

# 發明專利說明書

※申請案號：107136678

## 【發明名稱】（中文/英文）

適用於治療之微脂體 RNA 配製物的製備及儲存

PREPARATION AND STORAGE OF LIPOSOMAL RNA FORMULATIONS SUITABLE FOR THERAPY

## 【中文】

本揭示文係關於製備用於在非經口給藥後，特別是靜脈內給藥後將 RNA 遞送至目標組織的 RNA 脂質體複合物(lipoplex)粒子之方法，以及包括此 RNA 脂質體複合物粒子之組成物。本揭示文亦關於得以用符合工業 GMP-規範方式製備 RNA 脂質體複合物粒子之方法。再者，本揭示文係關於在實質上無損失產品品質，及特別是實質上無損失 RNA 活性下，用於儲存 RNA 脂質體複合物之方法和組成物。

## 【英文】

The present disclosure relates to methods for preparing RNA lipoplex particles for delivery of RNA to target tissues after parenteral administration, in particular after intravenous administration, and compositions comprising such RNA lipoplex particles. The present disclosure also relates to methods which allow preparing RNA lipoplex particles in an industrial GMP-compliant manner. Furthermore, the present disclosure relates to methods and compositions for storing RNA lipoplex particles without substantial loss of the product quality and, in particular, without substantial loss of RNA activity.

## 【代表圖】

【本案指定代表圖】：圖 1、2

【本代表圖之符號簡單說明】：

【本案若有化學式時，請揭示最能顯示發明特徵的化學式】：

## 發明說明

### 【技術領域】

[00 本揭示文係關於製備用於在非經口給藥後，特別是靜脈內給藥後將 RNA 遞送至目  
01] 標組織的 RNA 脂質體複合物(lipoplex)粒子之方法，以及包括此 RNA 脂質體複合物  
粒子之組成物。本揭示文亦關於得以用符合工業 GMP-規範方式製備 RNA 脂質體複合

物粒子之方法。再者，本揭示文係關於在實質上無損失產品品質，及特別是實質上無損失 RNA 活性下，用於儲存 RNA 脂質體複合物之方法和組成物。文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子調配物可藉由冷凍乾燥、噴霧乾燥或相關方法冷凍或脫水，得到比液體儲存保存期限更長的產品。在一實施例中此 RNA 脂質體複合物粒子係包括單股 RNA，例如編碼一感興趣胜肽或蛋白之 mRNA，例如具醫藥活性的胜肽或蛋白。此 RNA 係由目標組織的細胞所吸收並將 RNA 轉譯成可展現其生理活性之編碼的胜肽或蛋白。此感興趣之胜肽或蛋白可為包括一或多個表位供誘發或促進針對該一或多個表位之免疫反應的胜肽或蛋白。文中所述的方法和組成物係適合以符合醫藥產品之要求，更特言之符合 GMP 製造之要求及供非經口應用之醫藥產品品質要求的方式來使用。

### 【先前技術】

[00 使用 RNA 將外來的基因訊息傳遞到目標細胞提供了具吸引力之 DNA 替代。使用  
02] RNA 的好處包括暫時性表現和非轉化特性。RNA 不需要進入胞核以進行表現且再者無法整合到宿主的基因體中，藉此消除了致癌性的風險。RNA 可藉由所謂的脂質體複合物調配物來遞送，其中 RNA 係與由陽離子脂質和輔助脂質之混合物所組成的微脂體結合，形成可注射的奈米粒子調配物。然而，用於將即使在調配物儲存後仍具生物活性的 RNA 遞送到目標組織之調配物的開發，仍未滿足需求。此外，用於保存期限長之可注射 RNA 脂質體複合物粒子調配物且符合 GMP-規範製造之方法的開發仍未提供滿足的需求。因此提供對於將生物活性 RNA 遞送到目標組織之調配物仍有需求，其中該遞送的 RNA 係有效地轉譯成其編碼的胜肽或蛋白。再者，在實質上無損失產品品質，及特別是實質上無損失 RNA 之生物活性下，提供此等儲存穩定的調配物仍有需求。

[00 本發明者們令人驚訝地發現文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子調配物滿足了上述  
03] 要求。

### 【發明內容】

[00 在第一態樣中，本揭示文係關於製備具有改良的生物活性之 RNA 脂質體複合物粒  
04] 子的方法，根據本揭示文所製備的 RNA 脂質體複合物粒子以及包括此等 RNA 脂質體複合物粒子之組成物。RNA 脂質體複合物粒子和包括 RNA 脂質體複合物粒子之組成物可用於在非經口給藥後，特別是靜脈內給藥後將 RNA 遞送至目標組織。RNA 脂質體複合物粒子係使用微脂體所製備，而該微脂體係藉由將高濃縮脂質之乙醇溶液注射到水中或適合的水相中所獲得。在一實施例中，RNA 脂質體複合物產品其特徵為具有一特定的 x-光散射模式，其中在約  $1\text{nm}^{-1}$  觀察到單一的布拉格峰(Bragg peak)，其中該峰寬係小於  $0.2\text{nm}^{-1}$ 。

[00 在一實施例中，此微脂體和 RNA 脂質體複合物粒子係包括 1, 2-二-0-十八烯基-3-  
05] 三甲基銨鹽丙烷(DOTMA)和 1, 2-二-(9Z-十八烯基)-sn-甘油-3-磷醯乙醇胺(DOPE)。脂質混合物中 DOPE 的濃度係高於 DOPE 單獨在乙醇中的平衡溶解度。在室溫下，單獨的 DOPE 具有約 50mM 的溶解度，與 DOTMA 一起則其係具有 100mM 或更高的溶解度。可從其得到高活性脂質體複合物之形成微脂體的脂質溶液，可具有 270mM 或更高的總脂質濃度(例如 DOPE 為 90mM 或更高)。可藉由增加溫度甚至可得到較高濃度的乙醇中溶液。從其中 DOPE 濃度高於平衡溶解度之脂質溶液所得到的

微脂體明顯地係大於從其中 DOPE 濃度為平衡溶解度或以下之脂質溶液所得到的微脂體。微脂體尺寸係隨乙醇中的濃度單調遞增。

[00 根據本揭示文之微脂體可藉由將微脂體與 RNA 混合供製備 RNA 脂質體複合物粒  
06] 子。在一實施例中，係在混合之前將 RNA 與 NaCl 溫育(incubate)，以便於調整增加脂質體複合物活性所需之特定的離子強度。從這些較大微脂體所形成的脂質體複合物，如在活體外和活體內實驗中所驗證的，明顯地係具有較高的生物活性。這些具有較高活性的脂質體複合物可與該等較低活性者，藉由特定的物理化學參數清楚分辨，例如(i)較低的布拉格峰之峰寬以及(ii)尺寸測量之分散分析法，如場流分離(field-flow fractionation)中不同的分離性質。具有較低活性之脂質體複合物平均上為較小。此外，其亦具有不同的溶離性質，可能係與如分子構形、形狀和體相(bulk phase)之交互作用的參數有關。

[00 因此，在此態樣中，本揭示文係關於製造微脂體膠體之方法，其係包括將一脂質  
07] 之乙醇溶液注射至水相中，產生該微脂體膠體，其中至少一種脂質溶液中的脂質濃度係相當於或高於該至少一種脂質於乙醇中的平衡溶解度。

[00 在一實施例中，此方法係包括將脂質溶液加熱以增加該脂質溶液中脂質的濃度。  
08] 在一實施例中，該脂質溶液係加熱到至少約 40°C，或至少約 60°C 之溫度。

[00 在一實施例中，該脂質溶液為二或三種不同脂質之混合物的溶液。  
09]

[00 在一實施例中，該脂質溶液中之一脂質濃度係相當於或高於該脂質於乙醇中的平  
10] 衡溶解度。

[00 在一實施例中，脂質溶液中的總脂質濃度係從約 180mM 至約 600mM，從約 300mM  
11] 至約 600mM，或約 330mM。

[00 在一實施例中，該脂質溶液係包括至少一種陽離子脂質及至少一種另外的脂質。  
12]

[00 在一實施例中，脂質溶液中另外的脂質之濃度係相當於或高於該另外脂質於乙醇  
13] 中的平衡溶解度。

[00 在一實施例中，至少一種陽離子脂質係包括 1,2-二-0-十八烯基-3-三甲基銨鹽-  
14] 丙烷(DOTMA)及/或 1,2-二油醯基-3-三甲基銨鹽-丙烷(DOTAP)。

[00 在一實施例中，至少一種另外的脂質係包括 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-  
15] 3-磷醯乙醇胺(DOPE)、膽固醇(Chol)及/或 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-磷醯  
膽鹼(DOPC)。

[00 在一實施例中，至少一種陽離子脂質係包括 1,2-二-0-十八烯基-3-三甲基銨鹽丙  
16] 烷(DOTMA)而至少一種另外的脂質係包括 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-磷醯  
乙醇胺(DOPE)。

[00 在一實施例中，至少一種陽離子脂質與至少一種另外的脂質之莫耳比係從約 10:  
17] 0 至約 1:9，從約 4:1 至約 1:2，從約 3:1 至約 1:1，或約 2:1。

[00 在一實施例中，該脂質溶液係包括莫耳比從約 10:0 至約 1:9，從約 4:1 至約  
18] 1:2，從約 3:1 至約 1:1，或約 2:1 之 DOTMA 和 DOPE。

[00 在一實施例中，脂質溶液中的 DOPE 濃度為至少約 60mM，或至少約 90mM。  
19]

[00 在一實施例中，該脂質溶液係以從約 50rpm 至約 150rpm 之水相攪拌速度注射至  
20] 水相中。

[00 在一實施例中，該水相為水。  
21]

[00 在一實施例中，該水相係具有酸性 pH。在一實施例中，該水相係包括乙酸，例如  
22] 約 5mM 之量。

[00 在一實施例中，此方法進一步係包括攪拌該微脂體膠體。  
23]

[00 在一實施例中該微脂體膠體係攪拌約 15min 至約 60min，或約 30min。  
24]

[00 本揭示文進一步係關於製造微脂體膠體之方法，其係包括將包含莫耳比為約 2：1  
25] 之 DOTMA 和 DOPE 的乙醇中脂質溶液注射到以約 150rpm 之攪拌速度攪拌的水中，產  
生微質體膠體，其中該脂質溶液中的 DOTMA 和 DOPE 濃度為約 330mM。

[00 在一實施例中，製造微脂體的方法不包括擠壓微脂體之步驟。  
26]

[00 本揭示文進一步係關於可藉由製造微脂體之方法得到的微脂體膠體。  
27]

[00 在一實施例中，微脂體係具有至少約 250nm 之平均直徑。  
28]

[00 在一實施例中，微脂體係具有範圍從約 250nm 至約 800nm 之平均直徑。  
29]

[00 在一實施例中，微脂體係具有小於約 0.5，小於約 0.4，或小於約 0.3 之多分散  
30] 性指數。

[00 在一實施例中，該微脂體為陽離子微脂體。  
31]

[00 在一實施例中，該微脂體係包括至少一種陽離子脂質和至少一種另外的脂質。  
32]

[00 在一實施例中，該至少一種陽離子脂質係包括 1, 2-二-0-十八烯基-3-三甲基銨鹽  
33] -丙烷(DOTMA)及/或 1, 2-二油醯基-3-三甲基銨鹽-丙烷(DOTAP)。

[00 在一實施例中，該至少一種另外的脂質係包括 1, 2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油  
34] -3-磷醯乙醇胺(DOPE)、膽固醇(Chol)及/或 1, 2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-  
磷膽鹼(DOPC)。

[00 在一實施例中，該至少一種陽離子脂質係包括 1, 2-二-0-十八烯基-3-三甲基銨鹽  
35] 丙烷(DOTMA)而該至少一種另外的脂質係包括 1, 2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-  
磷醯乙醇胺(DOPE)。

[00 在一實施例中，至少一種陽離子脂質與至少一種另外的脂質之莫耳比係從約 10：  
36] 0 至約 1：9，從約 4：1 至約 1：2，從約 3：1 至約 1：1，或約 2：1。

[00 在一實施例中，微脂體係包括莫耳比從約 10：0 至約 1：9，從約 4：1 至約 1：  
37] 2，從約 3：1 至約 1：1，或約 2：1 之 DOTMA 和 DOPE。

- [00 38] 本揭示文進一步係關於製備 RNA 脂質體複合物粒子之方法，其係包括將上述的脂質體膠體加到包括 RNA 的溶液中。
- [00 39] 在一實施例中，RNA 脂質體複合物之 X-光散射模式其特徵為在約  $1\text{nm}^{-1}$  有一單布拉格峰，其中峰寬係小於  $0.2\text{nm}^{-1}$ 。
- [00 40] 在一實施例中，RNA 脂質體複合物粒子係具有範圍從約 200 至約 800nm，從約 250 至約 700nm，從約 400 至約 600nm，從約 300nm 至約 500nm，或從約 350nm 至約 400nm 之平均直徑。
- [00 41] 本揭示文進一步係關於包括如上述可得到的 RNA 脂質體複合物粒子之組成物。
- [00 42] 在一實施例中，該 RNA 脂質體複合物粒子係包括至少一種陽離子脂質和至少一種另外的脂質。
- [00 43] 在一實施例中，該 RNA 係編碼包括至少一個表位之胜肽或蛋白，其中 RNA 脂質體複合物粒子之正電荷與負電荷的比率係從約 1:2 至約 1.9:2，或約 1.3:2.0。
- [00 44] 本揭示文進一步係關於一組成物，其係包括：包含下列之 RNA 脂質體複合物粒子：編碼一胜肽或蛋白之 RNA，其係包括至少一表位，及至少一種陽離子脂質和至少一種另外的脂質，其中 RNA 脂質體複合物粒子之正電荷與負電荷的比率係從約 1:2 至約 1.9:2，或約 1.3:2.0，且其中 RNA 脂質體複合物粒子其特徵為在約  $1\text{nm}^{-1}$  有一單布拉格峰，其中峰寬係小於  $0.2\text{nm}^{-1}$ 。
- [00 45] 在一實施例中，該組成物進一步係包括濃度從約 10mM 至約 300mM，從約 45mM 至約 300mM，從約 10mM 至約 50mM，或從約 80mM 至約 150mM 之氯化鈉。
- [00 46] 在一實施例中，該組成物進一步係包括緩衝劑。
- [00 47] 在一實施例中，該組成物進一步係包括螯合劑。
- [00 48] 在一實施例中，在此態樣 I 中所述之 RNA 脂質體複合物粒子係具有範圍從約 200 至約 800nm，從約 250 至約 700nm，從約 400 至約 600nm，從約 300nm 至約 500nm，或從約 350nm 至約 400mm 之平均直徑。
- [00 49] 在一實施例中，RNA 脂質體複合物粒子係具有小於約 0.5，小於約 0.4，或小於約 0.3 之多分散性指數。
- [00 50] 在一實施例中，該至少一種陽離子脂質係包括 1,2-二-0-十八烯基-3-三甲基銨鹽-丙烷(DOTMA)及/或 1,2-二油醯基-3-三甲基銨鹽-丙烷(DOTAP)。
- [00 51] 在一實施例中，該至少一種另外的脂質係包括 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-磷醯乙醇胺(DOPE)、膽固醇(Chol)及/或 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-磷醯膽鹼(DOPC)。
- [00 52] 在一實施例中，該至少一種陽離子脂質係包括 1,2-二-0-十八烯基-3-三甲基銨鹽丙烷(DOTMA)而該至少一種另外的脂質係包括 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-磷醯乙醇胺(DOPE)。
- [00 53] 在一實施例中，該至少一種陽離子脂質與該至少一種另外的脂質之莫耳比係從約 10:0 至約 1:9，從約 4:1 至約 1:2，從約 3:1 至約 1:1，或約 2:1。

[00 在一實施例中，該 RNA 脂質體複合物粒子係包括莫耳比從約 10：0 至 1：9，從約  
54] 4：1 至 1：2，從約 3：1 至約 1：1，或約 2：1 之 DOTMA 和 DOPE，且其中 DOTMA 之  
正電荷與 RNA 之負電荷的電荷比係從約 1：2 至 1.9：2。

[00 在一實施例中，螯合劑為乙二胺四乙酸(EDTA)。  
55]

[00 在一實施例中，該 EDTA 濃度係從約 0.25mM 至約 5mM，或約 2.5mM。  
56]

[00 在一實施例中，該組成物進一步係包括佐劑。  
57]

[00 在一實施例中，該組成物係經調配供全身性給藥。  
58]

[00 在一實施例中，該全身性給藥係藉由靜脈內投予。  
59]

[00 本揭示文進一步係關於所述之組成物作為治療之用途。  
60]

[00 在第二態樣中，本揭示文係關於得以用符合工業 GMP-規範方式製備 RNA 脂質體複  
61] 合物粒子之方法。

[00 在本揭示文之一實施例中，係使用流體通路系統來進行醫藥 RNA 脂質體複合物粒  
62] 子產品之 GMP-製造，該 GMP-製造能精確控制 RNA 與微脂體脂混合比率，其對於產  
品品質至關重要。在一實施例中，該流體通路係包括將微脂體溶液和 RNA 溶液以  
1：1(體積/體積)方式混合，其中組成份的濃度係經選擇以便於確切地維持所欲的  
電荷比。在一實施例中，係在混合前將 RNA 以 NaCl 溫育，以便於調整脂質體複合  
物活性所需之特定的離子強度。在一實施例中，係施行一完全以單次使用材料為基  
準之 Y-型混合設定。流體動力學係經最適化以維持粒子特性及避免堵塞。相反的，  
當使用市售的微流體裝置在一段時間後發生堵塞，則無法適用於 GMP。

[00 在一實施例中，脂質體複合物係藉由將 RNA 以陽離子微脂體培養所製造，其中混  
63] 合比率及混合條件係藉由使用一注射器泵浦[輸注泵(perfusor pump)]精確控制，  
其中二個注射器，一個包括微脂體而另一個包括 RNA，係插入注射泵浦中，較佳地  
係平行插入相同的泵浦。二個泵浦的活塞係藉由相同的驅動器向前移動，因此精確  
地控制所混合的相對體積。在所選擇的程序條件中，二種溶液係使用相同的注射  
器，因此能確保一比一的混合條件。在混合前藉由調整二種溶液的濃度，則能精確  
地控制 RNA 和微脂體(陽離子脂質)之間的比率。

[00 因此，在本態樣中，本揭示文係關於連續流製造 RNA 脂質體複合物粒子之方法，  
64] 其係包括將一包括 RNA 之溶液及一包括陽離子微脂體之溶液在控制的 RNA 和陽離子  
微脂體之混合條件下混合。

[00 在一實施例中，包括陽離子微脂體之溶液為如上述之微脂體膠體。  
65]

[00 在一實施例中，包括 RNA 的溶液和包括陽離子微脂體的溶液為水溶液。  
66]

- [00 67] 在一實施例中，係使用得以混合包括 RNA 的溶液和包括陽離子微脂體的溶液的流率(flow rate)。
- [00 68] 在一實施例中，該液流的特徵為雷諾數(Reynolds number)大於 300，或從約 500 至約 2100。
- [00 69] 在一實施例中，控制混合條件包括控制包含 RNA 的溶液和包含陽離子微脂體的溶液之混合比率。
- [00 70] 在一實施例中，控制混合條件包括控制所混合之包含 RNA 的溶液和包含陽離子微脂體的溶液之相對體積。
- [00 71] 在一實施例中，RNA 和陽離子微脂體之混合比率係藉由使用相同混合體積(v/v)之包括 RNA 的溶液和包括陽離子微脂體的溶液，以及調整個別溶液中 RNA 和陽離子微脂體的濃度來控制。
- [00 72] 在一實施例中，控制混合條件係經選擇用以維持 RNA 脂質體複合物粒子之特性同時避免堵塞。
- [00 73] 在一實施例中，該方法係包括使用 Y-型或 T-型混合元件。
- [00 74] 在一實施例中，Y-型或 T-型混合元件係具有從約 1.2mm 至約 50mm 的直徑。
- [00 75] 在一實施例中，該方法係包括使用混合元件，例如 Y-型或 T-型混合元件，其中來自二條硬管或軟管的液流係匯集一起且其中並無內部靜態混合元件，例如分裂和組合、交錯人字形、之字形或扭曲管道，或三維捲曲管道存在。混合元件可具有藉於 1.2 至 50.0mm 之直徑。
- [00 76] 在一實施例中，該方法係包括使用裝置，其中二個注射器，一個包括陽離子微脂體的溶液及一個包括 RNA 的溶液，係平行插入相同或二個支撐架中，而該裝置之活塞係藉由一或二個精密的致動器伸出。在一實施例中，該方法係包括使用一注射器泵浦，其中二個注射器，一個包括陽離子微脂體的溶液及一個包括 RNA 的溶液係平行插入相同的泵浦中。
- [00 77] 在一實施例中，該方法係包括使用加壓容器、膜泵浦、齒輪泵浦、磁浮泵浦、蠕動泵、HPLC/FPLC 泵浦或任何其他的活塞泵浦，視需要與流率感測器組合，視需要與反饋迴路組合供線上控制和即時調整流率。
- [00 78] 在一實施例中，包括 RNA 的溶液和包括微脂體的溶液之混合物係包括濃度從約 45mM 至約 300mM 之氯化鈉，或包括相當於濃度從約 45mM 至約 300mM 之氯化鈉的離子強度。
- [00 79] 在一實施例中，RNA 溶液係包括濃度從約 90mM 至約 600mM 之氯化鈉，或包括相當於濃度從約 90mM 至約 600mM 之氯化鈉的離子強度。
- [00 80] 在一實施例中，包括 RNA 的溶液和包括微脂體的溶液之混合物係具有至少約 50mM 之離子強度。
- [00 81] 在一實施例中，在 X-光散射模式中，RNA 脂質體複合物其特徵為在約  $1\text{nm}^{-1}$  有一單布拉格峰，其中峰寬係小於  $0.2\text{nm}^{-1}$ 。

[00 在一實施例中，RNA 脂質體複合物粒子係具有範圍從約 200 至約 800nm，從約 250  
82] 至約 700nm，從約 400 至約 600nm，從約 300nm 至約 500nm，或從約 350nm 至約  
400nm 之平均直徑。

[00 本揭示文進一步係關於包括可如上述得到的 RNA 脂質體複合物粒子之組成物。  
83]

[00 在一實施例中，該 RNA 脂質體複合物粒子係包括至少一種陽離子脂質和至少一種  
84] 另外的脂質。

[00 在一實施例中，該 RNA 係編碼包括至少一個表位之胜肽或蛋白，其中 RNA 脂質體  
85] 複合物粒子之正電荷與負電荷的比率係從約 1:2 至約 1.9:2，或約 1.3:2.0。

[00 本揭示文進一步係關於一組成物，其係包括：包含下列之 RNA 脂質體複合物粒  
86] 子：編碼胜肽或蛋白之 RNA，其係包括至少一表位，及至少一種陽離子脂質和至少  
一種另外的脂質，其中 RNA 脂質體複合物粒子之正電荷與負電荷的比率係從約 1:2  
至約 1.9:2，或約 1.3:2.0，且其中 RNA 脂質體複合物粒子其特徵為在約  $1\text{nm}^{-1}$  有  
一單布拉格峰，其中峰寬係小於  $0.2\text{nm}^{-1}$ 。

[00 在一實施例中，該組成物進一步係包括濃度從約 10mM 至約 300mM，從約 45mM 至  
87] 約 300mM，從約 10mM 至約 50mM，或從約 80mM 至約 150mM 之氯化鈉。

[00 在一實施例中，該組成物進一步係包括緩衝劑。  
88]

[00 在一實施例中，該組成物進一步係包括螯合劑。  
89]

[00 在一實施例中，在態樣 II 中所述之 RNA 脂質體複合物粒子係具有範圍從約 200  
90] 至約 800nm，從約 250 至約 700nm，從約 400 至約 600nm，從約 300nm 至約 500nm，  
或從約 350nm 至約 400nm 之平均徑長。

[00 在一實施例中，RNA 脂質體複合物粒子係具有小於約 0.5，小於約 0.4，或小於約  
91] 0.3 之多分散性指數。

[00 在一實施例中，該至少一種陽離子脂質係包括 1,2-二-0-十八烯基-3-三甲基銨鹽  
92] -丙烷(DOTMA)及/或 1,2-二油醯基-3-三甲基銨鹽-丙烷(DOTAP)。

[00 在一實施例中，該至少一種另外的脂質係包括 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油  
93] -3-磷醯乙醇胺(DOPE)、膽固醇(Chol)及/或 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-  
磷膽鹼(DOPC)。

[00 在一實施例中，該至少一種陽離子脂質係包括 1,2-二-0-十八烯基-3-三甲基銨鹽  
94] 丙烷(DOTMA)而該至少一種另外的脂質係包括 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-  
磷醯乙醇胺(DOPE)。

[00 在一實施例中，該至少一種陽離子脂質與該至少一種另外的脂質之莫耳比係從約  
95] 10:0 至約 1:9，從約 4:1 至約 1:2，從約 3:1 至約 1:1，或約 2:1。

[00 在一實施例中，該 RNA 脂質體複合物粒子係包括莫耳比從約 10:0 至 1:9，從約  
96] 4:1 至 1:2，從約 3:1 至約 1:1，或約 2:1 之 DOTMA 和 DOPE，且其中 DOTMA 之  
正電荷與 RNA 之負電荷的電荷比係從約 1:2 至 1.9:2。

[00 在一實施例中，螯合劑為乙二胺四乙酸(EDTA)。  
97]



[00 98] 在一實施例中，該 EDTA 濃度係從約 0.25mM 至約 5mM，或 2.5mM。

[00 99] 在一實施例中，該組成物進一步係包括佐劑。

[01 00] 在一實施例中，該組成物係經調配供全身性給藥。

[01 01] 在一實施例中，該全身性給藥係藉由靜脈內給藥。

[01 02] 本揭示文進一步係關於所述之組成物作為治療之用途。

[01 03] 在第三態樣中，本揭示文係關於在無實質損失產品品質，及特別是無實質損失 RNA 活性下，用於儲存 RNA 脂質體複合物粒子之方法和組成物。特言之，本揭示文係關於在無實質損失 RNA 脂質體複合物粒子品質，及特別是無實質損失 RNA 活性下，得以冷凍、凍乾或噴霧乾燥 RNA 脂質體複合物粒子之調配物。

[01 04] 文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子調配物可藉由冷凍乾燥、噴霧乾燥或相關的方法冷凍或脫水，得到比液體儲存保存期限更長的產品。

[01 05] 為了能冷凍，係加入安定劑(低溫保護劑)。在一實施例中，在製造後，脂質體複合物係以安定劑(低溫保護劑)稀釋，因此能調整離子強度，較佳地降低離子強度並調整適當的安定劑濃度。就產品之冷凍，安定劑濃度可能高於該值以得到生理滲透壓。在該情況下，就投藥，產品係以適合的水相稀釋(例如注射用水、食鹽水)以調整所欲的滲透壓和離子強度。可使用如葡萄糖、蔗糖或海藻糖，以及其他化合物，如葡聚糖作為安定劑。

[01 06] 令人驚訝地，根據本揭示文已發現，包括如文中所述之安定劑的 RNA 脂質體複合物調配物亦可凍乾。就凍乾，所需的安定劑(低溫保護劑)濃度可能比冷凍低，且耐受的 NaCl 濃度(離子強度)可能比冷凍高。若需要大規模經濟性脫水，此產品亦可噴霧乾燥。

[01 07] 某些 RNA 脂質體複合物調配物之 pH 值係經調整至低於通常的生理範圍及體相中 RNA 儲存通常的最佳 pH。最佳 pH 為約 6.2，適合的範圍係介於約 5.7 至約 6.7。就其他的調配物，理想的 pH 可能甚至更低。假設，由於陽離子脂質之正電荷，RNA 脂質體複合物內的局部 pH 係高於體相 pH。

[01 08] 在本揭示文這些實施例中，其中 RNA 脂質體複合物組成物係經冷凍儲存者，組成物可解凍及視需要可藉由加入水性液體調整組成物的滲透壓、離子強度及/或 pH。所生成的組成物可投予一對象。

[01 09] 在本揭示文這些實施例中，其中 RNA 脂質體複合物組成物係經凍乾或冷凍乾燥儲存者，則組成物可藉由加入水性液體重建及視需要藉由加入水性液體調整組成物的滲透壓、離子強度及/或 pH。所生成的組成物可投予一對象。

[01 10] 因此，在本態樣中，本揭示文係關於製備包括冷凍組成物 RNA 脂質體複合物粒子之組成物的方法，其係包括(i)提供一包括 RNA 脂質體複合物粒子和安定劑之水性組成物，及(ii)冷凍該組成物。

- [01  
11] 在一實施例中，冷凍係在從約-15°C至約-40°C，或約-30°C之溫度。
- [01  
12] 在一實施例中，該組成物係儲存於，例如從約-15°C至約-40°C，或約-20°C之儲存溫度。
- [01  
13] 在一實施例中，該安定劑為選自單糖、雙糖、三糖、糖醇、寡糖或其對應糖醇之碳水化合物，以及直鏈多醇。
- [01  
14] 在一實施例中，提供一包括 RNA 脂質體複合物粒子和安定劑之水性組成物係包括提供一包括 RNA 脂質體複合物粒子之水性組成物並將安定劑加至一包含 RNA 脂質體複合物粒子之水性組成物中。
- [01  
15] 因此，製備供冷凍的組成物之方法係包括提供一包括 RNA 脂質體複合物粒子之組成物及將安定劑加入該包括 RNA 脂質體複合物粒子之水性組成物中。
- [01  
16] 在一實施例中，將安定劑加入包括 RNA 脂質體複合物粒子之水性組成物中降低了包括 RNA 脂質體複合物粒子之水性組成物的離子強度。
- [01  
17] 在一實施例中，包括 RNA 脂質體複合物粒子和安定劑之水性組成物中的安定劑濃度係高於生理滲透壓所需的值。
- [01  
18] 在一實施例中，包括 RNA 脂質體複合物粒子和安定劑之水性組成物中的安定劑濃度係足以維持 RNA 脂質體複合物粒子的質性，且特言之，在組成物於約-15°C至約-40°C之溫度儲存至少 1 個月，至少 6 個月，至少 12 個月，至少 24 個月或至少 36 個月後，避免 RNA 活性之實質損失。
- [01  
19] 在一實施例中，包括 RNA 脂質體複合物粒子和安定劑之水性組成物中的安定劑濃度係從約 5%至約 35.0%(w/v)，從約 10%至約 30.0%(w/v)，從約 12.5%至約 25.0%(w/v)，或約 22.0%(w/v)。
- [01  
20] 在一實施例中，包括 RNA 脂質體複合物和安定劑之水性組成物的 pH 係低於通常 RNA 儲存的最佳 pH。
- [01  
21] 在一實施例中，包括 RNA 脂質體複合物和安定劑之水性組成物係包含濃度從約 10mM 至約 50mM 的氯化鈉，或包括相當於濃度從約 10mM 至約 50mM 之氯化鈉的離子強度。
- [01  
22] 在一實施例中，包括 RNA 脂質體複合物和安定劑之水性組成物係具有相當於濃度約 20mM 之氯化鈉的離子強度。
- [01  
23] 在一實施例中，RNA 脂質體複合物粒子可藉由如上述於 I 和 II 下的方法獲得。
- [01  
24] 在一實施例中，製備凍乾組成物的方法進一步係包括儲存包括 RNA 脂質體複合物粒子之冷凍組成物。該組成物可儲存於相當於或基本上相當於冷凍溫度，或高於或低於冷凍溫度之溫度下。一般而言，組成物係儲存於從約-15°C至約-40°C之溫度，例如約-20°C。
- [01  
25] 本揭示文進一步係關於一包括 RNA 脂質體複合物粒子之組成物，其可藉由上述製備經冷凍組成物之方法來製得。本揭示文亦關於一包括 RNA 脂質體複合物粒子之組成物，其可藉由上述製備供冷凍之組成物的方法來製得。
- [01  
26] 在一實施例中，RNA 脂質體複合物粒子係包括至少一種陽離子脂質和至少一種另外的脂質。

[01 在一實施例中，RNA 係編碼包括至少一個表位之胜肽或蛋白，其中 RNA 脂質體複  
27] 合物粒子之正電荷與負電荷的比率係從約 1:2 至約 1.9:2，或約 1.3:2.0。

[01 在一實施例中，該組成物進一步係包括濃度從約 10mM 至約 50mM 的氯化鈉。  
28]

[01 本揭示文進一步係關於一組成物，其係包括：包含下列之 RNA 脂質體複合物粒  
29] 子：編碼胜肽或蛋白之 RNA，其係包括至少一表位，至少一種陽離子脂質和至少一  
種另外的脂質，其中 RNA 脂質體複合物粒子中之正電荷與負電荷的比率係從約 1:2  
至約 1.9:2，或約 1.3:2.0，濃度從 0mM 至約 40mM 的氯化鈉，以及安定劑。

[01 在一實施例中，該組成物進一步係包括緩衝劑。  
30]

[01 在一實施例中，組成物中 RNA 的量係從約 0.01mg/mL 至約 1mg/mL，約 0.05mg/mL  
31] 至約 0.5mg/mL，或約 0.05mg/mL。

[01 在一實施例中，氯化鈉的濃度係從約 20mM 至約 30mM。  
32]

[01 在一實施例中，氯化鈉的濃度為約 20mM。  
33]

[01 在一實施例中，氯化鈉的濃度為約 30mM。  
34]

[01 在一實施例中，組成物中安定劑的濃度係高於生理滲透壓所需的值。  
35]

[01 在一實施例中，組成物中安定劑的濃度係從約 5 至約 35 重量體積百分比  
36] (%w/v)，或從約 12.5 至約 25 重量體積百分比(%w/v)。

[01 在一實施例中，該安定劑為選自單糖、雙糖、三糖、糖醇、寡糖或其對應糖醇之  
37] 碳水化合物，以及直鏈多醇。

[01 在一實施例中，該安定劑為濃度從約 5 至約 25 重量體積百分比(%w/v)之蔗糖。  
38]

[01 在一實施例中，蔗糖濃度係從約 15%(w/v)至約 25%(w/v)。  
39]

[01 在一實施例中，蔗糖濃度係從約 20%(w/v)至約 25%(w/v)。  
40]

[01 在一實施例中，蔗糖濃度為約 22%(w/v)。  
41]

[01 在一實施例中，蔗糖濃度為約 20%(w/v)。  
42]

[01 在一實施例中，該組成物係具有低於通常 RNA 儲存的最佳 pH。  
43]

[01 在一實施例中，該組成物係具有從約 5.7 至約 6.7，或約 6.2 之 pH。  
44]

[01 在一實施例中，該緩衝劑為 2-[4-(2-羥乙基)哌  
45]



-1-基]乙

磺酸(HEPES)。

[01 在一實施例中，HEPES 的濃度係從約 2.5mM 至約 10mM，或約 7.5mM。  
46]

[01 在一實施例中，該組成物進一步係包括螯合劑。  
47]

[01 本揭示文進一步係關於一組成物，其係包括：包含下列之 RNA 脂質體複合物粒  
48] 子：編碼胜肽或蛋白之 RNA，其係包括至少一表位，濃度為約 0.05mg/mL，及莫耳  
比約 2：1 之 DOTMA 和 DOPE 其中 RNA 脂質體複合物粒子中之正電荷與負電荷的比率  
為約 1.3：2.0，濃度約 20mM 的氯化鈉，濃度約 22%(w/v)的蔗糖，濃度約 7.5mM，  
具有 pH 約 6.2 之 HEPES，及濃度約 2.5mM 之 EDTA。

[01 在一實施例中，該組成物為液體或冷凍狀態。  
49]

[01 在一實施例中，該冷凍的組成物在從約-15°C至約-40°C的溫度下歷經至少1個  
50] 月，歷經至少6個月，歷經至少12個月，歷經至少24個月，或歷經至少36個月  
為安定的。

[01 在一實施例中，該冷凍的組成物在約-15°C的溫度下歷經至少1個月，歷經至少6  
51] 個月，歷經至少12個月，歷經至少24個月，或歷經至少36個月為安定的。

[01 在一實施例中，該冷凍的組成物在約-15°C的溫度下歷經至少2個月為安定的。  
52]

[01 在一實施例中，該冷凍的組成物在約-20°C的溫度下歷經至少1個月，歷經至少6  
53] 個月，歷經至少12個月，歷經至少24個月，或歷經至少36個月為安定的。

[01 在一實施例中，該冷凍的組成物在約-20°C的溫度下歷經至少2個月為安定的。  
54]

[01 在一實施例中，該冷凍的組成物在約-30°C的溫度下歷經至少1個月，歷經至少6  
55] 個月，歷經至少12個月，歷經至少24個月，或歷經至少36個月為安定的。

[01 在一實施例中，該冷凍的組成物在約-30°C的溫度下歷經至少2個月為安定的。  
56]

[01 本揭示文進一步係關於包括RNA脂質體複合物粒子之水性組成物，其可藉由將上  
57] 述的冷凍組成物解凍及視需要藉由加入水性液體調整滲透壓及離子強度來獲得。

[01 在一實施例中，該組成物的滲透壓係從約200mOsmol至約450mOsmol。  
58]

[01 在一實施例中，該組成物係包括濃度從約80mM至約150mM的氯化鈉。  
59]

[01 在一實施例中，該RNA脂質體複合物粒子可藉由如上述I和II下的方法來獲  
60] 得。

[01 本揭示文進一步係關於製備一包括RNA脂質體複合物粒子之脫水，例如凍乾或噴  
61] 霧乾燥組成物的方法，其係包括(i)提供一包括RNA脂質體複合物粒子和安定劑之  
水性組成物，及(ii)脫水，例如凍乾或噴霧乾燥該組成物。

[01 在一實施例中，該安定劑為選自單糖、雙糖、三糖、糖醇、寡糖或其對應糖醇之  
62] 碳水化合物，以及直鏈多醇。

[01 在一實施例中，提供一包括RNA脂質體複合物粒子和安定劑之水性組成物係包括  
63] 提供一包括RNA脂質體複合物粒子之水性組成物並將安定劑加至該包含RNA脂質體  
複合物粒子之水性組成物中。因此，製備供脫水，例如凍乾或噴霧乾燥的組成物之  
方法係包括提供一包括RNA脂質體複合物粒子之組成物及將安定劑加入該包括RNA  
脂質體複合物粒子之水性組成物中。

[01 在一實施例中，將安定劑加入包括RNA脂質體複合物粒子之水性組成物中降低了  
64] 包括RNA脂質體複合物粒子之水性組成物的離子強度。

[01 在一實施例中，包括RNA脂質體複合物粒子和安定劑之水性組成物中的安定劑濃  
65] 度係高於生理滲透壓所需的值。

[01 在一實施例中，包括RNA脂質體複合物粒子和安定劑之水性組成物中的安定劑濃  
66] 度係足以維持RNA脂質體複合物粒子的質性，且特言之，在儲存組成物歷經至少1

個月，歷經至少 6 個月，歷經至少 12 個月，歷經至少 24 個月，或歷經至少 36 個月後，避免 RNA 活性之實質損失。

[01 在一實施例中，包括 RNA 脂質體複合物粒子和安定劑之水性組成物中的安定劑濃  
67] 度係從約 5% 至約 35.0%(w/v)，從約 10% 至約 30.0%(w/v)，從約 12.5% 至約  
25.0%(w/v)，或約 22.0%(w/v)。

[01 在一實施例中，包括 RNA 脂質體複合物和安定劑之水性組成物的 pH 係低於通常  
68] RNA 儲存的最佳 pH。

[01 在一實施例中，包括 RNA 脂質體複合物和安定劑之水性組成物係包含濃度從約  
69] 10mM 至約 80mM，或從約 10mM 至約 50mM 的氯化鈉，或包括相當於濃度從約 10mM 至  
約 80mM，或從約 10mM 至約 50mM 之氯化鈉的離子強度。

[01 在一實施例中，包括 RNA 脂質體複合物和安定劑之水性組成物係具有相當於濃度  
70] 約 20mM，約 40mM，約 60mM，或約 80mM 之氯化鈉的離子強度。

[01 在一實施例中，RNA 脂質體複合物粒子可藉由如上述於 I 和 II 下的方法獲得。  
71]

