места поражения, чтобы количественно определить площадь абсцесса или дермонекроза ( $\text{см}^2$ ). Объем абсцесса ( $\text{см}^3$ ) вычислили согласно формулы для сферического эллипсоида:  $[v = (\pi/6) \times l \times w^2]$ .

Исследования изображений. Штамм Xep30 MRSA имеет собственный оперон *lux*, интегрированный в его хромосому. Этот конструкт кодирует альдегидный субстрат и сам фермент люциферазу; таким образом, экзогенного субстрата люциферина не требуется (Kadugamuwa *et al.*, *Infect Immun* 2003 71:882-890). В выбранные дни исследования получали изображения *in vivo* (IVIS) контрольных и вакцинированных мышей, используя систему IVIS (компания Caliper Life Sciences, Inc.). Сигналы люминисценции фиксировали за период пять минут и анализировали, используя программное обеспечение Living Image, как фотоны / мин / абсцесс.

Количественная культура. В определенные моменты времени после инфицирования мышей гуманно умерщвляли и обрабатывали для получения количественной культуры абсцессов. Каждый бок разрезали асептически, абсцесс удаляли и подготавливали для культивирования. Абсцессы гомогенизировали по отдельности и последовательно разбавляли в стерильном фосфатном буфере для количественной культуры на агаровых планшетах с овечьей кровью. Культуры инкубировали (37 °C) в течение 24 часов и подсчитывали полученные колонии.

Иммунологические механизмы. Множественные и комплементарные подходы использовали для оценки потенциальных коррелятов эффективности вакцины NDV-3 на мышинной модели с инфекцией MRSA на структуре кожа/кожа. Эти исследования были направлены на штамм Xep30, позволяющий корреляцию с данными системы IVIS в конечной точке 7 суток.

А. Количественное определение антитела. Уровни антитела сывороточного IgG определяли в формате ELISA с 96 лунками для некоторого диапазона разбавлений. Значения представляют разбавление, скорректированное на геометрическое среднее, трех одинаковых анализов для сравнения иммунизированных сывороток с контрольной.

5

В. Количественное определение цитокина. Реакции Т-клеток IFN- $\gamma$  и IL-17A определяли путем ELISpot-анализа спленоцитов, выделенных из иммунизированных против контрольных мышей, и подвергали воздействию иммуногена NDV-3. Число клеток, образующих ореол определяли количественно для  $10^6$  клеток, продуцирующих или IFN- $\gamma$ , или IL-17A. Жизнеспособность клеток проверяли продуцированием IFN- $\gamma$  после стимуляции форбол-12-миристат-13-ацетатом (ФМА) и иономицином по установленным протоколам.

10

С. Иммуногистохимия. Иммунологические детерминанты, связанные с эффективностью вакцины, оценивали стандартными способами в тканях, полученных от вакцинированных и контрольных животных через 7 суток после инфицирования. Вкратце, для иммуногистохимических исследований вертикальные срезы 3 мкм, введенные в парафин, были депарафинизированы и повторно гидрированы, после чего был проведен поиск индуцированного теплом антигена в целевом растворе для поиска (компания Dako, Карпинтерия, Калифорния). Срезы инкубировали с двойным эндогенным блокирующим буфером (компания Dako) в течение 15 мин при комнатной температуре, чтобы блокировать активность эндогенной пероксидазы, и неспецифическое связывание антитела блокировали путем инкубации с 5% нормальной сывороткой, соответствующей первичному антителу. Затем срезы инкубировали в течение ночи при 4 °C с первичным антителом, нацеленным на специфический антиген, представляющий интерес (Таблица 1). Затем срезы промыли и инкубировали в течение 30 мин с подходящим вторичным антителом (Таблица 1), либо конъюгированным с пероксидазой хрена, либо биотинилированным (компания Santa Cruz Biotechnology, Санта-Круз, Калифорния). Затем было достигнуто иммуногистохимическое проявление путем 30-минутного проявления в стрептавидине-пероксидазе хрена (компания Dako) и 3,3'-диаминобензидине (ДАБ; компания Vector Laboratories, Берлингем, Калифорния) и контрастно окрасили гематоксилином. Изображения получали, используя микроскоп Olympus BX43 с цифровой камерой для получения изображений.

15

20

25

30

Д. Иммунофлуоресценция. Для оценки воздействия вакцины NDV-3 на взаимосвязи иммунологических детерминант и *S. aureus* в контексте инфицирования *in vivo*, исследования иммунофлуоресценции с использованием конфокальной микроскопии были выполнены установленными способами. Вкратце, срезы, введенные в парафин, были приготовлены, как сказано выше, и инкубированы с иммунофлуоресцентным буфером (1% бычий сывороточный альбумин и 2% фетальная телячья сыворотка) в течение одного часа при комнатной температуре. Первичные антитела, направленные на представляющие интерес антигены-мишени (Таблица 1), инкубировали со срезами тканей от кон-

35

трольных и вакцинированных мышей при 4 °С в течение ночи. Далее соответствующие вторичные антитела (Таблица 1), разбавленные в буфере IFF (2 мкг/мл), инкубировали в течение 60 минут. Срезы затем промыли в фосфатном буфере и установили, используя Vectashield H-1500 (компания Vector Laboratories, Берлингем, Калифорния) так, чтобы минимизировать фотообесцвечивание. Изображения получали с помощью конфокального микроскопа Leica SP2, используя аргоновый (488 нм), криптоновый (568 нм) и гелий-неоновый (633 нм) лазеры и конфокальное программное обеспечение версии 2.0 (компания Leica Instruments, Германия).

10 **Таблица 1.** Антитела, использованные для иммуногистологических или иммунофлуоресцентных исследований

**Первичные антитела**

**Антиген-мишень**

- Лу-6G (гранулоциты)
- Лу-6C (моноциты/макрофаги)
- 15 Мышиный  $\beta$ -дефензин-1 (mBD-1)
- Мышиный  $\beta$ -дефензин-3 (mBD-3)
- Мышиный тромбоцитарный фактор 4 (PF-4)
- Staphylococcus aureus* (мышь)
- Staphylococcus aureus* (кролика)
- 20 Стафилококковый белок А
- CD3- $\gamma$
- CD3- $\epsilon$
- IL-17
- IL-22

25

**Вторичные антитела**

- Конъюгированное с Alexa 488 ослиное антитело к кролику
- Конъюгированное с Alexa 488 ослиное антитело к крысе
- Конъюгированное с Alexa 555 козье антитело к крысе
- 30 Конъюгированное с Alexa 568 ослиное антитело к кролику
- Конъюгированное с Alexa 633 ослиное антитело к козе
- Конъюгированное с Alexa 647 ослиное антитело к кролику
- Конъюгированный с Alexa 633 стрептавидин

35 **Статистические анализы.** Различия в результатах экспериментов сравнили на основании оценок степеней, показывающих, что 16 – 20 мышей в группе дают степень > 85%, чтобы детектировать 1 log-разницу в КОЕ на 1 грамм ткани, или площадь абсцесса 2 мм ( $\alpha = 0,05$ ; U-критерий Манна-Уитни. Значения *P* указаны в Таблице 2 и Таблице 3 (ниже).

40 **Пример 1**

В пилотном исследовании вакцинацию NDV-3 выполнили с уменьшенными параметрами на структуре кожа/кожа из-за MRSA с эквивалентной эффективностью в ограничении площади и объема абсцесса и КОЕ для штаммов Хеп30, USA300 и MW2. Мышиную иммунную реакцию коррелиро-



вали с эффективностью защиты, связанной с дозой NDV-3. Эти результаты показаны в Таблице 2 и на Фиг. 2. Эти результаты показывают, что вакцина NDV-3 индуцировала жесткие реакции В- и Т-клеток, причем эти реакции соответствовали эффективности защиты от MRSA в мышинной модели на структуре кожа/кожа.

