

(19)



VALSTYBINIS PATENTŲ BIURAS

(10) LT 3175 B

(12) PATENTO APRAŠYMAS

(11) Patento numeris: 3175

(51) In:Cl.⁵: C07K 3/20,
A61K 35/14

(21) Paraškos numeris: IP266

(22) Paraškos padavimo data: 1992 12 30

(41) Paraškos paskelbimo data: 1994 07 15

(45) Patento paskelbimo data: 1995 02 27

(72) Išradėjas:

Miryana Burnouf, FR
Thierry Burnouf, FR

(73) Patento savininkas:

Centre Regional de Transfusion Sanguine de Lille, 19-21 rue Camille Guérin, F-59000
Lille, FR

(74) Patentinis patikėtinis:

Ljudmila Gerasimovič, 9, J.Basanavičiaus g. 16/5-41, 2009 Vilnius, LT

(54) Pavadinimas:

Standartizuoto žmogaus von Willebrand'o faktoriaus koncentrato gavimo būdas ir šluo
būdu gautas koncentratas

(57) Referatas:

Išradimas apima žmogaus von Willebrand'o faktoriaus, išskarto iš krioprecipituitos plazmos frakcijos, valymo
būdą.

Būdas susideda iš trijų chromatografinių atskyrimo stadijų derinimo. Gautas koncentratas turi labai aukštą
specifinį aktyvumą ir didelį procentinį kiekį didelės molekulinės masės multimerų.

Koncentratas skirtas, ypatingai, terapiniam naudojimui.

Išradimas liečia labai aukšto švarumo laipsnic standartizuoto žmogaus von Willebrand'o faktoriaus koncentrato, turinčio specifini aktyvumą, dideli kiekis aukšto molekulinio svorio multimerų ir skirtos terapiniams naudojimui, pramonini gavimo būdą.

Von Willebrand'o faktoriaus (vWF) yra didžiausia žinoma molekulė, cirkuliujanti plazmoje. Ji sudaro multimerų eilės, sujungtos disulfidiniai ryšiais; bazinė 10 subvieneto molekulinė masė yra apytiksliai 260 kilodaltonų (KDa). Mažiausia plazmoje egzistuojanti vWF forma yra apytiksliai 440-500 KDa dimeras; didžiausios formos - dimerų multimerai, kurių molekulinė masė siekia 20 milijonų daltonų. Sujungtų subvienetu 15 lokalizavimosi vieta gali būti specifinės lastelės, sintetinančios ir polimerinančios vWF megakariocituose ir endotelio lastelėse.

Šis faktorius atlieka pagrindini vaidmenį hemostazėje, 20 vykdamas skirtinges funkcijas; jis transportuoja ir stabilizuja VIII faktorių kraujo srovėje ir, kaip rišas balytmas, jis užtikrina kraujo trombocitu išplitimą, prirešimą ir susikaupimą ant kraujagyslių subendotelijaus, taip prisidedant prie greito sužeistų 25 kraujagyslių užgijimo.

Igintas vWF nepakankumas arba šio faktoriaus struktūrinė anomalija sukelia von Willebrand'o liga, kuri iš pradžių pasireiškia ypač odos ir gleivinės 30 membranų kraujavimu. Šios ligos klinikinės formos yra labai įvairios ir sukelia daug problemų chirurginės intervencijos atveju. Von Willebrand'o ligos gydymas reikalauja pirmiškes hemostazės (kraujavimo laikas) ir 35 kóaguliacijos (aktyvuoto céfalino laikas) ir VIII faktoriaus aktyvumas) anomalijų korekcijos.

Ši liga gydoma pakaitu terapija, naudojant žmogaus plazmos darinius, praturtintus vWF (pav., plazmos krioprecipituotą frakciją ar VIII faktoriaus koncentratus, turinčius pakankamą vWF kiekį). Vienok, 5 šie produktai nėra standartizuoti von Willebrand'o ligos gydymui. Be to, nepakankamai valyto krauso plazmos frakcijos, ypač krioprecipitatas, turi virusinio užkrėtimo galimybę, kadangi dažnai jos nėra efektyviai inaktyvuotos virusų atžvilgiu. Dar daugiau, 10 jos turi užteršiančiujų baltymų, kurie nereikalingi pacientams ir kurie po daugkartinių injekcijų salygoja imūnines reakcijas.