[01 在一實施例中，製備脫水，例如凍乾或噴霧乾燥組成物的方法進一步係包括儲存  
72] 該包括 RNA 脂質體複合物粒子之凍乾或噴霧乾燥的組成物。一般而言，組成物係儲  
存於從約 -15°C 至約 -40°C 之溫度，例如約 -20°C。在特定的實施例中，該組成物係  
儲存在高於 0°C 的溫度，例如約 25°C 或約 4°C，例如室溫。

[01 本揭示文進一步係關於一包括 RNA 脂質體複合物粒子之組成物，其可藉由上述製  
73] 備脫水，例如凍乾或噴霧乾燥組成物之方法來獲得。本揭示文亦關於一包括 RNA 脂  
質體複合物粒子之組成物，其可藉由上述製備供脫水，例如凍乾或噴霧乾燥之組成  
物的方法來獲得。

[01 在一實施例中，RNA 脂質體複合物粒子係包括至少一種陽離子脂質和至少一種另  
74] 外的脂質。

[01 在一實施例中，RNA 係編碼包括至少一個表位之胜肽或蛋白，其中 RNA 脂質體複  
75] 合物粒子之正電荷與負電荷的比率係從約 1:2 至約 1.9:2，或約 1.3:2.0。

[01 在一實施例中，該組成物進一步係包括濃度從約 10mM 至約 80mM，或從約 10mM 至  
76] 約 50mM 的氯化鈉。

[01 本揭示文進一步係關於一組成物，其係包括：包含下列之 RNA 脂質體複合物粒  
77] 子：編碼胜肽或蛋白之 RNA，其係包括至少一表位，至少一種陽離子脂質和至少一  
種另外的脂質，其中 RNA 脂質體複合物粒子中之正電荷與負電荷的比率係從約 1:2  
至約 1.9:2，或約 1.3:2.0，濃度從約 10mM 至約 80mM 的氯化鈉，以及安定劑。

[01 在一實施例中，該組成物進一步係包括緩衝劑。  
78]

[01 在一實施例中，組成物中 RNA 的量係從約 0.01mg/mL 至約 1mg/mL，約 0.05mg/mL  
79] 至約 0.5mg/mL，或約 0.05mg/mL。

[01 在一實施例中，氯化鈉的濃度係從約 20mM 至約 30mM。  
80]

[01 在一實施例中，氯化鈉的濃度為約 20mM。  
81]

[01  
82] 在一實施例中，氯化鈉的濃度為約 30mM。

[01  
83] 在一實施例中，組成物中安定劑的濃度係高於生理滲透壓所需的值。

[01  
84] 在一實施例中，組成物中安定劑的濃度係從約 5 至約 35 重量體積百分比 (%w/v)，或從約 10 至約 25 重量體積百分比 (%w/v)。

[01  
85] 在一實施例中，該安定劑為選自單糖、雙糖、三糖、糖醇、寡糖或其對應糖醇之碳水化合物，以及直鏈多醇。

[01  
86] 在一實施例中，該安定劑為濃度從約 5 至約 35 重量體積百分比 (%w/v) 之海藻糖。

[01  
87] 在一實施例中，海藻糖濃度係從約 5%(w/v) 至約 25%(w/v)。

[01  
88] 在一實施例中，海藻糖濃度係從約 10%(w/v) 至約 25%(w/v)。

[01  
89] 在一實施例中，海藻糖濃度為約 10%(w/v)。

[01  
90] 在一實施例中，海藻糖濃度為約 15%(w/v)。

[01  
91] 在一實施例中，該組成物係具有低於通常 RNA 儲存的最佳 pH。

[01  
92] 在一實施例中，該組成物係具有從約 5.7 至約 6.7，或約 6.2 之 pH。

[01 在一實施例中，該緩衝劑為 2-[4-(2-羥乙基)哌  
93]



-1-基]乙

磺酸(HEPES)。

[01 在一實施例中，HEPES 的濃度係從約 2.5mM 至約 10mM，或約 7.5mM。  
94]

[01 在一實施例中，該組成物進一步係包括螯合劑。  
95]

[01 本揭示文進一步係關於一組成物，其係包括：包含下列之 RNA 脂質體複合物粒  
96] 子：編碼胜肽或蛋白之 RNA，其係包括至少一表位，濃度為約 0.05mg/mL，及莫耳  
比約 2：1 之 DOTMA 和 DOPE 其中 RNA 脂質體複合物粒子中之正電荷與負電荷的比率  
為約 1.3：2.0，濃度約 20mM 的氯化鈉，濃度約 10%(w/v)的海藻糖，濃度約  
7.5mM，具約有 pH 約 6.2 之 HEPES，及濃度約 2.5mM 之 EDTA。

[01 一實施例中，該組成物為液體或脫水，例如凍乾或冷凍乾燥狀態。  
97]



- [01 在一實施例中，該脫水，例如凍乾或冷凍乾燥的組成物歷經至少 1 個月，歷經至  
98] 少 6 個月，歷經至少 12 個月，歷經至少 24 個月，或歷經至少 36 個月為安定的。  
在一實施例中，該組成物係儲存在高於 0°C 的溫度，例如約 25°C 或約 4°C，或例如  
室溫。
- [01 在一實施例中，該脫水，例如凍乾或冷凍乾燥的組成物歷經至少 1 個月為安定  
99] 的。
- [02 在一實施例中，該脫水，例如凍乾或冷凍乾燥的組成物歷經至少 2 個月為安定  
00] 的。
- [02 本揭示文進一步係關於包括 RNA 脂質體複合物粒子之水性組成物，其可藉由將上  
01] 述的脫水，例如凍乾或冷凍乾燥的組成物重建及視需要藉由加入水性液體調整滲透  
壓及離子強度來獲得。
- [02 在一實施例中，該組成物的滲透壓係從約 150mOsmol 至約 450mOsmol。  
02]
- [02 在一實施例中，該組成物係包括濃度從約 80mM 至約 150mM 的氯化鈉。  
03]
- [02 在一實施例中，該 RNA 脂質體複合物粒子可藉由如上述 I 和 II 下的方法來獲  
04] 得。
- [02 在一實施例中，本態樣 III 中所述的 RNA 脂質體複合物其特徵為在約  $1\text{nm}^{-1}$  有一  
05] 單布拉格峰，其中峰寬係小於  $0.2\text{nm}^{-1}$ 。
- [02 在一實施例中，本態樣 III 中所述的 RNA 脂質體複合物粒子係具有範圍從約 200  
06] 至約 800nm，從約 250 至約 700nm，從約 400 至約 600nm，從約 300nm 至約 500nm，  
或從約 350nm 至約 400nm 之平均直徑。
- [02 在一實施例中，RNA 脂質體複合物粒子係具有小於約 0.5，小於約 0.4，或小於約  
07] 0.3 之多分散性指數。
- [02 在一實施例中，該至少一種陽離子脂質係包括 1,2-二-0-十八烯基-3-三甲基銨鹽  
08] -丙烷(DOTMA)及/或 1,2-二油醯基-3-三甲基銨鹽-丙烷(DOTAP)。
- [02 在一實施例中，該至少一種另外的脂質係包括 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油  
09] -3-磷醯乙醇胺(DOPE)、膽固醇(Chol)及/或 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-  
磷膽鹼(DOPC)。
- [02 在一實施例中，該至少一種陽離子脂質係包括 1,2-二-0-十八烯基-3-三甲基銨鹽  
10] 丙烷(DOTMA)而該至少一種另外的脂質係包括 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-  
磷醯乙醇胺(DOPE)。
- [02 在一實施例中，該至少一種陽離子脂質與該至少一種另外的脂質之莫耳比係從約  
11] 10:0 至約 1:9，從約 4:1 至約 1:2，從約 3:1 至約 1:1，或約 2:1。
- [02 在一實施例中，該 RNA 脂質體複合物粒子係包括莫耳比從約 10:0 至 1:9，從約  
12] 4:1 至 1:2，從約 3:1 至約 1:1，或約 2:1 之 DOTMA 和 DOPE，且其中 DOTMA 之  
正電荷與 RNA 之負電荷的電荷比係從約 1:2 至 1.9:2。
- [02 在一實施例中，該螯合劑為乙二胺四乙酸(EDTA)。  
13]

[02 14] 在一實施例中，該 EDTA 濃度係從約 0.25mM 至約 5mM，或約 2.5mM。

[02 15] 在一實施例中，該組成物進一步係包括佐劑。

[02 16] 在一實施例中，該組成物係經調配供全身性給藥。

[02 17] 在一實施例中，該全身性給藥係藉由靜脈內給藥。

[02 18] 本揭示文進一步係關於所述之組成物作為治療之用途。

[02 19] 本揭示文進一步係關於製備一包括 RNA 脂質體複合物粒子之水性組成物的方法，其係包括將上述冷凍的組成物解凍或將上述凍乾或噴霧乾燥的組成物重建及視需要藉由加入水性液體調整滲透壓及離子強度。

[02 20] 在一實施例中，係加入水性液體，得到從約 200mOsmol 至約 450mOsmol 的組成物滲透壓。

[02 21] 在一實施例中，係加入水性液體，得到濃度從約 80mM 至約 150mM 的氯化鈉。

### 【實施方式】

[02 67] 雖然本揭示文係詳細說明於下，但應了解，本揭示文不限於文中所述之特定方法、規程和試劑，因為這些可能會改變。亦應了解，文中所使用的術語僅就描述特定的實施例之目的，且不希望限制本揭示文之範圍，而本揭示文之範圍僅受限於所附的申請專利範圍。除非另有定義，否則文中所用的所有技術和科學術語係具有熟習本項技術之一般技術者正常理解之相同意義。

[02 68] 較佳地，文中所用的術語係定義為如「A multilingual glossary of biotechnological terms: (IUPAC Recommendations)", H. G. W. Leuenberger, B. Nagel, and H. Kölbl, Eds., Helvetica Chimica Acta, CH-4010 Basel, Switzerland, (1995)」中所述。

[02 69] 本揭示文之施行，除非另有指出，否則將應用習知的化學、生化、細胞生物、免疫學和重組 DNA 之方法，其係釋義於本項領域之文獻中(參照，例如 Molecular Cloning: A Laboratory Manual, 2nd Edition, J. Sambrook et al. eds., Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor 1989)。

[02 70] 在下文中，將說明本揭示文之元素。這些元素係以特定的實施例列出，應了解，其可以任何方式及以任何數目組合，創造出另外的實施例。各種不同描述之實例和實施例不應解釋為本揭示文僅限於該等明確描述的實施例。本說明書應了解係揭示及涵蓋其係組合任何數目之所揭示元素的明確描述實施例之實施例。再者，除非內文中有指出，否則所有所述元素之任何排列和組合應視為由本說明書所揭示。

[02 71] 術語「約」係指大約或近似於，且在文中所陳述之數值或範圍的內容中係指±20%，±10%，±5%，或±3%之所述或聲稱的數值或範圍。

[02 72] 除非在文中另有指出或明確與內容抵觸，否則在描述本揭示文之內容中所用的「一」、「此」和「該」及類似參照(特別是在申請專利範圍的內容中)應視為涵蓋

單數和複數二者。文中所引述的數值之範圍僅希望作為個別指出落在該範圍內的各個別數值之簡便方法。除非內文中有指出，否則各個別數值係併入說明書中如同在文中個別陳述。除非內文中另有指出或明確抵觸內容，否則所有文中所述的方法可以任何適合的順序進行。文中所提供之任何和所有實例之使用，或示例語言(如，「例如」)，僅希望能更佳闡釋本揭示文且不會對申請專利範圍構成任何限制。在本說明書中不應有任何語言係視為指稱任何非申請元素為施行本揭示文所必須。

[02 除非有明確表示，否則術語「包含」用於本文件之內容中係指除了由「包含」所導  
73] 入的表列成員之外，可視需要有另外的成員存在。然而，當作為本揭示文的特定實施例時，期望「包含」係涵蓋無另外的成員存在之可能性，亦即就本實施例之目的，「包含」應理解為具有「由...組成」之意義。

[02 整個說明書之內容中係陳述數個文件。文中所陳述的各文件(包括所有的專利、專  
74] 利申請案、科學出版品、製造商規範、說明書等)，無論上文或下文，係以全文引用的方式併入。文中任何內容不應解釋為承認本揭示文無權早於此等揭示文。

[02 在下文中將提供適用於本揭示文所有態樣之定義。除非另有指出，否則下列術語係  
75] 具有下列意義。任何未定義的術語係具有其技術所理解之意義。

[02 術語例如「降低」或「抑制」如文中所用係指造成整體下降之能力，例如約 5%或更  
76] 多，或約 10%或更多，約 20%或更多，約 50%或更多，約 75%或更多之程度。術語「抑制」或類似詞語包括完全或基本上完全抑制，亦即降到零或基本上降到零。

[02 術語例如「增加」或「增進」在一實施例中係關於增加或增進至少約 10%，至少約  
77] 20%，至少約 30%，至少約 40%，至少約 50%，至少約 80%，或至少約 100%。

[02 「生理 pH」如文中所用係指 pH 約 7.5。  
78]

[02 如本揭示文中所用「%w/v」係指重量體積百分比，其為測量以每毫升溶液之總體積  
79] 百分比表示之溶質克(g)重的濃度單位。

[02 術語「離子強度」係指在特定溶液中不同離子種類之數目與其個別電荷間的數學關  
80] 係式。因此，離子強度 I 在數學上係由下式代

$$I = \frac{1}{2} \cdot \sum_i z_i^2 \cdot c_i$$

表 其中  
c 為特定離子種類之莫耳濃度而 z 為其電荷的絕對值。總和  $\Sigma$  係採溶液中所有不同總類的離子(i)。

[02 根據本揭示文，術語「離子強度」在一實施例中係關於存在的單價離子。有關存在  
81] 的二價離子，在一實施例中由於有螯合劑存在，在特定的二價陽離子中，其濃度或有效濃度(存在的游離離子)係夠低而能防止 RNA 降解。在一實施例中，二價離子的濃度或有效濃度係在用於水解 RNA 核苷酸間的磷酸二酯鍵之催化量以下。在一實施

例中，游離的二價離子之濃度為  $20 \mu\text{M}$  或更低。在一實施例中，並無或基本上無游離的二價離子。

[02 「滲透壓」係指以每公斤溶劑之溶質滲透壓莫耳數(osmole)表示的特定溶質的濃  
82] 度。

[02 雷諾數為無因次數，其可使用下列公式來計  
83]

$$Re = \frac{\rho \cdot v \cdot l}{\eta}$$

算：

中  $\rho$  為流體之密度， $v$  為流體之速度， $l$  為特徵長度(本處為混合元件的內徑)，而  $\eta$  為黏度。其

[02 術語「冷凍」係關於液體之硬化，通常伴隨移除熱。  
84]

[02 術語「凍乾」係指藉由將物質冷凍及然後降低周圍壓力讓物質中的冷凍介質直接從  
85] 固相昇華為氣相之冷凍乾燥。

[02 術語「噴霧乾燥」係指藉由將(加熱的)氣體與一流體混合，將其在一容器內(噴霧  
86] 乾燥器)霧化(噴霧)，其中係將所形成的液滴之溶劑蒸發，產生一乾燥粉末，來噴  
霧乾燥一物質。

[02 術語「低溫保護劑」係關於在冷凍階段期間加到調配物中用以保護活性成份之物  
87] 質。

[02 術語「凍乾保護劑」係關於在乾燥階段期間加到調配物中用以保護活性成份之物  
88] 質。

[02 術語「重建」係指將溶劑例如水，加到乾燥產品中，使其回到液體狀態，例如其原  
89] 來的液體狀態。

[02 術語「重組」在本揭示文之內文中係指「經由基因工程製作」。在一實施例中，  
90] 「重組物」在本揭示文之內文中並非天然生成的。術語「天然生成的」如文中所用  
係指一物件可在自然界中發現之事實。例如，一胜肽或核酸，其係存在生物體(包  
括病毒)中且可從天然來源分離出，以及其並非由人類在實驗室中特意改造，為天  
然生成的。術語「自然界中發現」係指「自然存在」並包括已知的物體以及尚未發  
現的物體及/或從自然界分離的，但其可能在未來由一天然來源發現及/或分離。

[02 術語「平衡溶解度」係指溶質溶解之速率和溶質從溶液中沉積的速率相等時之溶質  
91] 濃度。在一實施例中，此術語係關於室溫時之個別濃度。

- [02] 如文中所用，術語「室溫」係指大於 4°C 的溫度，較佳地從約 15°C 至約 40°C，從約  
92] 15°C 至約 30°C，從約 15°C 至約 24°C，或從約 16°C 至約 21°C。此溫度將包括 14  
°C、15°C、16°C、17°C、18°C、19°C、20°C、21°C 和 22°C。
- [02] 在本揭示文之內文中，術語「粒子」係指由分子或分子複合物所形成的結構實體。  
93] 在一實施例中，術語「粒子」係關於微米-或奈米-大小的緻密結構。
- [02] 在本揭示文之內文中，術語「RNA 脂質體複合物粒子」如文中所用係關於含有脂  
94] 質，特別是陽離子脂質和 RNA 之粒子。正電微脂體和負電 RNA 間的靜電交互作用造  
成複合作用及自發性形成 RNA 脂質體複合物粒子。正電的微脂體一般可使用陽離子  
脂質，例如 DOTMA，及另外的脂質，例如 DOPE 來合成。在一實施例中，RNA 脂質體  
複合物粒子為奈米粒子。
- [02] 如本揭示文中所用，「奈米粒子」係指包括 RNA 和至少一陽離子脂質並具有適合靜  
95] 脈給藥之平均直徑。
- [02] 術語「平均直徑」如文中所用係指藉由動態光散射(DLS)以數據分析使用所謂的累  
96] 積量演算法所測量的水力直徑(hydrodynamic diameter)，其係在產生所謂的長度  
直徑的 Z 平均和無因次多分散性指數(PI)時提供  
(Koppel, D., J. Chem. Phys. 57, 1972, pp 4814-4820, ISO 13321)。本處「平均直  
徑」、「直徑」或「大小」係與 Z 平均值同義使用。
- [02] 術語「多分散性指數」用於文中為粒子，例如奈米粒子整體之大小分布的測量值。  
97] 多分散性指數係以動態光散射測量值為基準，藉由所謂的累積量分析來計算。
- [02] 如文中所用，術語「微可見粒子」係指具有低於 100 微米( $\mu\text{m}$ )之平均粒徑的粒  
98] 子。微可見粒子的數目可使用不透光度，顯示本揭示文中 RNA 脂質體複合物粒子的  
聚集程度。在某些實施例中，係測量具有大於或等於 10  $\mu\text{m}$  之平均直徑的微可見粒  
子數目。在其他的實施例中，係測量具有大於或等於 25  $\mu\text{m}$  之平均直徑的微可見粒  
子數目。
- [02] 術語「乙醇注射技術」係指一程序，其中係將包括脂質的乙醇溶液經由針快速地注  
99] 射至一水溶液中。此動作係將脂質分散到整個溶液並促進脂質結構形成，例如脂囊  
泡形成，如微脂體形成。一般而言，文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子可藉由將  
RNA 加到膠體微脂體分散液中來製得。使用乙醇注射技術，此膠體微脂體分散液，  
在一實施例中，係如下所形成：將包括脂質，例如陽離子脂質如 DOTMA 和另外脂質  
的乙醇溶液注射至一攪拌下的水溶液中。在一實施例中，文中所述的 RNA 脂質體複  
合物粒子可在無擠壓步驟下獲得。
- [03] 術語「擠壓」係指製造具有一固定、橫截面性質之粒子。特言之，其係指縮小粒  
00] 子，因此粒子係強力通過具有定義孔洞之過濾器。
- [03] 文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子係具有一平均直徑，其在一實施例中範圍係從約  
01] 200nm 至約 1000nm，從約 200nm 至約 800nm，從約 250 至約 700nm，從約 400 至約  
600nm，從約 300nm 至約 500nm，或從約 350nm 至約 400nm。在特定的實施例中，該  
RNA 脂質體複合物粒子係具有約 200nm，約 225nm，約 250nm，約 275nm，約  
300nm，約 325nm，約 350nm，約 375nm，約 400nm，約 425nm，約 450nm，約  
475nm，約 500nm，約 525nm，約 550nm，約 575nm，約 600nm，約 625nm，約  
650nm，約 700nm，約 725nm，約 750nm，約 775nm，約 800nm，約 825nm，約  
850nm，約 875nm，約 900nm，約 925nm，約 950nm，約 975nm，或約 1000nm 之平均

直徑。在一實施例中，該 RNA 脂質體複合物粒子係具有範圍從約 250nm 至約 700nm 之平均直徑。在另外的實施例中，該 RNA 脂質體複合物粒子係具有範圍從約 300nm 至約 500nm 之平均直徑。在一示例的實施例中，該 RNA 脂質體複合物粒子係具有約 400nm 之平均直徑。

[03] 藉由文中所述的方法所產生之文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子，具有低於約  
[02] 0.5，低於約 0.4，或低於約 0.3 之多分散性指數。例如，RNA 脂質體複合物粒子可具有約 0.1 至約 0.3 範圍內的多分散性指數。

[03] 在一實施例中，文中所述的脂質溶液、微脂體和 RNA 脂質體複合物粒子包括陽離子  
[03] 脂質。如文中所用「陽離子脂質」係指具有總正電荷之脂質。陽離子脂質藉由靜電交互作用使帶負電的 RNA 與脂質基質結合。一般而言，陽離子脂質係具有一親脂性基團，例如固醇、醯基或二醯鏈，且脂質的前端基團典型地係帶有正電。陽離子脂質的實例包括，但不限於 1,2-二-0-十八烯基-3-三甲基銨鹽丙烷(DOTMA)；二甲基雙十八烷基銨鹽(DDAB)；1,2-二油醯基-3-三甲基銨鹽-丙烷(DOTAP)；1,2-二油醯基-3-二甲基銨鹽-丙烷(DODAP)；1,2-二醯氧基-3-二甲基銨鹽-丙烷；1,2-二烷氧基-3-二甲基銨鹽-丙烷；雙十八烷基二甲基氯化銨(DODAC)、2,3-二(十四烷基)丙基-(2-羥乙基)-二甲基銨鹽(DMRIE)、1,2-二肉豆蔻醯基-sn-甘油-3-乙基磷醯膽鹼(DMEPC)、1,2-二肉豆蔻醯基-3-三甲基銨鹽-丙烷(DMTAP)、1,2-二油醯氧基丙基-3-二甲基-羥乙基溴化銨(DORIE)，以及 2,3-二油醯氧基-N-[2(精胺甲醯胺)乙基]-N,N-二甲基-1-丙基三氟乙酸銨(DOSPA)。較佳地為 DOTMA、DOTAP、DODAC 和 DOSPA。在特定的實施例中，該至少一種陽離子脂質為 DOTMA 及/或 DOTAP。

[03] 可併入另外的脂質用以調節整體的正電與負電比率和 RNA 脂質體複合物粒子的物理  
[04] 安定性。在特定的實施例中，另外的脂質為中性脂質。如文中所用，「中性脂質」係指具有總電荷為零之脂質。中性脂質的實例包括，但不限於 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-磷醯乙醇胺(DOPE)、1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-磷醯膽鹼(DOPC)、二醯基磷醯膽鹼、二醯基磷醯乙醇胺、神經醯胺、神經鞘磷脂、腦磷脂、膽固醇和腦苷脂。在特定的實施例中，該第二脂質為 DOPE、膽固醇及/或 DOPC。

[03] 在特定的實施例中，RNA 脂質體複合物粒子包括一種陽離子脂質和一種另外的脂  
[05] 質。在一示例的實施例中，該陽離子脂質為 DOTMA 而該另外的脂質為 DOPE。不希望受限於理論，該至少一種陽離子脂質之量相較於該至少一種另外脂質之量可能對 RNA 脂質體複合物粒子特性有重大影響，例如電荷、粒子大小、安定性、組織選擇性和 RNA 的生物活性。因此，在某些實施例中，該至少一種陽離子脂質與至少一種另外脂質之莫耳比係從約 10:0 至約 1:9，約 4:1 至約 1:2，或約 3:1 至約 1:1。在特定的實施例中，莫耳比可為約 3:1，約 2.75:1，約 2.5:1，約 2.25:1，約 2:1，約 1.75:1，約 1.5:1，約 1.25:1，或約 1:1。在一示例的實施例中，該至少一種陽離子脂質與至少一種另外脂質之莫耳比為約 2:1。

[03] 在本揭示文中，術語「RNA」係關於包括核苷酸殘基之核酸分子。在較佳的實施例  
[06] 中，該 RNA 係含有所有或主要的核苷酸殘基。如文中所用，「核苷酸」係指在  $\beta$ -D-呋喃核糖基基團的 2'-位置帶有一羥基之核苷酸。RNA 係涵蓋(不限於)雙股 RNA、單股 RNA、分離的 RNA，例如部分純化的 RNA、基本上純化的 RNA、合成的 RNA、重組製造的 RNA，以及有別於天然生成的 RNA 藉由加入、刪除、取代及/或改變一或多個核苷酸之修飾 RNA。此改變可能係指添加非核苷酸物質至內部 RNA 核苷酸或

RNA 的末端。文中亦預期，RNA 中的核苷酸可能為非標準核苷酸，例如化學合成的核苷酸或去氧核苷酸。就本揭示文，這些改變的 RNA 被視為天然生成 RNA 之類似物。

[03 在本揭示之特定的實施例中，此 RNA 為一訊息 RNA(mRNA)，其係關於編碼一胜肽或  
07] 蛋白之 RNA 轉錄。如本項技術中所建立的，mRNA 一般係含有一 5' 非轉譯區(5' - UTR)、一胜肽編碼區及一 3' 非轉譯區(3' -UTR)。在某些實施例中，此 RNA 係藉由活體外轉錄或化學合成所產生。在一實施例中，此 mRNA 係使用一 DNA 模板藉由活體外轉錄所產生，其中 DNA 係指含有去氧核糖核苷之核酸。

[03 在一實施例中，RNA 係於活體外轉錄 RNA(IVT-RNA)且可藉由活體外轉錄一適當的  
08] DNA 模板來獲得。用於控制轉錄之啟動子可為任何用於 RNA 聚合酶之啟動子。用於活體外轉錄之 DNA 模板可藉由核酸之轉殖，特別是 cDNA，並將其導入一適合供活體外轉錄的載體來製得。cDNA 可藉由 RNA 的反轉錄來製得。

[03 在本揭示文之特定的實施例中，文中所述之 RNA 脂質體複合物組成物中的 RNA 濃度  
09] 係從約 0.01mg/mL 至約 1mg/mL，或從約 0.05mg/mL 至約 0.5mg/mL。在特定的實施例中，RNA 濃度為約 0.05mg/mL，約 0.06mg/mL，約 0.07mg/mL，約 0.08mg/mL，約 0.09mg/mL，約 0.10mg/mL，約 0.11mg/mL，約 0.12mg/mL，約 0.13mg/mL，約 0.14mg/mL，約 0.15mg/mL，約 0.16mg/mL，約 0.17mg/mL，約 0.18mg/mL，約 0.19mg/mL，約 0.20mg/mL，約 0.21mg/mL，約 0.22mg/mL，約 0.23mg/mL，約 0.24mg/mL，約 0.25mg/mL，約 0.26mg/mL，約 0.27mg/mL，約 0.28mg/mL，約 0.29mg/mL，約 0.30mg/mL，約 0.31mg/mL，約 0.32mg/mL，約 0.33mg/mL，約 0.34mg/mL，約 0.35mg/mL，約 0.36mg/mL，約 0.37mg/mL，約 0.38mg/mL，約 0.39mg/mL，約 0.40mg/mL，約 0.41mg/mL，約 0.42mg/mL，約 0.43mg/mL，約 0.44mg/mL，約 0.45mg/mL，約 0.46mg/mL，約 0.47mg/mL，約 0.48mg/mL，約 0.49mg/mL，或約 0.50mg/mL。在一示例的實施例中，RNA 濃度為 0.05mg/mL。

[03 在一實施例中，RNA 可具有修飾的核糖核苷。修飾的核糖核苷之實例包括，不限  
10] 於，5-甲基胞苷和假尿苷。

[03 在某些實施例中，根據本揭示文之 RNA 係包括一 5' -端帽。在一實施例中，本揭示  
11] 文之 RNA 不具有無端帽之 5' -三磷酸酯。在一實施例中，RNA 可藉由一 5' -端帽類似物加以修飾。術語「5' -端帽」係指在 mRNA 分子之 5' -端所發現的結構，且一般係由鳥嘌呤核苷經由 5' 對 5' 三磷酸鍵聯與 mRNA 相連接。在一實施例中，此鳥嘌呤核苷係在 7-位置經甲基化。提供一帶有 5' -端帽或 5' -端帽類似物之 RNA 可藉由活體外轉錄來完成，其中 5' -端帽係共轉錄表現至 RNA 股，或使用戴帽酵素與 RNA 後轉錄連接。

[03 在某些實施例中，根據本揭示文之 RNA 係包括一 5' -UTR 及/或一 3' -UTR。術語  
12] 「非轉譯區」或「UTR」係指 DNA 分子中的一區其係經轉錄但不轉譯至胺基酸序列，或一 RNA 分子，例如 mRNA 分子的對應區。非轉譯區(UTR)可存在開放閱讀框的 5' (上游)(5' -UTR)及/或開放閱讀框的 3' (下游)(3' -UTR)。5' -UTR，若存在，係位於 5' 端，蛋白編碼區的起始密碼子之上游。5' -UTR 為 5' -端帽(若存在)之下游，例如直接與 5' -端帽相鄰。3' -UTR，若存在，係位於 3' 端，蛋白編碼區的終止密碼子之下游，但術語「3' -UTR」較佳地並不包括多聚腺苷酸尾部

[poly(A)tail]。因此，3' -UTR 為多聚腺苷酸(若存在)之上游，例如直接與多聚腺苷酸(poly(A))序列相鄰。

[03 在某些實施例中，根據本揭示文之 RNA 係包括 3' -多聚腺苷酸序列。術語「多聚腺  
13] 苷酸序列」係關於腺苷酸(A)殘基之序列，其典型地係位於 RNA 分子的 3' -端。根據  
本揭示文，在一些實施例中，多聚腺苷酸序列係包括至少約 20 個，至少約 40 個，  
至少約 80 個，或至少約 100 個，及至高約 500 個，至高約 400 個，至高約 300  
個，至高約 200 個，或至高約 150 個，及特言之約 120 個腺苷酸。

[03 在本揭示文之內文中，術語「轉錄」係關於一種過程，其中係將 DNA 序列中的基因  
14] 碼轉錄至 RNA。隨後，RNA 可轉譯成胜肽或蛋白。

[03 就 RNA 而言，術語「表現」或「轉譯」係關於細胞之核糖體中的程序，藉由該程序  
15] 將 mRNA 的一股導向胺基酸序列之組裝，用以製造胜肽或蛋白。

[03 在一實施例中，在投予文所述的 RNA 脂質體複合物粒子後，至少一部分的 RNA 係遞  
16] 送到目標細胞。在一實施例中，至少一部分的 RNA 係遞送到目標細胞的細胞質。在  
一實施例中，該 RNA 為編碼一胜肽或蛋白的 RNA，且該 RNA 係藉由目標細胞轉譯，  
產生一胜肽或蛋白。在一實施例中，該目標細胞為脾臟細胞。在一實施例中，該目  
標細胞為抗原呈現細胞，例如脾臟中的專門抗原呈現細胞。在一實施例中，該目標  
細胞為脾臟中的樹突細胞。因此，文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子可用於將 RNA  
遞送到該目標細胞中。因此，本揭示文亦關於以文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子  
投予至一對象中，將 RNA 遞送到目標細胞之方法。在一實施例中，RNA 係遞送到目  
標細胞的細胞質。在一實施例中，該 RNA 為編碼一胜肽或蛋白的 RNA，且該 RNA 係  
藉由目標細胞轉譯，產生該胜肽或蛋白。

[03 在一實施例中，RNA 係編碼一醫藥活性胜肽或蛋白。  
17]

[03 根據本揭示文，術語「RNA 編碼」係指該 RNA，若存在適當的環境中，例如在目標  
18] 組織的細胞內，可引導胺基酸的組裝，用以製造胜肽或蛋白，其係在轉譯過程期間  
編碼。在一實施例中，RNA 能與細胞轉譯機制相互作用，而得以轉譯此胜肽或蛋  
白。一細胞可能在細胞內(例如在細胞質及或在細胞核中)產生該編碼的胜肽或蛋  
白，可能分泌該編碼的胜肽或蛋白，或可能在表面產生該編碼的胜肽或蛋白。

[03 根據本揭示文，術語「胜肽」係包括寡肽和多肽並且係指包括約二個或更多，約 3  
19] 個或更多，約 4 個或更多，約 6 個或更多，約 8 個或更多，約 10 個或更多，約 13  
個或更多，約 16 個或更多，約 20 個或更多，及至高約 50 個，約 100 個或約 150  
個連續胺基酸經由胜肽鏈彼此相連接的物質。術語「蛋白」係指較大的胜肽，特言  
之，具有至少約 151 個胺基酸之胜肽，術語「胜肽」和「蛋白」在文中通常係同義  
使用。

[03 「醫藥上活性胜肽或蛋白」當以治療上有效量提供給一對象時，對於該對象之症狀  
20] 或疾病狀態係具有一正面或有利的效應。在一實施例中，醫藥上活性胜肽或蛋白係  
具有治療或減緩特性且可經投予用以改善、緩解、減緩、反轉、延遲一或多項疾病  
癥狀嚴重性之發生或減輕嚴重度。醫藥上活性胜肽或蛋白可能具有預防性質且可用  
於延遲疾病之發生或減輕此疾病 或生理症狀之嚴重度。術語「醫藥上活性胜肽或  
蛋白」包括完整的蛋白或多肽且亦可指其醫藥上活性片段。其亦可包括一胜肽或蛋  
白之醫藥上活性類似物。



[03 醫藥上活性蛋白之實例包括，但不限於細胞激素和免疫系統蛋白，例如免疫學上活  
21] 性化合物(例如介白素、群落刺激因數(CSF)、粒細胞群落刺激因數(G-CSF)、粒細胞巨噬細胞群落刺激因數(GM-CSF)、紅血球生成素、腫瘤壞死因數(TNF)、干擾素、整合素、位址素、選擇素、歸巢受體、T細胞受體、免疫球蛋白、可溶性主要組織相容性複合抗原、免疫活性抗原，例如細菌、寄生物或病毒抗原、過敏原、自體抗原、抗體)、激素(胰島素、甲狀腺激素、兒茶酚胺、促性腺激素、促激素、泌乳素、催產素、多巴胺、牛生長激素、瘦體素等等)、生長激素(例如人類生長激素)、生長因數(例如表皮生長因數、神經生長因數、類胰島素生長因數及其類似物)、生長因數受體、酵素(組織纖維蛋白溶解酶原活化因數、鏈球菌致活酶、膽固醇生物合成或降解、類固醇生成酵素、激酶、磷酸二酯酶、甲基化酶、去甲基酶、去氫酶、纖維素酶、蛋白酶、脂解酶、磷脂酶、芳香酶、細胞色素、腺苷酸或鳥苷酸環化酶、神經胺酸酶及其類似物)、受體(類固醇激素受體、勝肽受體)、結合蛋白(生長激素或生長因數結合蛋白及其類似物)、轉錄和轉譯因數、腫瘤生長抑制蛋白(例如抑制血管新生之蛋白)、結構蛋白(例如膠原蛋白、絲蛋白、纖維蛋白原、微管蛋白、肌動蛋白和肌凝蛋白)、血液蛋白(凝血酶、血清白蛋白、因數VII、因數VIII，胰島素、因數IX、因數X、組織纖維溶酶原活化因數、蛋白C、溫韋伯氏因數(von Willebrand factor)、抗凝血酶III、葡萄糖腦苷酶、紅血球生成素粒細胞群落刺激因數(G-CSF)或修飾的因數VIII、抗凝血劑及其類似物。

[03 術語「免疫學上活性化合物」係關於任何改變免疫反應的化合物，例如藉由引發及  
22] /或抑制免疫細胞成熟、引發及/或抑制細胞激素生物合成，及/或藉由刺激B細胞產生抗體改變體液免疫。免疫學上活性化合物具有強力的免疫刺激活性包括，但不限於，抗病毒和抗腫瘤活性，且亦可下調其他方面的免疫反應，例如將免疫反應遠離TH2免疫反應，其可有效用於治療廣範圍的TH2介導疾病。免疫學上活性化合物可用作疫苗佐劑。

[03 在一實施例中，醫藥上活性胜肽或蛋白係包括一或多個抗原，或一或多個表位，亦  
23] 即將該胜肽或蛋白投予一對象係引出對象中對抗該一或多個抗原或一或多個表位之免疫反應，其可能為治療性或部分或完全保護性。

[03 術語「抗原」係關於包括一對抗可能產生免疫反應之表位的試劑。術語「抗原」係  
24] 包括，特言之，蛋白和胜肽。在一實施例中，一抗原係藉由免疫系統的細胞呈現，例如抗原呈現細胞，如樹突細胞或巨噬細胞。抗原或其加工產物，例如T細胞表位在一實施例中係與T或B細胞受體，或與免疫球蛋白分子，例如抗體結合。因此，一抗原或其加工產物可專一與抗體或T-淋巴細胞(T-細胞)作用。在一實施例中，抗原為一疾病相關抗原，亦如腫瘤抗原、病毒抗原或細菌抗原，且表位係衍生自此抗原。

[03 術語「疾病相關抗原」以最廣義使用係指任何與疾病有關的抗原。疾病相關抗原為  
25] 含有表位之分子，其係刺激宿主免疫系統製造細胞抗原-專一性免疫反應及/或體液抗體反應對抗該疾病。疾病相關抗原或其表位因此可用於治療目的。疾病相關抗原可能於微生物之感染有關，典型地微生物抗原，或與癌症有關，典型地腫瘤。

[03 術語「腫瘤抗原」係指癌細胞的組成物，其可能衍生自細胞質、細胞表面和細胞  
26] 核。特言之，其係指該等胞內所產生或為腫瘤細胞上之表面抗原的抗原。術語「病毒抗原」係指具有抗原性質之任何病毒組份，亦即能在個體中引起免疫反應。病毒抗體可為病毒核糖核蛋白或套膜蛋白。