5

**Таблица 2.** Эффективность NDV-3 в MRSA Xen30 на структуре кожа/кожа и иммунная реакция в мышинных моделях.

**Table 1.** NDV3 efficacy in MRSA Xen30 SSSI and immune response in murine models.

<b>Abscess</b>	<b>Control</b>	<b>3µg</b>	<b>10µg</b>	<b>30µg</b>	<b>100µg</b>	<b>300µg</b>
<b>Area 7d</b>	1.88cm <sup>2</sup>	1.47cm <sup>2*</sup>	1.59cm <sup>2*</sup>	0.99cm <sup>2††</sup>	0.77cm <sup>2††</sup>	0.69cm <sup>2††</sup>
<b>Volume 7d</b>	1.29cm <sup>3</sup>	0.95cm <sup>3*</sup>	0.96cm <sup>3**</sup>	0.46cm <sup>3††</sup>	0.34cm <sup>3††</sup>	0.29cm <sup>3††</sup>
<b>Flux 7d</b>	1.92x10 <sup>5</sup>	1.48x10 <sup>5*</sup>	1.81x10 <sup>5</sup>	1.07x10 <sup>5*</sup>	1.65x10 <sup>5*</sup>	9.03x10 <sup>4††</sup>
<b>Median Log CFU 7d IM</b>	7.9 (7.6/8.0) [n=36]	7.8 (7.8/7.8) [n=20]	8.1 (7.8/7.8) [n=20]	8.1 (7.9/7.9) [n=36]	7.9 (7.5/8.0) [n=36]	7.5† (7.4/7.8) [n=36]
<b>Median Log CFU 14d IM</b>	1.70 (1.0/2.8) [n=48]	0.05 <sup>Δ††</sup> (0.05/1.3) [n=39]	ND	ND	0.05 <sup>Δ††</sup> (0.05/1.7) [n=39]	1.48 (0.05/2.6) [n=17]
<b>Median Log CFU 14d SubQ</b>	3.54 (2.6/6.9) [n=20]	3.92 (3.2/5.5) [n=20]	ND	ND	2.26 <sup>**</sup> (1.8/3.6) [n=20]	2.40 <sup>**</sup> (1.4/3.8) [n=20]
<b>Analyte</b>						
<b>IgG</b>	1.0 GCU	44.8 GCU <sup>††</sup>	ND	97.8 GCU <sup>††</sup>	81.8 GCU <sup>††</sup>	ND
<b>IFN-γ</b>	9.5 SPU	12.8 SPU	ND	21.9 SPU	34.3 SPU <sup>*</sup>	ND
<b>IL-17</b>	18.9 SPU	132.6 SPU <sup>††</sup>	ND	62.2 SPU	161.2 SPU <sup>**</sup>	ND

(25%/75% quartiles); \**P* < 0.5; \*\**P* < 0.1; †*P* < 0.05; ††*P* < 0.01; GCU, geomean / dilution corrected units; SPU, mean spot forming units / 10<sup>6</sup> splenocytes; <sup>Δ</sup> limit of detection.

Abscess = Абсцесс

10 Area = Площадь

Volume = Объем

Flux = Истечение

Median Log CFU = Логарифм медианного значения КОЕ

Analyte = Аналит

15 7d = День 7

14d = День 14

Control = Контрольные мыши

µg = мкг

cm = см

20 quartiles = Квартильные показатели

GCU, geomean / dilution corrected units = Значения, скорректированные на геометрическое среднее / разбавление

SPU, mean spot forming units = Среднее число клеток, образующих ореол

splenocytes = Спленоциты

25 limit of detection = Порог обнаружения

## **АНАЛИЗ**

30 Вакцина NDV-3 значительно уменьшила площадь, объем, люминесцентный сигнал абсцесса и плотности КОЕ в этой мышинной модели MRSA на структуре кожа/кожа. Эффективность NDV-3 была эквивалентна для каждого из штаммов MRSA, оцененных в данном исследовании. Иммунологические данные по вакцинированным мышам идентично инфицированным мышам показывают, что

вакцина NDV-3 индуцирует жесткие реакции В- и Т-клеток, которые, как кажется, отражают связь между дозой и реакцией. Иммунологические данные по вакцинированным мышам идентично инфицированным мышам показывают, что вакцина NDV-3 индуцирует жесткие реакции В- и Т-клеток, которые отражают связь между дозой и реакцией. Совместно эти результаты дают доказательство того, что NDV-3 индуцирует смешанную реакцию Th1 / Th17, которая, как кажется, главным образом связана с эффективностью защиты. Реакция антитела может способствовать защитным механизмам NDV-3. Эти результаты показывают, что вакцина NDV-3 пригодна в качестве средства для предотвращения или уменьшения инфекции MRSA или абсцессов на коже или и того, и другого у млекопитающих.

10

## Пример 2

Был проведен дальнейший оптимизированный анализ, и результаты суммированы в Таблице 3 и на Фиг. 3 – 8. Как и в Примере 1, это исследование оценивало эффективность и иммунологические механизмы вакцины NDV-3 на мышинной модели инфекции структуры кожа / кожа, вызванной стойким к метициллину SA (MRSA). Величина абсцесса, плотность MRSA и число КОЕ сравнивали с течением времени между иммунизированной NDV-3 и контрольной группами. Концентрации IgG, IFN $\gamma$ , IL-17A в сыворотке, индукцию ткани IL-17A, IL-22 и m $\beta$ D-3 и инфильтрацию Т-клеток CD3+ Т или нейтрофилов, которые были опосредованы NDV-3, определяли параллельно. Иммунизация с помощью NDV-3 достигла эффективности защиты от MRSA в отношении площади, объема, бактериальной плотности и КОЕ абсцесса по сравнению с только адьювантом. Эффективность защиты NDV-3 соответствовала увеличению в сывороточном IgG, сывороточных и тканевых биомаркерах поляризации Th1-Th17 и соответствующей инфильтрации нейтрофилов и пептидной индукции защиты организма-хозяина в случаях абсцессов. Эти данные также продемонстрировали, что иммунизация с помощью NDV-3 индуцирует жесткие механизмы В- и Т-клеток для эффективности защиты от MRSA в случаях кожи и слизистой.

15

20

25

## РЕЗУЛЬТАТЫ

Вакцина NDV-3 была эффективной против MRSA, что выразилось в площади, объеме и числе КОЕ абсцесса против только адьюванта (Таблица 3). Эффективность, определенная по площади дермо-некроза, и объем абсцесса были эквивалентны для всех испытанных штаммов. Значительное увеличение в сывороточном IgG, сывороточных и тканевых биомаркерах поляризации Th1 (INF- $\gamma$ ) и Th17 (IL-17) (Таблица 3), инфильтрации нейтрофилов (Ly6G), выработке IL-22, а также индукции m $\beta$ D-3 коррелировались с эффективностью защиты NDV-3 (Фиг. 3 – 8).

35

**Таблица 3.** Эффективность NDV-3 и иммунная реакция против MRSA Xen30 у мышей на структуре кожа/кожа.

Abscess	Control	3 μg	10 μg	100 μg
Area d7	1.88cm <sup>2</sup>	1.47cm <sup>2</sup> *	1.59cm <sup>2</sup> *	0.77cm <sup>2</sup> ††
Volume d7	1.29cm <sup>3</sup>	0.95cm <sup>3</sup> *	0.96cm <sup>3</sup> **	0.38cm <sup>3</sup> ††
Flux d7	3.22x10 <sup>5</sup>	1.48x10 <sup>5</sup> *	2.15x10 <sup>5</sup> *	1.06x10 <sup>5</sup> **
Geo Mean Log CFU d7 IM	7.50 (8.0/7.4) <sup>a</sup> [n=54]	6.23 <sup>†</sup> (6.4/6.1) [n=20]	6.68 <sup>†</sup> (6.8/6.4) [n=20]	6.05 <sup>†</sup> (6.2/5.6) [n=20]
Analyte				
IgG	1.0 GCU <sup>b</sup>	44.8 GCU <sup>††</sup>	ND	81.8 GCU <sup>††</sup>
IFNγ	9.5 SFU <sup>c</sup>	12.8 SFU	ND	34.3 SFU*
IL-17	18.9 SFU	132.6 SFU <sup>††</sup>	ND	161.2 SFU **

<sup>a</sup> Mean variance = Средняя дисперсия

<sup>b</sup> GCU, geomean / dilution corrected units = Клетки, скорректированные на геометрическое среднее / разбавление

<sup>c</sup> SPU, mean spot forming units / 10<sup>6</sup> splenocytes = Среднее число клеток, образующих ореол / 10<sup>6</sup> спленоцитов

\* P < 0,5; \*\*P < 0,1; †P < 0,05; ††P < 0,01

Abscess = Абсцесс

Area = Площадь

Volume = Объем

Flux = Истечение

Geo Mean Log CFU = Логарифм геометрического среднего КОЕ

Analyte = Аналит

7d = День 7

14d = День 14

Control = Контрольные мыши

μg = мкг

cm = см

ND = Нет данных

## **ВЫВОД**

NDV-3 индуцирует эффективную защиту от MRSA у мышей на структуре кожа/кожа. Иммунологические механизмы эффективности включали жесткие реакции В- и Т-клеток, совпадающие с парадигмами Th1-Th17, в которых нейтрофилы и защитные пептиды организма-хозяина нацелены и координированы на инфекцию.