Priešingai, valytas VIII faktorius gali būti efektyviai apdrootas virusų atžvilgiu, vienok jo valymo procesas buvo optimizuotas hemofilijos A, o ne vWF nepakankamumo gydymui. Iš tikrujų, neseniai surasti ir vis labiau efektyvūs būdai, kaip imunoafininiai ir jenu mainų valymo būdai, naudojami VIII faktoriaus gavimui, 15 leidžia gauti koncentratus, kuriuose pakanka vWF kiekio, kad efektyviai gydytu vor. Willebrand'o lig.

Būtent tam, kad efektyviai gydyti von Willebrand'o liga, pareiškėjas sukūrė naują pramoninių vWF valymo būdą, kuris ypač efektyvus, atskiriant įvairias plazmos molekules. Jo pagalba per vieną stadiją galima gauti VIII faktoriaus koncentratą (pagal būdą, aprašytą Europos patento paraiškoje Nr. 0 359 593) ir išskirti vWF frakciją iš tos pačios krioprecipitato partijos, 20 tai leidžia rentabiliai panaudoti žmogaus plazmą. Tokiu būdu gauta vWF frakcija yra valoma dviejų papildomų chromatografinių stadijų pagalba, tai leidžia gauti labai švarų vWF koncentratą.

35 vWF molekulės kompleksiškumas salygoja labai sunkų jo valymą. Metodai, apimantys nedideles apimtis, pav., 5-2000 ml, ir naudojami analitiniams tikslams, jau buvo

aprašyti (Thorell ir kt., Thromb. Res. 1984, 35: 431-450), bet jie negali būti pritaikomi pramoniniu būdu gaminant vWF. Be to, krioprecipitato maksimalaus rentabilumo idėja, gaunant vienu metu vWF ir FVIII, 5 nebuvo svarstyta.

vWF buvo valomas, atsižvelgiant į skirtinges sulfatuotų junginių tirpumus, esant glicinui (Berntrop ir kt., Vox Sang. 1989, 56: 212), į sulfatuotus junginius (Winkelman ir kt., Vox Sang. 1989, 57: 97) bei naudojant įvairius chromatografinius atskyrimo metodus, kaip, pav., molekulinio sieto (Perret ir kt., Haemostas 1984, 14: 2890 ir jonų mainų metodus (Austen ir kt., Thromb. Haemostas, 1982, 48: 295). Tačiau šie metodai duoda arba nedideles vWF išeigas, arba turi žema gelio imlumą, arba neužtikrina vienalaikio FVIII ir vWF atskyrimo, kas daro juos mažiau tinkamais pramoniniams naudojimui.

Be to, Berntorp ir kt. (Vox Sang. 1989, 56: 212) gauna nedidelio švarumo laipsnio vWF: 45 V Ag/mg balytymo (p.213), kai tuo tarpu pareiškėjas gauna 205 V Ag/mg balytymo. Panašiai, Winkelman ir kt. (Vox Sang. 1989, 57: 97) gauna 10 V Ag/ml balytymo (p.101).

Perret ir kt. (Haemostasis 1984, 14; 289) atlieka defibrinacijos stadija, pašalinant fibrinogeną fibrino molekulių pavidale, naudojant kalcių tokiu pat būdu, kaip gyvatės nuodū fermentus. Tai daro gavima akivaizdžiai netinkamu terapiniams tikslams. Be to, gelfiltracijos sistemos, kaip jos naudojamos, yra sunkai suderinamos su pramoniniais mastais, užtikrinančiais tik 10cm/val. ar mažesni tekėjimo greiti ir turinčiais didelę užsikimšimo riziką, ypač 30 esant fibrinogenui ir fibronektinui. Be to, išvalymo laipsnis dažniausiai yra žemäs, kas priklauso nuo menko 35 frakcionavimo šioje chromatografinėje sistemoje.