- [03 27] 術語「細菌抗原」係指具有抗原性質之任何細菌組份，亦即能在個體中引起免疫反應。細菌抗原可能衍生自細菌的細胞壁或細胞質膜。
- [03 28] 術語「表位」係指分子的一部份或片段，例如可被免疫系統辨識的抗原。例如，表位可被 T 細胞、B 細胞或抗體所辨識。抗原之表位可包括一連續或非連續的抗原部分且長度可介於約 5 個至約 100 個胺基酸之間。在一實施例中，一表位的長度係介於約 10 個至約 25 個胺基酸之間。術語「表位」包括 T 細胞表位。
- [03 29] 當在 MHC 分子的內容中出現時，術語「T 細胞表位」係指能被 T 細胞所辨識之蛋白的一部份或片段。術語「主要組織相容性複合物」和縮寫「MHC」係包括第 I 型 MHC 和第 II 型 MHC 以及係關於存在所有脊椎動物中之基因複合物。MHC 蛋白或分子對於淋巴細胞和抗原呈現細胞或免疫細胞中罹病細胞間的訊號傳遞至關重要，其中 MHC 蛋白或分子係與胜肽表位結合並呈現供 T 細胞上的 T 細胞受體辨識。由 MHC 所編碼的蛋白係表現在細胞表面，並對 T 細胞展現自體抗原(來自本身細胞的胜肽片段)和非自體抗原(例如入侵的微生物之片段)。就第 I 型 MHC/胜肽複合物的情況，結合的胜肽典型地為約 8 至約 10 個胺基酸長，雖然實際上可能較長或較短。就第 II 型 MHC/胜肽複合物的情況，結合的胜肽典型地為約 10 至約 25 個胺基酸長，特別是約 13 至約 18 個胺基酸長，然而實際上可能較長或較短。
- [03 30] 在本揭示文之特定實施例中，RNA 係編碼至少 1 個表位。在特定的實施例中，此表位係衍生自腫瘤抗原。該腫瘤抗原可為一般已知表現在各種癌症上的「標準」抗原。該腫瘤抗原可為對一個別腫瘤具專一性且之前未被免疫系統所辨識的「新抗原」。新抗原或新表位可能來自癌細胞基因體中一或多個癌症專一性突變而造成胺基酸改變。腫瘤抗原之實例包括，不限於，p53、ART-4、BAGE、 $\beta$ -連環蛋白(beta-catenin)/m、Bcr-abL CAMEL、CAP-1、CASP-8、CDC27/m、CDK4/m、CEA，claudin 家族的細胞表面蛋白，例如 CLAUDIN-6、CLAUDIN-18.2 和 CLAUDIN-12，c-MYC、CT、Cyp-B、DAM、ELF2M、ETV6-AML1、G250、GAGE、GnT-V、Gap 100、HAGE、HER-2/neu、HPV-E7、15HPV-E6、HAST-2、hTERT(or hTRT)、LAGE、LDLR/FUT、MAGE-A，較佳地 MAGE-A1、MAGE-A2、MAGE-A3、MAGE-A4、MAGE-A5、MAGE-A6、MAGE-A7、MAGE-A8、MAGEA9、MAGE-A 10、MAGE-A 11、or MAGE-A12、MAGE-B、MAGE-C、MART-1/Melan-A、MC1R、肌凝蛋白/m、MUC1、MUM-1、MUM-2、MUM-3、NA88-A、NF1、NY-ESO-1、NY-BR-1、p190 次要 BCR-abL、Pml/RAR $\alpha$ 、PRAME、蛋白酶 3、PSA、PSM、RAGE、RU1 或 RU2、SAGE、SART-1 or SART-3、SCGB3A2、SCP1、SCP2、SCP3、SSX、SURVIVIN、TEL/AML1、TPI/m、TRP-1、TRP-2、TRP-2/INT2、TPTE、WT 和 WT-1。
- [03 31] 癌突變係隨個體而變。因此，編碼新表位之癌突變在疫苗組成物的開發和免疫治療上代表著具吸引力的標的。腫瘤免疫治療之效用係仰賴能在宿主中引發強力免疫反應之癌-專一性抗原和表位的選擇性。RNA 可用於遞送病患-專一性腫瘤表位給病患。駐留在脾臟中的樹突細胞(DC)代表著對致免疫表位或抗原，例如腫瘤表位之 RNA 表現特別有利的抗原呈現細胞。使用多數個表位已顯示提升腫瘤疫苗組成物中的治療效用。快速定序腫瘤突變組(mutanome)可提供多個用於個體化疫苗之表位，其可能由文中所述的 RNA 所編碼，例如為單一多肽，其中該等表位係視需要以連接子分開。在本揭示文之特定的實施例中，RNA 係編碼至少一個表位，至少二個表位，至少三個表位，至少四個表位，至少五個表位，至少六個表位，至少七個表位，至少八個表位，至少九個表位，或至少十個表位。示例的實施例包括編碼至少

五個表位(稱為「pentatope」)之 RNA 和編碼至少十個表位(稱為「decatope」)之 RNA。

[03 本揭示文之 RNA 脂質體複合物粒子的電荷為存在至少一種陽離子脂質中的電荷以及  
32] 存在 RNA 中的電荷之總和。電荷比為存在至少一種陽離子脂質中的正電荷以及存在 RNA 中的負電荷之電荷比。存在至少一種陽離子脂質中的正電荷以及存在 RNA 中的負電荷之電荷比係藉由下列公式所計算：電荷比=[(陽離子脂質濃度(mol))\*(陽離子脂質中正電荷的總數)]/[(RNA 濃度(mol))\*(RNA 中負電荷的總數)]。RNA 濃度和至少一種陽離子脂質的量可由熟習本項技術者使用路徑法來測定。

[03 在一第一實施例中，在生理 pH 時 RNA 脂質體複合物粒子中的正電荷和負電荷的電  
33] 荷比係從約 1.9：2 至約 1：2。在特定的實施例中，RNA 脂質體複合物粒子中的正電荷和負電荷的電荷比在生理 pH 時係從約 1.9：2.0，約 1.8：2.0，約 1.7：2.0，約 1.6：2.0，約 1.5：2.0，約 1.4：2.0，約 1.3：2.0，約 1.2：2.0，約 1.1：2.0，或約 1：2.0。在一實施例中，RNA 脂質體複合物粒子中的正電荷和負電荷的電荷比在生理 pH 時為 1.3：2.0。在另外的實施例中，文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子在生理 pH 時可具有相等數目的正電荷和負電荷，產生具有總中性電荷比之 RNA 脂質體複合物粒子。

[03 在一第二實施例中，在生理 pH 時 RNA 脂質體複合物粒子中的正電荷和負電荷的電  
34] 荷比係從約 6：1 至約 1.5：1。在特定的實施例中，RNA 脂質體複合物粒子中的正電荷和負電荷的電荷比在生理 pH 時為約 6.0：1.0，約 5.9：1.0，約 5.8：1.0，約 5.7：1.0，約 5.6：1.0，約 5.5：1.0，約 5.4：1.0，約 5.3：1.0，約 5.2：1.0，約 5.1：1.0，約 5.0：1.0，約 4.9：1.0，約 4.8：1.0，約 4.7：1.0，約 4.6：1.0，約 4.5：1.0，約 4.4：1.0，約 4.3：1.0，約 4.2：1.0，約 4.1：1.0，約 4.0：1.0，約 3.9：1.0，約 3.8：1.0，約 3.7：1.0，約 3.6：1.0，約 3.5：1.0，約 3.4：1.0，約 3.3：1.0，約 3.2：1.0，約 3.1：1.0，約 3.0：1.0，約 2.9：1.0，約 2.8：1.0，約 2.7：1.0，約 2.6：1.0，約 2.5：1.0，約 2.4：1.0，約 2.3：1.0，約 2.2：1.0，約 2.1：1.0，約 2.0：1.0，約 1.9：1.0，約 1.8：1.0，約 1.7：1.0，約 1.6：1.0，或約 1.5：1.0。

[03 對於以 RNA 為基礎的免疫治療，以準確的器官例如脾臟為標靶對於避免其他器官之  
35] 自體免疫反應和潛在的毒性為必須的。根據本揭示文，RNA 可以不同的細胞、組織或器官為標靶。

[03 已發現，具有根據第一實施例之電荷比的 RNA 脂質體複合物粒子可用於優先瞄準脾  
36] 臟組織或脾臟細胞，例如抗原呈現細胞，特別是樹突細胞。因此，在一實施例中，在投予 RNA 脂質體複合物粒子之後，於脾臟中發生 RNA 累積及/或 RNA 表現。因此，本揭示文之 RNA 脂質體複合物粒子可用於在脾臟中表現 RNA。在一實施例中，在投予 RNA 脂質體複合物粒子之後，於肺及/或肝臟中並無或基本無 RNA 累積及/或 RNA 表現發生。在一實施例中，在投予 RNA 脂質體複合物粒子之後，於抗原呈現細胞，例如脾臟中之專門抗原呈現細胞發生 RNA 累積及/或 RNA 表現。因此，本揭示文之 RNA 脂質體複合物粒子可用於在該等抗原呈現細胞中表現 RNA。在一實施例中，該抗原呈現細胞為樹突細胞及/或巨噬細胞。

[03 已發現，具有根據第二實施例之電荷比的 RNA 脂質體複合物粒子可用於優先瞄準肺  
37] 組織或肺細胞。因此，在一實施例中，在投予 RNA 脂質體複合物粒子之後，於肺中

發生 RNA 累積及/或 RNA 表現。因此，本揭示文之 RNA 脂質體複合物粒子可用於在肺中表現 RNA。因此，若希望 RNA 表現在脾臟以外的組織，在文中所述的實施例中，有關根據第一實施例之電荷比，例如從約 1:2 至約 1.9:2 之電荷比，可使用根據第二實施例之電荷比，例如從約 6:1 至約 1.5:1 之電荷比取代根據第一實施例之電荷比。在文中所述的這些和其他實施例中，可使用編碼包括至少一表位之胜肽或蛋白的 RNA，例如 編碼一文中所述之醫藥活性胜肽或蛋白之 RNA 以外的 RNA。在一實施例中，該醫藥活性胜肽或蛋白為細胞激素及/或係希望治療肺癌。

[03 根據本揭示文，文中所述之組成物可包括例如氯化鈉之鹽類。不希望受限於理論，  
38] 氯化鈉係作為 RNA 在與至少一種陽離子脂質混合前的預調理離子滲透壓試劑。在本揭示文中，特定的實施例係涵蓋氯化鈉的替代有機或無機鹽類。替代的鹽類包括，不限於，氯化鉀、磷酸氫二鉀、磷酸二氫鉀、乙酸鉀、碳酸氫鉀、硫酸鉀、乙酸鉀、磷酸氫二鈉、磷酸二氫鈉、乙酸钠、碳酸氫鈉、硫酸鈉、乙酸钠、氯化鋰、氯化鎂、磷酸鎂、氯化鈣和乙二胺四乙酸(EDTA)之鈉鹽。

[03 一般而言，包括文中所述之 RNA 脂質體複合物粒子的組成物係包括濃度，較佳地範  
39] 圍從 0mM 至約 500mM，從約 5mM 至約 400mM，或從約 10mM 至約 300mM 之氯化鈉。在一實施例中，包括 RNA 脂質體複合物粒子的組成物係包括相當於該氯化鈉濃度之離子強度。

[03 一般而言，用於或由 RNA 和微脂體形成 RNA 脂質體複合物粒子，例如該等文中所述  
40] 者所生成的組成物係包括高氯化鈉濃度，或包括高離子強度。在一實施例中，氯化鈉濃度為至少 45mM。在一實施例中，氯化鈉濃度為約 45mM 至約 300mM，或從約 50mM 至約 150mM。在一實施例中，組成物係包括相當於該等氯化鈉濃度之離子強度。

[03 一般而言，用於儲存 RNA 脂質體複合物粒子，例如冷凍的 RNA 脂質體複合物粒子，  
41] 例如該等文中所述者之組成物係包括低氯化鈉濃度，或包括低離子強度。在一實施例中，氯化鈉濃度係從 0mM 至約 50mM，從 0mM 至約 40mM，或從約 10mM 至約 50mM。在特定的實施例中，氯化鈉濃度為約 1mM，約 2mM，約 3mM，約 4mM，約 5mM，約 6mM，約 7mM，約 8mM，約 9mM，約 10mM，約 11mM，約 12mM，約 13mM，約 14mM，約 15mM，約 16mM，約 17mM，約 18mM，約 19mM，約 20mM，約 21mM，約 22mM，約 23mM，約 24mM，約 25mM，約 26mM，約 27mM，約 28mM，約 29mM，約 30mM，約 31mM，約 32mM，約 33mM，約 34mM，約 35mM，約 36mM，約 37mM，約 38mM，約 39mM，約 40mM，約 41mM，約 42mM，約 43mM，約 44mM，約 45mM，約 46mM，約 47mM，約 48mM，約 49mM，或約 50mM。在較佳的實施例中，氯化鈉濃度為約 20mM，約 30mM，或約 40mM。在一示例的實施例中，氯化鈉濃度為 20mM。在另外的實施例中，氯化鈉濃度為 30mM。在一實施例中，組成物係包括相當於該等氯化鈉濃度之離子強度。

[03 一般而言，由解凍的 RNA 脂質體複合物粒子組成物及視需要藉由加入水性液體調整  
42] 滲透壓和離子強度所生成的組成物，係包括高氯化鈉濃度，或高離子強度。在一實施例中，氯化鈉濃度為約 50mM 至約 300mM，或從約 80mM 至約 150mM。在一實施例中，組成物係包括相當於該等氯化鈉濃度之離子強度。

[03 文中所述的組成物可包括一安定劑以避免在冷凍、凍乾或噴霧乾燥組成物之冷凍、  
43] 凍乾或噴霧乾燥及儲存期間實質損失產品質性及，特言之，實質損失 RNA 活性。此

一組成物在文中亦稱為安定的。典型地安定劑係在冷凍、凍乾或噴霧乾燥處理之前存在並持續在所生成的冷凍、凍乾或冷凍乾燥製備物中。其可在冷凍、凍乾或冷凍乾燥製備物之冷凍、凍乾或噴霧乾燥和儲存期間用於保護 RNA 脂質體複合物粒子，例如降低或防止聚集、粒子瓦解、RNA 降解及/或其他類型的損傷。

[03 在一實施例中，此安定劑為碳水化合物。術語「碳水化合物」如文中所用係指及涵  
44] 蓋單糖、雙糖、三糖、寡糖和多糖。

[03 在一實施例中，此安定劑為單糖。術語「單糖」如文中所用係指單一碳水化合物單  
45] 位(例如單糖)，其無法再水解成更簡單的碳水化合物單位。示例的單糖安定劑包括  
包括葡萄糖、果糖、半乳糖、木糖、核糖及其類似物。

[03 在一實施例中，此安定劑為雙糖。術語「雙糖」如文中所用係指由 2 個單糖單位經  
46] 由糖苷鍵聯，例如經由 1-4 鍵聯或 1-6 鍵聯連結一起所形成的化合物或化學基團。  
雙糖可水解成二個單糖。示例的雙糖安定劑包括蔗糖、海藻糖、乳糖、麥芽糖及其  
類似物。

[03 術語「三糖」係指三個糖連結一起形成一分子。三糖之實例包括棉子糖和松三糖。  
47]

[03 在一實施例中，此安定劑為寡糖。術語「寡糖」如文中所用係指由 3 至約 15 個，  
48] 較佳地 3 至約 10 個單糖單位，經由糖苷鍵聯，例如經由 1-4 鍵聯或 1-6 鍵聯連結  
一起形成直鏈、支鏈或環狀結構所形成的化合物或化學基團。示例的寡糖安定劑包  
括環狀糊精、棉子糖、松三糖、麥芽三糖、水蘇糖(stachyose)、阿卡波糖  
(acarbose)及其類似物。寡糖可經氧化或還原。

[03 在一實施例中，此安定劑為環狀寡糖。術語「環狀寡糖」如文中所用係指由 3 至約  
49] 15 個，較佳地 6、7、8、9 或 10 個單糖單位，經由糖苷鍵聯，例如經由 1-4 鍵聯或  
1-6 鍵聯連結一起形成一環狀結構所形成的化合物或化學基團。示例的環狀寡糖安  
定劑包括微離散化合物之寡糖，例如  $\alpha$  環狀糊精、 $\beta$  環狀糊精或  $\gamma$  環狀糊精。

[03 其他的示例環狀寡糖安定劑包括在一較大的結構中包含一環狀糊精基團之化合物，  
50] 例如含有一環狀寡糖基團之聚合物。環狀寡糖可經氧化或還原，例如氧化成二羰基  
形式。術語「環狀糊精基團」如文中所用係指併入或為較大分子結構，例如聚合物  
之一部份的環狀糊精基(例如  $\alpha$ 、 $\beta$  或  $\gamma$  環狀糊精)。環狀糊精基團可直接或經由視  
需要的連接子與一或多個其他基團鍵結。環狀糊精基團可經氧化或還原，例如氧化  
成二羰基形式。

[03 碳水化合物安定劑，例如環狀寡糖安定劑，可為衍生化碳水化合物。例如，在一實  
51] 施例中，該安定劑為衍生化環狀寡糖，例如衍生化環狀糊精，例如部分醚化環狀糊  
精(例如部分醚化  $\beta$  環狀糊精)。

[03 一示例的安定劑為多糖。術語「多糖」如文中所用係指由至少 16 個單糖單位，經  
52] 由糖苷鍵聯，例如經由 1-4 鍵聯或 1-6 鍵聯鍵結一起形成一直鏈、支鏈或環狀結構  
所形成的化合物或化學基團且係包括包含多糖作為其部分骨架結構之聚合物。在骨  
架中，多糖可為直鏈或環狀。示例的多糖安定劑包括肝糖、澱粉酶、纖維素、聚葡  
糖、麥芽糊精及其類似物。

[03 在一實施例中，該安定劑為糖醇。如文中所用，術語「糖醇」係指「糖」之還原產  
53] 物並且係指單一糖醇分子中的所有氧原子係以羥基基團的形式存在。糖醇為「多醇  
(polyol)」。此術語係指含有三或多個羥基基團之化學化 合物，且係與另外的習

用術語多元醇(polyhydric alcohol)同義。糖醇之實例包括，但不限於山梨醇、甘露醇、乳糖醇、赤藻糖醇、乾油、木糖醇或肌醇。

[03 根據本發明，係提供包括蔗糖作為安定劑之醫藥組成物。不希望受限於理論，蔗糖  
54] 係用作提升組成物之低溫保護，藉此防止 RNA 脂質體複合物粒子聚集並維持組成物的化學和物理安定性。在本揭示文中另外的實施例係考量蔗糖之替代安定劑。替代安定劑包括，不限於，海藻糖、葡萄糖、果糖、精胺酸、甘油、甘露醇、脯胺酸、山梨醇、甘胺酸甜菜鹼和聚葡糖。在一特定的實施例中，蔗糖之替代安定劑為海藻糖。

[03 在一實施例中，安定劑的濃度係從約 5%(w/v)至約 35%(w/v)，或從約 10%(w/v)至約  
55] 25%(w/v)。在特定的實施例中，安定劑的濃度為約 10%(w/v)，約 11%(w/v)，約 12%(w/v)，約 13%(w/v)，約 14%(w/v)，約 15%(w/v)，約 16%(w/v)，約 17%(w/v)，約 18%(w/v)，約 19%(w/v)，約 20%(w/v)，約 21%(w/v)，約 22%(w/v)，約 23%(w/v)，約 24%(w/v)，或約 25%(w/v)。在一較佳的實施例中，安定劑的濃度係從約 15%(w/v)至約 25%(w/v)。在另外較佳的實施例中，安定劑的濃度係從約 20%(w/v)至約 25%(w/v)。在一示例的實施例中，安定劑的濃度為約 25%(w/v)。在另外示例的實施例中，安定劑的濃度為約 22%(w/v)。在本揭示文之實施例中，該安定劑為蔗糖或海藻糖。在本揭示文之一實施例中，該安定劑為蔗糖。在本揭示文之一實施例中，該安定劑為海藻糖。

[03 根據本揭示文，文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子組成物具有一適合組成物安定性  
56] 之安定劑濃度，特別是適合 RNA 脂質體複合物粒子之安定性及 RNA 之安定性。

[03 根據本揭示文，文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子組成物具有一適合 RNA 脂質體複  
57] 合物粒子安定性，及特別是適合 RNA 安定性之 pH。在一實施例中，文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子組成物係具有從約 5.7 至約 6.7 之 pH。在特定的實施例中，組成物係具有約 5.7，約 5.8，約 5.9，約 6.0，約 6.1，約 6.2，約 6.3，約 6.4，約 6.5，約 6.6，或約 6.7 之 pH。

[03 根據本揭示文，係提供包括緩衝劑之組成物。不希望受限於理論，使用緩衝劑係在  
58] 組成物的製造、儲存和使用期間維持組成物的 pH。在本揭示文特定的實施例中，該緩衝劑可為碳酸氫鈉、磷酸二氫鈉、磷酸二氫鉀、磷酸氫二鉀、[叁(羥甲基)甲基胺基]丙磺酸(TAPS)、2-(雙(2-羥乙基)胺基)乙酸(Bicine)、2-胺基-2-(羥甲基)丙-1,3-二醇(Tris)、N-(2-羥基-1,1-雙(羥甲基)乙基)甘胺酸(Tricine)、3-[[1,3-二羥基-2-(羥甲基)丙-2-基]胺基]-2-羥丙基-1-磺酸(TAPSO)、2-[4-(2-羥乙基)哌



磺酸(HEPES)、2-[[1,3-二羟基-2-(羟甲基)丙-2-基]胺基]乙磺酸(TES)、1,4-哌  
-1-基]乙



二乙磺酸

(PIPES)、二甲次胂酸、2-嗎福啉-4-基乙磺酸(MES)、3-嗎福啉-2-羥基丙磺酸(MOPSO)，或磷酸緩衝食鹽水(PBS)。其他適合的緩衝劑可為乙酸之鹽類、檸檬酸之鹽類、硼酸之鹽類和磷酸之鹽類。

[03 在某些實施例中，該緩衝劑係具有從約 5.7 至約 6.7 之 pH。在特定的實施例中，該  
59] 緩衝劑係具有約 5.7，約 5.8，約 5.9，約 6.0，約 6.1，約 6.2，約 6.3，約 6.4，約 6.5，約 6.6，或約 6.7 之 pH。在一實施例中，該緩衝劑為 HEPES。在一較佳的實施例中，HEPES 係具有從約 5.7 至約 6.7 之 pH。在特定的實施例中，HEPES 係具有約 5.7，約 5.8，約 5.9，約 6.0，約 6.1，約 6.2，約 6.3，約 6.4，約 6.5，約 6.6，或約 6.7 之 pH。在一示例的實施例中，HEPES 係具有約 6.2 之 pH。

[03 又在另外的實施例中，該緩衝劑係具有從約 2.5mM 至約 10mM 之濃度。在特定的實  
60] 施例中，其中 HEPES 為緩衝劑，HEPES 的濃度為約 2.5mM，約 2.75mM，3.0mM，約 3.25mM，約 3.5mM，約 3.75mM，約 4.0mM，約 4.25mM，約 4.5mM，約 4.75mM，約 5.0mM，約 5.25mM，約 5.5mM，約 5.75mM，約 6.0mM，約 6.25mM，約 6.5mM，約 6.75mM，約 7.0mM，約 7.25mM，約 7.5mM，約 7.75mM，約 8.0mM，約 8.25mM，約 8.5mM，約 8.75mM，約 9.0mM，約 9.25mM，約 9.5mM，約 9.75mM，或約 10.0mM。在一較佳的實施例中，HEPES 的濃度為約 7.5mM。



[03 本揭示文之特定的實施例係考量使用螯合劑。螯合劑係指能與金屬離子形成至少二  
61] 個配位共價鍵，藉此產生一安定、水溶性複合物之化學化合物。不希望受限於理論，本揭示文中螯合劑係降低可能引發加速 RNA 降解之游離二價離子之濃度。適合的螯合劑之實例包括，不限於，乙二胺四乙酸(EDTA)、EDTA 之鹽類、去鐵胺 B(desferrioxamine B)、去鐵敏(deferoxamine)、二乙基二硫代氨基甲酸鈉(dithiocarb sodium)、青黴胺(penicillamine)、噴替酸鈣(pentetate calcium)、噴替酸之鈉鹽、琥琥酸(succimer)、三乙烯四胺(trientine)、氮基三乙酸(nitrilotriacetic acid)、反式二胺基環己四乙酸(DCTA)、二乙烯三胺五乙酸(DTPA)、雙(胺乙基)乙二醇醚-N,N,N',N'-四乙酸、亞胺基二乙酸、檸檬酸、酒石酸、延胡索酸或其鹽類。在特定的實施例中，該螯合劑為 EDTA 或 EDTA 之鹽類。在一示例的實施例中，該螯合劑為 EDTA 二鈉二水合物。

[03 在某些實施例中，EDTA 的濃度係從約 0.25mM 至約 5mM。在特定的實施例中，EDTA  
62] 的濃度為約 0.25mM，約 0.3mM，約 0.4mM，約 0.5mM，約 0.6mM，約 0.7mM，約 0.8mM，約 0.9mM，約 1.0mM，約 1.1mM，約 1.2mM，約 1.3mM，約 1.4mM，約 1.5mM，約 1.6mM，約 1.7mM，約 1.8mM，約 1.9mM，約 2.0mM，約 2.1mM，約 2.2mM，約 2.3mM，約 2.4mM，約 2.5mM，約 2.6mM，約 2.7mM，約 2.8mM，約 2.9mM，約 3.0mM，約 3.1mM，約 3.2mM，約 3.3mM，約 3.4mM，約 3.5mM，約 3.6mM，約 3.7mM，約 3.8mM，約 3.9mM，約 4.0mM，約 4.1mM，約 4.2mM，約 4.3mM，約 4.4mM，約 4.5mM，約 4.6mM，約 4.7mM，約 4.8mM，約 4.9mM，或約 5.0mM。在一較佳的實施例中，EDTA 的濃度為約 2.5mM。

[03 在一例示的實施例中，RNA 脂質體複合物粒子之組成物係包括莫耳比從約 2:1 至約  
63] 1:1 之 DOTMA 和 DOPE 和濃度為約 0.05mg/mL 之編碼至少一個表位的 RNA，其中在生理 pH 時，RNA 脂質體複合物粒子中的正電和負電之電荷比為約 1.3:2.0；氯化鈉濃度為約 20mM；蔗糖濃度為約 22%(w/v)；HEPES 濃度為約 7.5mM，pH 為約 6.2；及 EDTA 濃度為約 2.5mM。在另外特定的實施例中，該 RNA 係編碼 5 個表位或 10 個表位。

[03 在另外的例示實施例中，RNA 脂質體複合物粒子之組成物係包括從約 2:1 至約 1:  
64] 1 之 DOTMA 和 DOPE 和濃度為約 0.05mg/mL 之編碼至少一個表位的 RNA，其中在生理 pH 時，RNA 脂質體複合物粒子中的正電和負電之電荷比為約 1.3:2.0；氯化鈉濃度為約 30mM；蔗糖濃度為約 20%(w/v)；HEPES 濃度為約 7.5mM，pH 為約 6.2；及 EDTA 濃度為約 2.5mM。在另外特定的實施例中，該 RNA 係編碼 5 個表位或 10 個表位。

[03 如文中所用，「安定」係指一組成物其各種生理化學參數之測量值係在一定義的範  
65] 圍內。在一實施例中，該組成物係根據各種參數分析，評估安定性。根據本揭示文，安定性參數包括，不限於，RNA 脂質體複合物粒子脂平均直徑、多分散性指數、RNA 的完整性、RNA 含量、pH、滲透壓和微可見粒子的數目。熟習本項技術者應能使用例行的實驗室技術和儀器測量此等參數。例如，安定性參數可使用動態光散射、不透光度、光譜和瓊脂糖凝膠電泳、生物分析儀或任何其他適合的技術來評估。在一實施例中，此生物分析儀為能測量 RNA 完整性和 RNA 含量之 Agilent 2100 Bioanalyzer(Agilent Technologies)。在一實施例中，此生物分析儀為 Advanced Analytical 公司之 Fragment Analyzer。

[03 不希望受限於理論，DLS 測量可用於分析有關本揭示文之 RNA 脂質體複合物粒子的  
66] 參數。在一實施例中，DLS 可用來測量 RNA 脂質體複合物粒子之平均直徑，其係藉

由 Z-avg(平均粒子大小之測量值)來表示。在另外的實施例中，DLS 可用於測定 RNA 脂質體複合物粒子之多分散性指數，其係顯示 RNA 脂質體複合物粒子之大小和重量分布。

[03 在特定的實施例中，當安性性參數的測量值係在一定義範圍內時，該組成物為安定  
67] 的。在一安定組成物之實施例中，RNA 脂質體複合物粒子在儲存後，例如在從約-15°C 至約-40°C 之溫度儲存後，係具有與原來平均直徑(亦即在冷凍、冷凍乾燥噴霧乾燥和解凍或重建之前的平均直徑)相差不大於±20%、±10%、±5%或±3%之平均直徑。在一安定組成物之實施例中，RNA 脂質體複合物粒子，在儲存後，例如在從約-15°C 至約-40°C 之溫度儲存後，相較於原來的平均直徑(亦即在冷凍、冷凍乾燥噴霧乾燥和解凍或重建之前的平均直徑)，係具有不大於 20%、10%、5%或 3%之平均直徑。在一安定組成物之另外的實施例中，RNA 脂質體複合物粒子在儲存後，例如在從約 -15°C 至約-40°C 之溫度儲存後，係具有與原來多分散性指數(亦即在冷凍、冷凍乾燥噴霧乾燥和解凍或重建之前的多分散性指數)相差不大於±20%、±10%、±5%或±3%之多分散性指數。在一實施例中，一安定的組成物在儲存後，例如在從約-15°C 至約-40°C 之溫度儲存後，係具有不多於 6,000 個直徑大於或等於 10 μm 之微可見粒子。在一實施例中，一安定的組成物在儲存後，例如在從約-15°C 至約-40°C 之溫度儲存後，係具有不多於 600 個直徑大於或等於 25 μm 之微可見粒子。

[03 在一安定組成物之實施例中，在儲存後，例如在從約-15°C 至約-40°C 之溫度儲存  
68] 後，RNA 之完整性為至少 80 個百分比。在一實施例中，該組成物在從約-15°C 至約-40°C 之儲存溫度下為安定的。在特定的實施例中，該組成物在約-15°C，約 25-16°C，約-17°C，約-18°C，約-19°C，約-20°C，約-21°C，約-22°C，約-23°C，約-24°C，約-25°C，約-26°C，約-27°C，約-28°C，約-29°C，約-30°C，約-31°C，約-32°C，約-33°C，約-34°C，約-35°C，約-36°C，約-37°C，約-38°C，約-39°C，或約-40°C 之儲存溫度下為安定的。在一較佳的實施例中，該組成物在約-15°C，約-20°C，約-30°C，或約-40°C 之溫度下為安定的。

[03 在一實施例中，當醫藥組成物避開光時，該組成物在從約-15°C 至約-40°C 之溫度下  
69] 為安定的。在一較佳的實施例中，當醫藥組成物避開光時，該組成物在從約-15°C 至約-25°C 之溫度下為安定的。

[03 在一實施例中，該組成物在從約-15°C 至約-40°C 之溫度下歷經至少 1 個月至高約 24  
70] 個月為安定的。在特定的實施例中，該組成物在從約-15°C 至約-40°C 之溫度下歷經至少 1 個月，至少 2 個月，至少 3 個月，至少 4 個月，至少 5 個月，至少 6 個月，至少 7 個月，至少 8 個月，至少 9 個月，至少 10 個月，至少 11 個月，至少 12 個月，至少 13 個月，至少 14 個月，至少 15 個月，至少 16 個月，至少 17 個月，至少 18 個月，至少 19 個月，至少 20 個月，至少 21 個月，至少 22 個月，至少 23 個月，至少 24 個月，至少 25 個月，至少 26 個月，至少 27 個月，至少 28 個月，至少 29 個月，至少 30 個月，至少 31 個月，至少 32 個月，至少 33 個月，至少 34 個月，至少 35 個月，至少 36 個月為安定的。

[03 在一較佳的實施例中，該組成物在從約-15°C 至約-40°C 之溫度下歷經至少 1 個月，  
71] 至少 2 個月，至少 3 個月，至少 4 個月，至少 5 個月，或至少 6 個月為安定的。

[03 在另外較佳的實施例中，該組成物在約-20°C 之溫度下歷經至少 1 個月，至少 2 個  
72] 月，至少 3 個月，至少 4 個月，至少 5 個月，至少 6 個月為安定的。

- [03] 又在另外較佳的實施例中，該組成物在約-30°C之溫度下歷經至少1個月，至少2  
73] 個月，至少3個月，至少4個月，至少5個月，至少6個月為安定的。
- [03] 在一實施例中，該組成物在從約-15°C至約-40°C之溫度下冷凍並解凍至約4°C至約  
74] 25°C的溫度(周圍溫度)後為安定的。在另外的實施例中，該組成物在從約-15°C至  
約-40°C之溫度下冷凍並解凍至約4°C至約25°C的溫度(周圍溫度)之多數個冷凍-解  
凍循環後為安定的。
- [03] 在實施例中，本揭示文之組成物為液體或固體。固體之非限定實例包括冷凍形式或  
75] 凍乾形式。在一較佳的實施例中，該組成物為液體。
- [03] 包括文中所述的RNA脂質體複合物粒子之組成物可用作或用於製備醫藥組成物或醫  
76] 藥品供治療或預防性治療。
- [03] 本揭示文之粒子可以任何適合的醫藥組成物形式給藥。術語「醫藥組成物」係關於  
77] 包括治療上有效試劑，較佳地與醫藥上可接受載劑、稀釋劑及/或賦形劑一起之調  
配物。藉由將該醫藥組成物投予一對象，該醫藥組成物可用於治療、防止或降低疾  
病或病症的嚴重性。醫藥組成物在本項技術中亦稱為醫藥調配物。在本揭示文之內  
文中，醫藥組成物係包括如文中所述之RNA脂質體複合物粒子。
- [03] 本揭示文之醫藥組成物較佳地係包括一或多種佐劑或可與一或多種佐劑共同給藥。  
78] 術語「佐劑」係關於延長、促進或加速免疫反應之化合物。佐劑係包括一群異質性  
化合物，例如油乳化液(例如佛朗氏佐劑(Freund's adjuvant))、無機化合物(例如  
明礬)、細菌性產物(例如百日咳博德特氏桿菌(*Bordetella pertussis*)毒素)，或  
免疫刺激複合物。佐劑之實例包括，不限於，LPS、GP96、CpG寡聚去氧核糖核苷  
酸、生長因數和細胞激素，例如單核細胞激素、淋巴激素、介白素、趨化激素。  
趨化激素可為IL-1、IL-2、IL-3、IL-4、IL-5、IL-6、IL-7、IL-8、IL-9、IL-  
10、IL-12、INF $\alpha$ 、INF- $\gamma$ 、GM-CSF、LT- $\alpha$ 。另外已知的佐劑有氫氧化鋁、佛朗氏  
佐劑或油，例如Montanide® ISA51。其他適用於本揭示文之佐劑包括脂肽，例如  
Pam3Cys。
- [03] 根據本揭示文之醫藥組成物一般係以「醫藥上有效量」和「醫藥上可接受製備物」  
79] 來施用。
- [03] 術語「醫藥上可接受」係指不會與醫藥組成物的活性組份相互作用之非毒性物質。  
80]
- [03] 術語「醫藥上有效量」係指單獨或與另外的給劑共同達到所欲反應或所欲效用之  
81] 量。在治療特定疾病的情況下，所欲的反應較佳地係關於抑制疾病進程。此項係包  
括延緩疾病的進行及，特言之，干擾或反轉疾病的進行。在治療疾病上的所欲反應  
亦可為使該疾病或該症狀延遲發作或防止發作。文中所述粒子或組成物之有效量將  
依所欲治療的症狀、疾病嚴重性、病患之個體參數，包括年齡、生理狀態、體型大  
小和體重、治療期、伴隨治療之類型(若有的話)、特定的給藥路徑和類似因素而  
定。因此，文中所述之粒子或組成物的給藥劑量可隨各種此等參數而定。在病患對  
於最初劑量反應不足之情況下，可使用較高劑量(或藉由不同、更局部化之給藥路  
徑達到有效較高劑量)。
- [03] 本揭示文之醫藥組成物可含有鹽類、緩衝劑、防腐劑和視需要其他治療劑。在一實  
82] 施例中，本揭示文之醫藥組成物係包括一或多種醫藥上可接受載劑、稀釋劑及/或  
賦形劑。

- [03 適合用於本揭示文之醫藥組成物的防腐劑包括，不限於氯化苺二甲烴銨  
83] (benzalkonium chloride)、氯丁醇、對羥基苺甲酸酯、硫柳汞(thimerosal)。
- [03 術語「賦形劑」如文中所用係指可能存在本揭示文之醫藥組成物中，但並非活性成  
84] 份之物質。賦形劑之實例包括(不限於)載劑、結著劑、稀釋劑、潤滑劑、增稠劑、  
介面活性劑、防腐劑、安定劑、乳化劑、緩衝劑、調味劑或色劑。
- [03 術語「稀釋劑」係關於一稀釋試劑及/或減黏試劑。再者，術語「稀釋劑」係包括  
85] 任何的一或多種流體、液體或固體懸液及/或混合媒劑。適合的稀釋之實例包括乙  
醇、甘油和水。
- [03 術語「載劑」係指可為天然、合成、有機、無機之組份，在其中係與活性成份組合  
86] 用以幫助、促進或得以投予該醫藥組成物。載劑如文中所用可為一或多種適合投予  
對象之相容的固體或液體填充劑、稀釋劑、包膠物質。適合的載劑包括，不限於，  
無菌水、林格氏液、乳酸林格氏液、無菌氯化鈉溶液、等張食鹽水、聚二醇類、氫  
化苺及特別是生物相容的乳酸交酯聚合物、乳酸交酯/甘醇酸交酯共聚物或聚氧乙  
烯/聚氧-丙烯共聚物。在一實施例中，本揭示文之醫藥組成物包括等張食鹽水。
- [03 用於治療用途的醫藥上可接受載劑、賦形劑或稀釋劑已為醫藥技術所熟知，且係描  
87] 述於，例如 Remington's Pharmaceutical Sciences, Mack Publishing Co. (A. R  
Gennaro edit. 1985)中。
- [03 醫藥載劑、賦形劑或稀釋劑可就所希望的給藥路徑和標準醫藥施行來作選擇。  
88]
- [03 在一實施例中，文中所述之醫藥組成物可以靜脈內、動脈內、皮下、皮內或肌肉內  
89] 給藥。在特定的實施例中，醫藥組成物係經調配供局部或全身給藥。全身給藥可包  
括涉及經由胃腸道吸收之腸內給藥，或非經口給藥。如文中所用，「非經口給藥」  
係指以任何經由胃腸道以外的方式給藥，例如經由靜脈注射。在一較佳的實施例  
中，醫藥組成物係經調配供全身給藥。在另外的較佳實施例中，全身給藥係藉由靜  
脈內投予。
- [03 在一態樣中，文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子係存在醫藥組成物中。在另外的態  
90] 樣中，文中所述的組成物為一醫藥組成物。
- [03 在一態樣中，本揭示文係關於含有文中所述之醫藥組成物的小瓶。在另外的態樣  
91] 中，本揭示文係關於含有文中所述之醫藥組成物的注射器。
- [03 文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子可用於治療性或預防性治療各種疾 病，特別是  
92] 其中提供一胜肽或蛋白給一對象，產生治療性或預防性效用之疾病。例如，提供一  
衍生自病毒的抗原或表位可用於治療各種由該病毒所造成的病毒性疾病。提供一腫  
瘤抗原或表位可用於治療其中癌細胞係表現該腫瘤抗原之癌症疾病。
- [03 術語「疾病」係指影響個體之身體的異常症狀。疾病通常被認為是與特定癥狀和體  
93] 癥有關的醫學症狀。疾病可能由起源於外部來源之因素所造成，例如感染性疾病，  
或其可能係由內部功能障礙所造成，例如自體免疫疾病。在人類中，「疾病」通常  
更廣泛用來指任何造成疼痛、功能障礙、痛苦、社會問題或折磨個人至死亡之症  
狀，或與個人相關聯之類似問題。以更廣義而言，其有時候係包括受傷、失能、病  
症、癥狀、感染、孤立癥狀、偏差行為以及結構和功能之非典型變異，而在其他內  
容中及就其他目的，這些可為考量的可分辨範疇。疾病通常不僅在身體上，亦在情  
感上影響個人，因為感染或患有許多疾病可能改變個人對生命的觀點及個性。

[03 在本內文中，術語「治療」或「治療干預」係關於就打擊症狀例如疾病或病症之目  
94] 的，管理和照顧對象。此術語希望係包括對於該對象所罹患的特定症狀之全方位治  
療，例如投予治療上有效的化合物，用以減緩癥狀或併發症，用以延遲疾病、病症  
或症狀之進行，用以緩和癥狀和併發症，及/或治癒或消除疾病、病症或症狀，以  
及防止症狀，其中防止應理解為就打擊疾病、症狀或病症之目的，管理和照顧對  
象，並包括投予活性化合物用以防止癥狀或併發症的發生。

[03 術語「治療性治療」係關於增進健康狀態及/或延長(增加)個體之壽命。該治療可  
95] 能消除個體中的疾病、阻止或延緩個體中疾病之發展，抑制或延緩個體中疾病之發  
展，降低個體中癥狀的頻率或嚴重性，及/或降低目前或之前具有一疾病之個體中  
的再發生率。

[03 術語「預防性治療」或「防止性治療」係關於希望在一個體中防止疾病發生之任何  
96] 治療。術語「預防性治療」或「防止性治療」於文中可交換使用。

[03 術語「個體」或「對象」於文中可交換使用。其係指可能罹患或易罹患一疾病或病  
97] 症(例如癌症)，但可能有或可能沒有該疾病或病症之人類或其他哺乳動物(例如小  
鼠、大鼠、兔、狗、貓、豬、綿羊、馬或靈長類)。在許多實施例中，該個體為人  
類。除非另有陳述，否則術語「個體」和「對象」並非指特定年齡，且因此係涵蓋  
成人、年長者、孩童和新生兒。在本揭示文之實施例中，「個體」或「對象」為一  
病患。