## **Пример 3**

Был проведен дополнительный ряд экспериментов, чтобы оценить эффективность вакцины NDV-3 на мышинной модели на структуре кожа/кожа с инфекцией Xen30 MRSA и на сравнительных штаммах MRSA. Эксперименты выполнили так, как описано в Примерах 1 и 2. Кинетика медианных данных эффективности вакцины против времени показана на Фиг. 9 (медианная площадь бокового абсцесса у контрольных и вакцинированных мышей) и на Фиг. 10 (средний объем бокового абсцесса у контрольных и вакцинированных мышей). Эти данные подтверждают, что вакцинация NDV-3 подавляет развитие абсцесса, в частности при дозах больше чем 3 мкг.

Помимо этого, эффективность вакцины проверили на трех разных штаммах MRSA: Xen 30, USA300 и MW2. Для каждого штамма MRSA были проверены отрицательная контрольная группа и группа, получившая дозу 100 мкг. Был определен средний объем поражения в день 7 после инфицирования, который показан на Фиг. 11. Каждый штамм был тем же инокулятом ( $2 \times 10^7$ ). Штамм MW2 показал низкую вирулентность в этих экспериментах.

Эти данные демонстрируют, что независимо от проверенного штамма MRSA вакцина NDV-3 имеет эквивалентную эффективность (например, снижение приблизительно на 50%) для ограничения объема абсцесса. Таким образом, эффективность NDV-3 не является специфической к штамму MRSA.

#### Пример 4

В еще одной группе экспериментов были получены и проанализированы составные иммунофлуоресцентные изображения абсцессов MRSA. На Фиг. 12 показано составное иммунофлуоресцентное изображение представительного абсцесса MRSA у мыши, вакцинированной NDV-3 (100 мкг), и на Фиг. 13 показано составное иммунофлуоресцентное изображение представительного абсцесса MRSA у контрольной мыши.

На каждом из упомянутых изображений каждый компонент изображения относится к тому же поражению, увеличенному приблизительно 500-кратно. Если сигнал иммунофлуоресценции было трудно выделить при низкой степени увеличения, изображения получали для каждой части поражения с повышенной степенью увеличения, перемещаясь из эпидермиса кожи в субдерму и глубже в гиподерму. Таким образом, компоненты объединяли, чтобы проиллюстрировать непрерывную иммунофлуоресцентную карту *S. aureus* (синий цвет), нейтрофилы (красный цвет) и Т-клетки CD3+ (зеленый цвет) по всему поражению, при этом поддерживая степень увеличения, достаточную для разрешения иммунофлуоресценции. Компоненты изображений представляют функцию полей высокой степени, расположенных так, чтобы систематически фотографировать эквивалентные области в поражениях с NDV-3 и контрольных поражениях для сравнения иммунофенотипов абсцессов "голова к голове".

Как показано на Фиг. 12 и 13, в абсцессе, вакцинированном NDV-3, мало организмов MRSA (синий цвет), и они ограничено эпидермисом при инфильтрации нейтрофилов (красный цвет), опосредованной притоком Т-клеток CD3+ (зеленый цвет). Напротив, в контрольном абсцессе много организмов MRSA, и они проникают в две разных области (эпидермис и гиподерма), соответствуя значительно меньшей инфильтрации нейтрофилов и клеток CD3+. Хотя изображения, приведенные на Фиг. 12 и 13 относятся к индивидуальным поражениям, они представляют поражения в вакцинированной и контрольной группах в целом и совпадают с количественными данными, описанными в предшествующих Примерах.

#### Пример 5

Описанные в настоящем документе композиции и способы могут быть использованы, например, для вакцинации человека с риском развития инфекции *Staphylococcus aureus* на коже или мягкой ткани от *Staphylococcus aureus*. Во-первых, необходимо идентифицировать человека с риском развития инфекции *S. aureus* на структуре кожа/кожа. Во-вторых, этому человеку необходимо ввести иммуногенное количество вакцины, включающей полипептид, содержащий Als3p, или его иммуногенный фрагмент, в фармацевтически приемлемой среде. Например, человеку можно ввести от одной до трех доз NDV-3, содержащих от 3 до 1000 мкг рекомбинантного N-конца поверхностного белка Als3 *Candida* (SEQ ID NO:2) на одну дозу, при этом множественные дозы вводят с интервалами от двух недель до шести месяцев.

Ожидается, что после введения вакцины человек будет иметь пониженный риск развития инфекции *S. aureus* на структуре кожа/кожа в течение времени от одного месяца до нескольких лет или больше.

Также, человек, который идентифицирован как имеющий инфекцию *S. aureus* на структуре кожа/кожа, может получить лечение путем введения иммуногенного количества фармацевтической композиции, включающей полипептид, содержащий Als3p, или его иммуногенный фрагмент, в фармацевтически приемлемой среде. Например, человеку вводят от одной до трех доз NDV-3, содержащих от 3 до 1000 мкг рекомбинантного N-конца поверхностного белка Als3 *Candida* (SEQ ID NO:2) на одну дозу, при этом множественные дозы вводят с интервалами от двух недель до шести месяцев.

Ожидается, что после введения этой фармацевтической композиции тяжесть инфекции *S. aureus* на структуре кожа/кожа человека будет понижена.

### Пример 6

Описанные в настоящем документе композиции и способы могут быть использованы, например, для вакцинации крупного рогатого скота с риском развития инфекции *Staphylococcus aureus* на коже или мягкой ткани от *Staphylococcus aureus*. Во-первых, необходимо идентифицировать животного с риском развития инфекции *S. aureus*, например, мастита, на структуре кожа/кожа. Например, любой молочный крупный рогатый скот может считаться имеющим риск развития мастита, вызываемого *S. aureus*. Во-вторых, этому животному необходимо ввести иммуногенное количество вакцины, включающей полипептид, содержащий Als3p, или его иммуногенный фрагмент, в фармацевтически приемлемой среде. Например, животному можно ввести от одной до трех доз NDV-3, содержащих от 3 до 1000 мкг рекомбинантного N-конца поверхностного белка Als3 *Candida* (SEQ ID NO:2) на одну дозу, при этом множественные дозы вводят с интервалами от двух недель до шести месяцев.

Ожидается, что после введения вакцины животное будет иметь пониженный риск развития инфекции *S. aureus* на структуре кожа/кожа, например, мастита.

Также, крупный рогатый скот, который идентифицирован как имеющий инфекцию *S. aureus* на структуре кожа/кожа, может получить лечение путем введения иммуногенного количества фарма-

цветической композиции, включающей полипептид, содержащий Als3p, или его иммуногенный фрагмент, в фармацевтически приемлемой среде. Например, животному вводят от одной до трех доз NDV-3, содержащих от 3 до 1000 мкг рекомбинантного N-конца поверхностного белка Als3 *Candida* (SEQ ID NO:2) на одну дозу, при этом множественные дозы вводят с интервалами от двух недель до  
5 шести месяцев.

Ожидается, что после введения этой фармацевтической композиции тяжесть инфекции *S. aureus* на структуре кожа/кожа, например, мастита, будет понижена.

#### Другие варианты осуществления

10 Все публикации и патенты, упомянутые в вышеприведенном описании изобретения, включены в настоящий документ путем ссылки, как если бы каждая отдельная публикация или патент были бы конкретно и по отдельности указаны как включенные путем ссылки. Хотя изобретение было опи-  
сано выше в некоторых подробностях на иллюстрациях и примерах для его четкого понимания, спе-  
циалисты в данной области легко поймут в свете вышеизложенного, что в него могут быть внесены  
15 определенные изменения и модификации без нарушения сущности или объема прилагаемой формулы изобретения.

## ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Способ вакцинации млекопитающего от *Staphylococcus aureus*, включающий этапы:
  - а) идентификации млекопитающего с риском развития инфекции *Staphylococcus aureus* на коже или мягкой ткани; и
  - б) введения упомянутому млекопитающему иммуногенного количества вакцины, включающей полипептид, содержащий выделенный белок 3 (Als3p) агглютининоподобной последовательности (Als), или его иммуногенный фрагмент, в фармацевтически приемлемой среде.
2. Способ по п. 1, отличающийся тем, что упомянутый белок Als3 включает белок Als, полученный из штамма *Candida*, выбираемого из группы, состоящей из *Candida albicans*, *Candida krusei*, *Candida tropicalis*, *Candida glabrata* и *Candida parapsilosis*.
3. Способ по п. 1, отличающийся тем, что упомянутый полипептид включает Als3p *Candida albicans*.
4. Способ по п. 1, отличающийся тем, что упомянутый полипептид включает N-концевой домен Als3p *Candida albicans* или его иммуногенный фрагмент.
5. Способ по п. 1, отличающийся тем, что упомянутым полипептидом является Als3p, отличающийся тем, что аминокислотная последовательность упомянутого Als3p состоит из SEQ ID NO: 1 или SEQ ID NO: 2.
6. Способ по п. 1, отличающийся тем, что упомянутым полипептидом является иммуногенный фрагмент Als3p, причем аминокислотная последовательность упомянутого Als3p состоит из SEQ ID NO: 1 или SEQ ID NO: 2.
7. Способ по п. 1, отличающийся тем, что упомянутым *Staphylococcus aureus* является штамм MRSA *Staphylococcus aureus*.
8. Способ по п. 1, отличающийся тем, что упомянутым *Staphylococcus aureus* является штамм MSSA *Staphylococcus aureus*.
9. Способ по п. 1, отличающийся тем, что упомянутым *Staphylococcus aureus* является стойкий к ванкомицину (VISA) или стойкий к даптомицину (DRSA) штамм *Staphylococcus aureus*.
10. Способ по п. 1, отличающийся тем, что упомянутый полипептид конъюгирован с

носителем.

11. Способ по п. 10, отличающийся тем, что упомянутый носитель включает гемоцианин фиссуреллы (KLH), CRM197, токсоид столбняка, токсоид дифтерии, фрагменты энтеротоксина В или белковый комплекс наружной мембраны *N. meningitides*.
12. Способ по п. 10, отличающийся тем, что упомянутым носителем является фаг, дрожжи, вирус, виросома или рекомбинантная вирусоподобная частица.
13. Способ по п. 1, отличающийся тем, что упомянутую вакцину вводят внутримышечно, подкожно, внутрикожно, перорально или сублингвально, или назначают для ингаляции в форме микрочастиц.
14. Способ по п. 1, отличающийся тем, что упомянутое введение кроме того включает введение бустер-дозы.
15. Способ по п. 1, отличающийся тем, что упомянутая вакцина включает иммуностимулирующий адъювант.
16. Способ по п. 1, кроме того включающий введение антибиотика.
17. Способ по п. 16, отличающийся тем, что упомянутый антибиотик смешивают в одной лекарственной форме или вводят совместно с упомянутой вакциной.
18. Способ по п. 1, отличающийся тем, что упомянутую вакцину вводят как фармацевтическую композицию.
19. Вакцина, включающая выделенный белок Als3 или его иммуногенный фрагмент, для использования в способе лечения или профилактики инфекции *Staphylococcus aureus* на коже или мягкой ткани у млекопитающего.
20. Вакцина для использования по п. 19, отличающаяся тем, что упомянутый белок Als3 включает белок Als, полученный из штамма *Candida*, выбираемого из группы, состоящей из *Candida albicans*, *Candida krusei*, *Candida tropicalis*, *Candida glabrata* и *Candida parapsilosis*.
21. Вакцина для использования по п. 19, отличающаяся тем, что упомянутый полипептид включает Als3p *Candida albicans*.



22. Вакцина для использования по п. 19, отличающаяся тем, что упомянутый полипептид включает N-концевой домен Als3p *Candida albicans* или его иммуногенный фрагмент.
23. Вакцина для использования по п. 19, отличающаяся тем, что упомянутым полипептидом является Als3p, и отличающаяся тем, что аминокислотная последовательность упомянутого Als3p состоит из SEQ ID NO: 1 или SEQ ID NO: 2.
24. Вакцина для использования по п. 19, отличающаяся тем, что упомянутым полипептидом является иммуногенный фрагмент Als3p, и отличающаяся тем, что аминокислотная последовательность упомянутого Als3p состоит из SEQ ID NO: 1 или SEQ ID NO: 2.
25. Вакцина для использования по п. 19, отличающаяся тем, что упомянутым *Staphylococcus aureus* является штамм MRSA *Staphylococcus aureus*.
26. Вакцина для использования по п. 19, отличающаяся тем, что упомянутым *Staphylococcus aureus* является штамм MSSA *Staphylococcus aureus*.
27. Вакцина для использования по п. 19, отличающаяся тем, что упомянутым *Staphylococcus aureus* является стойкий к ванкомицину (VRSA) или стойкий к даптомицину (DRSA) штамм *Staphylococcus aureus*.
28. Вакцина для использования по п. 19, отличающаяся тем, что упомянутый полипептид конъюгирован с носителем.
29. Вакцина для использования по п. 28, отличающаяся тем, что упомянутый носитель включает гемоцианин фиссуреллы (KLH), CRM197, токсоид столбняка, токсоид дифтерии, фрагменты энтеротоксина В, или белковый комплекс наружной мембраны *N. meningitidis*.
30. Вакцина для использования по п. 28, отличающаяся тем, что упомянутым носителем является фаг, дрожжи, вирус, виросома или рекомбинантная вирусоподобная частица.
31. Вакцина для использования по п. 19, отличающаяся тем, что упомянутую вакцину вводят внутримышечно, подкожно, внутрикожно, перорально или сублингвально, или назначают для ингаляции в форме микрочастиц.
32. Вакцина для использования по п. 19, отличающаяся тем, что упомянутое введение кроме того включает введение бустер-дозы.

33. Вакцина для использования по п. 19, отличающаяся тем, что упомянутая вакцина включает иммуностимулирующий адъювант.
34. Вакцина для использования по п. 19, которая также включает введение антибиотика.
35. Вакцина для использования по п. 34, отличающаяся тем, что упомянутый антибиотик смешивают в одной лекарственной форме или вводят совместно с упомянутой вакциной.
36. Вакцина для использования по п. 19, отличающаяся тем, что упомянутую вакцину вводят как фармацевтическую композицию.

# Фиг. 1А

SEQ ID NO:1

```
1 MLQQYTLILLI YLSVATAKTI TGVFNSFNLS TWSNAATYNY KGGPTPTWNA VLGWSLDGTS
61 ASPGDTFTLLN MPCVFKFTTS QTSVDLTAHG VKYATCQFQA GEEFMFTSTL TCTVSNLTLTP
121 SIKALGTVTL PLAFNVGGTG SSVLEDSKC FTAGTNTVTF NDGGKKISIN VDFERSNVDP
181 KGYLTDSDRVI PSLNKVSTLF VAPQCANGYT SGTMGFANTY GDVQIDCSNI HVGITKGLND
241 WNPVSSSESEF SYTKTCSNG IFITYKNVPA GYRPFVDAIY SATDVNSYTL SYANEYTCAG
301 GYWQRAPFTL RWTGYRNSDA GSNQIVIVAT TRTVTDSTTA VTTLPFDPNR DKTKTIEILK
361 PIPTTTITTS YVGVTTSYST KTAPIGETAT VIVDIPYHTT TTVTSKWGT ITSTTHTNP
421 TDSIDTVIVQ VPSNPVTVT TEYWSQSFAT TTTITGPPGN TDTVLIREPP NHTVTTTEYW
481 SESYTTTSTF TAPPGGTDV IIEPPNPTV TTEYWSESY TTTSTFTAPP GGTDVVIKE
541 PPNHTVTTTE YWSQSYTTT TVTAPPGTD TVLVREPPNH TVTTTEYWSQ SYTTTTTVIA
601 PPGGTDVVI REPPNPVTVT TEYWSQSYAT TTTITAPPGE TDTVLIREPP NHTVTTTEYW
661 SQSYATTTI TAPPGETDV LIREPPNHTV TTEYWSQSF ATTTTVTAPP GGDTVIIRE
721 PPNHTVTTTE YWSQSYATTT TITAPPGETD TVLIREPPNH TVTTTEYWSQ SYATTTTIIA
781 PPGETDVLVI REPPNPVTVT TEYWSQSYTT ATTVTAPPG TDTVVIYDTM SSSEISSFSR
841 PHYTNHTTLW STTWVIEKTK ITETSCEGDK GCSWVSVSTR IVTIPNNIET PMVNTVDST
901 TTESTSQSPS GIFSESGVSV ETESSTVTTA QTNPSVPTTE SEVVFTTKGN NENGPYESPS
961 TNVKSSMDEN SEFTTSTAAS TSTDIENETI ATTGSVEASS PISSSADET TTVTTAEST
1021 SVIEQPTNNN GGGKAPSATS SPSTTTTANN DSVITGTTST NQSQSQSQYN SDTQQTTLQ
1081 QMTSSLVSLH MLTTFDGS GS VIQHSTWLCG LITLLSLFI
```