Austeris ir kt. (Thromb. Haemostas. 1982, 48: 46) taip pat gavo žemo švarumo laipsnio koncentratą (8 V Ag/mg balytymo) ir santykinai žema išeiga, tikriaujai salygojamą griežtų chromatografijos salygu (pH 5.5).

5

Harrisson ir kt. (Thromb. Res. 1988, 50:295) naudoja dekstrano sulfat-sefarozę kaip chromatografinę matricą; ši medžiaga turi nedideli užlaikymo talpumą vWF atžvilgiu ir taip pat gaunamas vWF preparatas turi žemą specifini aktyvumą: 2-4 V/mg balytymo (p.301).

10

Pagaliau šie produktai turi pakankamai didelę dalį vWF denatūruotų ir inaktyvių formų, ką liudija ristocetino kofaktoriaus aktyvumo (RCO)/antigeno santykis, svyruojantis nuo 0.008 iki 0.8 (Lawrie ir kt., Br.J.Haemotol. 1989, 73: 100). Tai sumažina jų efektyvumą, naudojant Willebyand ligos terapijai. Priešingai, pareiškiamas būdas užtikrina vWF atstatymą su RCO/antigeno santykiu, aukštesniu už vienetą, tai prilygsta normalios kraujo plazmos natyvinio vWF rodikliui.

20

Šis išradimas liečia vWF koncentrato, skirto terapijai, gavimo pramonini būdą, gaunant ji kaip pašalini produkta gerai išvalyto FVIII gavimo metu, kai galima gaminti standartizuotas partijas, charakterizuojamas dideliu kiekiu aukšto molekulinio svorio multimerais, iš labai dideliu plazmos kiekiu (4000 ir daugiau ltr). Būdas leidžia optimaliai panaudoti krioprecipitata.

25

30 Konkrečiai šis išradimas liečia vWF koncentrato gavimo būdą, kuris susideda iš trijų sekančių viena paskui kitą chromatografinių stadiju, leidžiančiu vWF praturtinti aukšto molekulinio svorio multimerais, kurie salygoja jo biogeninį aktyvumą. Pradinė medžiaga 35 yra žmogaus plazmos krioprecipituota frakcija, prieš tai apdorota įprastinėje valymo stadioje, apimančioje absorbciją ant aluminio oksido. Po to ši medžiaga

prieš jos valymą inaktyvuojama virusų atžvilgiu, pav., naudojant tirpikli-detergentą.

Valymo būdas pagal ši išradimą susideda šiu triju
5 sekančiu viena paskui kitą chromatografinių stadiju kombinacijos, naudojamos gaunant vWF kaip pašalinį produkta FVIII. gavimo procese; pirmos dvi stadijos apima jonų mainų chromatografiją, o trečioji - afininę chromatografiją.

10 Atliekamos dvi jonų mainų chromatografijos, naudojant ta pačią vinil-polimerinę dervą, ant kurios fiksuotos dietilaminoetilo grupės (DEAE), ypač ant DEAE-Fractogel^R TSK 650 (Merck) kolonelių, nulygsvarinant buferiu, turinčiu 0.01 M trinatrio citrato, 0.11 M natrio chlorido, 0.001 kalcio chlorido, 0.12 M glicino ir 0.016 M lizino, pH 7.

20 DEAE-Fractogel^R TSK 650 yra sintetinis hidrofilinis gelis. Nešėjas yra oligoetilenglikolio, glicidinmetakrilato ir pentaeritritoldimet-akrilato kopolimeras, prie kurio yra prijungtos dietilaminoetilo grupės, t.y. -O-CH₂-CH₂N+(C₂H₅)₂HCl, kas salygoja silpnai šarmini anijojitetą. DEAE-Fractogel^R TSK 650 būna dviejų rūšių pagal dalelių dydžius (kada brinkinama vandenye): tipo S (0.025-0.050 mm) ir tipo M (0.045-0.090 mm). Šiame išradime yra naudojami abu tipai.

30 Krioprecipituotos plazmos frakcija, prieš tai valyta ir inaktyvuota virusų atžvilgiu panaudojant iprastinius būdus, buvo panaudota pirmoje chromatografinėje kolonélėje, kuri užlaiko didelę dalį vWF. Tada vWF buvo eliuojamas, didinant natrio chlorido koncentraciją buferyje iki 0.14-0.15 M.