[03 術語「病患」係指進行治療之個體或對象，特言之，罹病的個體或對象。在本揭示  
98] 文之一實施例中，目標係提供一免疫反應對抗表現一抗原之罹病的細胞，例如表現  
一腫瘤抗原之癌細胞，以及治療一疾病，例如涉及表現一抗原(例如腫瘤抗原)之細  
胞的癌症疾病。

[03 包括如文中所述之 RNA 脂質體複合物粒子的醫藥組成物，而該 RNA 脂質體複合物粒  
99] 子係包括編碼一包含一或多個抗原或一或多個表位之胜肽或蛋白的 RNA，可投予至  
一對象，於該對象中引發對抗該一或多個抗原或一或多個表位之免疫反應，其可為  
治療性或完全保護性。熟習本項技術者應了解，免疫治療和疫苗接種之一原則係以  
藉由用與所治療之疾病為免疫學上相關的抗原或表位使一對象免疫，產生對一疾病  
之免疫保護反應的事實為基礎。因此，文中所述的醫藥組成物可用於引發或增進免  
疫反應。文中所述的醫藥組成物因此可有效用於預防性及/或治療性治療一涉及抗  
原或表位之疾病。

[04 如文中所用，「免疫反應」係指對抗原或表現一抗原之細胞的整合身體反應，且係  
00] 指細胞的免疫反及/或體液免疫反應。細胞免疫反應包括，不限於，針對表現一抗  
原及特徵為呈現具有第 I 型或第 II 型 MHC 分子之細胞的細胞反應。細胞反應係關  
於 T 淋巴細胞，可分類為幫手 T 細胞(亦稱為 CD4+ T 細胞)，其藉由調節免疫反應  
扮演一中樞性角色，或殺手細胞(亦稱為細胞毒性 T 細胞、CD8+ T 細胞或 CTL)，其  
係在感染的細胞或癌細胞中引發細胞凋亡。在一實施例中，投予本揭示文之醫藥組  
成物係涉及刺激抗-腫瘤 CD8+ T 細胞反應，對抗表現一或多個腫瘤抗原之癌細胞。  
在特定的實施例中，腫瘤抗原係以第 I 型 MHC 分子呈現。

[04 本揭示文係考量可為保護性、防止性、預防性及/或治療性之免疫反應。如文中所  
01] 用「引發免疫反應」可指在誘發前並無對抗一特定抗原之免疫反應存在，或其可指

在誘發前有一對抗特定抗原之基本程度的免疫反應，其在誘發後增強了。因此，「引發免疫反應」係包括「增強免疫反應」。

[04 術語「免疫治療」係關於藉由引發或增強一免疫反應來治療一疾病或症狀。術語  
02] 「免疫治療」係包括抗原致免疫或抗原疫苗接種。

[04 術語「致免疫」或「疫苗接種」係描述以引發免疫反應之目的，就治療性或預防性  
03] 理由授予一抗原至一個體的方法。

[04 在一實施例中，本揭示文係預想其中如文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子係以脾臟  
04] 組織為標靶來給藥之實施例。該 RNA 係編碼一包括一例如文中所述的抗原或表位之  
胜肽或蛋白。該 RNA 係被脾臟中的抗原呈現細胞，例如樹突細胞所吸收，用以表現  
此胜肽或蛋白。在視需要被抗原呈現細胞處理和呈現後，可能產生對抗該抗原或表  
位之免疫反應，導致預防性及/或治療性治療一涉及該抗原或表位之疾病。在一實  
施例中，由文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子所引發的免疫反應係包括藉由抗原呈  
現細胞，例如樹突細胞及/或巨噬細胞呈現一抗原或其片段，例如一表位，以及由  
於此呈現而活化細胞毒性 T 細胞。例如由該 RNA 或其序列產物所編碼的胜肽或蛋  
白，因此可藉由表現在抗原呈現細胞上的主要組織相容性複合(MHC)蛋白來呈現。  
然後 MHC 胜肽複合物可被免疫細胞例如 T 細胞或 B 細胞辨識，導致其活化。

[04 因此，在一實施例中，文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子中的 RNA，在給藥後係遞  
05] 送到脾臟及/或表現在脾臟。在一實施例中，RNA 脂質體複合物粒子係遞送到脾臟供  
活化脾臟抗原呈現細胞。因此，在一實施例中，於 RNA 脂質體複合物粒子給藥後，  
發生 RNA 遞送及/或 RNA 表現在抗原呈現細胞。抗原呈現細胞可為專門抗原呈現細  
胞或非專門抗原呈現細胞。專門抗原呈現細胞可為樹突細胞及/或巨噬細胞，甚佳  
地脾臟樹突細胞及/或脾臟巨噬細胞。

[04 因此，本揭示文係關於 RNA 脂質體複合物粒子或包括如文中所述之 RNA 脂質體複合  
06] 物粒子的醫藥組成物供用於引發或增強免疫反應，較佳地對抗癌症之免疫反應。

[04 在另一實施例中，本揭示文係關於 RNA 脂質體複合物粒子或包括如文中所述之 RNA  
07] 脂質體複合物粒子的醫藥組成物供用於預防性及/或治療性治療涉及一抗原之疾  
病，較佳地癌症疾病。

[04 在另一實施例中，本揭示文係關於將一抗原或一表位遞送到抗原呈現細胞例如脾臟  
08] 中之專門抗原呈現細胞，或於抗原呈現細胞例如脾臟中之專門抗原呈現細胞中表現  
一抗原或一抗原之表位的方法，其係包括將 RNA 脂質體複合物粒子或將包含如文  
中所述的 RNA 脂質體複合物粒子之醫藥組成物授予一對象。在一實施例中，該抗原為  
腫瘤抗原。在此態樣中，該抗原或一抗原之表位較佳地係由 RNA 脂質體複合物粒  
子中的 RNA 所編碼。

[04 在一實施例中，全身性授予 RNA 脂質體複合物粒子或包含如文中所述的 RNA 脂質體  
09] 複合物粒子之醫藥組成物造成瞄準及/或 RNA 脂質體複合物粒子或 RNA 累積在脾臟  
中而非肺及/或肝中。在一實施例中，RNA 脂質體複合物粒子在脾臟中釋放 RNA 及/  
或進入脾臟的細胞。在一實施例中，全身性授予 RNA 脂質體複合物粒子或包含如文  
中所述的 RNA 脂質體複合物粒子之醫藥組成物係將 RNA 遞送到脾臟的抗原呈現細  
胞。在一特定的實施例中，脾臟的抗原呈現細胞為樹突細胞或巨噬細胞。

- [04 10] 在另一實施例中，本揭示文係關於於一對象中引發或增強免疫反應之方法，其係包括將 RNA 脂質體複合物粒子或將包含如文中所述的 RNA 脂質體複合物粒子之醫藥組成物投予一對象。在一示例的實施例中，該免疫反應係對抗癌症。
- [04 11] 術語「巨噬細胞」係指由單核細胞分化所產生的吞噬細胞亞群。因發炎、免疫細胞激素或微生物產物所活化的巨噬細胞係在巨噬細胞內藉由水解和氧化性攻擊造成病原降解，非專一性吞沒和殺死外來病原。來自降解蛋白的肽係展露在巨噬細胞表面，其可被 T 細胞所辨識，且其可直接與 B 細胞表面上的抗體相互作用，導致 T 和 B 細胞活化和進一步刺激免疫反應。巨噬細胞係屬於抗原呈現細胞之類別。在一實施例中，該巨噬細胞為脾臟的巨噬細胞。
- [04 12] 術語「樹突細胞」(DC)係指另一種屬於抗原呈現細胞類的巨噬細胞亞型。在一實施例中，樹突細胞係衍生自造血骨髓前驅細胞。這些前驅細胞最初係轉化成未成熟的樹突細胞。這些未成熟的細胞其特徵為高吞噬活性及低 T 細胞活化力。未成熟的樹突細胞經常對周圍環境的病原，例如病毒和細菌進行採樣。一旦他們接觸到可呈現的抗原，則即活化為成熟的樹突細胞及開始遷移到脾臟或淋巴結。未成熟的樹突細胞吞噬病原並將其蛋白降解成小塊，且在成熟後使用 MHC 分子將這些片段呈現在其細胞表面。同時，其上調細胞表面受體，作為 T 細胞活化，例如 CD80、CD86 和 CD40 中之共受體，增強其活化 T 細胞的能力。其亦上調 CCR7，一種引發樹突細胞行經血液到達脾臟或經由淋巴系統到淋巴結之趨化受體。本處其係作為抗原呈現細胞並藉由對彼等呈現抗原以及非抗原專一性共刺激訊號，活化幫手 T 細胞和殺手 T 細胞以及 B 細胞。因此，樹突細胞可有效地引發 T 細胞或 B 細胞相關的免疫反應。在一實施例中，此樹突細胞為脾臟樹突細胞。
- [04 13] 術語「抗原呈現細胞」(APC)為一種能在其細胞表面上展露、獲取及/或呈現至少一種抗原或抗原片段之各式各樣細胞。抗原呈現細胞可區分為專門抗原呈現細胞和非專門抗原呈現細胞。
- [04 14] 術語「專門抗原呈現細胞」係關於組成上表現與初始 T 細胞相互作用所需之第 II 型主要組織相容性複合物(第 II 型 MHC)的抗原呈現細胞。若 T 細胞與第 II 型 MHC 分子複合物在抗原呈現細胞的膜上相互作用，則該抗原呈現細胞會產生一共刺激分子引發 T 細胞活化。專門抗原呈現細胞係包括樹突細胞和巨噬細胞。
- [04 15] 術語「非專門抗原呈現細胞」係關於一種抗原呈現細胞，其不會組成上表現第 II 型 MHC 分子，但在被特定的細胞激素，例如干擾素  $\gamma$  刺激後則會。示例的非專門抗原呈現細胞包括纖維母細胞、胸腺上皮細胞、甲狀腺上皮細胞、膠質細胞、胰腺  $\beta$  細胞或血管內皮細胞。
- [04 16] 「抗原處理」係指將抗原降解成一系列產物，其為該抗原之片段(例如將蛋白降解成肽)且一或多個這些片段係與 MHC 分子連接(經由鍵結)供細胞，例如抗原呈現細胞呈現給特定的 T 細胞。
- [04 17] 術語「涉及一抗原之疾病」或「涉及一表位之疾病」係指牽涉一抗原或表位之任何疾病，例如特徵為呈現一抗原或表位之疾病。涉及一抗原或一表位之疾病可為感染性疾病，或癌症疾病或簡單癌症。如上文所提，該抗原可為疾病相關抗原，例如腫瘤相關抗原、病毒抗原或細菌抗原，而該表位可衍生自此抗原。
- [04 18] 術語「感染性疾病」係指可在個體間或生物體間傳送，且係由微生物所造成之任何疾病(例如一般感冒)。感染性疾病已為本項技術所知並且係包括，例如病毒性疾

病、細菌性疾病或寄生性疾病，該等疾病分別係由病毒、細菌和寄生物所造成。就此，感染性疾病可為，例如肝炎、性傳染病(例如衣原體或淋病)、結核病、HIV/後天免疫缺乏症候群(AIDS)、白喉、B型肝炎、C型肝炎、霍亂、嚴重急性呼吸道症候群(SARS)、禽流感和流感。

[04 術語「癌症疾病」係指或描述個體之生理狀況，典型地特徵為細胞生長失調。癌症  
19] 的實例包括(但不限於)癌、淋巴瘤、纖維母細胞瘤、肉瘤和白血病。更特言之，此等癌症之實例包括骨癌、血癌、肺癌、肝癌、胰臟癌、皮膚癌、頭頸癌、皮膚或眼內黑素瘤、尿道癌、卵巢癌、直腸癌、肛門部位癌症、胃癌、大腸癌、乳癌、前列腺癌、尿道癌、性器官和生殖器官癌症、何杰金氏症(Hodgkin's Disease)、食道癌、小腸癌、內分泌系統癌症、甲狀腺癌、副甲狀腺癌、腎上腺癌、軟組織癌、膀胱癌、腎癌、腎細胞癌、腎盂癌、中樞神經系統(CNS)腫瘤、神經外胚層腫瘤、脊椎腫瘤、神經膠質瘤、腦膜瘤和垂體腺瘤。術語「癌症」根據本揭示文亦包括癌症轉移。

[04 由於產生協同效應，組合的癌症治療策略可能為所欲的，其可能比單一治療法之影  
20] 響強很多。在一實施例中，此醫藥組成物係以單一治療劑來給藥。

[04 如文中所用「免疫治療劑」係關於可能涉及活化特定免疫反應及/或免疫效應子功  
21] 能之任何試劑。本揭示文考量使用一抗體作為免疫治療劑。不希望受限於理論，抗體能經由各種機制達到對抗癌症細胞之治療效應，包括細胞凋亡、阻斷訊號傳導路徑之組份或抑制腫瘤細胞之增生。在特定的實施例中，此抗體為單株抗體。單株抗體可經由抗體依賴的細胞媒介細胞毒性(ADCC)，或結合導致針對細胞毒性之補體蛋白，亦稱為補體依賴的細胞毒性(CDC)，引發細胞死亡。可與本揭示文組合使用之抗癌抗體和潛在的抗體標靶(括弧內)之非限定實例包括：阿巴伏單抗(Abagovomab)(CA-125)、阿昔單抗(Abciximab)(CD41)、阿德木單抗(Adecatumumab)(EpCAM)、阿夫土珠單抗(Afutuzumab)(CD20)、培阿賽珠單抗(Alacizumab pegol)(VEGFR2)、阿妥莫單抗噴替酸鹽(Altumomab pentetate)(CEA)、阿麥妥昔單抗(Atatuximab)(MORAb-009)、馬安那莫單抗(Anatumomab mafenatox)(TAG-72)、阿泊珠單抗(Apolizumab)(HLA-DR)、阿西莫單抗(Arcitumomab)(CEA)、阿特珠單抗(Atezolizumab)(PD-L1)、巴維昔單抗(Bavituximab)(磷脂絲胺酸)、貝妥莫單抗(Bectumomab)(CD22)、貝利木單抗(Belimumab)(BAFF)、貝伐單抗(Bevacizumab)(VEGF-A)、莫-比伐珠單抗(Bivatuzumab mertansine)(CD44 v6)、博納吐單抗(Blinatumomab)(CD 19)、貝倫妥單抗維多汀(Brentuximab vedotin)(CD30 TNFRSF8)、莫-坎妥珠單抗(Cantuzumab mertansin)(黏蛋白 CanAg)、拉-坎妥珠單抗(Cantuzumab ravtansine)(MUC1)、卡羅單抗噴地肽(Capromab pendetide)(前列腺癌細胞)、卡魯單抗(Carlumab)(CNT0888)、卡妥索單抗(Catumaxomab)(EpCAM(CD3))、西妥昔單抗(Cetuximab)(EGFR)、泊西他珠單抗(Citatumomab bogatox)(EpCAM)、西妥木單抗(Cixutumumab)(IGF-1 受體)、Claudiximab(Claudin)、Clivatuzumab tetraxetan(MUC1)、可那木單抗(Conatumumab)(TRAIL-R2)、達西珠單抗(Dacetuzumab)(CD40)、達洛珠單抗(Dalotuzumab)(類胰島素生長因子 I 受體)、地諾單抗(Denosumab)(RANKL)、地莫單抗(Detumomab)(B-淋巴瘤細胞)、多茲圖單抗(Droxitumab)(DR5)、依美昔單抗(Ecromeximab)(GD3 神經節苷脂)、依決洛單抗(Edrecolomab)(EpCAM)、依洛珠單抗(Elotuzumab)(SLAMF7)、依納伐妥珠單抗



(Enavatuzumab)(PDL192)、恩司昔單抗(Ensituximab)(NPC-1C)、依帕珠單抗(Epratuzumab)(CD22)、厄馬索單抗(Ertumaxomab)(HER2/neu, CD3)、艾達珠單抗(Etaracizumab)(整合素 $\alpha v \beta 3$ )、法勒珠單抗(Farletuzumab)(葉酸受體1)、FBTA05(CD20)、芬克拉妥珠單抗(Ficlatuzumab)(SCH 900105)、芬妥木單抗(Figitumumab)(IGF-1 受體)、弗拉伏妥單抗(Flanvotumab)(糖蛋白 75)、夫蘇木單抗(Fresolimumab)(TGF- $\beta$ )、加利昔單抗(Galiximab)(CD80)、甘尼妥單抗(Ganitumab)(IGF-I)、吉妥珠單抗-奧佐米星(Gemtuzumab ozogamicin)(CD33)、Gevokizumab(IL-1 $\beta$ )、吉瑞昔單抗(Girentuximab)(碳酸酐酶 9(CA-IX))、格萊木單抗-維多汀(Glembatumumab vedotin)(GPNMB)、替伊莫單抗(Ibritumomab tiuxetan)(CD20)、伊克蘆庫單抗(Icrucumab)(VEGFR-1)、伊戈伏單抗(Igovoma)(CA-125)、拉-英達西單抗(Indatuximab ravtansine)(SDC1)、英妥木單抗(Intetumumab)(CD51)、伊珠單抗-奧佐米星(Inotuzumab ozogamicin)(CD22)、伊匹木單抗(Ipilimumab)(CD152)、伊妥木單抗(Iratumumab)(CD30)、拉貝珠單抗(Labetuzumab)(CEA)、來沙木單抗(Lexatumumab)(TIRAIL-R2)、利韋單抗(Libivirumab)(B 型肝炎表面抗原)、林妥珠單抗(Lintuzumab)(CD33)、莫-洛伏珠單抗(Lorvotuzumab mertansine)(CD56)、魯卡木單抗(Lucatumumab)(CD40)、魯昔單抗(Lumiliximab)(CD23)、馬帕木單抗(Mapatumumab)(TRAIL-R1)、馬妥珠單抗(Matuzumab)(EGFR)、美泊利單抗(Mepolizumab)(IL-5)、米拉珠單抗(Milatuzumab)(CD74)、米妥莫單抗(Mitumomab)(GD3 神經節苷脂)、莫加珠單抗(Mogamulizumab)(CCR4)、Moxetumomab pasudotox(CD22)、他那可單抗(Nacolomab tafenatox)(C242 抗原)、他那莫單抗(Naptumomab estafenatox)(5T4)、納那妥單抗(Narnatumab)(RON)、奈昔木單抗(Necitumumab)(EGFR)、尼妥珠單抗(EGFR)、納武單抗(Nivolumab)(IgG4)、奧法木單抗(Ofatumumab)(CD20)、奧拉圖單抗(Olaratumab)(PDGF-R $\alpha$ )、奧納珠單抗(Onartuzumab)(人類散射因數受體激酶)、莫奧珠單抗(Oportuzumab monatox)(EpCAM)、奧戈伏單抗(Oregovomab)(CA-125)、歐西魯單抗(Oxelumab)(OX-40)、帕尼單抗(Panitumumab)(EGFR)、帕曲土單抗(Patritumab)(HER3)、帕尼單抗(Pemtumomab)(MUC1)、培妥珠單抗(Pertuzuma)(HER2/neu)、平妥單抗(Pintumomab)(腺癌抗原)、普托木單抗(Pritumumab)[vimentin 波形蛋白]、雷妥莫單抗(Racotumomab)(N-羥乙醯神經胺酸)、雷德圖單抗(Radretumab)(纖維連蛋白外結構域-B)、瑞非韋魯(Rafivirumab)(狂犬病病毒糖蛋白)、雷莫蘆單抗(Ramucirumab)(VEGFR2)、利妥木單抗(Rilotumumab)(HGF)、利妥昔單抗(Rituximab)(CD20)、羅妥木單抗(Robatumumab)(IGF-1 受體)、奧馬珠單抗(Samalizumab)(CD200)、西羅珠單抗(Sibrotuzumab)(FAP)、司妥昔單抗(Siltuximab)(IL-6)、Tabalumab(BAFF)、Taeatumumab tetraxetan( $\alpha$ -胎兒蛋白)、帕-他莫單抗(Taplutumomab paptox)(CD19)、替妥莫單抗(Tenatumomab)(tenascin C)、替妥木單抗(Teprotumumab)(CD221)、替西木單抗(Ticilimumab)(CTLA-4)、替加珠單抗(Tigatumumab)(TRAIL-R2)、TNX-650(IL-13)、托西莫單抗(Tositumomab)(CD20)、曲妥珠單抗(Trastuzumab)(HER2/neu)、TRBS07(GD2)、曲美木單抗(Tremelimumab)(CTLA-4)、西莫白介素(Tucotuzumab celmoleukin)(EpCAM)、Ublituximab(MS4A1)、烏瑞魯單抗(Urelumab)(4-1BB)、伏洛昔單抗

(Volociximab)(整合素  $\alpha 5 \beta 1$ )、伏妥昔單抗(Votumumab)(腫瘤抗原 CTAA16.88)、紫蘆木單抗(Zalutumumab)(EGFR)、Zanolimumab(CD4)。

[04 22] 在一實施例中，該免疫治療劑為 PD-1 軸結合拮抗劑。PD-1 軸結合拮抗劑包括，但不限於 PD-1 結合拮抗劑、PD-L1 結合拮抗劑和 PD-L2 結合拮抗劑。「PD-1」的替代名稱包括 CD279 和 SLEB2。「PD-L1」的替代名稱包括 B7-H1、B7-4、CD274 和 B7-H。「PD-L2」的替代名稱包括 B7-DC、B7-1 和 CD273。在某些實施例中，PD-1 結合拮抗劑為抑制 PD-1 與其配體結合夥伴結合之分子。在一特定的態樣中，PD-1 配體結合夥伴為 PD-L1 及/或 PD-L2。在另外的實施例中，PD-L1 結合拮抗劑為抑制 PD-L1 與其結合夥伴結合之分子。在一特定的態樣中，PD-L1 結合夥伴為 PD-1 及/或 B7-1。在另外的實施例中，PD-L2 結合拮抗劑為抑制 PD-L2 與其結合夥伴結合之分子。在一特定的態樣中，PD-L2 結合夥伴為 PD-1。PD-1 結合拮抗劑可為一抗體、其抗原結合片段、免疫黏附素、融合蛋白或寡肽。在某些實施例中，PD-1 結合拮抗劑為一抗-PD-1 抗體(例如，人類抗體、人源化抗體或嵌合抗體)。抗-PD-1 抗體之實例包括，不限於，MDX-1106(納武單抗，OPDIVO)、Merck 3475(MK-3475，帕博利珠單抗(Pembrolizumab)，KEYTRUDA)、MEDI-0680(AMP-514)、PDR001、REGN2810、BGB-108 和 BGB-A317。

[04 23] 在一實施例中，PD-1 結合拮抗劑為免疫黏附素，包括與恆定區融合之 PD-L1 或 PD-L2 的胞外或 PD-1 結合部分。在一實施例中，PD-1 結合拮抗劑為 AMP-224(亦稱為 B7-DCIg，為一 PD-L2-Fc)，其為 WO2010/027827 和 WO2011/066342 中所述之融合可溶性受體。

[04 24] 在一實施例中，PD-1 結合拮抗劑為一抗-PD-L1 抗體，其係包括，不限於，YW243.55.S70、MPDL3280A(阿特珠單抗)、MEDI4736(度伐魯單抗(Durvalumab))、MDX-1105 和 MSB0010718C(阿維魯單抗(Avelumab))。在一實施例中，該免疫治療劑為一 PD-1 結合拮抗劑。在另外的實施例中，該 PD-1 結合拮抗劑為一抗-PD-L1 抗體。在一示例的實施例中，該抗-PD-L1 抗體為阿特珠單抗。

[04 25] 文中所參照的文件和研究之引述並不希望視為承認任何前述文為相關的先前技術。所有的聲明就這些文件的內容係以申請人可取得的資訊為基準且不應視為任何承認這些文件之內容的正確性。

[04 26] 提出下列說明係讓本項技術之一般技術者能製作和使用各種實施例。特定裝置、技術和應用之說明僅提供作為實例。文中所述的實例之各種修正對於本項技術之一般技術者為顯而易見的，且在不悖離各種實施例的精神和範圍下，文中所定義的通則可適用其他實例和應用。因此，各種實施例不希望受限於文中所述和所顯示的實例，而是符合與申請專利範圍一致的範圍。

[04 用於下立所述的實驗中之顯著材料

27]

材料	公司. 品項編號
R-DOTMA	Merck & Cie. 5000249.2900-10G
DOPE	CordenPharma. LP-04-069
無水乙醇	VWR chemicals. 20821.365
水	Aqua B.Braun. 0082479E
Minisart 0.45 $\mu\text{m}$	Sartorius Stedim. 16555-K
Minisart 0.8 $\mu\text{m}$	Sartorius Stedim. 17593-K
Minisart 1.2 $\mu\text{m}$	Sartorius Stedim. 17593-K
Minisart 5 $\mu\text{m}$	Sartorius Stedim. 17594-K
BD microlance 3	0.9x40mm. 301300
Injekt-F	1 mL B. Braun. 9166017V
5M NaCl溶液	Ambion. AM9760G
Luc-RNA	編碼螢光酶之RNA；由Biontech RNA Pharmaceuticals公司所生產

有：

[04 分別以 2：1 之脂質莫耳比於乙醇中製備不同濃度的 DOTMA/DOPE 脂質混合物。如下  
28] 製備該溶液：

[04  
29] - 秤取 DOPE 脂質

[04  
30] - 計算 DOTMA 的量使莫耳%保持在 2：1 DOTMA/DOPE

[04  
31] - 秤取 DOTMA 脂質

[04  
32] - 計算需要溶解該脂質之無水乙醇之量

[04  
33] - 秤取無水乙醇

[04  
34] - 在 37°C 水浴的幫助下將脂質溶於酒精。

[04 藉由製備 300mM DOPE 或 330mM DOPE/DOTMA(66：33)之乙醇中溶液評估 DOPE 和  
35] DOPE/DOTMA 在乙醇中的溶解度。藉由將脂質於 37°C 溫育 20 分鐘溶解脂質。將 DOPE  
溶液以 17000G 離心 1h 並藉由 HPLC 測量上清液中 DOPE 濃度。將 DOTMA/DOPE 經由  
0.22  $\mu\text{m}$  PES 注射器過濾器過濾並以 HPLC 測量濾液中的脂質濃度。

[04 藉由下列本實例中所述的基本步驟可同樣製備另外的脂質混合物，但是係使用其他  
36] 的脂質作為起始物及/或計算其他的莫耳比。

- [04 37] 如下藉由乙醇注射製備微脂體：在配置有 0.9 x 40mm 針頭之 1mL 注射器的幫助下將 0.2mL DOTM/DOPE 或(其他脂質溶液)乙醇中溶液注射至以 120rpm 攪拌下的 9.8mL 水中。將微脂體膠體攪拌 30 分鐘。經由 0.45 或 1.2 或 5  $\mu$ m CA 注射器過濾器將微脂體過濾或不過濾。將微脂體膠體儲存於 4-8°C。以 50mM 中間步驟製備 66:33% 莫耳比，從 100 至 400mM 之不同總脂質濃度的 DOTMA/DOPE 脂質溶液。
- [04 38] 如下製備 RNA 脂質體複合物調配物：首先將 RNA 溶液(例如 luc-RNA 溶液)與 NaCl 溶液混合用以預縮合 luc-RNA。之後，將微脂體膠體和 luc-RNA-NaCl 溶液混合，形成 RNA 脂質體複合物。將 RNA 脂質體複合物調配物於室溫培育 10 分鐘並儲存於 4-8°C。以 0.65 之 N/P 比率製備不同的 RNA 脂質體複合物調配物。在這些不同的 RNA 脂質體複合物調配物中 RNA 濃度為 0.1mg/mL 而 NaCl 濃度為 50mM。使用不同的微脂體前驅物(不同大小)製備 RNA 脂質體複合物。
- [04 39] 以已知的動態光散射(DLS)方法使用 Nicomp 儀器(PSS, Santa Barbara, USA)，測量微脂體大小和 RNA 脂質體複合物大小。將微脂體樣本以水稀釋至 1mM 之總脂質濃度。將 RNA 脂質體複合物樣本以 1 比 5 用 0.9%NaCl 溶液稀釋。以 5x50mm 培養試管(Kimble, USA)測量樣本。
- [04 40] 使用 Accusizer A7000 儀器(PSS, Santa Barbara, USA)進行大小範圍介於 0.5-5  $\mu$ m 之不同微脂體和 RNA 脂質體複合物調配物之粒子計數/測量。進行 3 次體積 5mL(2.5  $\mu$ L 樣本/20mL 無粒子水)的測量。得到的結果代表三次測量之粒子數的平均值。
- [04 41] 藉由小角度 X 光散射(SAXS)測量以不同微脂體前驅物所製備的不同 RNA 脂質體複合物調配物的內部結構參數。SAXS 為一種當 X-光通過物質時於小角度記錄其散射，藉由分析彈性散射行為可定量樣本中奈米級密度差異之技術。計算每個檢測的 RNA-調配物之關聯長度和 d-間距參數。RNA 脂質體複合物調配物係以 0.65N/P 比率，0.1mg/mL RNA 和 112mM NaCl 所製備。
- [04 42] 藉由凝膠電泳測量不同 RNA 脂質體複合物樣本中游離的 RNA 之量。使用含有次氯酸鈉之 1%瓊脂糖凝膠進行此項測量。將 RNA 脂質體複合物樣本用 DNA 追蹤染劑(DNA loading dye)以 1:6 稀釋。將 12  $\mu$ L 稀釋過的 RNA 脂質體複合物樣本小心地載入瓊脂糖凝膠中。以 80V 及 40min 操作時間進行電泳。
- [04 43] 以 HPLC(Agilent technologies, Santa Clara, USA)使用 Sunfire C18 2.5  $\mu$ m 4.6 x 75mm 管柱(Waters, Massachusetts, USA)和 205nm 波長測量不同微脂體調配物中脂質濃度。移動相 A 為 70%甲醇/30%異丙醇/0.1%TFA 之混合物，移動相 B 為 55%甲醇/15%異丙醇/30%水/0.1%TFA 之混合物。微脂體樣本係以水稀釋或未稀釋為 3mM 總脂質濃度。
- [04 44] 以不同微脂體前驅物和 luc-RNA 製備 RNA 脂質體複合物調配物。以 0.9%NaCl 溶液將 RNA 脂質體複合物稀釋成 0.01mg/mL RNA 供進行細胞培養實驗。於植入培養基或全血內之人類樹突細胞中評估不同 RNA 脂質體複合物調配物的 RNA 轉染效率。
- [04 45] 於 BALB/c 小鼠中評估不同 RNA 脂質體複合物調配物之轉染效率。以眼球後注射 20  $\mu$ g 經調配的 RNA 脂質體複合物及於 6 小時後測量樹突細胞中(脾臟標靶)螢光酶表現。RNA 脂質體複合物係以 luc-RNA 和不同微脂體前驅物，由原料膠體所得到的小或大的微脂體以及 0.45  $\mu$ m 過濾後之小或大的微脂體，0.65 的 N/P 比率和 112mM NaCl 所製備。

[04 檢測是否可製備較高濃度之含 DOPE 的溶液(過飽和狀況)並用於乙醇注射供製造微  
46] 脂體(下一章節)。於此溶解度檢測系列中所得到的結果係如表 1 和 2 中所

乙醇中之DOPE溶解度

供應商	編號	mM
Corden	PharmaF0624	56
Corden Pharma	W0650	59
NOF	14099612	63
Merck	MK2885-C	59

示：  
表1：由不同供應商所得到的乙醇中之DOPE脂質溶解度

[04 包括220 mM DOTMA之乙醇中DOPE溶解度  
47]

供應商	編號	過濾後之mM
Corden Pharma	F0624	93
Corden Pharma	W0650	106
NOF	14099612	103
Merck	MK2885-C	94

表2：於無水乙醇中所製備含有66：33之%莫耳比之DOTMA/DOPE脂質混合物中DOPE脂質溶解度增加

[04 根據這些結果，購自不同供應商的 DOPE 在乙醇中具有約 50 至 60mM(室溫)之平衡溶  
48] 解度。然而，若製備含有陽離子脂質 DOTMA 共溶液，則平衡溶解度顯著增加，例如  
若使用 66：33 莫耳比的 DOTMA/DOPE 共溶液，增加至約 90 至 100mM。

[04 藉由乙醇注射使用如實例 3 中所述之方法製造微脂體。在乙醇注射後無進行過濾程  
49] 序。固定所有其他參數，但改變乙醇中脂質的濃度。如實例 5 和 6 中所述以動態光  
散射(DLS)測量微脂體大小。

[04 作為實例，有關從 66：33 的%莫耳比 DOTMA/DOPE 混合物所得到的微脂體結果係如  
50] (下)表 3 和圖 1 和 2 中所示。

脂質儲存液 mM.	微脂體大小(nm)原料膠體			統計的大小	
	1	2	3	$\bar{X}$	$\sigma$
100	28	32		30	2,83
150	36	35	34	35	1
200	82	76	74	76	4,16
250	202	195	194	195	4,36
300	371	220	369	369	86,61
350	620	644	652	644	16,65
400	665	665	740	665	43,3
450	721	783	723	723	35,23
500	739	767	766	766	15,89
550	770	754	656	754	61,72

表3：微脂體大小對儲存液中不同脂質濃度之依賴性

[04 如所見，所得到的微脂體大小(Z-平均)隨著用於乙醇注射的乙醇溶液中的脂質濃度  
52] 增加。因此，乙醇中的脂質濃度可有效用於控制微脂體大小。有利地，若 DOPE 濃  
度低於和高於 DOPE 單獨在乙醇的平衡溶解度，則大小的變化最顯著。若 DOPE 濃度  
高於 50mM(150mM 總脂質濃度)，所得到的微脂體大小大幅增加，從<50nm 增加至大  
於 500nm(圖 1)。然而，同樣高於溶解度極限，微脂體大小進一步隨脂質濃度增加  
而單調增加。

[04 0.5  $\mu\text{m}$  微脂體部分係存在所有的微脂體調配物中，在以 300mM 脂質溶液所製備的微  
53] 脂體中該微脂體的分量為較高，而在以較低或較高的脂質濃度所製備的微脂體中則  
下降。再者，在以較高的脂質濃度所製備的微脂體調配物中，測量到 0.6  $\mu\text{m}$  和 0.7  
 $\mu\text{m}$  微脂體分量(圖 2)。高濃度脂質溶液之乙醇注射後，形成較大的微脂體。相較  
於以較低脂質濃度之脂質溶液所製備的微脂體調配物，所形成的微脂體總量較低。  
所得到的結果係代表 3 次測量的總粒子量之平均值。

[04 如實例 4 中所述使用不同的微脂體前驅物製造 RNA 脂質體複合物，其中係改變用於  
54] 其形成之微脂體大小，但固定所有其他的參數。以如實例 5 和 6 中所述的動態光散  
射(DLS)實驗之過程測定微脂體大小(z-平均)和多分散性指數(PDI)。有關於供微脂  
體製備之脂質濃度對 RNA 脂質體複合物大小(Z-平均)之影響(及因而對微脂體前驅  
物大小之影響)結果係如(下)表 4 和對應的圖 3 和 4 中所示。

RNA脂質體複合物大小測量										
脂質 溶液 mM	Z-平均(nm)			PDI			Z-平均統計 (nm)		PDI 統計	
	1	2	3	1	2	3	$\bar{X}$	標準 差	$\bar{X}$	標準 差
100	196	200	190	0,136	0,171	0,186	195,07	4,82	0,16	0,03
150	208	220	187	0,3	0,165	0,17	205,03	17,04	0,21	0,08
200	189	207	212	0,093	0,125	0,14	202,43	11,81	0,12	0,02
250	208	282	270	0,3	0,203	0,202	253,17	39,61	0,24	0,06
300	473	476	475	0,432	0,372	0,356	474,7	1,41	0,39	0,04
350	448	479	485	0,294	0,407	0,402	470,83	19,99	0,37	0,06
400	465	447	415	0,424	0,295	0,292	442,03	25,29	0,34	0,08
450	412	447	434	0,338	0,312	0,311	431,2	17,66	0,32	0,02
500	448	443	419	0,401	0,312	0,333	436,73	15,62	0,35	0,05
550	434	470	417	0,316	0,46	0,294	440,43	27,29	0,36	0,09

表4：存在以不同微脂體前驅物(無過濾微脂體)所製備的RNA脂質體複合物調配物中之粒子量。以較大的微脂體所製備的RNA脂質體複合物調配物中0.5  $\mu\text{m}$ 粒子數增加。微脂體係藉由乙醇注射使用不同濃度的不同脂質儲存液所製備。微脂體的大小隨儲存液中的脂質濃度增加而增加。

- [04 根據本試驗系列，由小微脂體所得到的 RNA 脂質體複合物小於由大微脂體所製得  
56] 的。以 300mM 或更高溶液製造的微脂體所製得的 RNA 脂質體複合物比該等來自以 150mM 儲存液所製得的微脂體者約大 2 倍。在所有以較大微脂體所製備的 RNA 脂質體複合物中並未發現微脂體和 RNA 脂質體複合物間的相關性(圖 3)。
- [04 得到的 RNA 脂質體複合物之量隨著用於其形成的微脂體大小增加。在以較大微脂體  
57] 所製備的調配物中測量到較高量的較大 RNA-脂質體複合物粒子，其確認了由動態光散射測量中所得到的數據(圖 4)。所得到的結果係代表 3 次測量的粒子量之平均值。
- [04 以來自不同濃度儲存液之微脂體所製得的 RNA 脂質體複合物如所述進行小角度 X-光  
58] 散射實驗。例如由 DOTMA/DOPE 2/1(mol/mol)微脂體和 RNA 以 1.3 至 2 之電荷比形成 RNA 脂質體複合物。微脂體係藉由如所述的乙醇注射從 100mM、300mM 和 400mM 之乙醇中脂質濃度所製造。
- [04 由以 4/1 之電荷比(上方)和 1.3/2 之電荷比製備的微脂體所形成之 RNA 脂質體複合  
59] 物，從小角度 X-光散射測量所得到的繞射曲線係如圖 5 中所示，其中用於形成脂質體複合物之微脂體係以 400mM、300mM 和 100mM 之乙醇中脂質儲存液所製得。
- [04 散射圖係包括在約  $1\text{nm}^{-1}$  之單布拉格峰。其為以脾臟為標靶的脂質體複合物之典型  
60] 繞射圖，其中係使用過量的(帶負電)RNA 來形成脂質體複合物。若脂質體複合物不是帶負電，則散射為完全不同。舉例而言，測量+/-4/1 電荷比之 RNA 脂質體複合

物，其中會發現較不明顯的波峰。以及一可識別的第二級波峰(雖然強度低)。事實上，脂質體複合物之 X-光散射圖的一般特徵為具有數個可能為等距離，可能具有其他間距的波峰，其係依相態而定。本處，相反地，僅測定到一個單峰。再者，依照原先用於製造微脂體的儲存液濃度，峰寬會改變。若在乙醇中的濃度較高，則峰寬較低。該布拉格峰顯示脂質體複合物為規律有序，其中由波峰位置得到重複距離 (d-間

$$d = \frac{n \cdot 2\pi}{q_{\max}(n)} \quad (1)$$

距)：

[04 本處  $q$  為動量傳遞，其中  
61]

$$q = \frac{4\pi}{\lambda} \sin \theta$$

， $n$  為級數而  $q_{\max}$  為個別布拉格波的最大位置， $\lambda$  為波長，而  $\theta$  為角度。可衍生自布拉格波的  $d$ -間距大概為 6.5nm。

[04 峰寬  $\Delta q$  隨著堆疊中重複單元的數目增加而降低。就液體晶體陣列，關聯長度可  
62]

$$\Delta q = \frac{2}{\Delta q} \quad (2)$$

為：



[04 就本處之脂質體複合物產物，散射膜式與用於微脂體製造的前述乙醇中之脂質濃度  
63] 有明確的相關性，且可衍生生物活性。當波峰位置不變時，峰寬係隨所用的乙醇中  
脂質濃度單調變化。乙醇中脂質濃度增加(其導致微脂體大小增加)對應峰寬下降及  
因此使關聯長度較高。同時，生物活性隨著關聯長度增加。因此，具有增強活性之  
所述的脂質體複合物，其係用來自使用較高濃度的脂質之乙醇儲存液所製造的微脂  
體所製，可藉由明確的結構特性來辨別。此外，又藉由其他方法，如不對稱流場分  
離(AF4)，具有增強活性之所述的脂質體複合物可與該等活性較低者區別。