SEQ ID NO:2

```
1 KTITGVFNSF NSLTWSNAAT YNYKGGPTPT WNAVLGWSLD GTSASPGDTF TLMPCVFKF
61 TTSQTSVDLT AHGVKYATCQ FQAGEEFMTF STLCTVSNT LTPSIKALGT VTLPLAFNVG
121 GTGSSVDLED SKCFTAGTNT VTFNDGGKKI SINVDERSN VDPKGYLTDS RVIPSLNKVS
181 TLFVAPQCAN GYTSGMTGFA NTYGDVQIDC SNIHVGITKG LNDWNPVSS ESFSYTKTCS
241 SNGIFITYKN VPAGYRPFVD AYISATDVNS YTLSYANEYT CAGGYWQRAP FTLRWTGYRN
301 SDAGSNGIVI VATTRTVTDS TTAVTTLFPD ENRDKTKTIE ILKPIPTTI TTSYVGVTTTS
361 YLTKTAPIGE TATVIVDIPY HTTTIVTSKW TGTITSTTH TNPTDSIDTV IVQVPL
```

Фиг. 1B

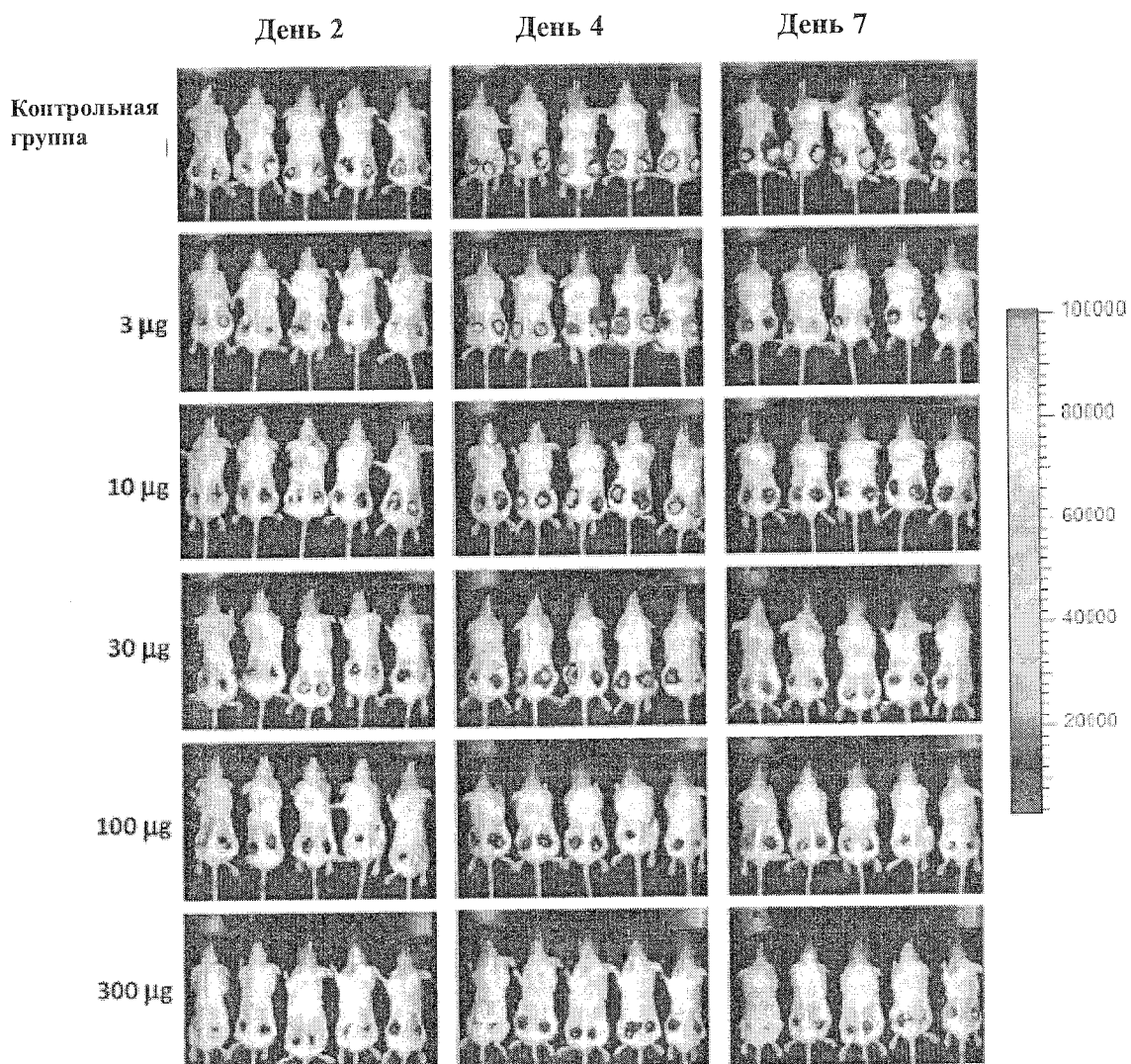
SEQ ID NO:3

```
1      AAGACAATCACTGGTGTTTTTCAACAGTTTT AATTCATTGACTTGGTCTAATGCTGCTACG
61     TATAATTATAAGGGACCAGGAACCCCACT TGGAATGCTGTTTTGGGTGGTCTTTAGAT
121    GGTACTAGTGCAAGTCCGGGAGATACATTC ACATTGAATATGCCATGTGTGTTAAATTT
181    ACTACTTCTCAAACATCTGTTGATTTGACT GCTCATGGTGTTAAATATGCTACATGTCAA
241    TTTCAGGCAGGTGAAGAATTTATGACCTTT TCTACATTAACATGFACTGTGAGCAATACT
301    TTGACTCCATCTATTAAGGCTTTGGGTACT GTCACTTTACCCTTGCATTCAATGTAGGT
361    GGAACTGGTTCTTCTGTTGATTTGGAAGAT TCTAAATGTTTACTGCTGGTACTAACACA
421    GTTACATTTAATGATGGTGGCAAGAAAATC TCAATTAATGTTGATTTTGAAAGGTCAAAT
481    GTCGATCCAAAAGGGTACTTAACTGATTCC AGAGTTATACCAAGTCTCAACAAAGTGTCA
541    ACTCTTTTGTGTCACCACAATGTGCAAAAT GGTTACACATCTGGTACAATGGGATTCGCT
601    AACACTTATGGTGATGTTCAAATGACTGT TCAAATATTCATGTTGGIATTACAAAAGGA
661    TTGAATGATTGGAATTATCCGGTTTCATCT GAATCATTTAGTTACACCAAAACTTGTTCA
721    TCTAATGGTATCTTTATCACATATAAAAAC GTTCCTGCCGGTTATCGTCCATTTGTTGAC
781    GCTTATATTTCTGCTACAGATGTTAATTCG TACACCTTGTCTGATGCTAATGAATATACT
841    TGTGCTGGTGGTTATTGGCAACGTGCACCT TTCACATTAAGATGGACTGGATACAGAAAT
901    AGTGATGCTGGATCTAACGGTATTGTTATT GTGGCTACTACCAGAACAGTTACAGACAGT
961    ACTACCGCCGTGACCACCTTACCATTTCGAT CCTAACCGCGACAAAACTAAGACAATTGAA
1021   ATTTTGAAACCTATTCCAACAACTTACAATC ACAACATCATATGTTGGTGTGACTACTTCC
1081   TACCTGACCAAAACTGCACCAATGGGGGAA ACTGCTACTGTTATTGTTGATATTCCATAT
1141   CACACTACCACTACTGTTACCAGTAAATGG ACAGGAACAATTACTTCCACCACAACACAT
1201   ACTAATCCAACTGACTCAATAGACACTGTC ATTGTACAAGTCCACTGTGA
```