35 Po to eliuota frakcija, praturtinta vWF, yra naudojama antroje chromatografinėje kolonélėje, esant tokioms pat

salygomis, kaip pirma. Kadangi frakcija, užnešta ant antros kolonélės, yra laisva nuo daugelio balytymų (ypač nuo FVIII, ir fibronektino), kurie konkuravo dėl absorbinių centrų pirmos chromatografinės stadijos metu, tai antrojoje kolonélėje absorbacinis imumas vWF atžvilgiu yra žymiai didesnis. Po filtrato pašalinimo ir kolonélės praplovimo nulygsvarinimo buferiu adsorbuotas vWF eliuojamas, padidinant buferio natrio chlorido koncentraciją iki 0.15-0.17 M. Dėl aukštos 10 DEADE-Fractogel^R dervos adsorbencijos imumo ir efektyvumo vWF atžvilgiu, vWF gali būti eliuojamas iš kolonélės su aukštu aktyvumu (>150 μ RCo/ml), taip galima išvengti ultrafiltracijos mechaninio slegio, koncentruojant produktą.

15 Tokiu būdu eliuota frakcija yra naudojama afininės chromatografijos stadijoje (ant gelio su želatinos pagrindu) imant ta pati nulygsvarinimo buferi, kas leidžia išvengti dializės ar ultrafiltracijos stadijos, 20 pašalinant druskas; ši kolonėlė sulaiko liekamojo fibronektino molekules, kurios dar teršia vWF. Gelio, asocijuoto su želatina, pasirinkimas nėra ribojamas: šiam tikslui tinkami yra Gelatin-Sepharose, Gelatin-Utrogel^R, Gelatin-Spheredex^R bei Gelatin-Fractogel^R. 25 Gelatin-Sepharose gali būti geriausias pasirinkimas, kadangi fiksuoja 5-10 mg fibronektino/ml gelio salygomis, taikomomis šiame išradime.

30 Šiose salygose labai gerai valytas vWF nesusirisa su geliu ir pereina į filtratą; kadangi chromatografinė stadija, naudojant želatina, nesalygoja didelio vWF frakcijos praskiedimo, produktas gali būti tiesiogiai paskirstomas, nenaudojant koncentravimo stadijos, pav., ultrafiltracijos. Kadangi galutinis produktas neturi proteolitinių fermentų, jis labai stabilus filtruojant 35 ir liofilinant bei nereikalauja stabilizuojančiu agentu.

vWF koncentratas, gautas šio išradimo būdu, turi išskirtinai aukštą valymo laipsni - $>10,000$ kartų, lyginant su pradine plazma; jo specifinis aktyvumas yra 5 345 V CBA/mg baltymo (kolageno surišimo aktyvumo vienetais) ir > 100 V RCo/mg baltymo, (ristocetino kofaktoriaus aktyvumo vienetais). Kiekvienos chromatografinės stadijos įnašas, valant vWF, parodytas 1 fig.

10

Produkto kokybės gerėjimas sekančiu viena paskui kita stadiju metu žymiai priklauso nuo aukštč molekulinio svorio multimerų kiekie (vWF molekulinės formos, turinčios aukštą biologinį aktyvumą), tai buvo stebima 15 elektroforetinių tyrimų metu.

Idomu, jog šie tyrimai parodo didžianti praturtinima multimerais $\geq - 4$ (2 fig.), kurie atstovauja 79% vWF polimerų, tuo tarpu krioprecipitacija pusę iš ju 20 pašalina. Netikėtai pasirodė, jog būtent chromatografija ant DEAE-Fractogel TSK 650 padeda selektyviai užlaikyti labai didelius multimerus ir pašalina su filtratu nedidelias formos, anomalios struktūros (patyrusias daline proteolize) ir žemo aktyvumo formas.

Standartizuotas vWF koncentratas, pasižymintis aukštu išvalymo laipsniu, aukštu specifiniu aktyvumu ir dideliu kieku aukšto molekulinio svorio multimerų, 30 gautas šio išradimo būdu, yra ypač gerai tinkamas įvairių von Willebrand ligos formos terapijoje, tai patvirtino preliminariniai klinikiniai tyrimai.