[04 如所述使用不同微脂體前驅物製造 Luc-RNA 脂質體複合物，其中係改變用於其形成  
64] 之微脂體大小(藉由改變起始的脂質濃度進行其形成)，而固定所有其他的參數。之  
後，於植入培養基或全血中的人類樹突細胞內評估不同 RNA 脂質體複合物調配物之  
RNA 轉染效率。

[04 說明藉由測量螢光表現測定活體外(人類樹突細胞)轉染效率之結果，和以不同脂質  
65] 前驅物所製備的不同 RNA 脂質體複合物之對應生物活性係如圖 6 中所示。

[04 生物活性(活體外 RNA 轉染)隨著 RNA 脂質體複合物的關聯長度單調增加。較高的關  
66] 聯長度代表 RNA 脂質體複合物中更同質性的雙層脂質群族。

[04 不對稱流場分離(AF4)，現今一種用於分提和分離粒子之常見和新進技術的方法，  
67] 係用於測定 RNA 脂質體複合物之進一步的差異。根據 AF4 理論，具有類似性質和大  
小相等的粒子應同時溶離出。

[04 一些有關來自 2 種不同類型微脂體，由 150mM 乙醇儲存液或 400mM 乙醇儲存液所製  
68] 造之脂質體複合物的 AF4 測量結果，係如圖 7 中所示。

[04 總言之，不對稱流場分離係驗證來自 150mM 乙醇中脂質濃度的微脂體之脂質體複合  
69] 物，在質性上和量性上與該等來自 400mM 脂質濃度者不同。150mM 衍生的脂質體複  
合物較小，但與直覺相反地，後溶離出，因此二者間一定有質性上的差異(形狀、  
介質相互作用、電荷)。來自 150mM 乙醇溶液的 RNA 脂質體複合物後溶離出，雖然  
其粒子較小。此項顯示出使用 150mM 乙醇中脂質溶液之微脂體所製造的 RNA 脂質體  
複合物平均小於該等來自 400mM 乙醇中脂質者。即使大小相同，150mm 衍生的脂質  
體複合物與 400mm 衍生者係具有不同的物理化學性質。這些大小和物理化學性質上  
的差異係與 400mm 衍生的 RNA 脂質體複合物之較高的生物活性相關聯。

[04 就以如所述微質體、不同脂質儲存液及/或不同脂質濃度製備之不同大小的螢光酶  
70] 編碼 RNA 脂質體複合物，藉由細胞培養轉染實驗(樹突細胞)所測，螢光酶訊號及因  
而生物活性係隨脂質起始濃度單調增加，且因此係隨用於 RNA 脂質體複合物形成之  
微脂體大小單調增加。對應的結果係如圖 6、8 和 9 中所示。

[04 總言之，由較高脂質濃度製造微脂體所產生的 RNA 脂質體複合物具有明顯較高的活  
71] 體外活性。

[04 就以不同大小微脂體製備之螢光酶編碼 RNA 脂質體複合物，藉由細胞培養轉染實驗  
72] (樹突細胞)所測，以較大微脂體所製備之 RNA 脂質體複合物產生明顯較高的螢光酶  
表現和對應的生物活性。

[04 此試驗系列的非限定實例係如圖 10 和 11 所示。以來自 360mM 原料膠體之較大微脂  
73] 體所製備的 RNA 脂質體複合物，比來自 200mM 原料膠體之小的 RNA 脂質體複合物，  
導致明顯活體內表現訊號。

[04 就 RNA 脂質體複合物之自動化批式製造，一般而言已開發可應用的製程，其係如圖  
74] 12 中所示。所有的步驟係使用預先殺菌的單次使用液體路徑以便得以進行安全無菌  
的原料處理。首先，調整 RNA 濃度至微脂體濃度並加入 NaCl 供 RNA 縮合。藉此，  
將 RNA 溶液調整至 RNA 濃度以便讓同體積的 RNA 和微脂體混合。將 RNA 和微脂體溶  
液轉置於較大體積的注射器並將二支注射器安裝在一單一注射器泵浦同時驅動二個  
注射器的活塞。在 RNA 脂質體複合物形成後，加入低溫保護劑溶液並調整最終的藥  
物產品濃度。在將藥物產品填入玻璃瓶後，將藥物產品冷凍為供長期儲存的濃縮  
液。

[04 RNA 脂質體複合物之重要的品質屬性為藉由 RNA 和微脂體間的混合比率調整電荷  
75] 比。開發能有效控制混合比率供 RNA 脂質體複合物之可自動化和可擴展的工業製  
程。在一小規模的製程中



( 10 公  
升)，控制同體積之二種含有微脂體和 RNA 水溶液的混合係藉由使用單一注射器泵  
浦同時驅動二個填入 RNA 或微脂體之大體積注射器來達成。就大體積



( 10 公  
升)之相等泵唧係使用泵唧系統如加壓容器、膜泵浦、齒輪泵浦、磁浮式泵浦或蠕  
動泵浦與帶有返饋迴路之流率感測器組合，供線上控制和即時調整流率。

[04 對於自動化 RNA 脂質體複合物製造，須要確保含有 RNA 和微脂體之水溶液有效混合  
76] 之靜態混合元件。已發現，含有卷繞和嵌入式結構供促進混合之市售微流體元件，  
以及帶有相當建構之原型混合元件在製造其間會組塞。因此這些混合元件不適合用  
於自動化製造 RNA 脂質體複合物。發現具有直徑介於 1.2 至 50.0mm 之 Y-型和 T-型  
混合元件適合用於 RNA 脂質體複合物之自動化生產。

[04 方法：藉由使用不同的混合元件製造 RNA 脂質體複合物(表 1)。在脂質體複合物製  
77] 造期間，係由操作者觀察該混合元件並記載原料沉積或阻塞。

[04 結果：以市售的微流體晶片(NanoAssemblr™, Precision  
78] Nanosystems, Vancouver, Canada)，在製備 3mL 的 RNA 脂質體複合物後觀察到堵

塞。在其他的原型微流體混合元件試驗期間進行類似的觀察(表 5)。然而就所有包括相當於市售混合元件結構之(微)流體混合元件，可觀察到元件之沉積和部分阻塞，但使用 Y 型或 T 型混合元件時則未觀察到。除了具有 2.4mm 直徑之所述 Y 型混合元件，亦以較大直徑的混合元件試驗。因未發現對 Y 型混合元件直徑的限制，所述方法以至高直徑 50mm 之 Y 型混合元件被認為係適合製備 RNA 脂質體複合物。

[04  
79]

混合元件	管道( $\mu\text{m}$ )	粒子大小RNA脂質體複合物(nm)	沉積或堵塞
NanoAssemblr™	約0.2 mm	374	3 mL後堵塞
原型1	約0.3 mm	337	34 mL後堵塞
原型2	約0.3 mm	372	88 mL後堵塞
原型3	約0.4 mm	336	沉積，直到120 mL堵塞
原型4	約1.0 mm	326	沉積，直到180 mL堵塞
Y-型混合元件	2.4 mm	348	無沉積，直到200 mL堵塞

表5：微流體晶片堵塞

[04 當使用 Y-型或 T-型混合元件，需要最小流率以便達到充分混合。RNA 脂質體複合物  
80] 製備可藉由使用直徑 1.6 至 50mm 的 Y-型或 T-型混合元件混合二種含有 RNA 和微脂體的水溶液來進行。由該混合流率所產生的雷諾數不應低於約 300，以確保有效混合。流率與混合元件直徑比率不應低於約 150，以確保有效混合。實驗檢測至高約 2100 雷諾數並發現適合用於自動化製造。此數據亦支持較高的流率為可行的。其係衍生自在 2100 的雷諾數時，已在擾流模式之狀況的事實，且因此即使較高的流率亦期望類似的混合條件。

[04 方法：藉由使用單一注射器泵浦由吸汲 RNA 溶液和微脂體溶液製備 RNA 脂質體複合  
81] 物。以包括 2.4 和 3.2mm 內徑的代表性 Y 型混合元件進行 RNA 脂質體複合物形成。以光子相關光譜(PCS)測量來分析 RNA 脂質體複合物之粒子大小和多分散性。使用公式計算理論上由探討的流率和混合元件直徑之組合所產生的雷諾數(圖 13)。

[04 藉由將流率( $\text{cm}^3/\text{min}$ )除以混合元件直徑(cm)，計算流率與混合元件直徑比率。此因  
82] 數係作為無因次數。

[04 結果：當以流率和混合元件組合產生低於約 300 之理論計算雷諾數來製造 RNA 脂質  
83] 體複合物時，形成粒子大小和多分散性增加的 RNA 脂質體複合物(圖 13 和表 6)。為了確保可重複形成帶有所欲粒子特性之 RNA 脂質體複合物，理論上雷諾數最小應為約 300(圖 13 和 14，以及表 6)而流率與混合元件直徑比率最小應為約 150。發現在廣泛範圍流率下(60 至 240mL/min)，2.4mm 混合元件能充份及可重複混合 RNA 和微脂體。在這些研究期間，並未發現有上限，雷諾數或流率與混合元件直徑比率預期並無上限。

[04  
84]

混合元件之直徑 (mm)	流率(mL/min)	計算的雷諾數 <sup>a</sup>	流率與混合元件 直徑比率 <sup>b</sup>
3.2	20	132	63
3.2	40	265	125
3.2	80	530	250
2.4	60	531	250
2.4	80	707	333
2.4	220	1945	917
2.4	240	2122	1000

表6：計算的雷諾數和流率與混合元件直徑之比率

[04  
85] a 用來計算雷諾數的水之黏度(0.001Pas)和密度(1000kg/m<sup>3</sup>)

[04  
86] b 藉由將流率(cm<sup>3</sup>/min)除以混合元件直徑(cm)，計算此因數。此因數係作為無因次數。

[04  
87] 以具有代表性直徑(2.4mm)之Y型混合元件製備RNA脂質體複合物。為了鑑定在目前設定中可製備的RNA脂質體複合物之濃度範圍，RNA濃度係系統性於0.05mg/mL至0.5mg/mL間變化。為了調查所形成的脂質體複合物之安定性，將最終的調配物調整至0.05mg/mL RNA，22%蔗糖和20mM NaCl並將調配物冷凍三次。

[04  
88] 在RNA脂質體複合物形成期間，RNA濃度介於0.1至0.5mg/mL之RNA脂質體複合物形成產生相當的粒子特性(圖15)。在三次冷凍後，此等粒子的粒子特性亦可保留，其代表示一有關RNA濃度變化之非常堅實的製造方法(圖16)。因為並無線索示意在RNA脂質體複合物製備期間對RNA濃度的限制，因此所述的設定在至高5mg/mL的RNA濃度時被認為係適合RNA脂質體複合物製備。

[04  
89] 所述的自動化製造RNA脂質體複合物之方法得以重複製備具有不同電荷比的穩定RNA脂質體複合物。

[04  
90] **方法：**為了證明有關電荷比之半自動化製備RNA脂質體複合物的堅實性，此參數係系統性從1.0:2.0至2.1:2.0及從2.0:1.0至5.0:1:0變化。以光子相關光譜(PCS)測量來分析RNA脂質體複合物之粒子大小和多分散性。

[04  
91] **結果：**發現在1.0:2.0至2.1:2.0的電荷比間，電荷比改變對RNA脂質體複合物之粒子大小和多分散性並無影響(圖17)。因此，範圍介於1.0:2.0至2.1:2.0間被認為產生同等質性之RNA脂質體複合物製備物。另外，在介於3.0:1.0至5.0:1.0電荷比間，形成具有定義大小和多分散性之安定粒子(圖18)。

[04  
92] 對於包括高生物活性之RNA脂質體複合物的自動化製造，需要在RNA脂質體複合物形成期間控制離子條件。為了確保生物活性，RNA脂質體複合物形成必須要在45至300mM NaCl的存在下進行。其他離子化合物，例如EDTA、HEPES等，有助於離子強度並可降低所需的最小NaCl濃度。

- [04 方法：在 RNA 脂質體複合物形成期間以不同濃度的 NaCl 自動化製備 RNA 脂質體複  
93] 合物。以光子相關光譜(PCS)測量來分析 RNA 脂質體複合物之粒子大小和分散  
性。另外，藉由測量活體外螢光酶訊號評估脂質體複合物之生物可利用性。
- [04 結果：粒子特性應可藉由調整離子強度來控制。在製造期間增加鹽濃度引發些微增  
94] 加粒子大小(圖 19)。已發現鹽濃度對於生物可利用具有影響。在製造期間增加的鹽  
濃度引發粒子大小增加(圖 20)。因此，在 RNA 脂質體複合物形成期間 NaCl 濃度不  
應低於 45mM NaCl。
- [04 在 pH 5.5 至 6.7 之 pH 範圍用於安定脂質體複合物中 RNA 之緩衝系統如 HEPES、乙  
95] 酸/乙酸钠和磷酸鈉可在有或無低溫保護劑的存在下用於安定 RNA 脂質體複合物中  
的 RNA。發現碳酸鈉系統並未產生相當的安定效用。
- [04 方法：用於研究最佳 pH 範圍和檢測涵蓋不同 pH-範圍之不同緩衝劑的安定性(HEPES  
96] pH 6.8-8.2，乙酸/乙酸钠 pH 3.7-5.6，磷酸鈉 pH 5.8-8.0 及碳酸鈉 pH 6.2-  
8.6)。起初將 RNA 脂質體複合物在無低溫保護劑存在下於壓力條件下(40°C)溫育。  
藉由毛細電泳於 21 天期間分析 RNA 完整性。為了研究在示例的低溫保護劑存在下  
之最佳 pH 範圍，係將 RNA 脂質體複合物在 HEPES 和蔗糖的存在下於 40°C 溫育並於  
21 天期間分析 RNA 完整性。
- [04 結果：僅管就緩衝系統 HEPES、乙酸/乙酸钠和磷酸鈉得到相當的結果，但碳酸鹽系  
97] 統並未產生相當的 RNA 安定作用(圖 21)。RNA 完整性係依賴調配物的 pH 值而定。  
最佳的 pH 範圍經鑑定係在介於 pH 5.5 至 7.4 之間。在示例的低溫保護劑蔗糖之存  
在下，pH 5.5 至 8.0 的 pH 範圍經鑑定產生最佳的 RNA 安定作用(圖 22)。
- [04 二價的金屬離子可能從 RNA 合成過程、調配物賦形劑或玻璃容器中產生並可能影響  
98] RNA 安定性。EDTA 鈉鹽與鹼土金屬和重金屬離子形成安定的水溶性複合物。EDTA 二  
鈉鹽貢獻了存在 RNA 脂質體複合物形成期間離子之濃度且藉此降低製備生物活性  
RNA 脂質體複合物所需的 NaCl 濃度。以所述的製程在 EDTA(0 至 20mM)的存在下形  
成 RNA 脂質體複合物為可能的。方法：在遞增濃度 EDTA 之存在下(至高 18mM)形成  
RNA 脂質體複合物及在稀釋後於減低的 EDTA 含量(0.1mM 至 5.4mM)下於 40°C 溫育。  
在 21 天期間分析 RNA 完整性作為主要物理化學參數。
- [04 結果：發現在高濃度 EDTA 之存在下(至高 18mM)形成 RNA 脂質體複合物與在較低濃  
99] 度存在下製備造成相當的粒子特性。發現在儲存期間含有介於 0.01%(w:v)(0.1mM)  
至 0.2%(w:v)(5.4mM)EDTA 之不同組間並無顯著差異(圖 23)。因 EDTA 鈉鹽貢獻了  
存在 RNA 脂質體複合物形成期間之離子強度並可作為可能降低 RNA 完整性之二價金  
屬離子的清除劑，在 RNA 脂質體複合物形成期間存在的 EDTA 濃度至高 20mM 被認為  
是有利的。
- [05 在 RNA 脂質體複合物製造、儲存和施用於病患期間需要調整離子條件(圖 24)。在  
00] RNA 脂質體複合物形成期間 NaCl 的濃度可為 45 至 300mM；在 RNA 脂質體複合物以  
冷凍狀態長期儲存期間為 10 至 50mM；而在解凍並以食鹽水稀釋後為 80 至 150mM。



70mM，發現個別的低溫保護劑含量不應過低以確保多次冷凍後粒子性質的安定性。可使用濃度介於 12.5 至 35.0%(w : v)間的單和雙分子糖如葡萄糖、蔗糖、甘露糖、海藻糖、山梨醇、三醇類如甘油及其混合物作為低溫保護劑。相較於後面的化合物，山梨醇的安定效用較低，而精胺酸無法在冷凍期間有效安定 RNA 脂質體複合物。



[05  
02]

	低溫保護劑(% w : v)			
NaCl (mM)	5	10	15	20
0	X	X	X	X
20	X	X	X	X
40	X	X	X	X
60	X	X	X	X

表7：在單次冷凍步驟後評估NaCl濃度和低溫保護劑含量之組合

[05  
03]

	低溫保護劑(% w : v)							
NaCl (mM)	10.0	12.5	15.0	17.5	20.0	22.5	25.0	27.5
50	X	X	X	X	X	X	X	X
70	X	X	X	X	X	X	X	X
90	X	X	X	X	X	X	X	X

表8:在1、2、3、5和10個冷凍步驟後評估NaCl濃度和低溫保護劑含量之組合

[05  
04] **方法：**評估單糖(葡萄糖和山梨醇)，雙糖(蔗糖和海藻糖)，胺基酸(精胺酸、脯胺酸)，三醇類(甘油)以及低溫保護劑系統，含有不同糖類混合物(山梨醇和蔗糖)之低溫保護劑系統的不同化合物代表以便鑑別適合的低溫保護劑(圖 25 和 26)。因此，在遞增濃度的這些化合物之存在下冷凍 RNA 脂質體複合物。為了鑑別在特定 NaCl 濃度之下低溫保護劑的最小含量，係將 RNA 脂質體複合物在遞增量的蔗糖或海藻糖作為代表低溫保護劑之存在下冷凍(表 7)。將樣本起初冷凍一段單一時間以便測定所欲詳細評估的低溫保護劑之濃度範圍。在第三個實驗中，藉由在低溫保護劑海藻糖的存在下將 RNA 脂質體複合物冷凍至高 10 次，挑戰粒子大小的安定效用(表 8)。

[05  
05] **結果：**儘管精胺酸明顯地使 RNA 脂質體複合物不穩定，但其他低溫保護劑一般而言可在冷凍期間適用於安定 RNA 脂質體複合物(圖 25 和 26)。甘油、甘露醇和蔗糖(1:1, w:w)、脯胺酸和山梨醇可用作 RNA 脂質體複合物之低溫保護劑。除了精胺酸之外，所有另外檢測的安定劑顯示為適合的，其表示廣範圍的胺基酸、糖類和此等化合物之混合物適用於在冷凍期間安定 RNA 脂質體複合物。當相較於其後的化合物時，山梨醇的安定效用較低。在各濃度之 NaCl 下詳細評估所需的低溫保護劑量(表 8)，在單次冷凍步驟後發現 NaCl 濃度和所需的低溫保護劑濃度間的直接相關性(圖 27 和 28)。儘管就 0 至 60mM 的 NaCl 於 20%(w:v)蔗糖或海藻糖二水合物之單一冷凍後，發現可接受的維持粒子大小，但就較低百分比的低溫保護劑，發現不充分的安定作用(例如就 60mM NaCl 為



40mM NaCl 為

15% ; 就



20mM NaCl 為

10% ; 就



5%)。在研究的範圍內，發現蔗糖和海藻糖之間並無差異。當在表 9.3.2 中所示的 NaCl 和海藻糖組合之存在下，於 1、2、3、5 和 10 個冷凍步驟後分析 RNA 脂質體複合物，得到下列結果。僅管在 50mM NaCl 時，



12.5%海

藻糖係足以安定 RNA 脂質體複合物粒子性質，即使在 10 次冷凍之後(圖 29)，在 70mM 的 NaCl 時，需要



最小安定作用且需要

12.5%供



確實維持 粒子大小(圖 30)。在 90mM NaCl 時，需要

22.5%供



15.0%海藻糖供最小安定作用，但即使在 27.5%的最高研究濃度時仍無法達到確實維持粒子大小(圖 31)。

[05] 就特定溫度之長期儲存，應使用表 9 中所列的 NaCl 和低溫保護劑之組合。  
[06]



[05] **方法：**就研究於-15 至-30°C 在特定的 NaCl 濃度下用於長期儲存之最小低溫保護劑  
[07] 含量，係將 RNA 脂質體複合物在 NaCl 和蔗糖或海藻糖之組合的存在下冷凍。將樣  
本於-30°C 下冷凍及然後轉置於個別的溫度進行長期儲存(-15 或-30°C)。在定義的  
儲存時間後，分析樣本及藉由使用 PCS 測量粒子大小分析膠體安定性之維持。

[05] **結果：**儘管在至高 70mM NaCl 存在下的冷凍期間，可保留 RNA 脂質體複合物之粒子  
[08] 特性，但在這些實驗中可觀察到造成膠體安定性之不穩定性的另外效應。又就例如  
60mM NaCl 和 20%蔗糖之組合，冷凍後於-15°C 的儲存溫度一段時間，這些調配物的  
粒子大小隨時間顯著增加，確認了可接受的粒子特質之安定性(圖 32 和 33)。在-30  
°C 儲存後此效應降低(圖 34 和 35)。

[05] 在特定 NaCl 含量下 RNA 脂質體複合物之安定性係依照低溫保護劑的量而定。安定  
[09] 所需之低溫保護劑的量隨著儲存溶液內的鹽含量而增加。此效應係依用作低溫保護  
劑之糖類型而定。用於-15 或-30°C 冷凍狀態下長期儲存之 RNA 脂質體複合物組合物  
應含有表 9 中所列的低溫保護劑含量。

[05]  
[10]

NaCl(mM)	低溫保護劑(% w : v)	
	儲存在-15°C	儲存在-30 °C
0	≥ 5	≥ 5
20	≥ 15	≥ 10
40	≥ 20	≥ 15
60	安定性不足	≥ 20

表9:用於-15或-30°C儲存之最大可接受NaCl濃度與低溫保護劑(蔗糖或海藻糖)含量的組合

[05] 以 10 至 40mM NaCl，於 22%(w : v)單或雙分子糖類的存在下，在 9 個月的時間內安  
[11] 定作用為可能的。這些調配物可於-15 至-40°C 冷凍並可在各溫度持續長期儲存。在  
12.6 至 16.8%(w : v)葡聚糖的存在下，10 至 30mM NaCl 為可行的。

[05] **方法：**就研究用於-20°C 長期儲存之代表性低溫保護劑如蔗糖、海藻糖、葡萄糖和  
[12] 包括葡聚糖的混合物之所需最小含量，係將 RNA 脂質體複合物以固定的低溫保護劑  
含量與各種 NaCl 濃度組合冷凍。就單體或二聚體分子之低溫保護劑如葡萄糖、蔗  
糖和海藻糖，係調整 22%(w : v)的濃度。將這些調配物冷凍及儲存於-15 至-40°C，  
並於定義的儲存時間後使用 PCS 測量粒子大小評估長期安定性。

[05] 就含有聚合物葡聚糖之混合物的調配物，係調整表 9.5.1 中的組成物。將樣本冷凍  
[13] 並儲存於-20°C。於定義的儲存時間後，分析樣本及藉由測量粒子大小分析膠體安  
定的維持

[05] **結果：**就所有研究的單體或二聚體分子低溫保護劑，發現不應超過最大 NaCl 濃度  
[14] 以確保 RNA 脂質體複合物在冷凍狀態的長期安定性。僅管 60 和 80mM 之 NaCl 造成  
脂質體複合物快速去安定化，當 NaCl 濃度



40mM 當

於-20°C儲存時，膠體性質可維持至少 9 個月(表 10 和圖 36 至 38)。

[05 就蔗糖、海藻糖和葡萄糖，發現在安定效用上並無差異。就包括 20mM NaCl 之調配  
15] 物，當樣本冷凍並儲存於-15 至-40°C 時，發現在安定效用上並無差異(圖 39)。

[05 當以較低的低溫保護劑含量(12.6 至 16.8%(w:v))研究含有葡聚糖的調配物，相較  
16] 於單或雙分子糖類，安定性的效用相當或更佳(圖 40)。

[05  
17]

調配物	NaCl濃度 (mM)	聚葡糖40 (% w : v)	共安定劑	共安定劑含量 (% w : v)
調配物1	90	10.0	聚葡糖1	4.4
調配物2	90	10.0	海藻糖	2.6
調配物3	70	10.0	聚葡糖1	6.3

調配物4	70	10.0	海藻糖	3.1
調配物5	50	8.0	聚葡糖1	8.8
調配物6	50	8.0	海藻糖	4.7
調配物7	40	0	聚葡糖1	12.9

表10：含有葡聚糖之調配物1至7的組成(參見圖40)

[05 為了測定最佳的有效低溫/凍乾保護劑濃度，係進行冷凍解凍研究。將 RNA 脂質體  
18] 複合物調配物於 5mM HEPES、80mM NaCl、2.6mM EDTA 添加 10%、15%、20%、25%和  
30%海藻糖中冷凍解凍。在儲存於-20°C 的前後測定粒子大小。在缺乏海藻糖之冷凍  
調配物中觀察粒子的聚集但並未測定其粒子大小。根據圖 41，在較低的凍乾/低溫  
保護劑濃度時，含有低溫/凍乾保護劑之冷凍調配物顯示濃度依賴的低溫保護作  
用。在 22%w/v 海藻糖，僅觀察到最低的粒子大小增加，具有 1.04 之 Sf/Si(Sf=最  
終大小，Si=最初的大小)，當低於 1.3 仍被視為可接受的。在較低海藻糖濃度時，  
Sf/Si 比率較高。從冷凍-解凍研究得到的 Sf/Si 比率，與從冷凍乾燥和重建後之相  
同調配物所得到的 Sf/Si 比率相關聯。

[05 將以 5mM HEPES、2.6mM EDTA、0mM、10mM、20mM、30mM、40mM、50mM、60mM、80mM  
19] NaCl 和 5%、10%、15%及 22%海藻糖所製備的 RNA 脂質體複合物調配物冷凍乾燥。所  
有冷凍乾燥樣本展現良好的餅塊外觀。將樣本以 0.9%NaCl 溶液，以原體積重建。  
在以 0.9%NaCl 溶液或 WFI 重建後，所有的冷凍乾燥 RNA 脂質體複合物調配物即刻  
溶解。在以 0.9%NaCl 溶液或水重建後，測定以 22%海藻糖所製備的冷凍乾燥 RNA 脂  
質體複合物調配物中粒子大的變化。

[05 根據圖 42，在冷凍乾燥和重建後，所有含有海藻糖之冷凍乾燥 RNA 脂質體複合物的  
20] 粒子大小仍為穩定的。相較於以水重建的冷凍乾燥樣本，當以 0.9%NaCl 重建冷凍  
乾燥樣本時，觀察到 RNA 脂質體複合物的大小些微下降。觀察到 NaCl 與海藻糖比  
率和粒子安定性之間的相關性。以較低的海藻糖濃度和較高的 NaCl 濃度所製備之  
調配物中，RNA 脂質體複合物粒子的大小增加。

[05 進行以 22%海藻糖、不同 NaCl 濃度所製備的冷凍乾燥螢光酶-編碼 RNA 脂質體複合  
21] 物調配物之活體外轉染實驗。以 0.9%NaCl 溶液重建冷凍乾燥樣本。

[05 根據圖 43，以 22%海藻糖和不同 NaCl 濃度所製備的冷凍乾燥 RNA 脂質體複合物調  
22] 配物在樹突細胞顯示類似的 luc-RNA 轉染程度。發現存在 RNA 脂質體複合物調配物  
中的 NaCl 濃度和活體外 RNA 轉染之間無關聯性。相較於新鮮的 RNA 脂質體複合物  
對照組，冷凍乾燥樣本顯示類似或甚至更佳的 luc-RNA 轉染。

[05 於 4°C、25°C 和 40°C (1 個月和 6 個月) 進行含有 10% 海藻糖、22% 海藻糖和 0mM、  
23] 20mM、40mM、60mM 及 80mM NaCl 之冷凍乾燥 RNA 脂質體複合物調配物的安定性研究。以 0.9%NaCl 溶液以原來體積重建後，將樣本就粒子大小和 RNA 完整性進行定性(%全長 RNA)。

[05 根據圖 44 和 45，不同 RNA 脂質體複合物的大小隨著時間並未顯著改變，與調配物  
24] 或儲存溫度無關。有利地，較低量的低溫保護劑(例如 10%)足以維持冷凍乾燥調配物之粒子安定性，然而就冷凍調配物的情況係需要較高的量(例如 22%)。在 4°C 儲存 6 個月後冷凍乾燥樣本中 RNA 完整性(%全長 RNA)係介於 94%至 100%之間，而於 25°C 儲存之 RNA(lip)調配物係介於 85%至 94%之間。然而，鑑定出海藻糖與 NaCl 濃度比率或儲存時間並無關聯。

### 【圖式簡單說明】

[02 圖 1 係顯示脂質儲存液濃度和微脂體大小之間的相關性。微脂體係藉由將乙醇注射  
22] 入水中(乙醇注射後無進行過濾程序)來製備。微脂體的大小隨乙醇中脂質的濃度增加。本實例：具有 66:33 之%莫耳比的脂質混合物 DOTMA/DOPE。

[02 圖 2 係顯示存在以不同濃度之不同脂質溶液所製備的 DOTMA/DOPE 微脂體調配物中  
23] 的粒子量。

[02 圖 3 係顯示微脂體前驅物大小(使用未過濾微脂體膠體)對 RNA-脂質體複合物大小之  
24] 影響。當使用小的微脂體時則形成小的 RNA-脂質體複合物。在所有以較大微脂體製備的 RNA-脂質體複合物中並未發現微脂體大小和 RNA-脂質體複合物大小之間的明確相關性。

[02 圖 4 係顯存在以不同微脂體前驅物(未過濾微脂體)所製備的 RNA-脂質體複合物調配  
25] 物中之粒子量。在以較大微脂體所製備的 RNA-脂質體複合物調配中 0.5  $\mu$ m 粒子的量增加。微脂體係使用不同濃度之不同脂質儲存液藉由乙醇注射所製備。

[02 圖 5 係顯示由 4/1(上方)之電荷比和 1.3/2 之電荷比製備的微脂體所形成的 RNA-脂  
26] 質體複合物之 SAXS 測量所得到的繞射曲線，其中用於形成脂質體複合物之微脂體係以 400mM、300mM 和 100mM 之乙醇中脂質儲存液所製得。

[02 圖 6 係顯示以不同的微脂體前驅物所製備的不同 RNA-脂質體複合物之活體外(人類  
27] 樹突細胞)關聯長度和轉染效率。生物活性(活體外)隨 RNA-脂質體複合物之關聯長度單調遞增。微脂體係藉由乙醇注射及以不同濃度脂質所製備的不同脂質儲存液所製備。

[02 圖 7 係顯示由 150mM 的乙醇中儲存液，或 400mM 的乙醇中儲存液所製造的二種不同  
28] 類型微脂體之脂質體複合物的 AF4 測量。

[02 圖 8 係顯示樹突細胞中不同 RNA-脂質體複合物的活體外轉染效率。螢光酶訊號隨著  
29] 用於形成 RNA-脂質體複合物之微脂體大小單調遞增。

[02 圖 9 係顯示樹突細胞中不同 RNA-脂質體複合物的活體外轉染效率。螢光酶訊號隨著  
30] 微脂體大小單調遞增。

[02 圖 10 係顯示施用 6h 後，RNA-脂質體複合物調配物的活體內轉染效率。螢光酶訊號  
31] 隨著用於形成 RNA-脂質體複合物之微脂體大小單調遞增。RNA-脂質體複合物係以較小的微脂體所製備(未過濾微脂體)。以較大的微脂體所製備的 RNA-脂質體複合物產生較高的螢光酶表現。

[02 圖 11 係顯示施用 6h 後，RNA-脂質體複合物調配物的活體內影像。RNA-脂質體複合  
32] 物係以小的和大的微脂體所製備。A)從原料膠體以小微脂體所製備的 RNA-脂質體複  
合物。B)從原料膠體以較大微脂體所製備的 RNA-脂質體複合物。C)以小的過濾微脂  
體所製備的 RNA-脂質體複合物。D)以大的過濾微脂體所製備的 RNA-脂質體複合  
物。以較大的微脂體所製備的 RNA-脂質體複合物得到較高的生物發光訊號。

[02 圖 12 係顯示用於 RNA 脂質體複合物之自動化批式製造的通用製程。  
33]

[02 圖 13 係顯示使用具有 3.2mm 內徑之 Y-型混合元件以不同流率所製備的 RNA 脂質體  
34] 複合物之 Z-平均和多分散性。

[02 圖 14：係顯示使用具有 2.4mm 內徑之 Y-型混合元件以不同流率所製備的 RNA 脂質  
35] 體複合物之 Z-平均和多分散性。

[02 圖 15 係顯示脂質體複合物形成時粒子大小和 RNA 濃度的相關性。在冷凍前進行 PCS  
36] 測量。

[02 圖 16 係顯示三個冷凍解凍循環後，脂質體複合物形成時粒子特性和 RNA 濃度的相  
37] 關性。

[02 圖 17 係顯示粒子特性和範圍從 1.0：2.0 至 2.1：2.0 的電荷比(正電：負電)之相  
38] 關性。

[02 圖 18 係顯示粒子特性和範圍從 2.0：1.0 至 5.0：1.0 的電荷比(正電：負電)之相  
39] 關性。

[02 圖 19 係顯示脂質體複合物形成時粒子特性和 NaCl 濃度的相關性。  
40]

[02 圖 20 係顯示脂質體複合物形成時生物活性和 NaCl 濃度的相關性。  
41]

[02 圖 21 係顯示在無低溫保護劑下使用不同緩衝物質(HEPES；乙酸鈉；磷酸鈉；碳酸  
42] 鈉)，在七種 pH-值下於+40°C 加速劣變儲存後，RNA<sub>(LIP)</sub>組成物中 RNA 完整度之測量  
值。不同的長條，由左(3 天)至右(21 天)，係表示漸增的儲存期。

[02 圖 22 係顯示以蔗糖作為低溫保護劑使用 HEPES 作為緩衝物質，在七種 pH-值下於  
43] +40°C 加速劣變儲存後，RNA 脂質體複合物調配物中 RNA 完整度之測量值。不同的長  
條，由左(1 天)至右(21 天)，係表示漸增的儲存期。

[02 圖 23 係顯示儲存於 40°C 具不同含量的 EDTA 之 RNA 脂質體複合物中 RNA 的完整度。  
44]

[02 圖 24 為指出 NaCl 和低溫保護劑濃度在各步驟中最佳化之總圖。  
45]

[02 圖 25 係顯示在漸增量的替代低溫保護劑之存在下冷凍的 RNA 脂質體複合物之 Z-平  
46] 均和多分散性。

[02 圖 26 係顯示在漸增量的替代低溫保護劑之存在下冷凍的 RNA 脂質體複合物調配物  
47]



中

10  $\mu$ m

之微可見粒子的數目。

[02 圖 27 係顯示含有 5-20%w/v 蔗糖(X-軸)和各種低 NaCl 濃度之 RNA 脂質體複合物調  
48] 配物中於-30°C 冷凍前後之粒子大小的測量值。

[02 圖 28 係顯示含有 5-20%w/v 海藻糖二水合物(X-軸)和各種低 NaCl 濃度之 RNA 脂質  
49] 體複合物調配物中於-30°C 冷凍前後之粒子大小的測量值。

[02 圖 29 係顯示於多數個冷凍解凍循環後，含有 50mM NaCl 和各種量的海藻糖二水合  
50] 物(%w/v)之 RNA 脂質體複合物調配物中粒子大小的測量值。

[02 圖 30 係顯示於多數個冷凍解凍循環後，含有 70mM NaCl 和各種量的海 藻糖二水合  
51] 物(%w/v)之 RNA 脂質體複合物調配物中粒子大小的測量值。

- [02 圖 31 係顯示於多數個冷凍解凍循環後，含有 90mM NaCl 和各種量的海藻糖二水合  
52] 物(%w/v)之 RNA 脂質體複合物調配物中粒子大小的測量值。
- [02 圖 32 係顯示於-15°C 儲存 8 個月後，含有 5-20%w/v 蔗糖和各種低 NaCl 濃度之 RNA  
53] 脂質體複合物調配物中粒子大小的測量值。不同的長條，由左(0 個月)至右(8 個  
月)，係表示漸增的儲存期。低於 8 個長條之蔗糖/NaCl 組合，在二個後續的時間點  
粒子大小超過規格並停止分析。
- [02 圖 33 係顯示於-30°C 儲存 8 個月後，含有 5-20%w/v 蔗糖和各種低 NaCl 濃度之 RNA  
54] 脂質體複合物調配物中粒子大小的測量值。不同的長條，由左(0 個月)至右(8 個  
月)，係表示漸增的儲存期。低於 8 個長條之蔗糖/NaCl 組合，在二個後續的時間點  
粒子大小超過規格並停止分析。
- [02 圖 34 係顯示於-15°C 儲存 8 個月後，含有 5-20%w/v 海藻糖二水合物和各種低 NaCl  
55] 濃度之 RNA 脂質體複合物調配物中粒子大小的測量值。不同的長條，由左(0 個月)  
至右(8 個月)，係表示漸增的儲存期。低於 8 個長條之海藻糖/NaCl 組合，在二個  
後續的時間點粒子大小超過規格並停止分析。
- [02 圖 35 係顯示於-30°C 儲存 8 個月後，含有 5-20%w/v 海藻糖二水合物和各種低 NaCl  
56] 濃度之 RNA 脂質體複合物調配物中粒子大小的測量值。不同的長條，由左(0 個月)  
至右(8 個月)，係表示漸增的儲存期。低於 8 個長條之海藻糖/NaCl 組合，在二個  
後續的時間點粒子大小超過規格並停止分析。
- [02 圖 36 係顯示於-20°C 儲存後，含有 22%w/v 蔗糖和各種低 NaCl 濃度之 RNA 脂質體複  
57] 合物調配物中粒子大小的測量值。
- [02 圖 37 係顯示於-20°C 儲存後，含有 22%w/v 海藻糖二水合物和各種低 NaCl 濃度之  
58] RNA 脂質體複合物調配物中粒子大小的測量值。
- [02 圖 38 係顯示於-20°C 儲存後，含有 22%w/v 葡萄糖和各種低 NaCl 濃度之 RNA 脂質體  
59] 複合物調配物中粒子大小的測量值。
- [02 圖 39 係顯示於-15 至-40°C 冷凍和儲存之含有 22%w/v 葡萄糖和 20mM NaCl 的 RNA 脂  
60] 質體複合物調配物中粒子大小之測量值。
- [02 圖 40 係顯示於-20°C 儲存後，在含有表 10 中所列的低溫保護劑組合之組成物中冷  
61] 凍的 RNA 脂質體複合物之粒子大小測量值。
- [02 圖 41 係顯示於冷凍-解凍後，或冷凍乾燥和重建後，RNA 脂質體複合物調配物  
62] [RNA(lip)]中海藻糖濃度的效應
- [02 圖 42 係顯示以 22%海藻糖所製備之冷凍乾燥 RNA(lip)調配物，在用 0.9%NaCl 溶液  
63] 或 WFI(注射用水)重建後，粒子大小變化。
- [02 圖 43 係顯示以 22%海藻糖於不同 NaCl 濃度所製備之冷凍乾燥 RNA 脂質體複合物調  
64] 配物[RNA(lip)]的 Luc-RNA 活體外轉染。冷凍乾燥的樣本係以 0.9%NaCl 溶液重  
建。(斜紋柱：液體對照組)。
- [02 圖 44 係顯示以不同海藻糖/NaCl 比率調配，於 2-8°C 或 25°C 儲存之冷凍乾燥的 RNA  
65] 脂質體複合物調配物[RNA(lip)]，以 0.9%NaCl 溶液重建後之 Z-平均直徑。調配物  
係在冷凍乾燥後以原體積重建。
- [02 圖 45 係顯示以不同海藻糖/NaCl 比率調配之冷凍乾燥的 RNA(lip)，以 0.9%NaCl 溶  
66] 液重建及於 2-8°C 或 25°C 儲存後之 RNA 完整度(%全長 RNA)。調配物係在冷凍乾燥後