\*stop codon

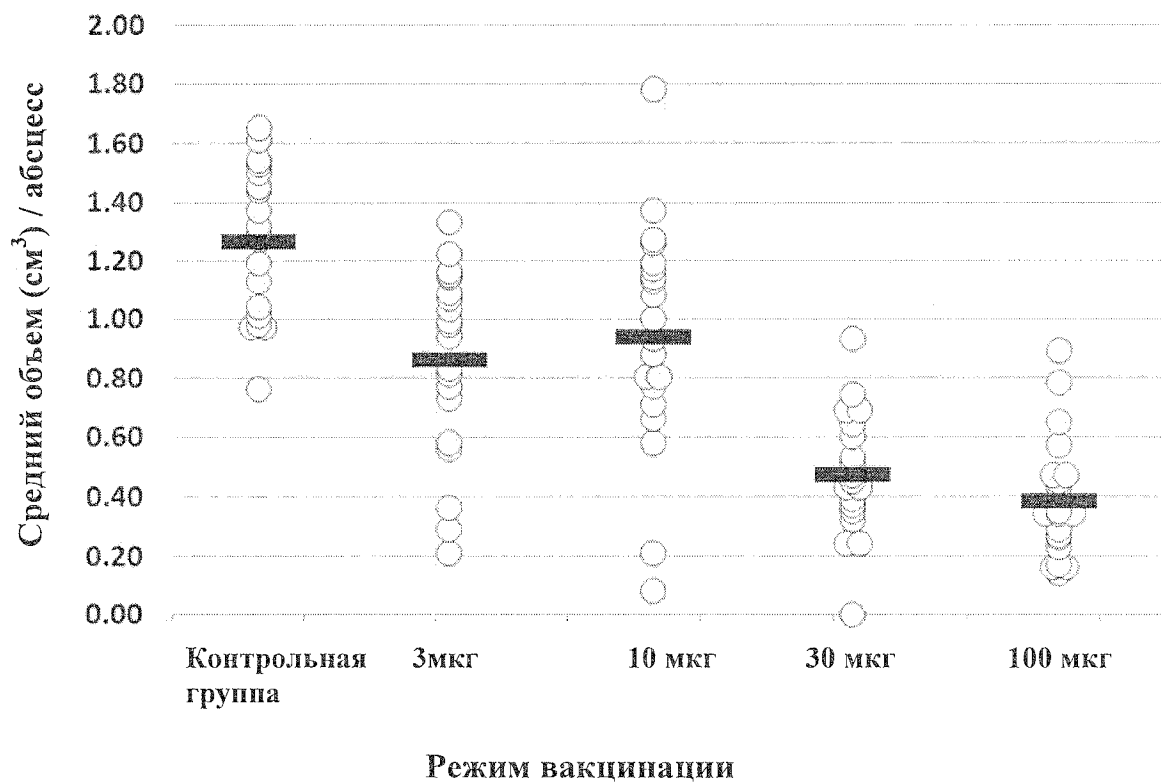
Фиг. 2

Сравнительная кинетика эффективности NDV-3, оцененная путем получения изображений *in vivo*