Preliminariniai klinikiniai tyrimai parodė, jog šis 35 koncentratas efektyviai sutrumpina kraujavimo laiką, esant kraujoplūdžiui.

Tyrimai *in vitro* patvirtino, jog biocheminės ir fiziologinės savybės yra identiškos natyvių molekulių savybėms, ypatingai savo sugebėjimo surišti kraujotrombocitus perfuzijos aparate ir savo sugebėjimu surišti *in vivo* endogenini VIII faktoriu.

Dėl savo aukšto valymo laipsnio vWF, gautas šio išradimo būdu, taip pat gali būti naudojamas įvairiems laboratoriniams tikslams (smulki struktūrinė analizė, funkcionalumo tyrimai, diagnozė ir t.t.) ir specifiniu antikūnų gamyboje.

Koncentratas pagal ši išradimą taip pat gali būti naudojamas kaip stabilizatorius, gaunant VIII faktoriu lastelių, transformuotų genuose inžinerijos metodų pagalba, ir stabilizuojant VIII faktorių valymo metu.

Sekantis pavyzdys iliustruoja vieną išradimo įgyvendinimo formą, neapribojant jo apimties.

20

PAVYZDYS:

Pradinė medžiaga

25 Krioprecipitatas yra paruoštas iš šviežios plazmos, surinktos esant natrio citratui (4%) ar antikoaguliantiniam tirpalui CPD (citratas, fosfatas, dekstrozė) ir užšaldytos ne vėliau kaip praėjus 6 valandoms po jos surinkimo. Plazma užšaldoma prie -60° C, po to laikoma prie -35° C. Plazmos partijas sudaro 1800-2000 l, kurios yra sujungiamos į 4000 l partijas kiekvienam proceso taikymui. Atšildant, plazma apie 12 val. patalpinama į kamerą su reguliuojama temperatūrą, kur užtikrinamas lėtas reguliarus atšildymas iki -7° C, tada atitirpinama termostatiškai reguliuojamame inde iki 0 - 2° C, pastoviai maišant. Po to krioprecipitatas

(kuris sudaro apytikriai 9 g/l plazmos) yra surenkamas centrifugojant žemoje temperatūroje.

Nucentrifugavus, surinktas krioprecipitatas yra resoliubilizuojamas ir adsorbuojamas ant aliuminio hidroksido kai kurių teršalų pašalinimui, pav., protrombino komplekso komponentų (ypač VIII faktoriaus) ir XII faktoriaus pašalinimui. Supernatantas po to yra atvésinamas iki 15° C. (tas dalinai pašalina fibrinogeną ir fibronektiną).

Šis apdorojimas leidžia gauti iš krioprecipitato 80-86% VIII faktoriaus/vWF mišini; VIII faktoriaus specifinis aktyvumas yra 0.7 TV/mg, o vWF specifinis aktyvumas yra 15 0.6 RCo/mg (ristocetino kofaktoriaus aktyvumas) ir 1.2 V CBA/mg (kolageno surišimo aktyvumas).

Virusinė inaktyvacija

20 Tirpalas, turintis VIIIF/vWF mišini, yra apdorojamas tirpikliu-detergentu, žinomu savo efektyvumu, arant virusus su lipidu apvalkaléliais (Horowitz ir kt., Transfusion, 1985, 25; 516); apdorojama inkubuojant 8 val. esant 25° c ir 0.3% trin-n-butilfosfatui (TnBP) 25 bei 1% Tween 80.

Po šio apdorojimo randama, kad išlieka 95% VIII faktoriaus ir vWF aktyvumo, išmatuoto ankstesnėje stadijoje. Elektroforezė gali patvirtinti, jog vWF vis 30 dar yra multimerinėje formoje.

Chromatografinis aktyvumas

vWF valymas yra kiles iš VIII faktoriaus valymo būdo, 35 pareiškėjo aprašytoje paraiškoje Europos patentui Nr.EP 0 359 593.