以原體積重建並用 0.9%NaCl 溶液以 1：1 稀釋用於細胞培養實驗(0.01mg/mL RNA)。

### 【符號說明】

## 申請專利範圍

1. 一種製造微脂體膠體之方法，其係包括將脂質之乙醇溶液注射至水相中，產生微脂體膠體，其中至少一種脂質在脂質溶液中的濃度係相當於或高於該至少一種脂質於乙醇中的平衡溶解度。
2. 如請求項 1 之方法，其中該脂質溶液為二或多種不同脂質混合物的溶液。
3. 如請求項 1 或 2 之方法，其中該脂質溶液中之一脂質濃度係相當於或高於室溫下該脂質於乙醇中的平衡溶解度。
4. 如請求項 1 至 3 中任一項之方法，其中該脂質溶液中的總脂質濃度係從約 180mM 至約 600mM，從約 300mM 至約 600mM，或約 330mM。
5. 如請求項 1 至 4 中任一項之方法，其中該脂質溶液係包括至少一種陽離子脂質及至少一種另外的脂質。
6. 如請求項 5 之方法，其中該脂質溶液中一另外的脂質濃度係相當於或高於該另外脂質於乙醇中的平衡溶解度。
7. 如請求項 5 或 6 之方法，其中該至少一種陽離子脂質係包括 1,2-二-0-十八烯基-3-三甲基銨鹽-丙烷(DOTMA)及/或 1,2-二油醯基-3-三甲基銨鹽-丙烷(DOTAP)。
8. 如請求項 5 至 7 中任一項之方法，其中該至少一種另外的脂質係包括 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-磷醯乙醇胺(DOPE)、膽固醇(Chol)及/或 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-磷膽鹼(DOPC)。
9. 如請求項 5 至 8 中任一項之方法，其中該至少一種陽離子脂質係包括 1,2-二-0-十八烯基-3-三甲基銨鹽丙烷(DOTMA)而至少一種另外的脂質係包括 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-磷醯乙醇胺(DOPE)。
10. 如請求項 5 至 9 中任一項之方法，其中該至少一種陽離子脂質與該至少一種另外的脂質之莫耳比率係從約 10：0 至約 1：9，從約 4：1 至約 1：2，從約 3：1 至約 1：1，或約 2：1。
11. 如請求項 1 至 10 中任一項之方法，其中該脂質溶液係包括莫耳比從約 10：0 至約 1：9，從約 4：1 至約 1：2，從約 3：1 至約 1：1，或約 2：1 之 DOTMA 和 DOPE。
12. 如請求項 8 至 11 中任一項之方法，其中該脂質溶液中的 DOPE 濃度為至少約 60mM，



或至少約 90mM。

13. 如請求項 1 至 12 中任一項之方法，其中該脂質溶液係以從約 50rpm 至約 150rpm 之水相攪拌速度注射至水相中。

14. 如請求項 1 至 13 中任一項之方法，其中該水相為水。

15. 如請求項 1 至 14 中任一項之方法，其中該方法進一步係包括攪拌微脂體膠質。

16. 如請求項 1 至 15 中任一項之方法，其中係攪拌該微脂體膠體約 15min 至約 60min，或約 30min。

17. 一種製造微脂體膠體之方法，其係包括將包含莫耳比為約 2:1 之 DOTMA 和 DOPE 的乙醇中脂質溶液注射到以約 150rpm 之攪拌速度攪拌的水中，產生微質體膠體，其中該脂質溶液中的 DOTMA 和 DOPE 濃度為約 330mM。

18. 一種微脂體膠體，其可藉由如請求項 1 至 17 任一項中之方法製得。

19. 如請求項 18 之微脂體膠體，其中該微脂體係具有至少約 250nm 之平均直徑。

20. 如請求項 18 或 19 之微脂體膠體，其中該微脂體係具有範圍從約 250nm 至約 800nm 之平均直徑。

21. 如請求項 18 至 20 中任一項之微脂體膠體，其中該微脂體為陽離子微脂體。

22. 如請求項 18 至 21 中任一項之微脂體膠體，其中該微脂體係包括至少一種陽離子脂質和至少一種另外的脂質。

23. 如請求項 22 之微脂體膠體，其中該至少一種陽離子脂質係包括 1,2-二-0-十八烯基-3-三甲基銨鹽-丙烷(DOTMA)及/或 1,2-二油醯基-3-三甲基銨鹽-丙烷(DOTAP)。

24. 如請求項 22 或 23 之微脂體膠體，其中該至少一種另外的脂質係包括 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-磷醯乙醇胺(DOPE)、膽固醇(Chol)及/或 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-磷膽鹼(DOPC)。

25. 如請求項 22 至 24 中任一項之微脂體膠體，其中該至少一種陽離子脂質係包括 1,2-二-0-十八烯基-3-三甲基銨鹽丙烷(DOTMA)而該至少一種另外的脂質係包括 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-磷醯乙醇胺(DOPE)。

26. 如請求項 22 至 25 中任一項之微脂體膠體，其中該至少一種陽離子脂質與該至少一種另外的脂質之莫耳比係從約 10:0 至約 1:9，從約 4:1 至約 1:2，從約 3:1 至約 1:1，或約 2:1。

27. 如請求項 18 至 26 中任一項之微脂體膠體，其中該微脂體係包括莫耳比從約 10:0 至約 1:9，從約 4:1 至約 1:2，從約 3:1 至約 1:1，或約 2:1 之 DOTMA 和 DOPE。
28. 一種製備 RNA 脂質體複合物粒子之方法，其係包括將如請求項 18 至 27 中任一項之脂質體膠體加到包括 RNA 的溶液中。
29. 一種用於連續流製造 RNA 脂質體複合物粒子之方法，其係包括將包括 RNA 之溶液及包括陽離子微脂體之溶液在控制的 RNA 和陽離子微脂體之混合條件下混合。
30. 如請求項 29 之方法，其中該包括陽離子微脂體之溶液為如請求項 18 至 27 中任一項之微脂體膠體。
31. 如請求項 29 或 30 之方法，其中該包括 RNA 的溶液和該包括陽離子微脂體的溶液為水溶液。
32. 如請求項 29 至 31 中任一項之方法，其中係使用得以混合包括 RNA 的溶液和包括陽離子微脂體的溶液之流率。
33. 如請求項 29 至 32 中任一項之方法，其中該液流的特徵為雷諾數(Reynolds number)大於 300，或從約 500 至約 2100。
34. 如請求項 29 至 33 中任一項之方法，其中該控制混合條件係包括控制包含 RNA 的溶液和包含陽離子微脂體的溶液之混合比率。
35. 如請求項 29 至 34 中任一項之方法，其中該控制混合條件係包括控制所混合之包含 RNA 的溶液和包含陽離子微脂體的溶液之相對體積。
36. 如請求項 29 至 35 中任一項之方法，其中該 RNA 和陽離子微脂體之混合比率係藉由使用相同混合體積(v/v)之包括 RNA 的溶液和包括陽離子微脂體的溶液，以及調整個別溶液中 RNA 和陽離子微脂體的濃度來控制。
37. 如請求項 29 至 36 中任一項之方法，其中該控制混合條件係經選擇用以維持 RNA 脂質體複合物粒子之特性同時避免堵塞。
38. 如請求項 29 至 37 中任一項之方法，其中該方法係包括使用 Y-型或 T-型混合元件。
39. 如請求項 29 至 38 中任一項之方法，其中該 Y-型或 T-型混合元件係具有從約 1.2mm 至約 50mm 的直徑。
40. 如請求項 29 至 39 中任一項之方法，其中該方法係包括使用一注射器泵浦，其中二個注射器，一個包括陽離子微脂體的溶液及一個包括 RNA 的溶液係平行插入相同的泵浦

中。

41. 如請求項 29 至 40 中任一項之方法，其中該方法係包括使用加壓容器、膜泵浦、齒輪泵浦、磁浮泵浦或蠕動泵與流率感測器組合，視需要與反饋迴路組合供線上控制和即時調整流率。

42. 如請求項 29 至 41 中任一項之方法，其中包括 RNA 的溶液和包括微脂體的溶液之混合物係包括濃度從約 45mM 至約 300mM 之氯化鈉，或包括相當於濃度從約 45mM 至約 300mM 之氯化鈉的離子強度。

43. 如請求項 29 至 42 中任一項之方法，其中包括 RNA 溶液和包括微脂體溶液之混合物係具有至少約 50mM 之離子強度。

44. 如請求項 28 至 43 中任一項之方法，其中在 X-光散射模式中，RNA 脂質體複合物其特徵為在約  $1\text{nm}^{-1}$  有一單布拉格峰(single Bragg peak)，其中峰寬係小於  $0.2\text{nm}^{-1}$ 。

45. 如請求項 28 至 44 中任一項之方法，其中該 RNA 脂質體複合物粒子係具有範圍從約 200 至約 800nm，從約 250 至約 700nm，從約 400 至約 600nm，從約 300nm 至約 500nm，或從約 350nm 至約 400nm 之平均直徑。

46. 一種製備包括 RNA 脂質體複合物粒子之冷凍組成物的方法，其係包括(i)提供一包括 RNA 脂質體複合物粒子和安定劑之水性組成物，及(ii)冷凍該組成物。

47. 如請求項 46 之方法，其中冷凍係在從約  $-15^{\circ}\text{C}$  至約  $-40^{\circ}\text{C}$ ，或約  $-30^{\circ}\text{C}$  之溫度。

48. 如請求項 47 之方法，其中該安定劑為選自單糖、雙糖、三糖、糖醇、寡糖或其對應糖醇之碳水化合物，以及直鏈多醇。

49. 如請求項 46 至 48 中任一項之方法，其中提供包括 RNA 脂質體複合物粒子和安定劑之水性組成物係包括提供包括 RNA 脂質體複合物粒子之水性組成物並將安定劑加至包含 RNA 脂質體複合物粒子之水性組成物中。

50. 如請求項 46 至 49 中任一項之方法，其中將安定劑加入包括 RNA 脂質體複合物粒子之水性組成物中降低了包括 RNA 脂質體複合物粒子之水性組成物的離子強度。

51. 如請求項 46 至 50 中任一項之方法，其中包括 RNA 脂質體複合物粒子和安定劑之水性組成物中的安定劑濃度係高於生理滲透壓所需的值。

52. 如請求項 46 至 51 中任一項之方法，其中包括 RNA 脂質體複合物粒子和安定劑之水性組成物中的安定劑濃度係足以維持 RNA 脂質體複合物粒子的質性，且特言之，在組成物於約  $-15^{\circ}\text{C}$  至約  $-40^{\circ}\text{C}$  之溫度儲存至少 1 個月，至少 6 個月，至少 12 個月，至少 24 個月或至少 36 個月後，避免 RNA 活性之實質損失。

53. 如請求項 46 至 52 中任一項之方法，其中該包括 RNA 脂質體複合物和安定劑之水性組成物的 pH 係低於 RNA 儲存的通常最佳 pH。
54. 如請求項 46 至 53 中任一項之方法，其中該包括 RNA 脂質體複合物和安定劑之水性組成物係包含濃度從約 10mM 至約 50mM 的氯化鈉，或包括相當於濃度從約 10mM 至約 50mM 之氯化鈉的離子強度。
55. 如請求項 46 至 54 中任一項之方法，其中該包括 RNA 脂質體複合物和安定劑之水性組成物係具有相當於濃度約 20mM 之氯化鈉的離子強度。
56. 如請求項 46 至 55 中任一項之方法，其中該 RNA 脂質體複合物粒子可藉由如請求項 28 至 44 中任一項之方法獲得。
57. 一種包括 RNA 脂質體複合物粒子之組成物，其可藉由如請求項 28 至 45 中任一項之方法獲得。
58. 如請求項 57 之組成物，其中該 RNA 脂質體複合物粒子係包括至少一種陽離子脂質和至少一種另外的脂質。
59. 如請求項 57 或 58 之組成物，其中該 RNA 係編碼包括至少一個表位之胜肽或蛋白，其中 RNA 脂質體複合物粒子之正電荷與負電荷的比率係從約 1:2 至約 1.9:2，或約 1.3:2.0。
60. 一種組成物，其係包括：包含下列之 RNA 脂質體複合物粒子：RNA，其係編碼包括至少一表位的胜肽或蛋白，及至少一種陽離子脂質和至少一種另外的脂質，其中該 RNA 脂質體複合物粒子中之正電荷與負電荷的比率係從約 1:2 至約 1.9:2，或約 1.3:2.0，及其中該 RNA 脂質體複合物其特徵為在約  $1\text{nm}^{-1}$  有一單布拉格峰，其中峰寬係小於  $0.2\text{nm}^{-1}$ 。
61. 如請求項 57 至 60 中任一項之組成物，其中該組成物進一步係包括濃度從約 10mM 至約 300mM，從約 45mM 至約 300mM，從約 10mM 至約 50mM，或從約 80mM 至約 150mM 之氯化鈉。
62. 如請求項 57 至 61 中任一項之組成物，其中該組成物進一步係包括緩衝劑。
63. 如請求項 57 至 62 中任一項之組成物，其中該組成物進一步係包括螯合劑。
64. 一種包括 RNA 脂質體複合物粒子之組成物，其可藉由如請求項 46 至 56 中任一項之方法獲得。
65. 如請求項 64 之組成物，其中該 RNA 脂質體複合物粒子係包括至少一種陽離子脂質和

至少一種另外的脂質。

66. 如請求項 64 或 65 之組成物，其中該 RNA 係編碼包括至少一個表位之胜肽或蛋白，其中 RNA 脂質體複合物粒子之正電荷與負電荷的比率係從約 1:2 至約 1.9:2，或約 1.3:2.0。

67. 如請求項 64 至 66 中任一項之組成物，其中該組成物進一步係包括濃度從約 10mM 至約 50mM 之氯化鈉。

68. 一種組成物，其係包括：包含下列之 RNA 脂質體複合物粒子：RNA，其係編碼包括至少一表位之胜肽或蛋白，至少一種陽離子脂質和至少一種另外的脂質，其中該 RNA 脂質體複合物粒子中之正電荷與負電荷的比率係從約 1:2 至約 1.9:2，或約 1.3:2.0，濃度從約 0mM 至約 40mM 的氯化鈉，以及安定劑。

69. 如請求項 64 至 68 中任一項之組成物，其中該組成物進一步係包括緩衝劑。

70. 如請求項 64 至 69 中任一項之組成物，其中該組成物中 RNA 的量係從約 0.01mg/mL 至約 1mg/mL，約 0.05mg/mL 至約 0.5mg/mL，或約 0.05mg/mL。

71. 如請求項 67 至 70 中任一項之組成物，其中該氯化鈉的濃度係從約 20mM 至約 30mM。

72. 如請求項 67 至 71 中任一項之組成物，其中該氯化鈉的濃度為約 20mM。

73. 如請求項 67 至 71 中任一項之組成物，其中該氯化鈉的濃度為約 30mM。

74. 如請求項 64 至 73 中任一項之組成物，其中該組成物中的安定劑濃度係高於生理滲透壓所需的值。

75. 如請求項 64 至 74 中任一項之組成物，其中該組成物中安定劑的濃度係從約 5 至約 35 重量體積百分比(%w/v)，或從約 12.5 至約 25 重量體積百分比(%w/v)。

76. 如請求項 64 至 75 中任一項之組成物，其中該安定劑為選自單糖、雙糖、三糖、糖醇、寡糖或其對應糖醇之碳水化合物，以及直鏈多醇。

77. 如請求項 64 至 76 中任一項之組成物，其中該安定劑為濃度從約 5 至約 25 重量體積百分比(%w/v)之蔗糖。

78. 如請求項 77 之組成物，其中該蔗糖濃度係從約 15%(w/v)至約 25%(w/v)。

79. 如請求項 77 之組成物，其中該蔗糖濃度係從約 20%(w/v)至約 25%(w/v)。

80. 如請求項 77 之組成物，其中該蔗糖濃度為約 22%(w/v)。

81. 如請求項 77 之組成物，其中該蔗糖濃度為約 20%(w/v)。

82. 如請求項 64 至 81 中任一項之組成物，其中該組成物係具有低於通常 RNA 儲存的最佳 pH。

83. 如請求項 64 至 82 中任一項之組成物，其中該組成物係具有從約 5.7 至約 6.7，或約 6.2 之 pH。

84. 如請求項 68 至 83 中任一項之組成物，其中該緩衝劑為 2-[4-(2-羥乙基)哌



(HEPES)。

-1-基]乙磺酸

85. 如請求項 84 之組成物，其中 HEPES 的濃度係從約 2.5mM 至約 10mM，或約 7.5mM。

86. 如請求項 64 至 85 中任一項之組成物，其中該組成物進一步係包括螯合劑。
87. 一種組成物，其係包括：包含下列之 RNA 脂質體複合物粒子：RNA，其係編碼包括至少一表位之胜肽或蛋白，濃度為約 0.05mg/mL，及莫耳比約 2：1 之 DOTMA 和 DOPE 其中 RNA 脂質體複合物粒子中之正電荷與負電荷的比率為約 1.3：2.0，濃度約 20mM 的氯化鈉，濃度約 22%(w/v) 的蔗糖，濃度約 7.5mM，具有約 pH 約 6.2 之 HEPES，及濃度約 2.5mM 之 EDTA。
88. 如請求項 64 至 87 中任一項之組成物，其中該組成物為液態或冷凍狀態。
89. 如請求項 88 之冷凍組成物，其中該組成物在從約-15°C 至約-40°C 的溫度下歷經至少 1 個月為安定的。
90. 如請求項 88 之冷凍組成物，其中該組成物在約-15°C 的溫度下歷經至少 1 個月為安定的。
91. 如請求項 88 之冷凍組成物，其中該組成物在約-15°C 的溫度下歷經至少 2 個月為安定的。
92. 如請求項 88 之冷凍組成物，其中該組成物在約-20°C 的溫度下歷經至少 1 個月為安定的。
93. 如請求項 88 之冷凍組成物，其中該組成物在約-20°C 的溫度下歷經至少 2 個月為安定的。
94. 如請求項 88 之冷凍組成物，其中該組成物在約-30°C 的溫度下歷經至少 1 個月為安定的。
95. 如請求項 88 之冷凍組成物，其中該組成物在約-30°C 的溫度下歷經至少 2 個月為安定的。
96. 一種包括 RNA 脂質體複合物粒子之水性組成物，其可藉由將如請求項 88 至 95 中任一項之冷凍組成物解凍及視需要藉由加入水性液體調整滲透壓及離子強度來獲得。
97. 如請求項 96 之組成物，其中該組成物的滲透壓係從約 200mOsmol 至約 450mOsmol。
98. 如請求項 96 或 97 之組成物，其中該組成物係包括濃度從約 80mM 至約 150mM 的氯化鈉。
99. 如請求項 64 至 98 中任一項之組成物，其中該 RNA 脂質體複合物可藉由如請求項 28 至 45 中任一項之方法獲得。

100. 如請求項 64 至 99 中任一項之組成物，其中該 RNA 脂質體複合物其特徵為在約  $1\text{nm}^{-1}$  有一單布拉格峰，其中峰寬係小於  $0.2\text{nm}^{-1}$ 。
101. 如請求項 57 至 100 中任一項之組成物，其中該 RNA 脂質體複合物粒子係具有範圍從約 200 至約 800nm，從約 250 至約 700nm，從約 400 至約 600nm，從約 300nm 至約 500nm，或從約 350nm 至約 400nm 之平均直徑。
102. 如請求項 58 至 63，65 至 86，及 88 至 101 中任一項之組成物，其中該至少一種陽離子脂質係包括 1,2-二-0-十八烯基-3-三甲基銨鹽-丙烷(DOTMA)及/或 1,2-二油醯基-3-三甲基銨鹽-丙烷(DOTAP)。
103. 如請求項 58 至 63，65 至 86，及 88 至 102 中任一項之組成物，其中該至少一種另外的脂質係包括 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-磷醯乙醇胺(DOPE)、膽固醇(Chol)及/或 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-磷膽鹼(DOPC)。
104. 如請求項 58 至 63，65 至 86，及 88 至 103 中任一項之組成物，其中該至少一種陽離子脂質係包括 1,2-二-0-十八烯基-3-三甲基銨鹽丙烷(DOTMA)而該至少一種另外的脂質係包括 1,2-二-(9Z-十八烯醯基)-sn-甘油-3-磷醯乙醇胺(DOPE)。
105. 如請求項 58 至 63，65 至 86，及 88 至 104 中任一項之組成物，其中該至少一種陽離子脂質與該至少一種另外的脂質之莫耳比係從約 10:0 至約 1:9，從約 4:1 至約 1:2，從約 3:1 至約 1:1，或約 2:1。
106. 如請求項 58 至 63，65 至 86，及 88 至 105 中任一項之組成物，其中該 RNA 微脂體係包括莫耳比從約 10:0 至約 1:9，從約 4:1 至約 1:2，從約 3:1 至約 1:1，或約 2:1 之 DOTMA 和 DOPE，且其中該 DOTMA 的正電與 RNA 負電之電荷比係從約 1:2 至 1.9:2。
107. 如請求項 63、86 及 88 至 106 中任一項之組成物，其中該螯合劑為乙二胺四乙酸(EDTA)。
108. 如請求項 107 之組成物，其中該 EDTA 濃度係從約 0.25mM 至約 5mM，或 2.5mM。
109. 如請求項 57 至 108 中任一項之組成物，進一步係包括佐劑。
110. 如請求項 57 至 109 中任一項之組成物，其係經調配供全身性給藥。
111. 如請求項 110 之組成物，其中該全身性給藥係藉由靜脈內投予。
112. 如請求項 57 至 111 中任一項之組成物，係作為治療之用途。
113. 一種製備包括 RNA 脂質體複合物粒子之水性組成物的方法，其係包括將如請求項