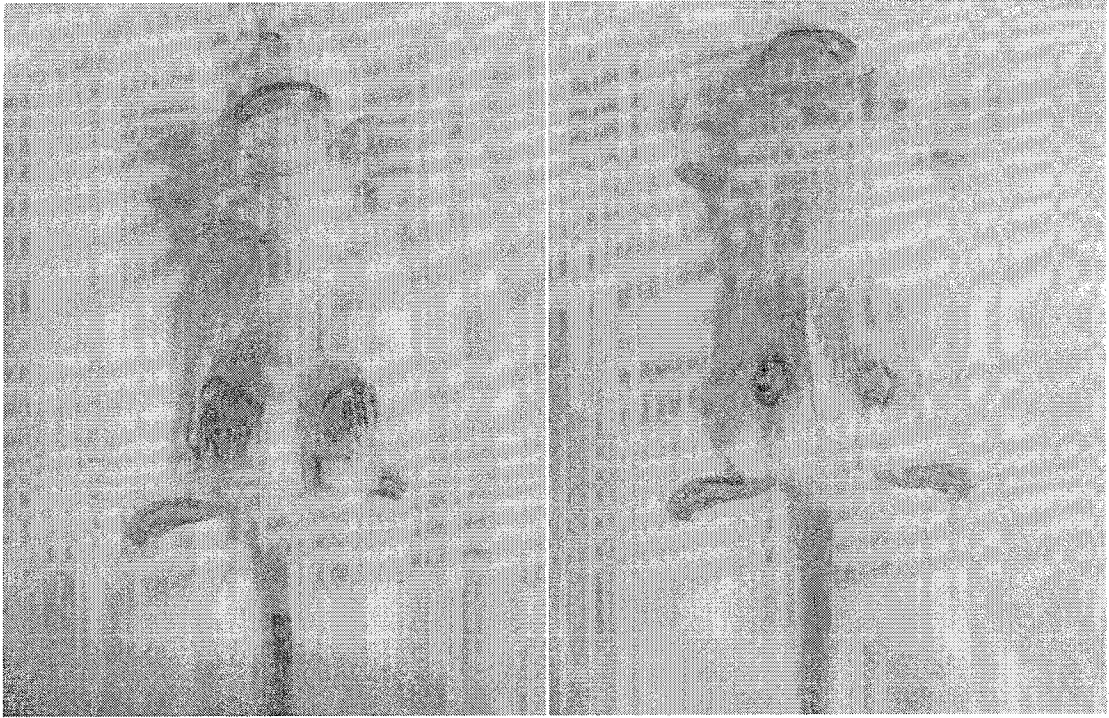
Фиг 3

NDV-3 ограничивает объем абсцесса MRSA при инфекции системы  
кожа/кожа у мышей



**Фиг. 4**

**NDV-3 ограничивает объем абсцесса MRSA при инфекции системы  
кожа/кожа у мышей**



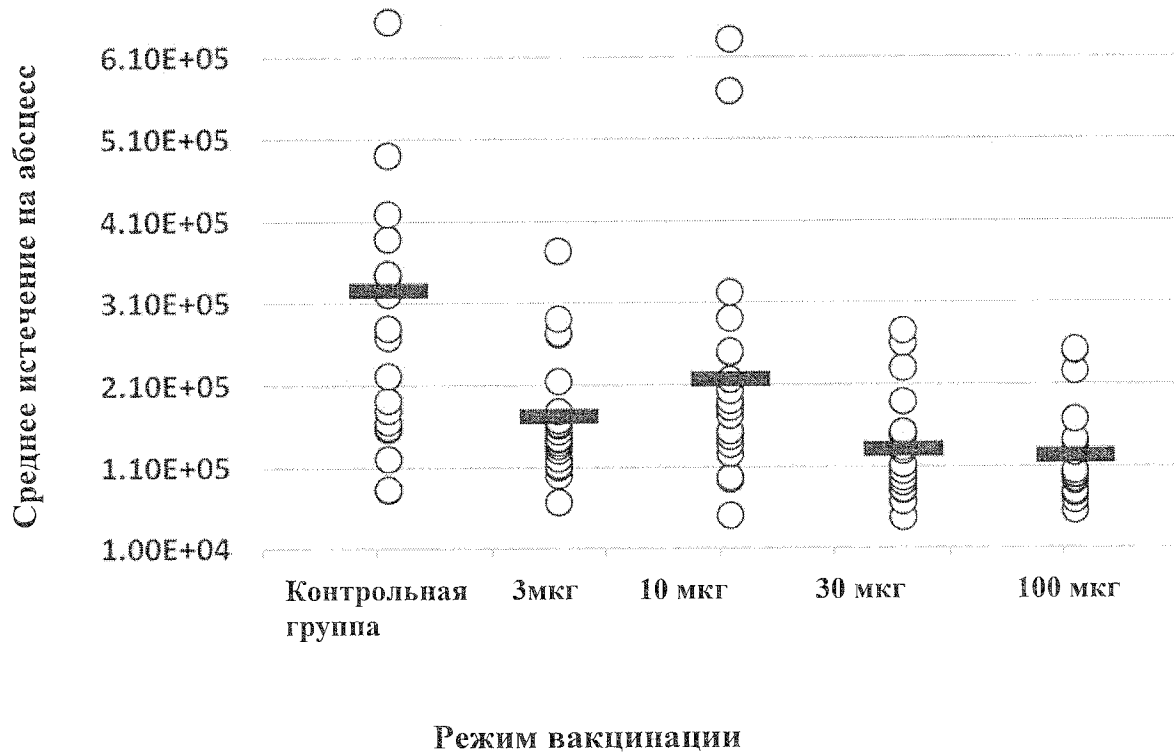
**Контрольная мышь**

**100 µg**

**Средний объем абсцесса (см<sup>3</sup>)**

Фиг. 5

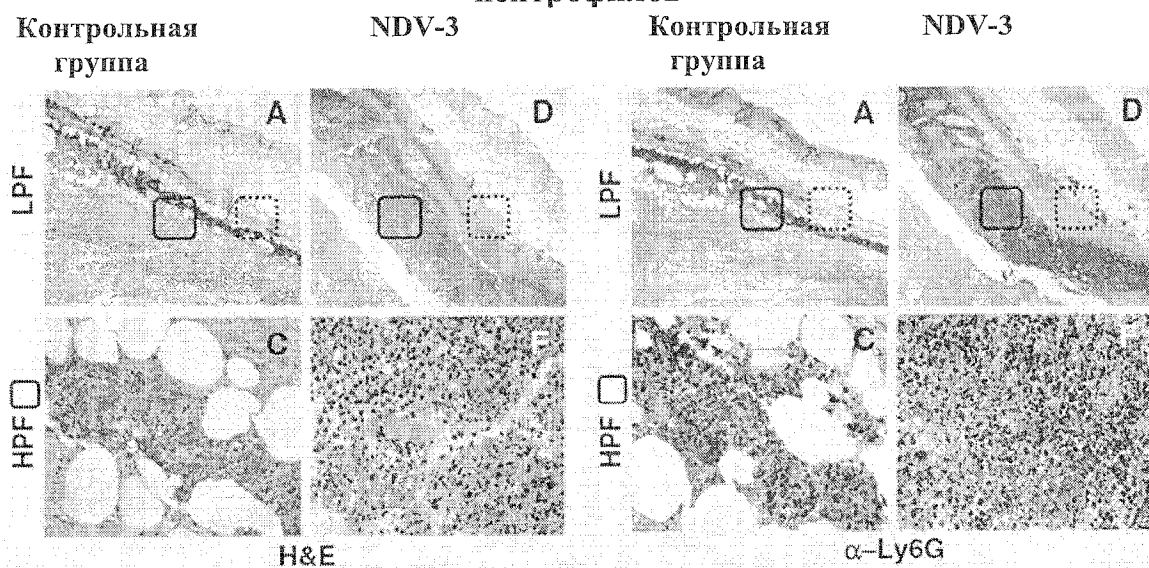
NDV-3 подавляет пролиферацию MRSA при инфекции системы  
кожа/кожа у мышей





Фиг. 6

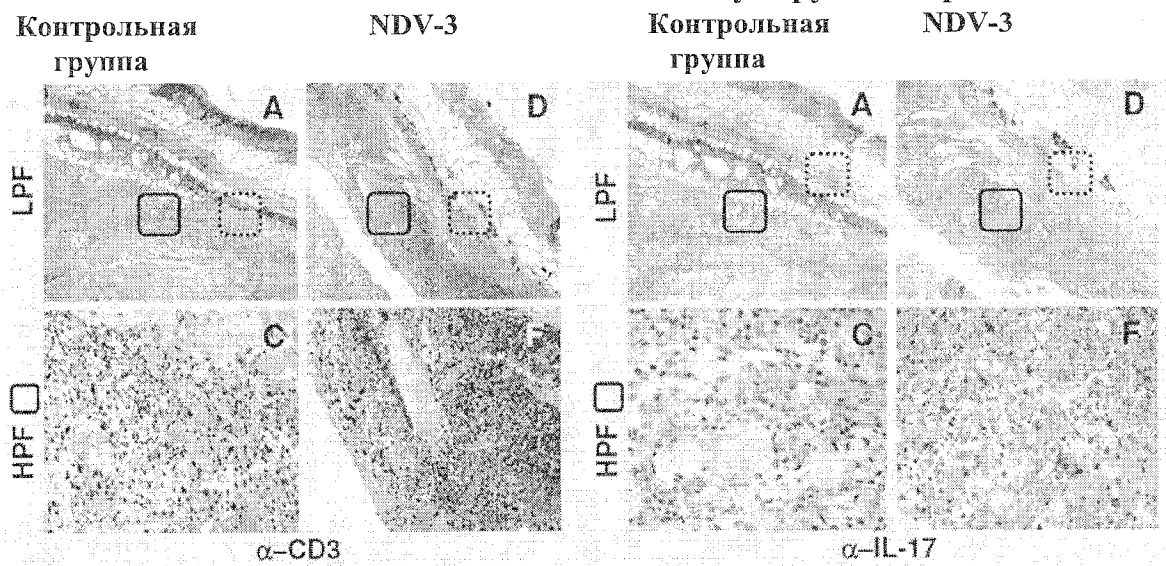
**NDV-3 ограничивает пролиферацию MRSA и повышает число нейтрофилов**



Данные по дозе 100 мкг в день 7 после инфицирования

Фиг. 7

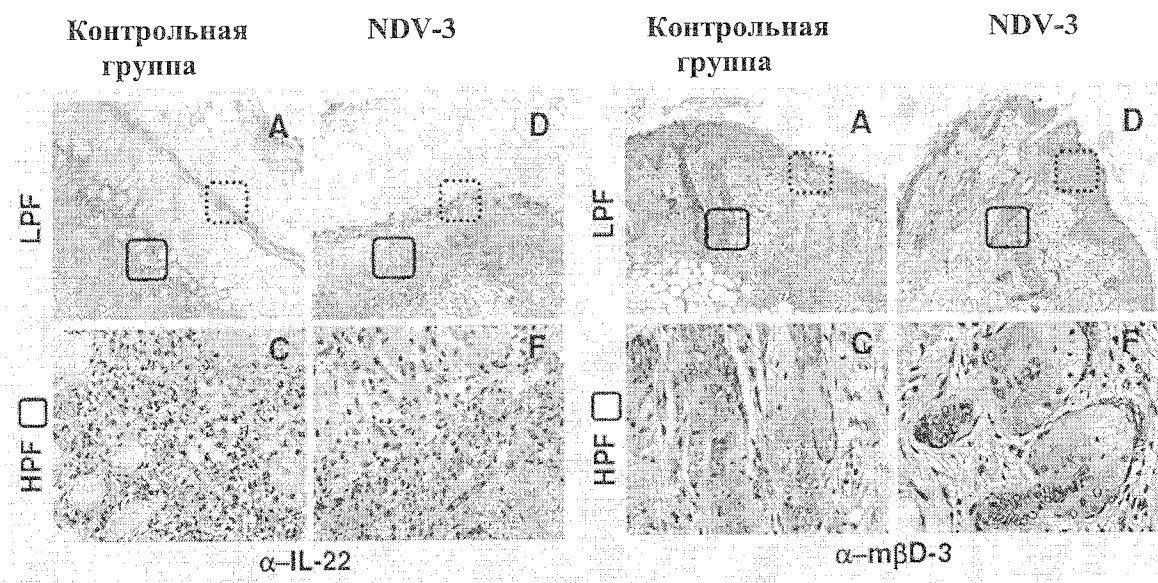
NDV-3 повышает число Т-клеток CD3+ и индуцирует экспрессию IL-17