Pirmoji chromatografijos stadija atliekama DEAE-Fractogel^R TSK 650 (Type S arba M) (Merck) užkrautoje kolonélėje. Nulygsvarinimo buferi sudaro trinatrio citratas (0.01 M), kalcio chloridas (0.001 M), glicinas (0.12 M), L-lizinas (0.016 M) ir 0.11 M natrio chloridas. vWF, VIII faktorius ir fibronektinas yra užlaikomi kolonélėje; užteršiantieji baltymai (pagrindiniai fibrinogenas ir šiek tiek IgG) silpnai surišami ar nesurišami kolonélėje, o virusus sterilizuojantys agentai yra pašalinami, keletą kartų nuosekliai tuo pačiu buferio tirpalu.

Linijinis srovės greitis kolonélėje yra 100 cm/val. Esant šioms sąlygomis, vWF užlaikymo imlumas kolonélėje apytiksliai 75% nuo užnešto kieko (matuojant kaip Ag, antigeną), o likutis pereina į filtratą. Šis surišimo imlumas atitinka 45 V vWF Ag/ml gelio.

Nuo kolonélės vWF desorbuojamas, padidinus NaCl koncentraciją, buferio tirpale iki 0.15 M. Surinkta vWF frakcija turi 30-35% pradinio vWF kieko, tuo tarpu jo 40% pasiliauka adsorbuotų kartu su VIII faktoriumi; jie gali būti kartu eliuoti, padidinus NaCl koncentraciją buferio tirpale iki 0.25 M, o po to kartu išvalyti.

Frakcija, turinti šios pirmos kolonélės eliuotą vWF, yra užnešama ant antros identiškos kolonélės, nežymiai praskiedus nulygsvarinimo buferiu, turint tikslą nustatyti vWF frakcijos joninę jégą, ekvivalentišką 0.11 M natrio chlorido joninei jégai.

Kadangi teršalai ir VIII faktorius, kurie kartu su vWF varžosi dėl adsorbcijos centru pirmoje kolonélėje, yra beveik pašalinti pirmoje chromatografijos stadioje, antroje kolonélėje surišimo imlumas yra žymiai didesnis: 320 V vWF Ag/mg gelio.

vWF yra desorbuojamas, padidinus buferio tirpalio NaCl koncentraciją iki 0.17 M.

Ši antroji chromatografijos stadija leidžia sukoncen-
5 truoti vWF 8-10 kartų, lyginant su pirma stadija, tai atmeta būtinumą papildomai koncentruoti, pav., ultrafiltracijos pagalba. Naudojant standartinius metodus, eliuate randami sekantys vWF kiekiai bei aktyvumai:

10

- Antigenas (Ag)	88 ± 9 TV/ml
- Ristocetino kofaktorius (RCO)	97 ± 19 TV/ml
- Kolageno surišimo aktyvumas (CBA)	149 ± 13 TV/ml
- Dideles molekulinės masės multimerai (≥ 4 multimerai)	79%

15

CBA vienetai (korogeno surišimo aktyvumas) yra nustatomi ELISA metodu, kaip aprašyta Brown ir Bosak (Throm. Res. 1986, 43: 303). Standartinė plazma, kalibruota pagal 2-ą Britų Standartą (86/717), buvo naudojama kaip pagrindas išreiškiant reikšmes tarptautiniais vienetais.

20

Santykis CBA'Ag, lygus 1.69, rodo, jog vWF aktyvumas yra gerai išsilaike. Tai suderinama su aukštų procentiniu kiekiu dideles molekulinės masės multimeru (79%) ir palyginama su natyvinio vWF iš plazmos tokiu pat rodikliu (70%).

25

Šio vWF eliuato elektroforetiniai tyrimai rodo nežymų užteršimą fibronektinu ir inter-alfa tripsino inhibitoriumi, serin-proteazés inhibitoriumi.

30

Fibronektinui pašalinti antras vWF eliuatas yra pateiktas trečiai valymo stadijai, atliekamai kolonélėje su želatin-sefaroze CL4B (Pharmacia), nulygsvarintoje tuo pačiu buferiu ankstesnėje kolonélėje.

Afininės chromatografijos gelio užlaikymo imlumas fibronektino atžvilgiu yra $> 5 \text{ mg/ml}$, tai leidžia šio teršalo kieki sumažinti iki nedetektuojamų kiekij ($< 4 \text{ mg/ltr}$) vWF frakcijoje.