88 至 112 中任一項之冷凍組成物解凍及視需要藉由加入水性液體調整滲透壓及離子強度。

114. 如請求項 113 之方法，其中係加入水性液體得到從約 200mOsmol 至約 450mOsmol 之組成物滲透壓。

115. 如請求項 113 或 114 之方法，其中係加入水性液體得到從約 80mM 至約 150mM 之氯化鈉濃度。

圖  
式

圖 1

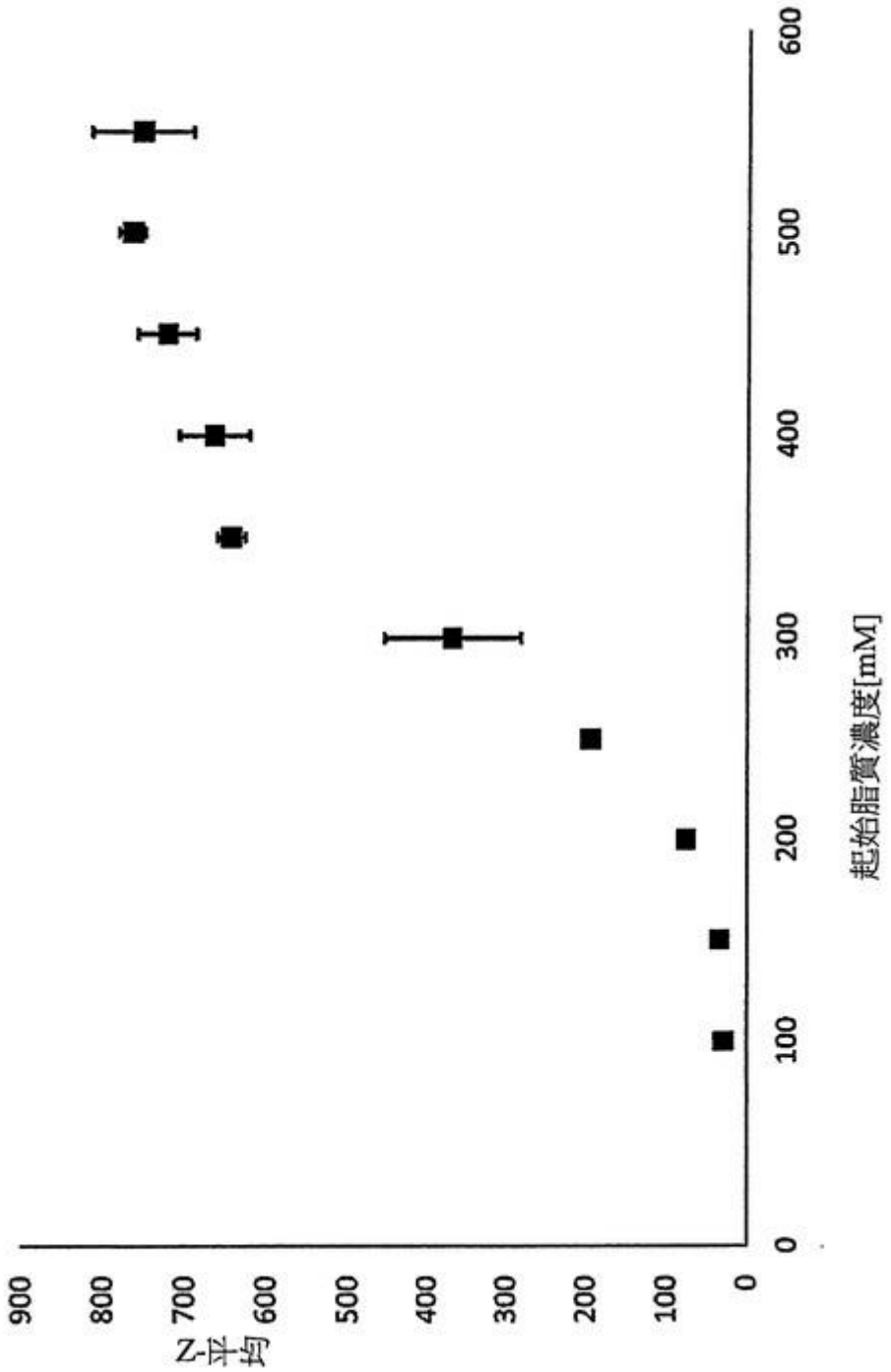


圖 1

圖 2

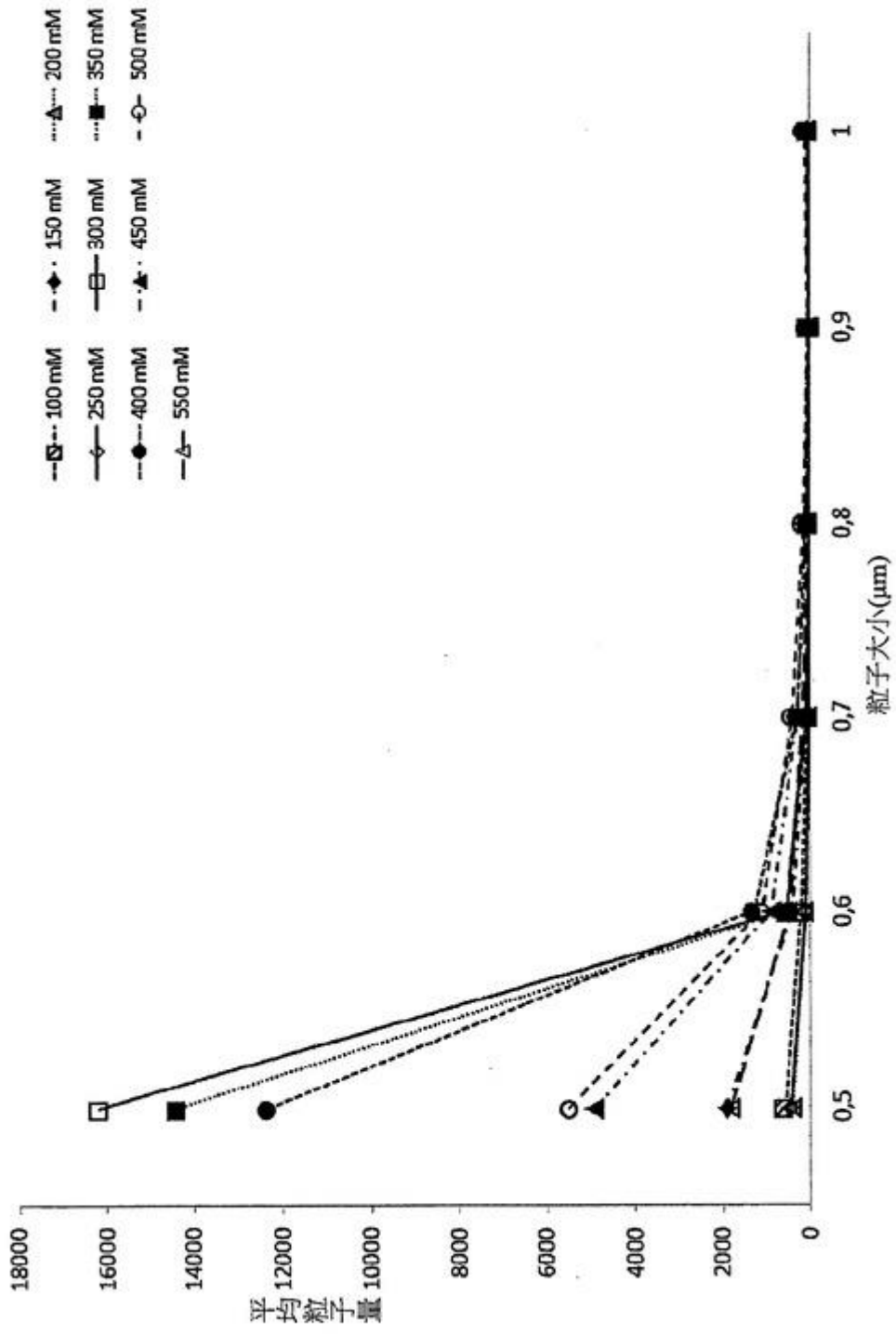


圖 2

圖 3

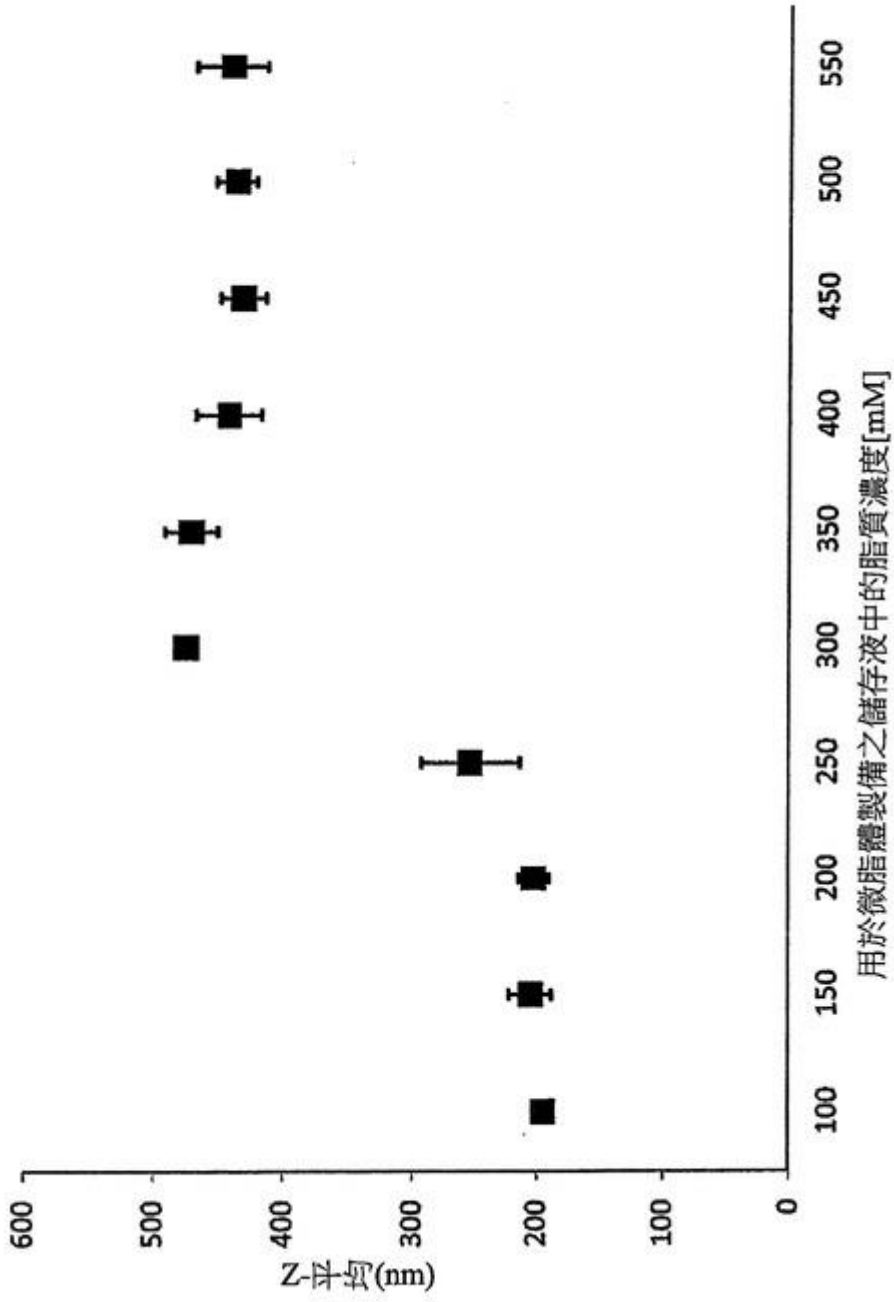


圖 3

圖 4

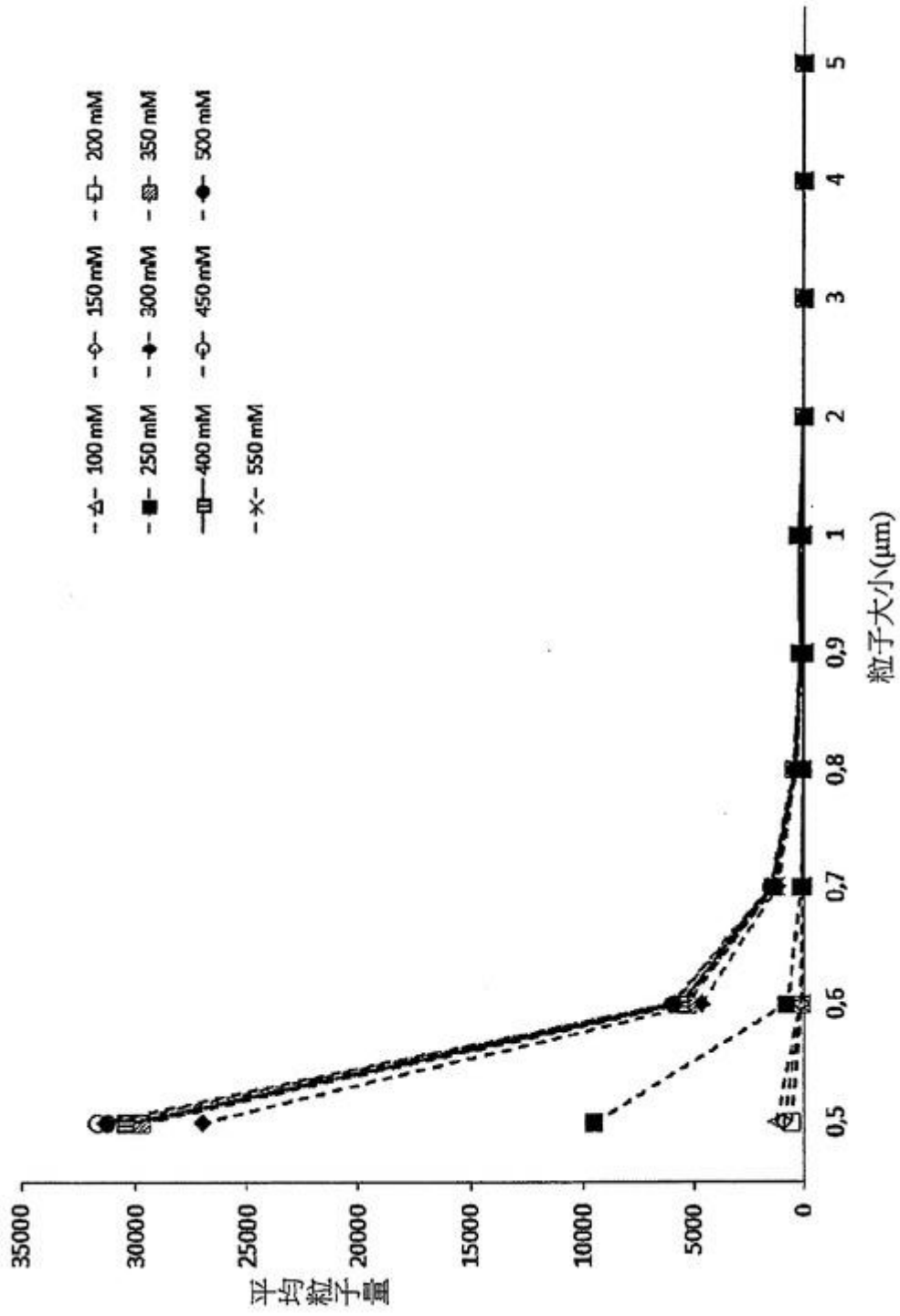


圖 4

圖 5

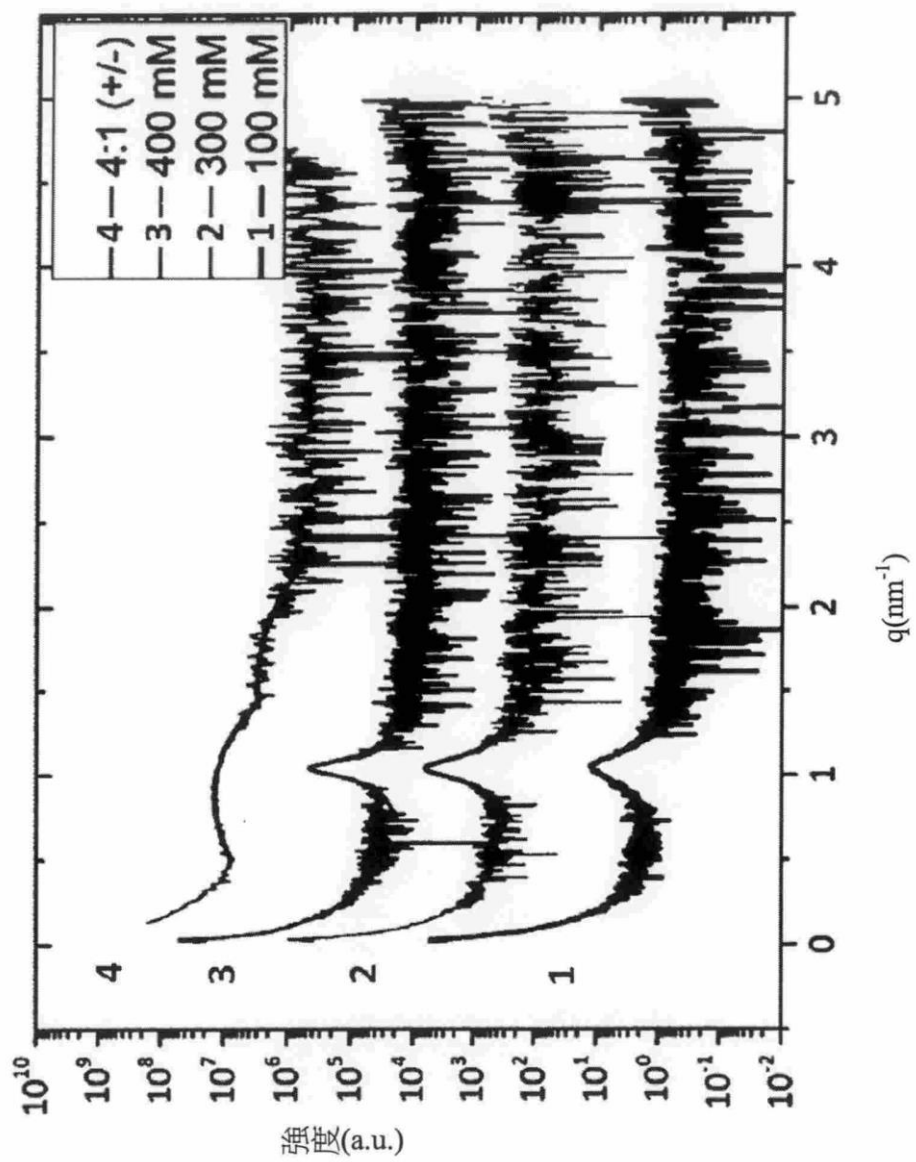


圖 5

圖 6

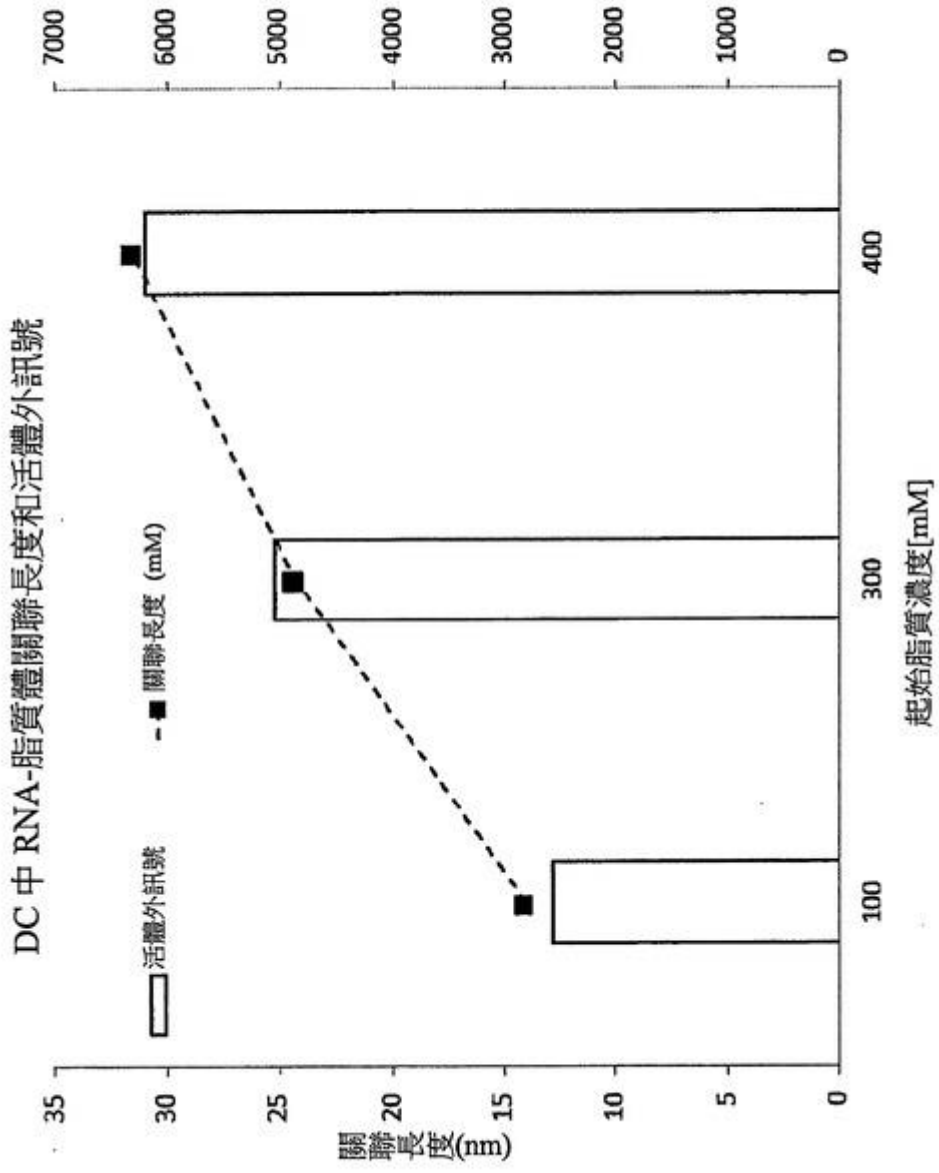


圖 6

圖 7

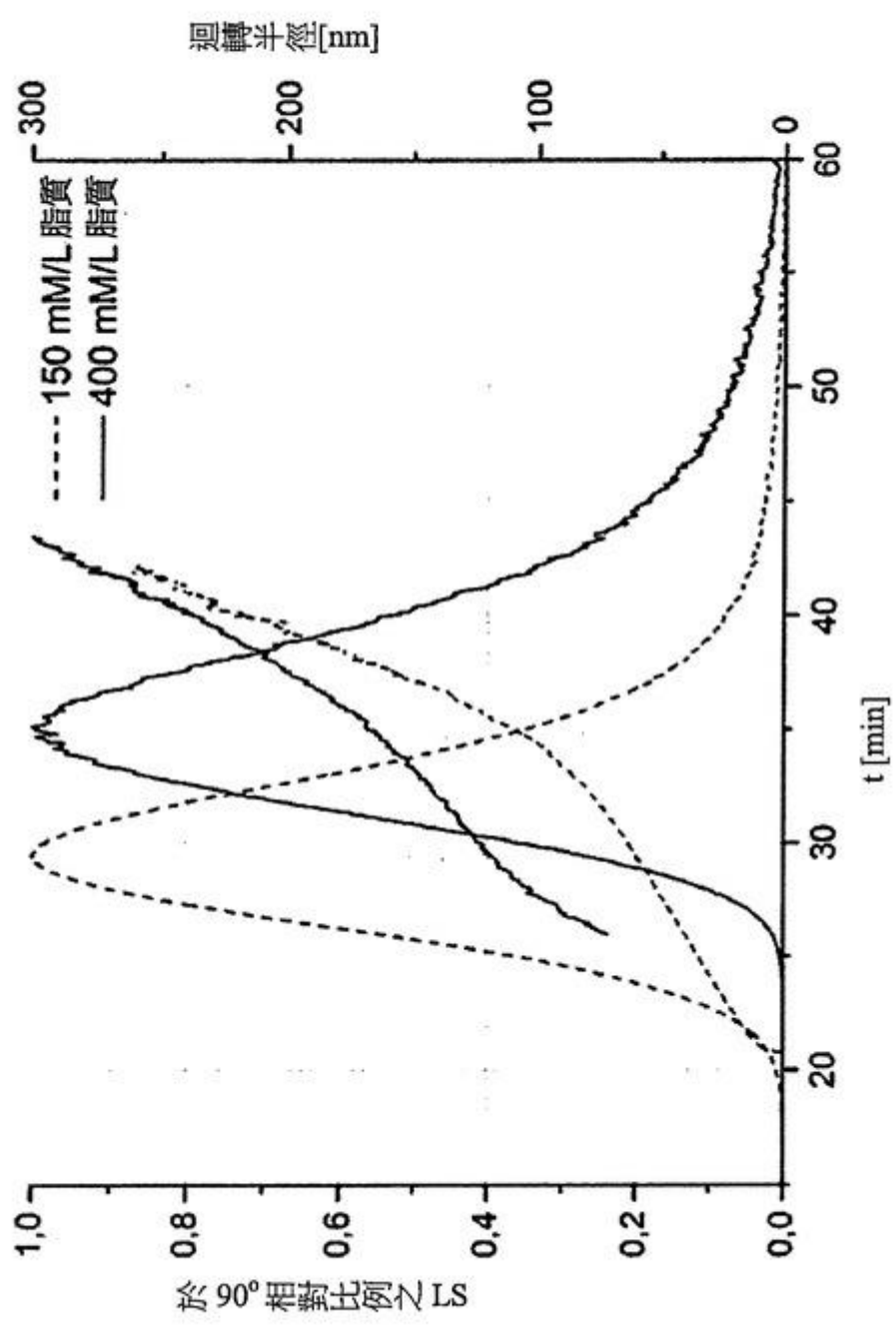


圖 7



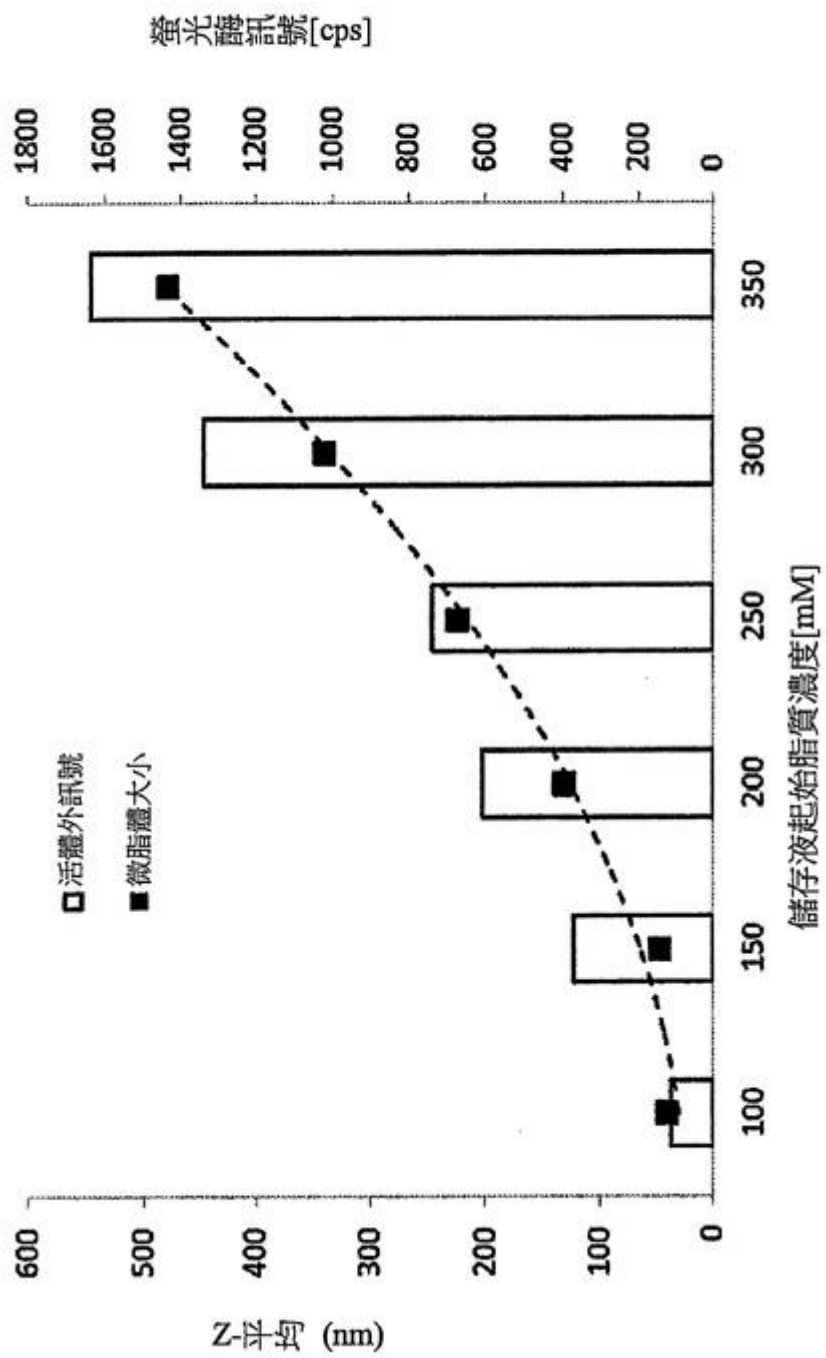


圖 9

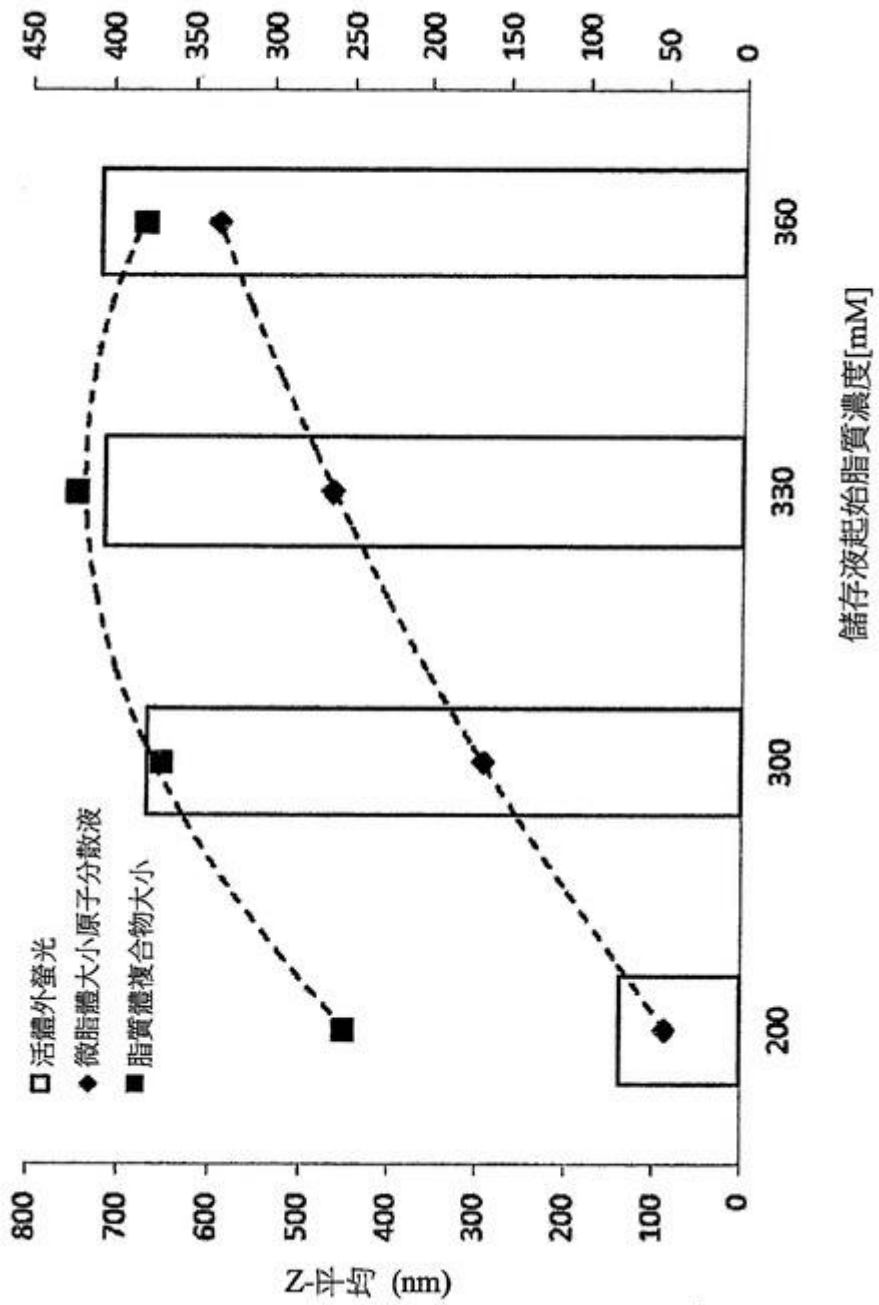


圖 9

圖 10

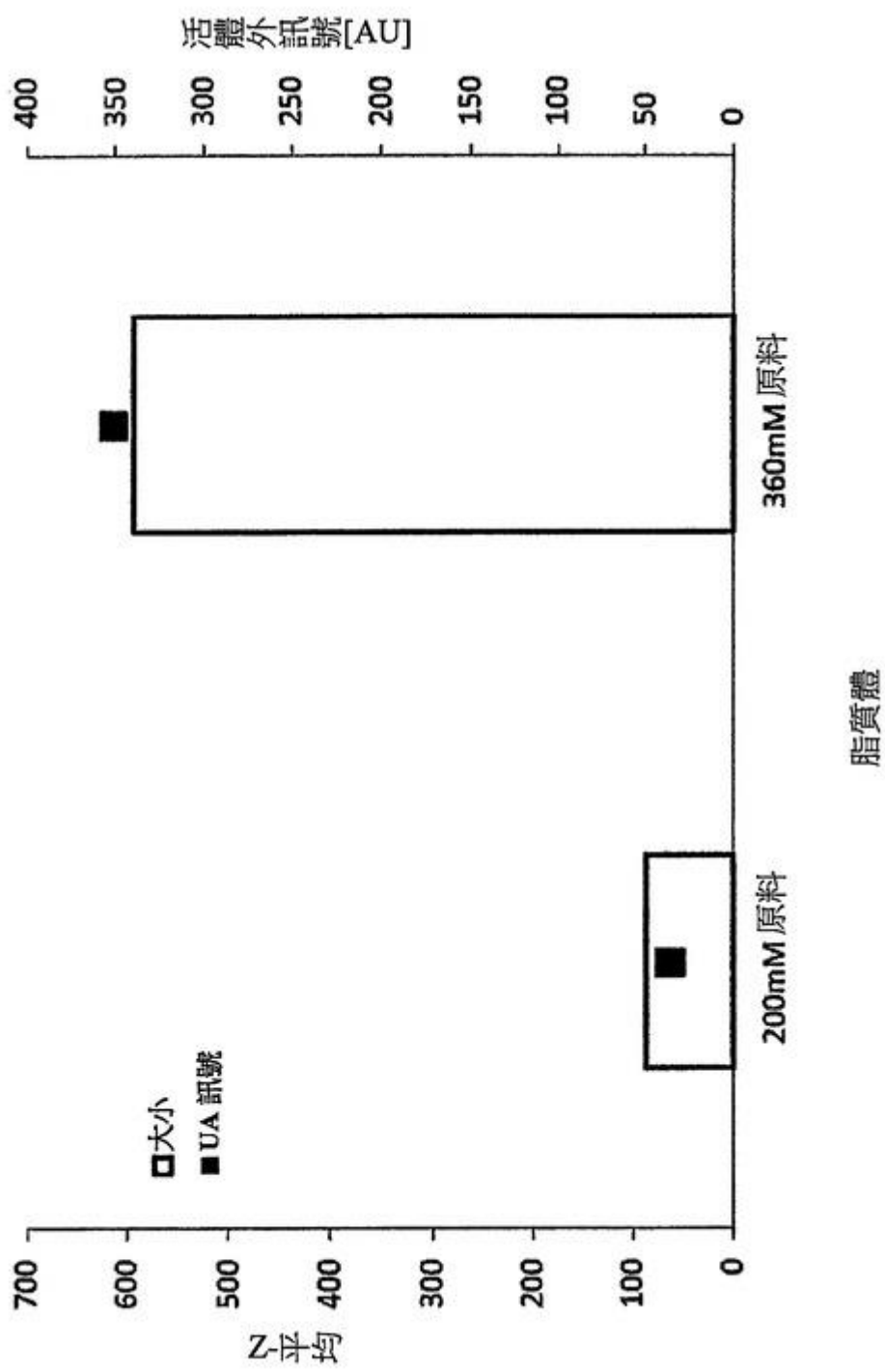


圖 10

圖 11

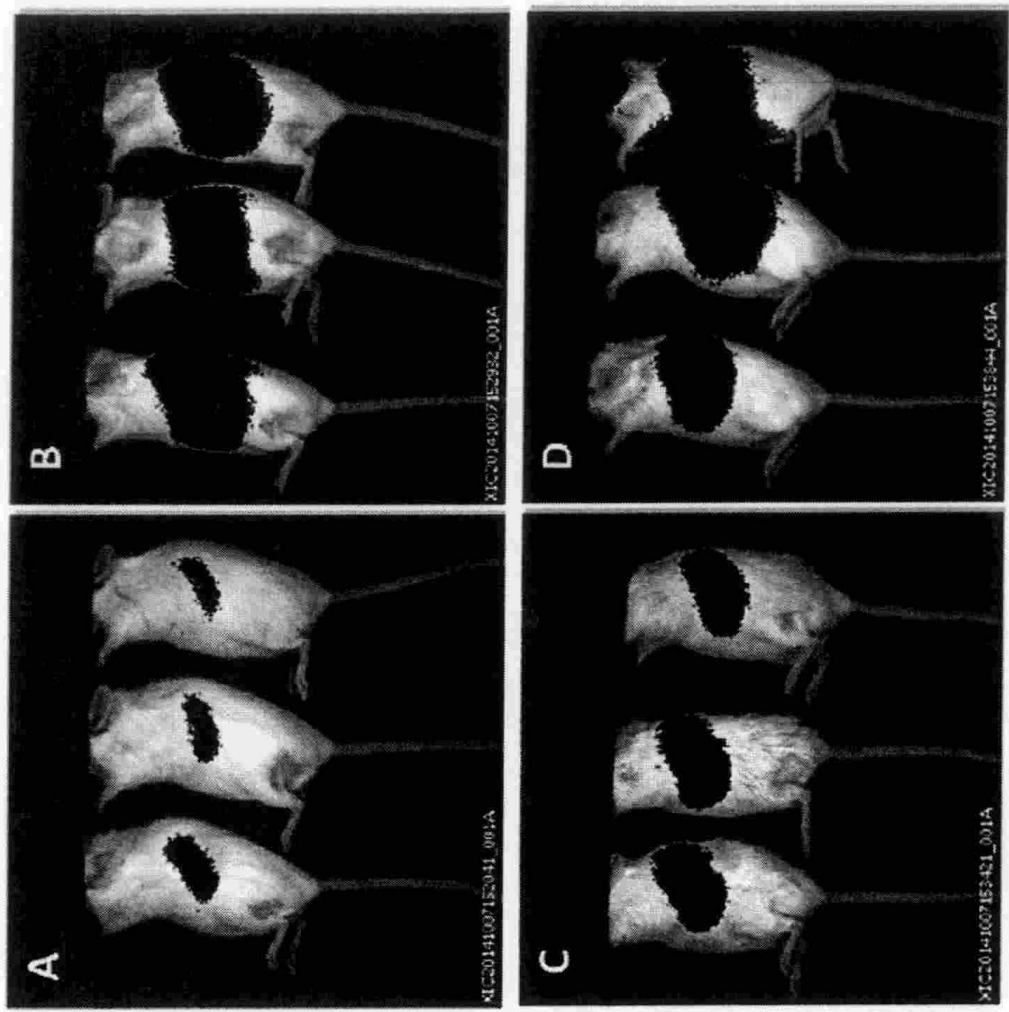


圖 11

圖 12

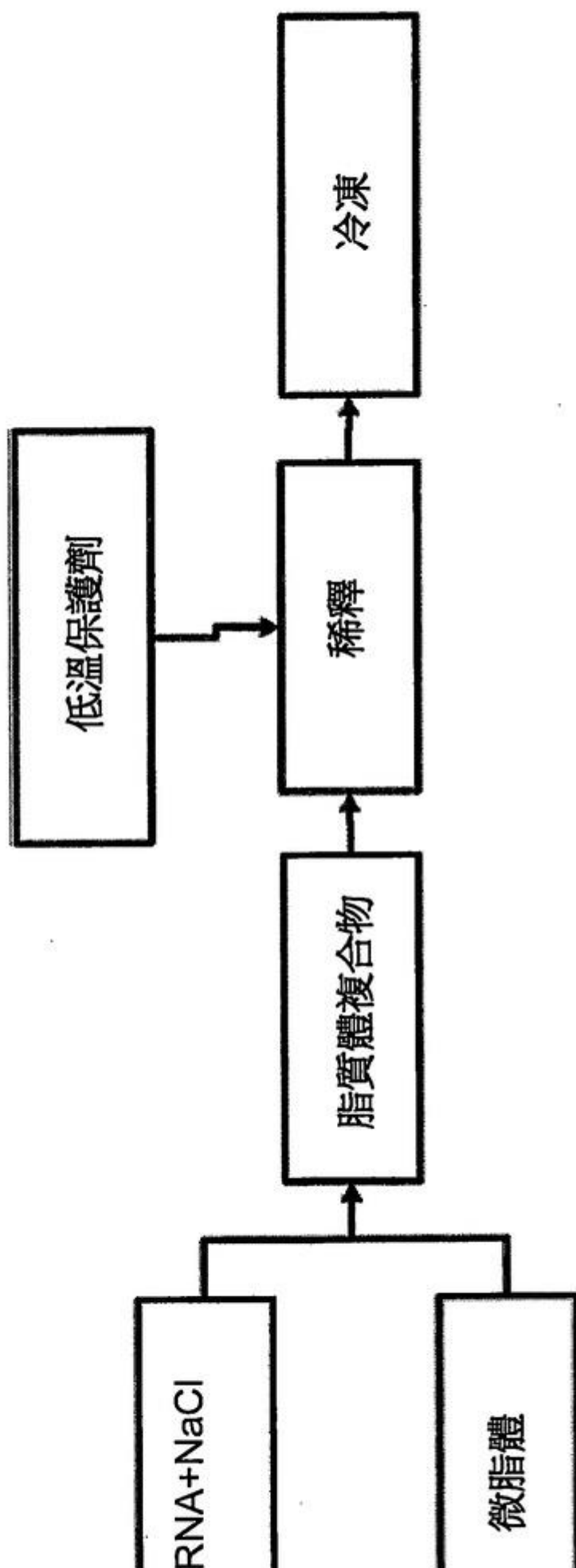


圖 12

圖 13

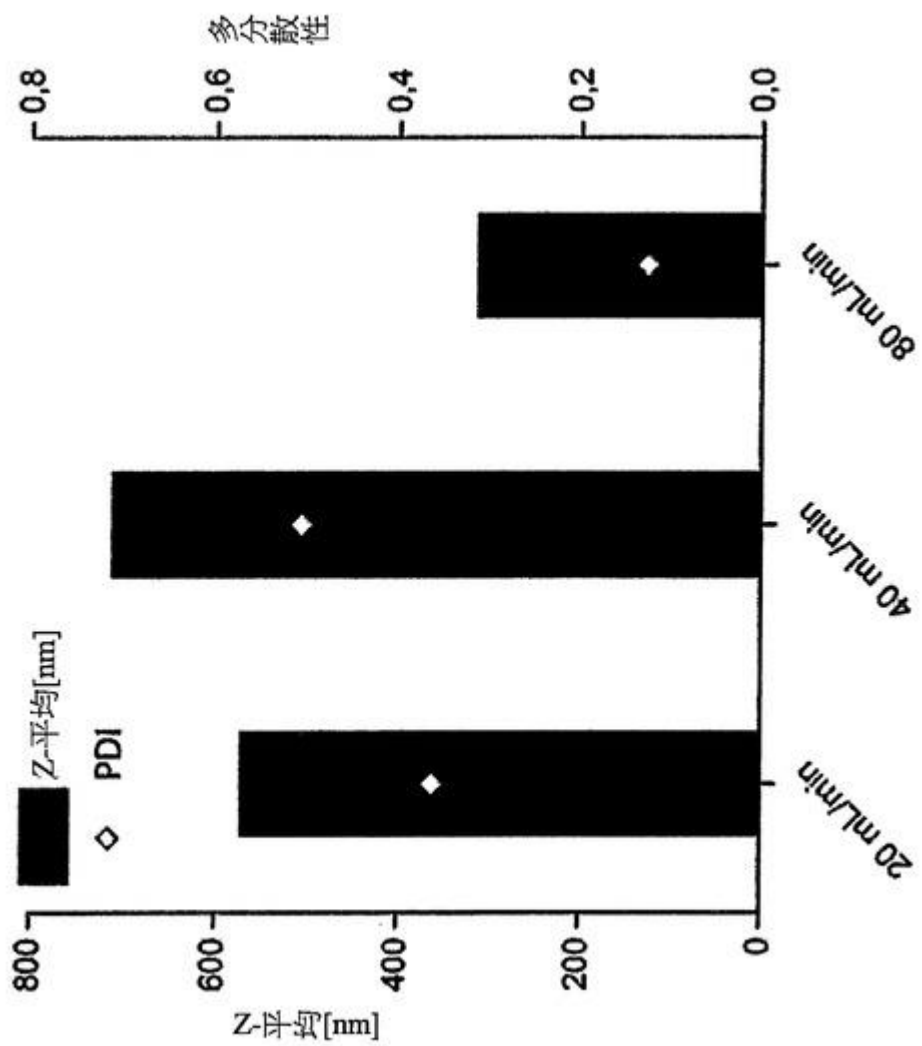