Данные по дозе 100 мкг в день 7 после инфицирования

Фиг. 8

NDV-3 стимулирует экспрессию IL-22 и реакцию  $\beta$ -дефензина

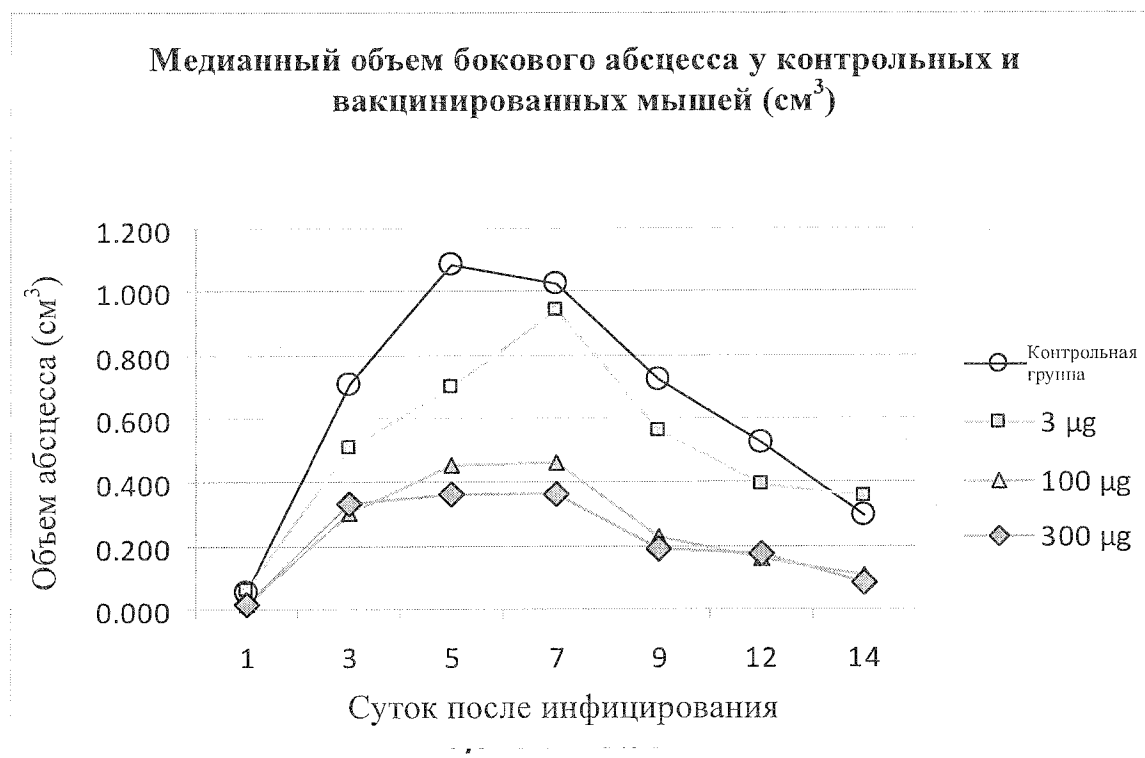


Данные по дозе 100 мкг в день 7 после инфицирования

Фиг. 9

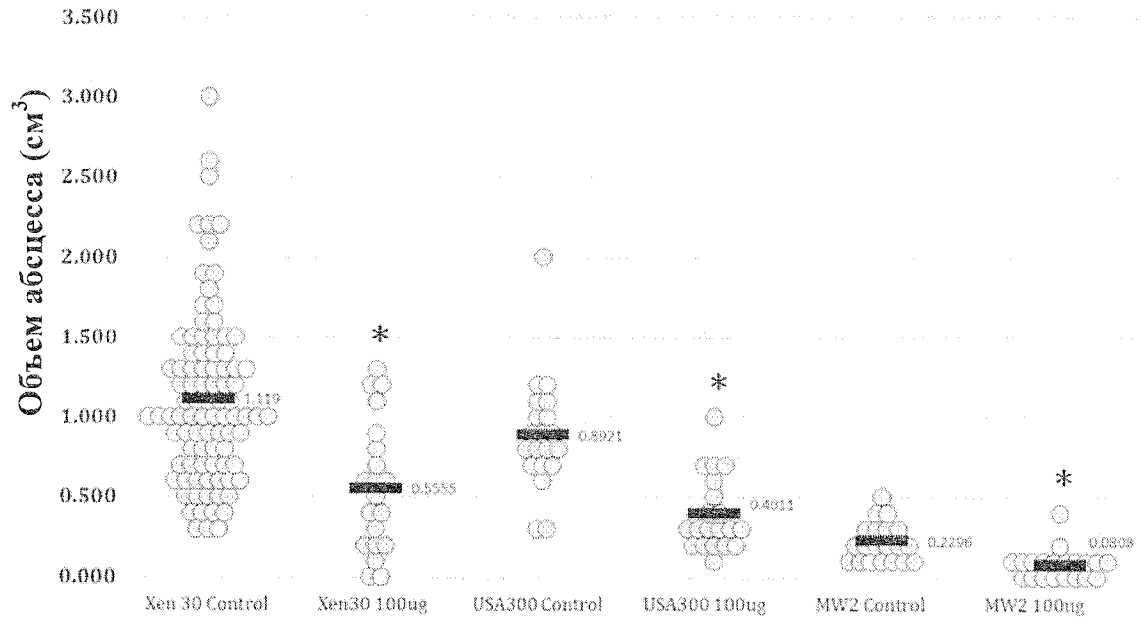


Фиг. 10



Фиг. 11

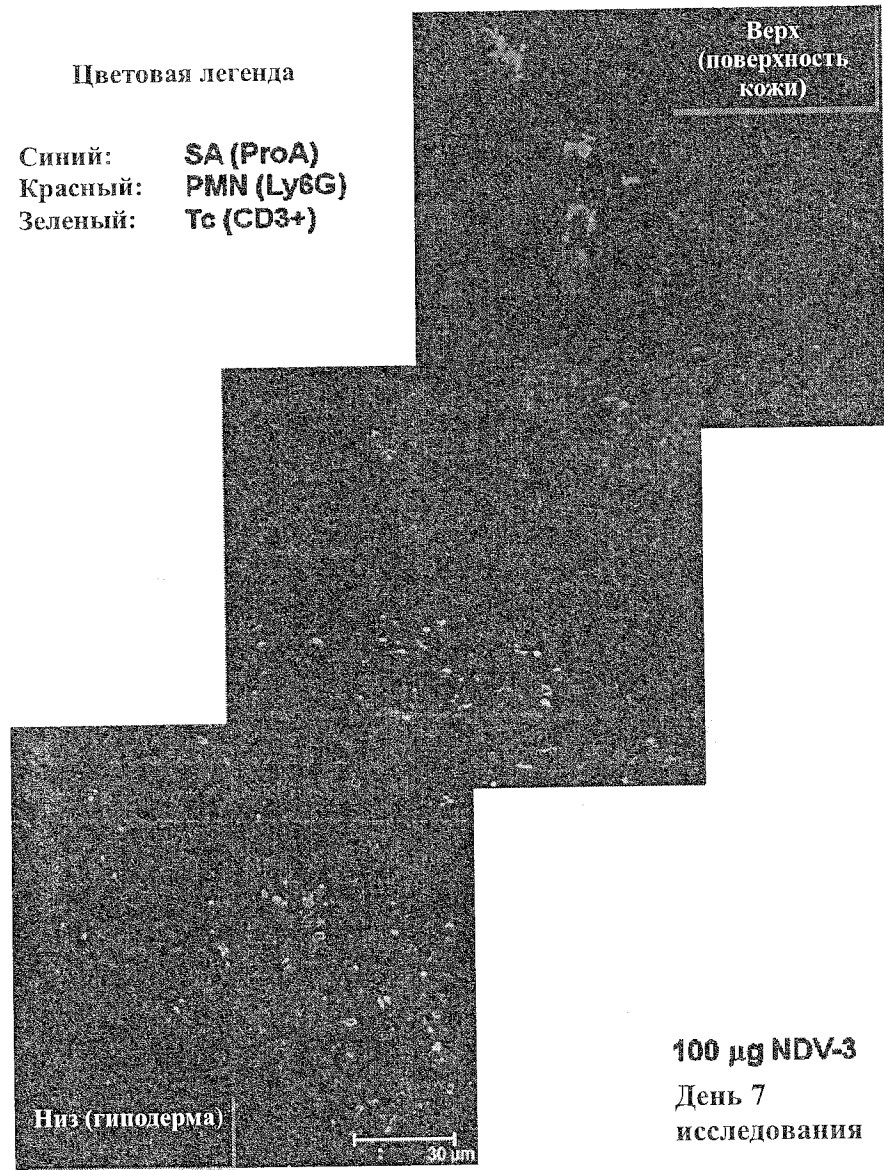
Средний объем абсцесса в день 7 из-за штаммов MRSA у контрольных против вакцинированных мышей (см<sup>3</sup>)



Штаммы MRSA против режима вакцинации

Фиг. 12

Абсцесс MRSA у мыши, вакцинированной NDV-3 (100 мкг)



Фиг. 13

Абсцесс MRSA у контрольной мыши