5

Pagal ši išradimą valytas vWF randasi šios paskutinės stadijos filtrate ir gali būti tuoju pat išskirstomas ir liofilinamas.

10

Galutinio produkto elektroforetiniai tyrimai neparodo jokių teršalų. vWF kiekis yra 205 V Ag/ml baltymo; jo specifinis aktyvumas yra 345 V CBA/mg baltymo ir 186-220 V RCo/mg baltymo.

15

Bendras išvalymo laipsnis lyginant su pradine plazma yra $> 10,000$ kartų.

20

Elektroforetiniai tyrimai (SDS-agarozé ir juostų išskleidimas) rodo, jog šiuo būdu išvalytas vWF susideda iš 65-80% dideles molekulines masés multimeru, t.y., kiekio, palyginamo su natyviniu vWF atitinkančiu šiu multimeru kiekiu, lygiu 70%.

25

Koncentrato stabilumas buvo tiriamas skystame būvyje, ji laikant 24 valandas kambario temperatūroje: neužfiksuotas nei proteolitinis aktyvumas, nei specifinio aktyvumo pakeitimai.

30

Trombogeninio aktyvumo nebuvimas koncentrate buvo patvirtintas, naudojant iprastinius testus, kaip, pav., neaktyvuoto dalinio tromboplastino laikas (NAPTT). Trombinas, PKA ir kalikreinas nerasti.

35

Todėl nebūtina pridėti stabilizuojančių agentų į galutini vWF produktą.

Valymo būdo, specialiai skirto vWF išskyrimui, kaip pašalinio produkto gaminant VIII faktorių, sukūrimas pirmą kartą igalina gauti labai švarų ir labai efektyvų terapinių koncentrata, standartizuotą von Willebrand'o ligos gydymui.

FIGŪRŲ PAAIŠKINIMAI

Fig.1. SDS-PAGE vWF valymo frakcijos. 1 juosta: krioprecipitatas; 2 juosta: SD paveiktas krioprecipitatas; 3 juosta: nesurišta DEAE-fractogel frakcija; 4 juosta: 1-as vWF eliuatas; 5 juosta: 2-as vWF eliuatas; 6 juosta: nesurišta želatinos frakcija; 7 juosta: standartai. Fbn.= fibronektinas; IgG + Imunoglobulininas; Alb = albuminas.

Fig.2. Multimerų pasiskirstymas vWF valymo frakcijose. 1 juosta: normali plazma; 2 juosta: krioprecipitatas; 3 juosta: SD paveiktas krioprecipitatas; 4 juosta: nesurišta DEAE-Fractogel frakcija; 5 juosta: 1-as vWF eliuatas; 6 juosta: 2-as vWF eliuatas; 7 juosta: nesurišta želatinos frakcija.

IŠRADIMO APIBREŽTIS

1. Būdas gauti standartizuotą, labai gerai išvalytą žmogaus von Willebrand'o faktoriaus koncentratą, praturtintą didelio molekulinio svorio multimerais, besiskiriantis tuo, kad koncentrata gamina iš krioprecipituotos plazmos frakcijos, taikant trijų, viena paskui kitą sekančių chromatografijos stadiju serijas, kurių pirmos dvi stadijos yra jonų mainų chromatografija, naudojant stambiai porėtas polimérines dervas su prijungtomis dietilamino etilo grupėmis, o trečioji stadija yra afininė chromatografija ant želatin-sefarozės.
- 15 2. Būdas pagal 1 punktą, besiskiriantis tuo, kad pradinė medžiaga yra krioprecipituota plazmos frakcija, prieš tai išvalyta ant aliuminio hidroksido.
- 20 3. Būdas pagal 1 punktą, besiskiriantis tuo, kad pirmoji ir antrcji' jonų mainų derva yra DEAE-Fractogel^R TSK 650, nulygsvarinta buferio tirpaliu, turinčiu 0,01 M trinatrio citrato, 0,11 M natrio chlorido, 0,001 M kalcio chlorido, 0,12 M glicino ir 0,016 M L-lizino.
- 25 4. Būdas pagal 1 punktą, besiskiriantis tuo, kad prieš tai išvalytą krioprecipituotą plazmos frakciją užneša ant pirmos jonų mainų chromatografijos kolonélés, ir pirmają von Willebrard'o faktorių turinčią frakciją eliuoja, padidilius buferio natrio chlorido koncentraciją iki 0.14-0.15 M.
- 30 5. Būdas pagal 1 punktą, besiskiriantis tuo, kad po pirmos chromatografijos gautą von Willebrand'o faktorių turintį eliuatą užneša ant antros jonų mainų chromatografijos kolonélés, ir von

15

Willebrand'o faktorių eliuoja, padidinus buferio natrio chlorido koncentraciją iki 0.15-0.17 M.

6. Būdas pagal 1 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo,

5 tuo, kad po antros chromatografijos eliuata užneša ant želatin-sefarozés chromatografijos kolonélés, nulygs-varintos eliuacijos buferiu iš ankstesnės chromatografinės stadijos, siekiant selektyviai adsorbuoti kolonélėje liekamajį fibronektiną.

10

7. Būdas pagal 1 punktą, b e s i s k i i i a n t i s tuo, kad esanti želatin-sefarozés kolonélés filtrate von Willebrand'o faktorių surenka, išskirsto ir liofilina.

15

8. Labai gerai išvalytas ir aukšto specifinio aktyvumo (RCo ir CBa vienetais) bei daug didelio molekulinio svorio multimeru turintis von Willebrand'o faktoriaus koncentratas, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad jis gautas pagal vieną iš 1-7 punktu.

25

9. Von Willebrand'o faktoriaus koncentratas pagal 8 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad aktyvumo (matuoto CBa vienetais) santykis su antigeno kiekiu yra mažiausiai 1.5.

30

10. Von Willebrand'o faktoriaus koncentratas pagal 8 arba 9 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad didelio molekulinio svorio multimerų kiekis yra mažiausiai 65-80%.

LT 3175 B



FIG. I

LT 3175 B

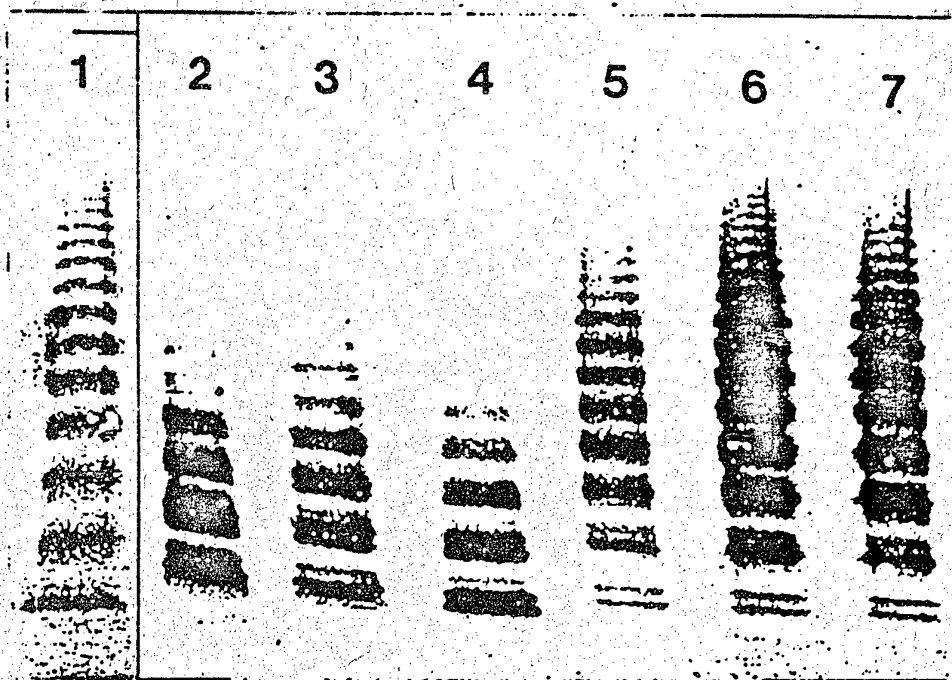


FIG. 2