圖 13

圖 14

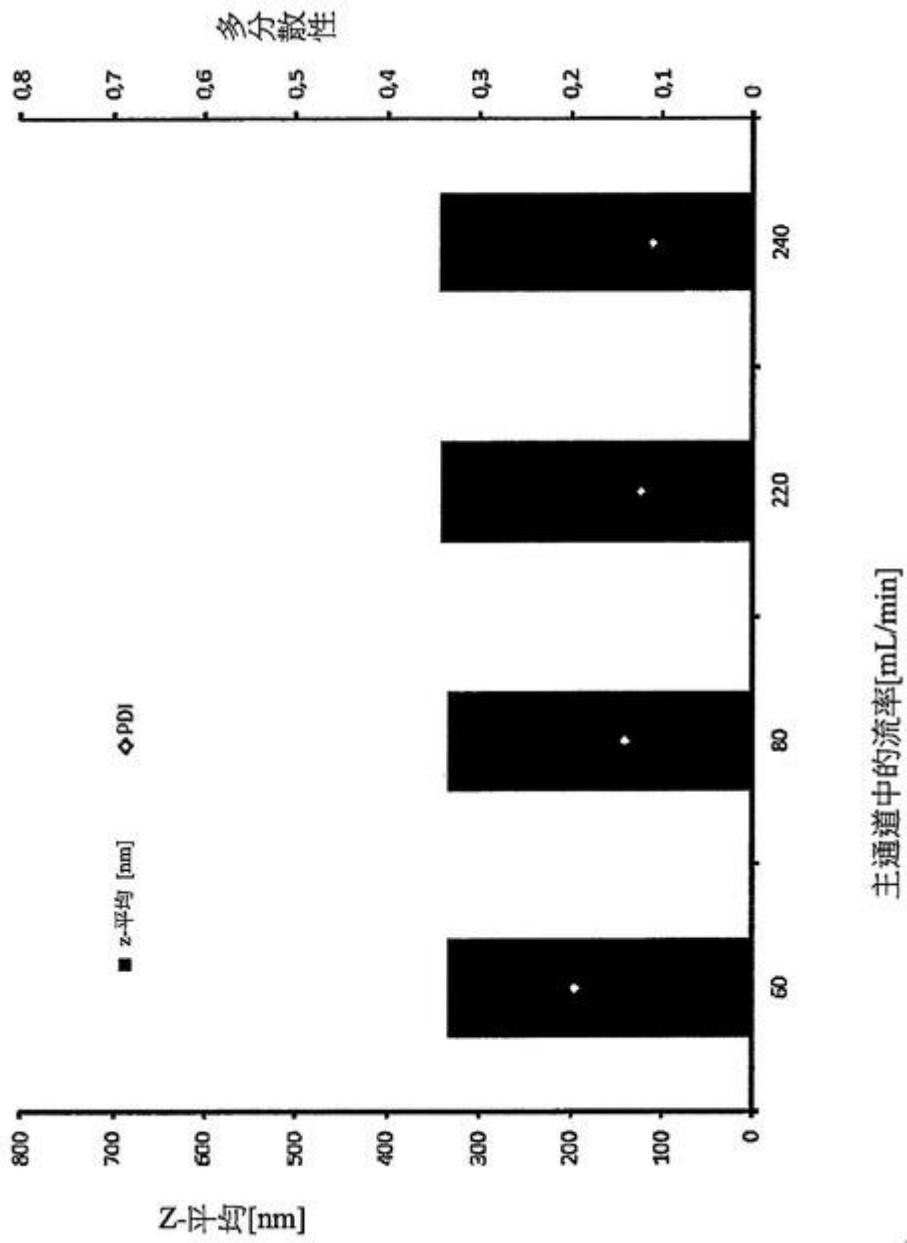


圖 14

圖 15

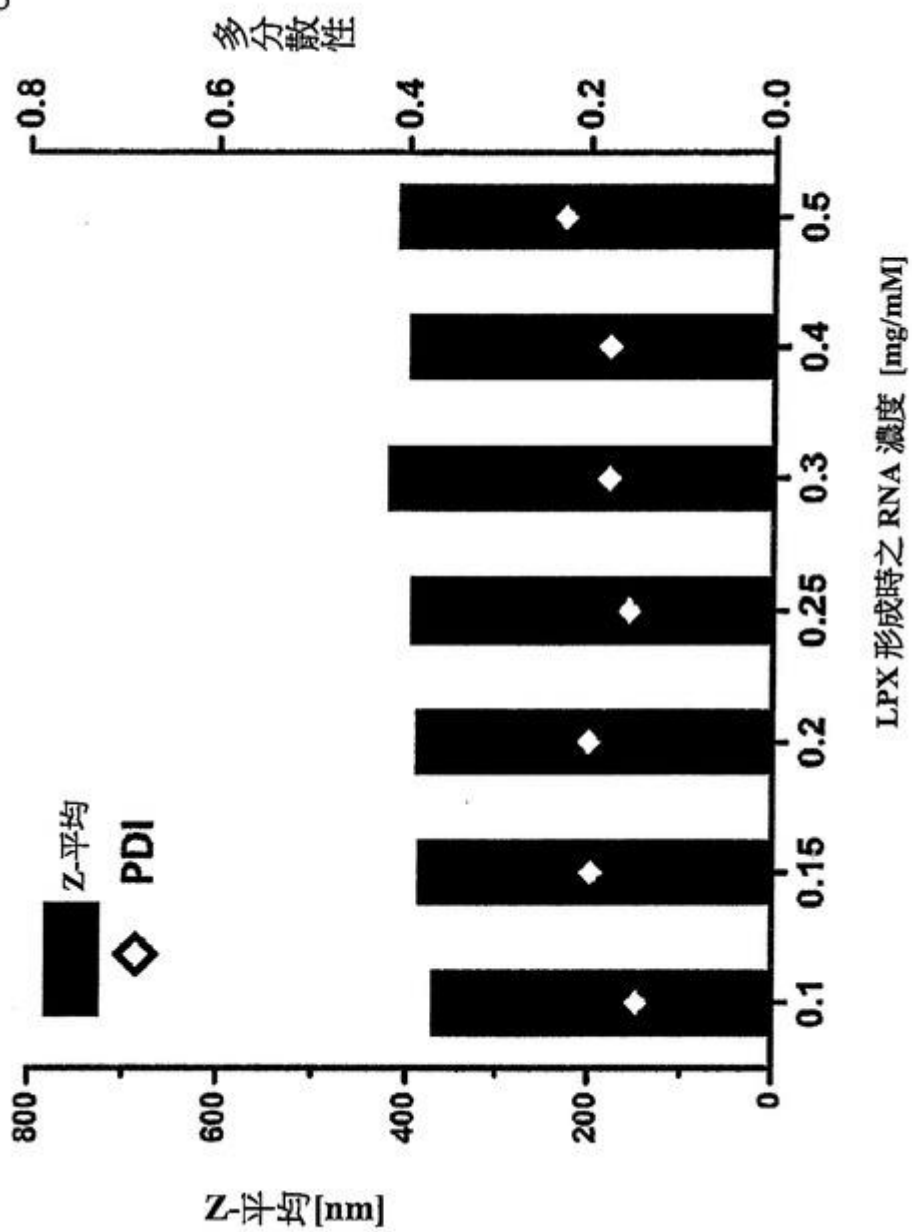


圖 15



圖 16

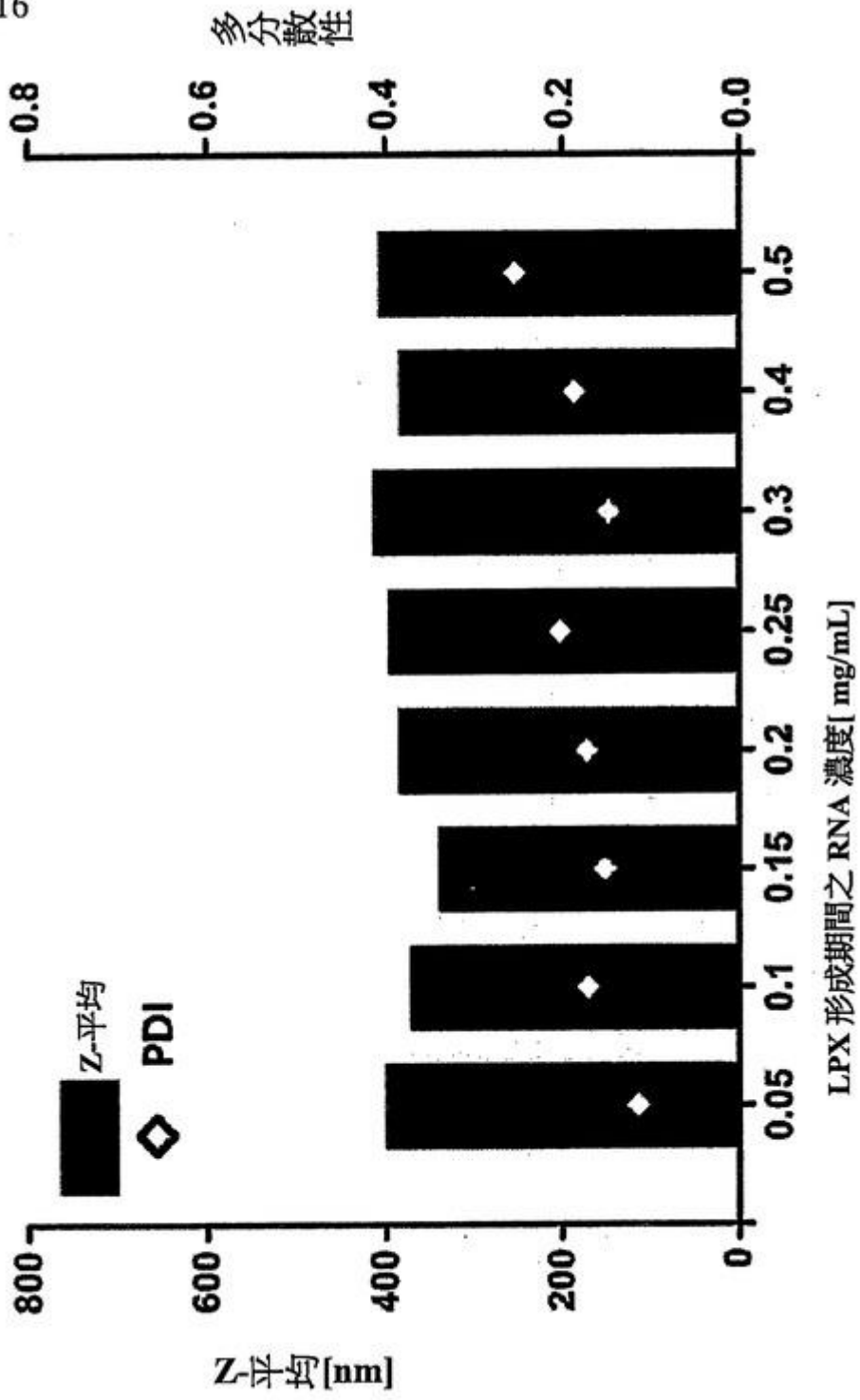


圖 16

圖 17

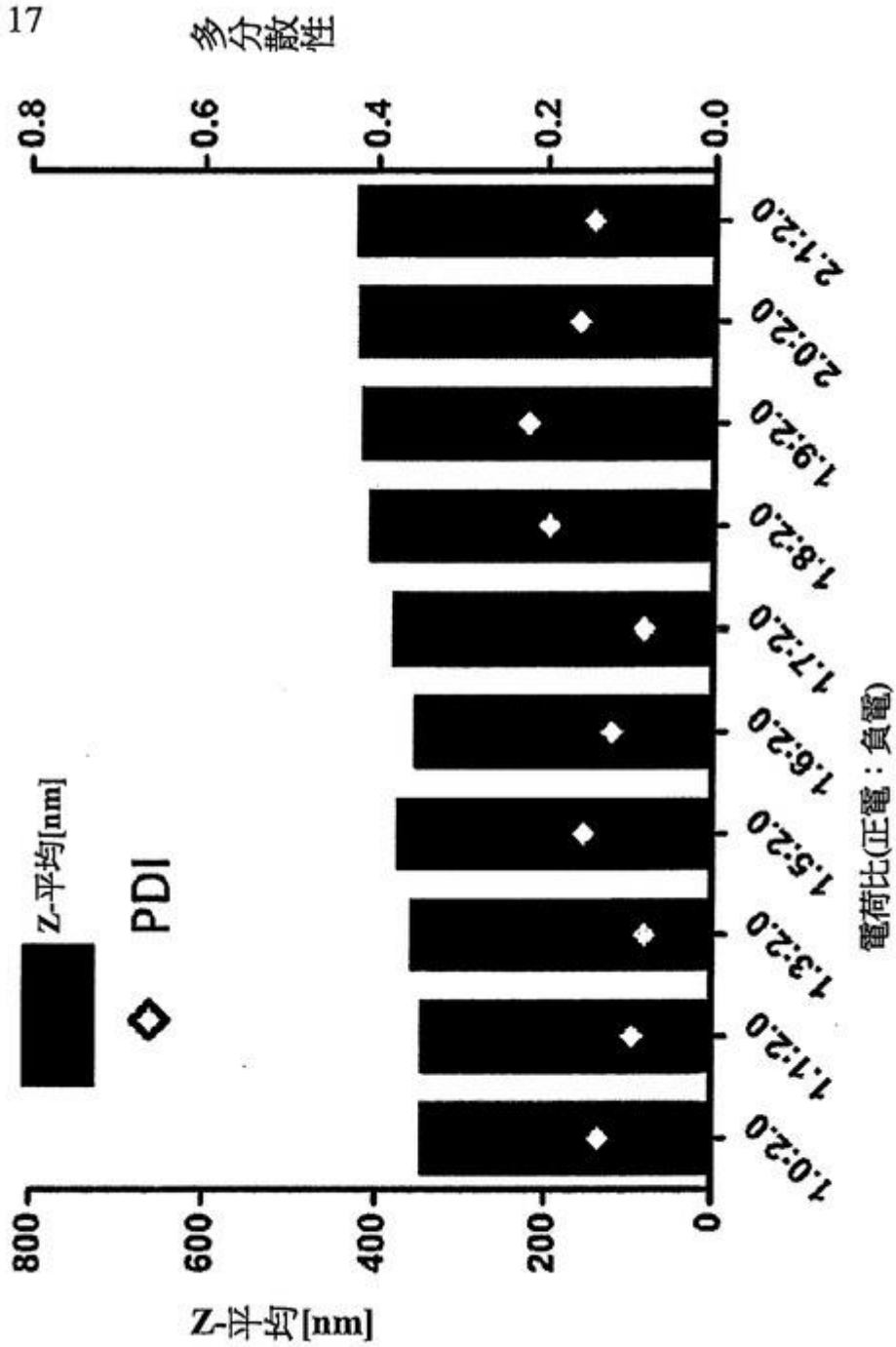


圖 17

圖 18

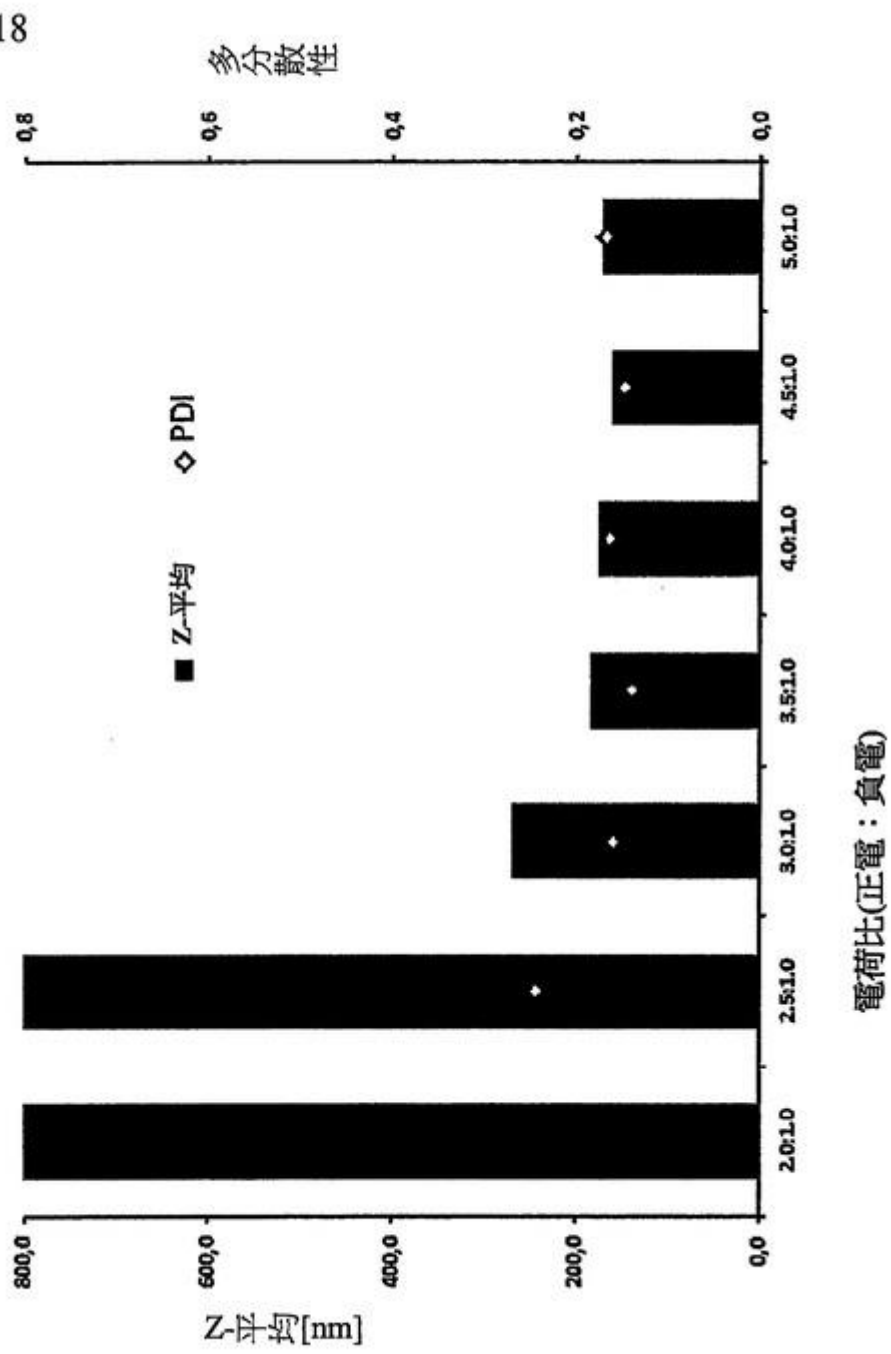


圖 18

圖 19

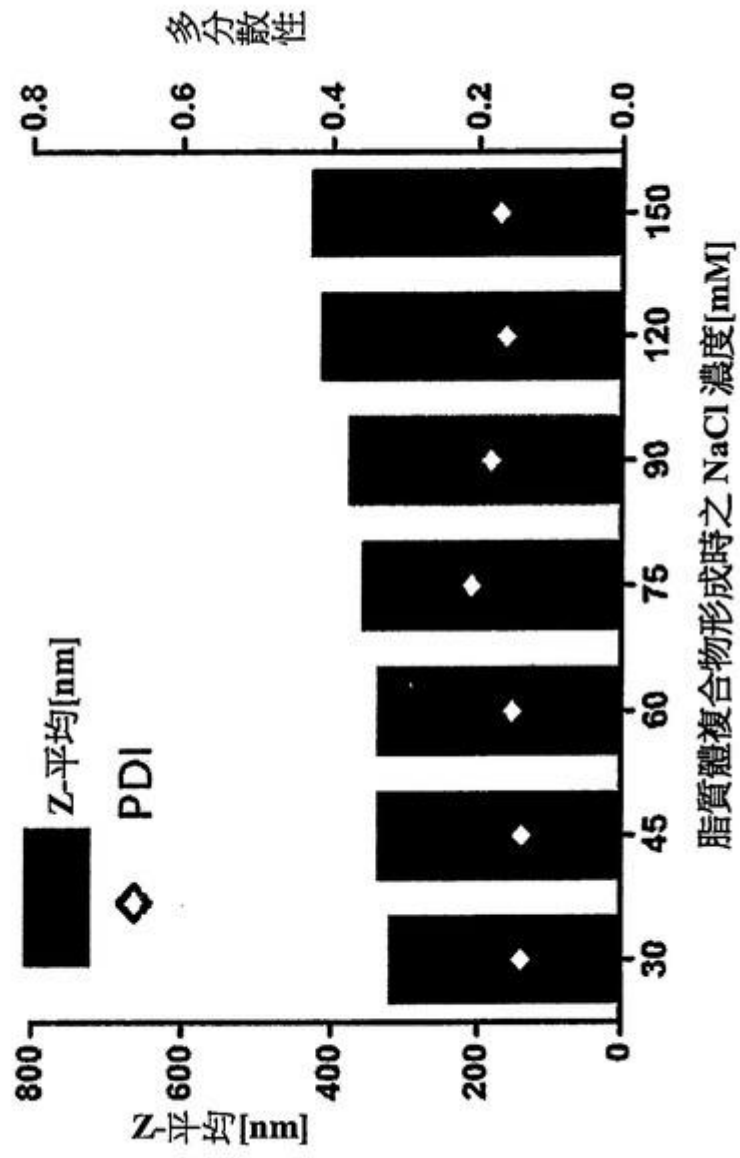


圖 19

圖 20

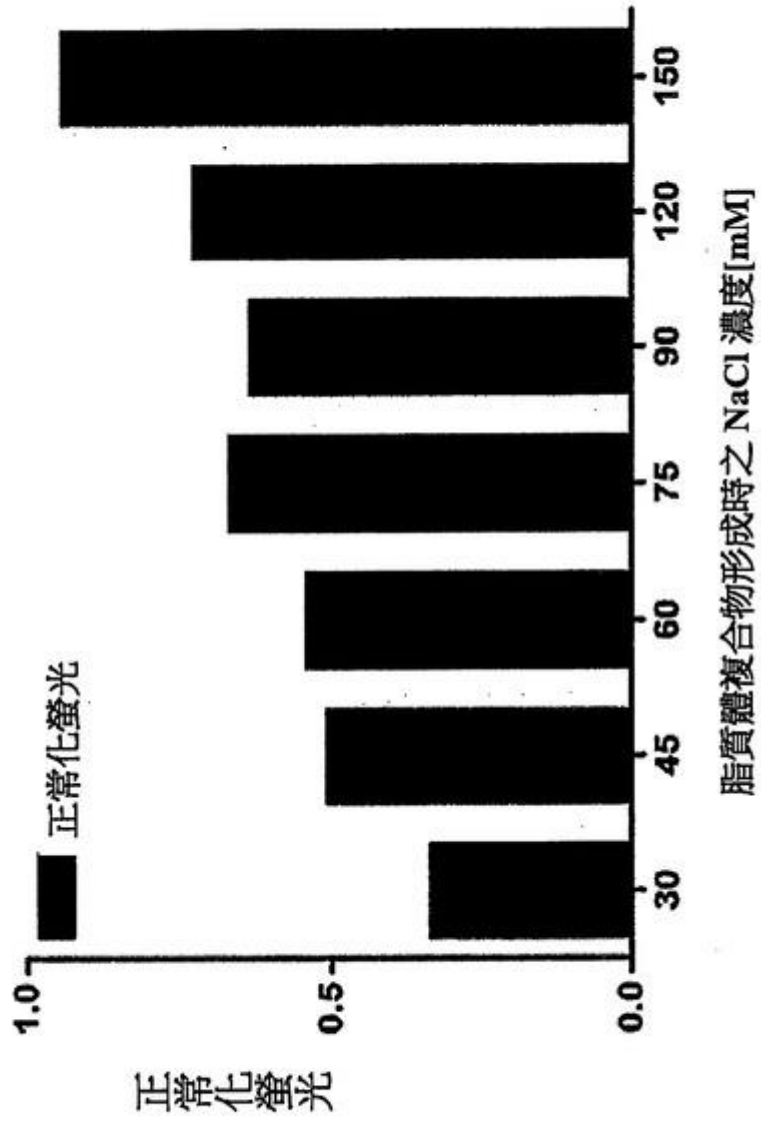


圖 20

圖 21

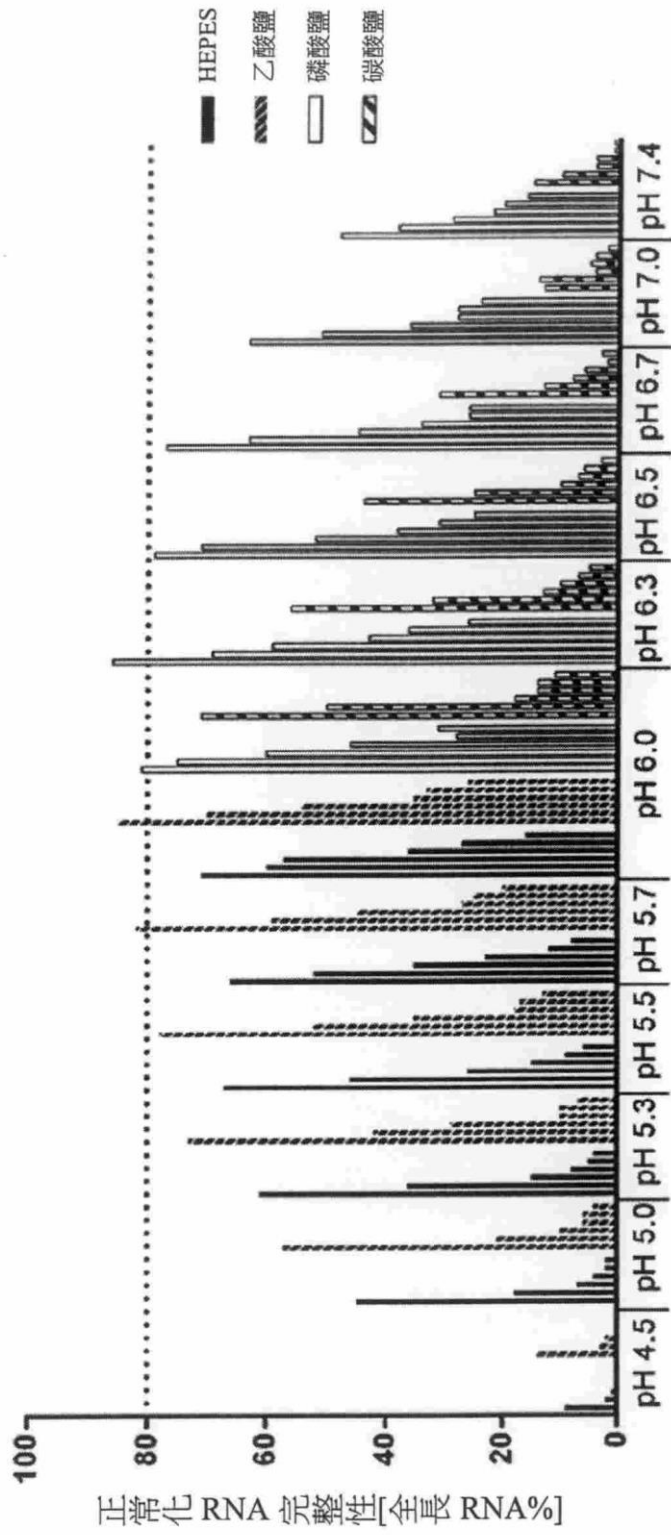


圖 21

圖 22

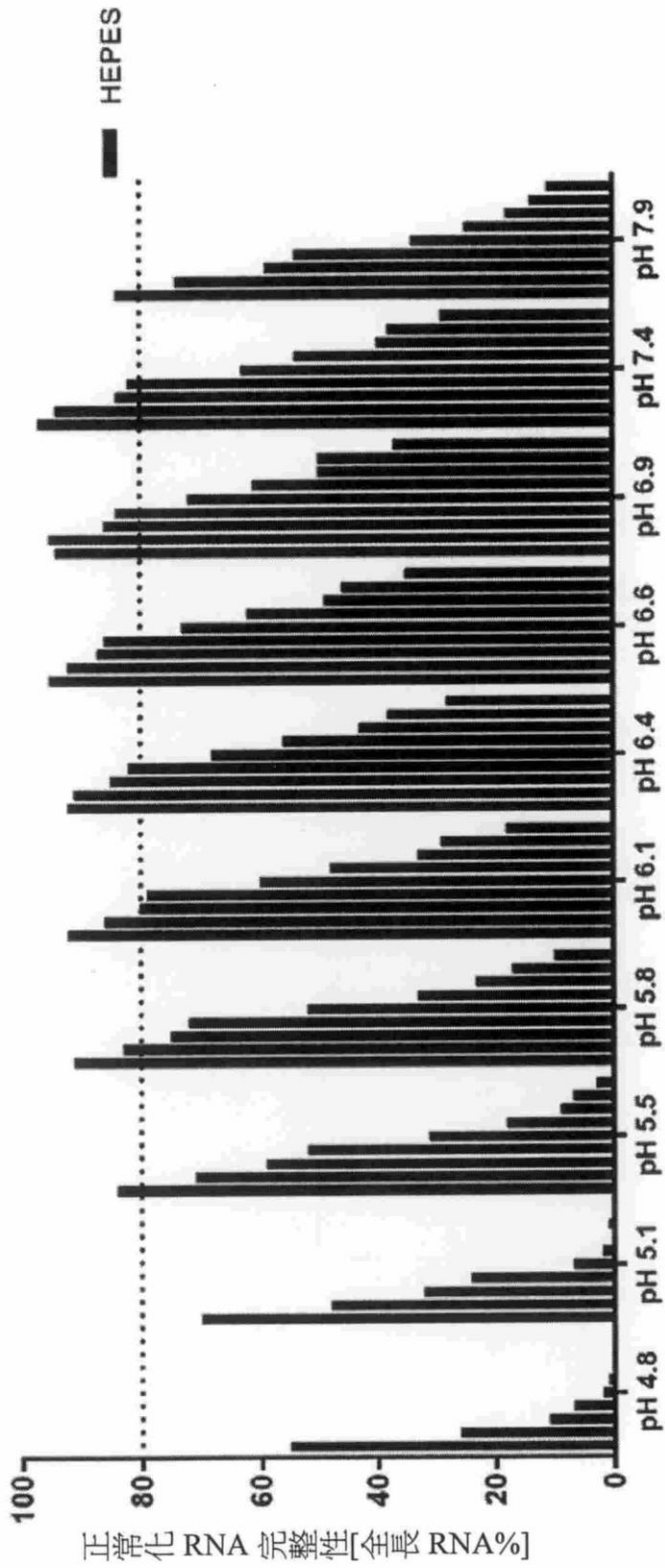


圖 22

圖 23

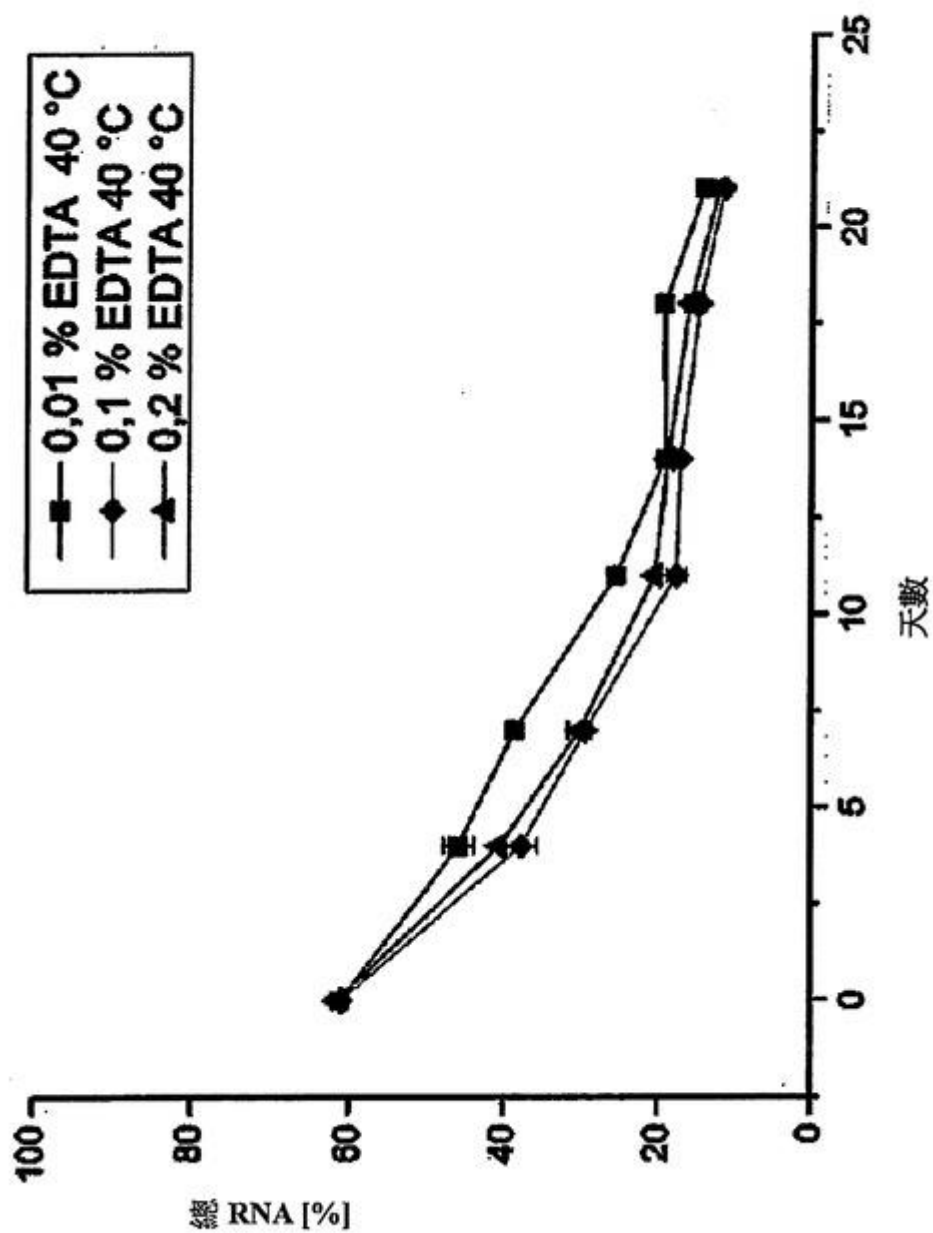


圖 23



圖 24

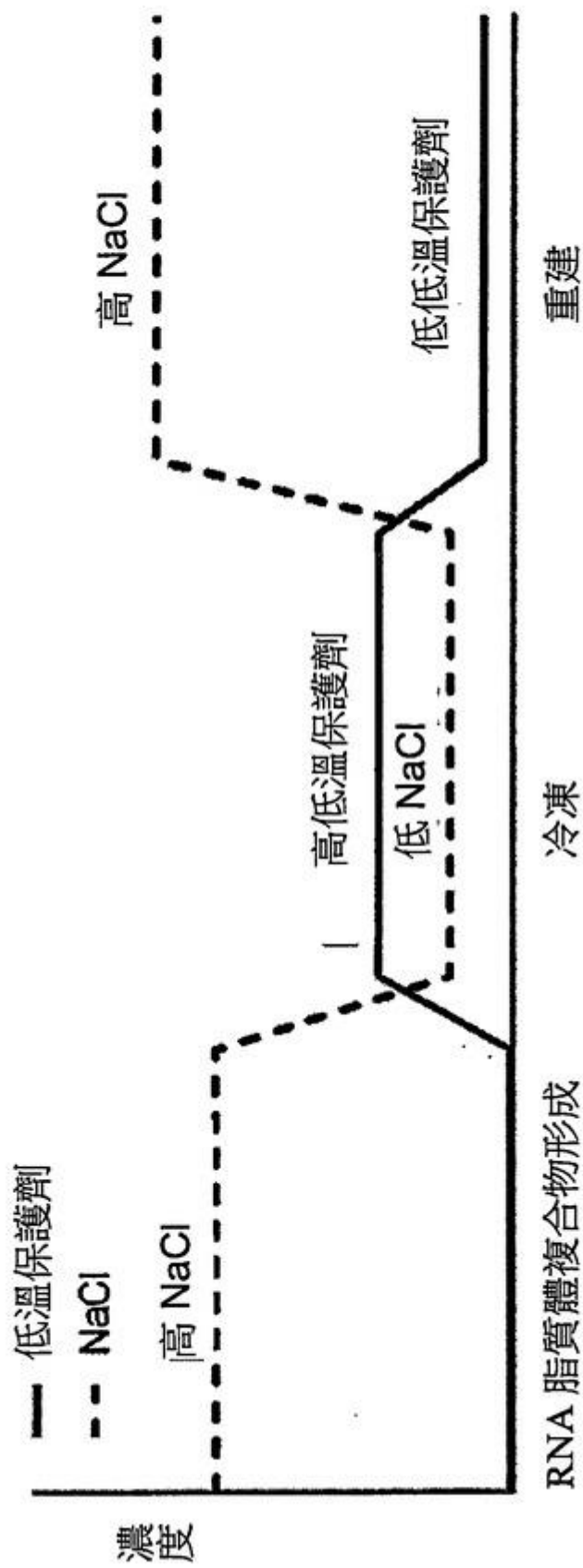


圖 25

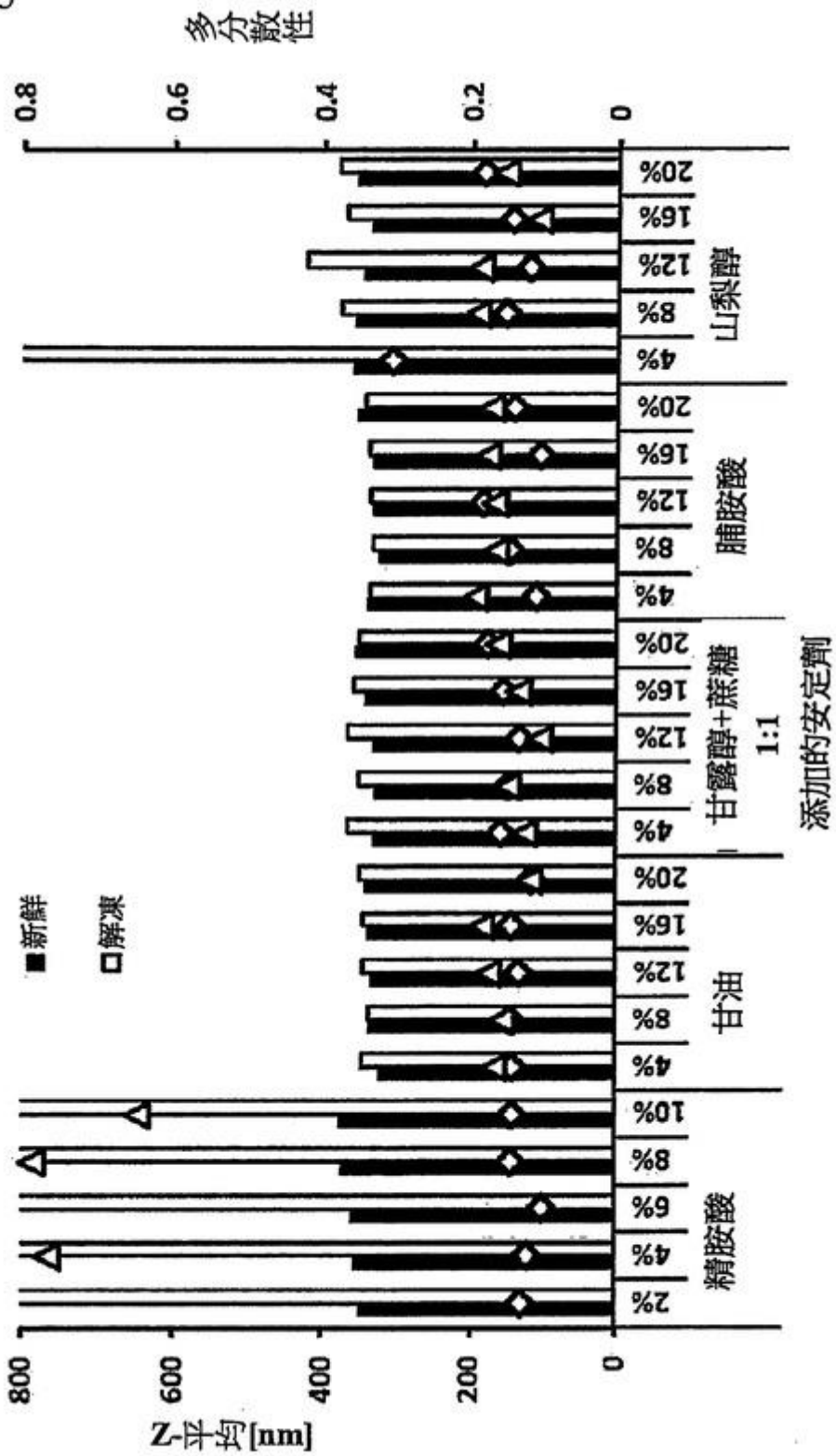


圖 26

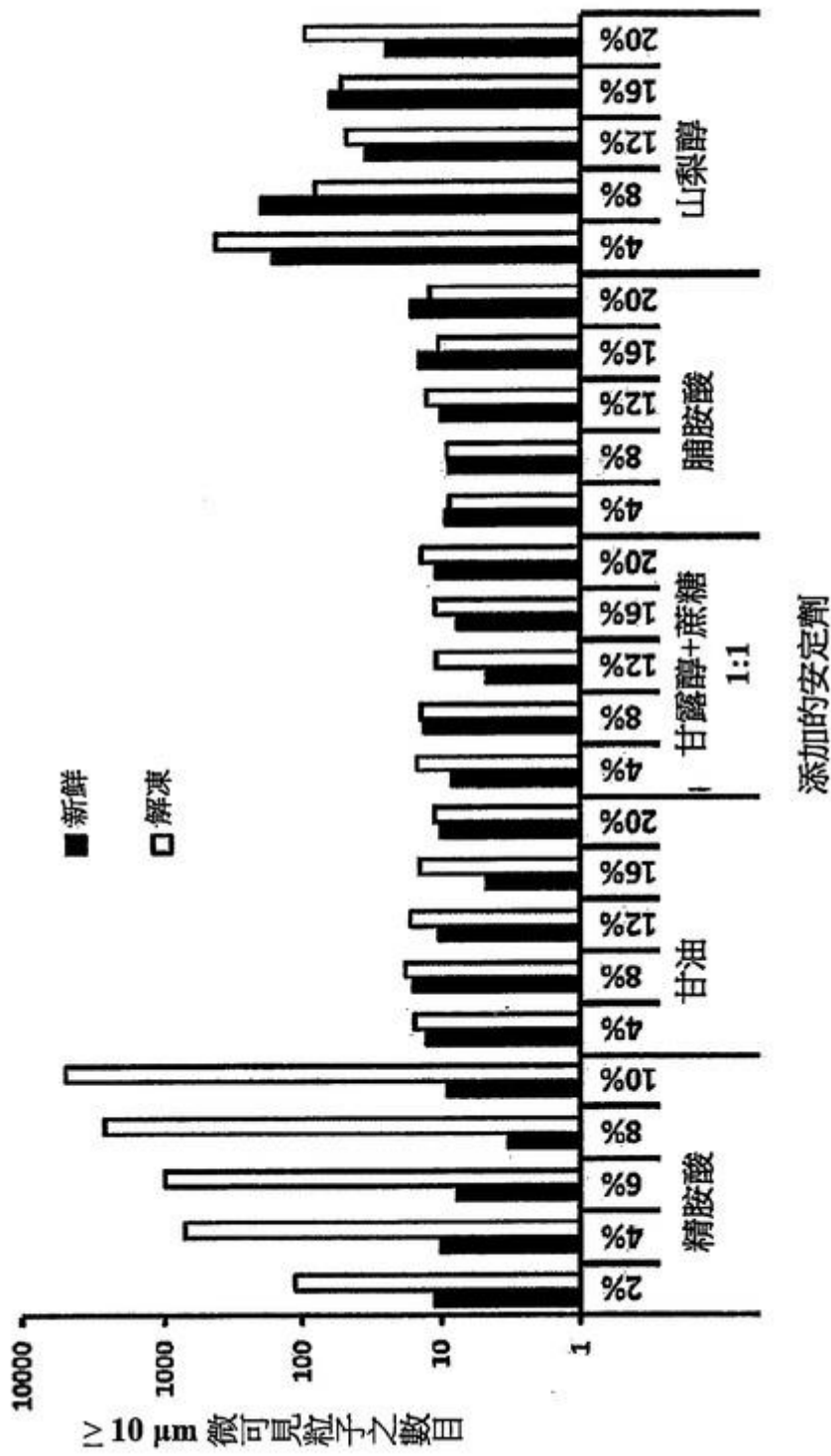


圖 26

圖 27

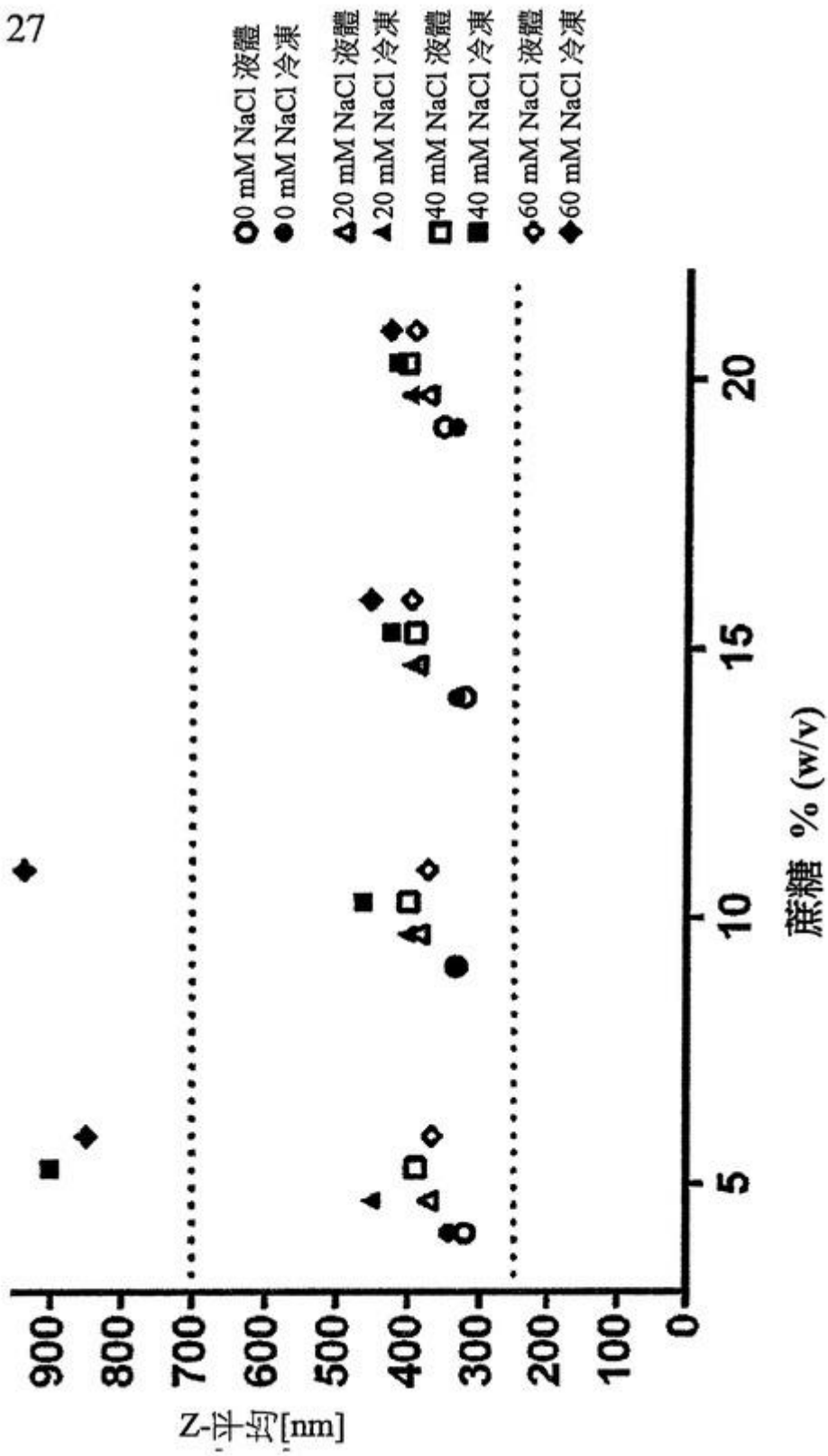


圖 27

圖 28

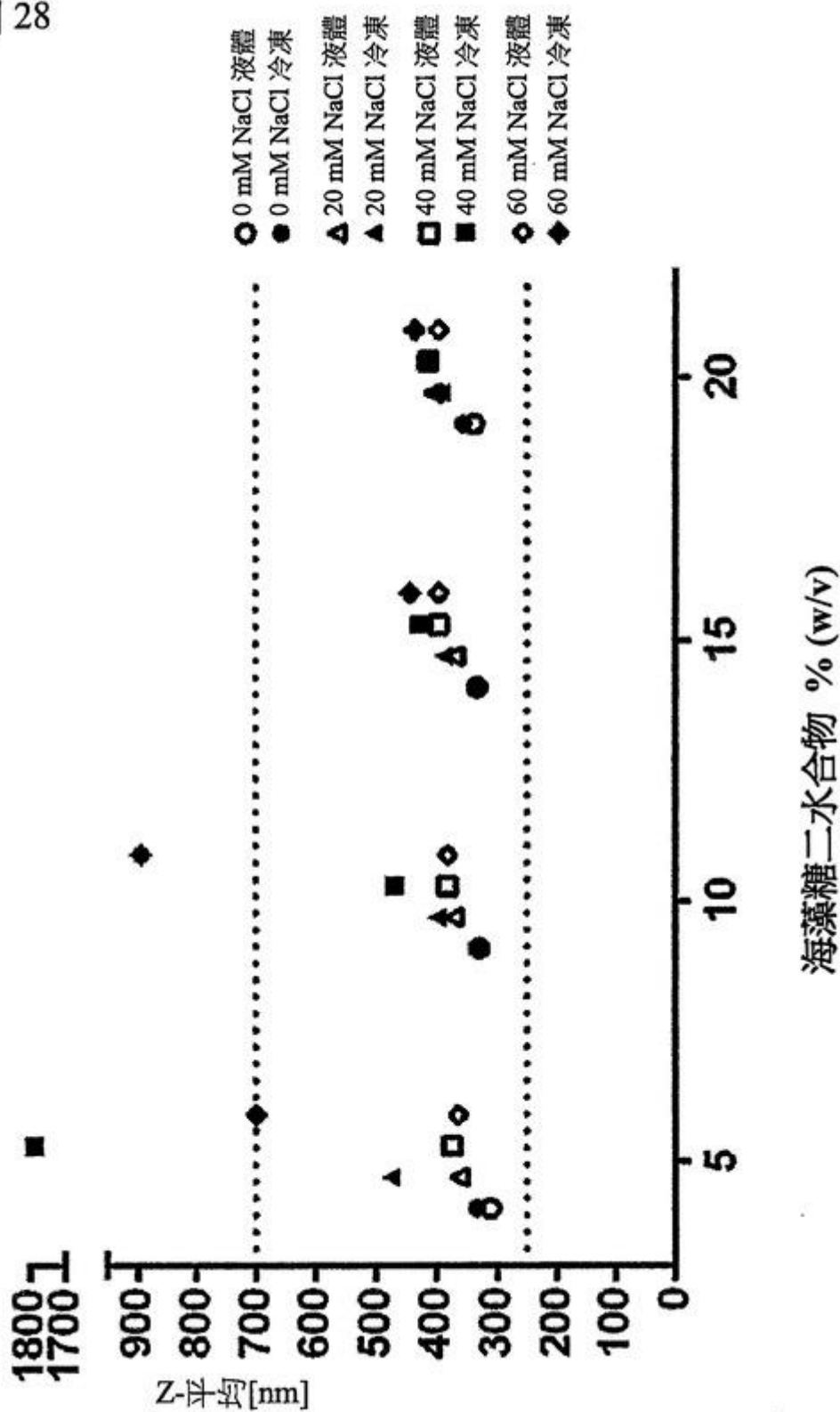


圖 28

圖 29

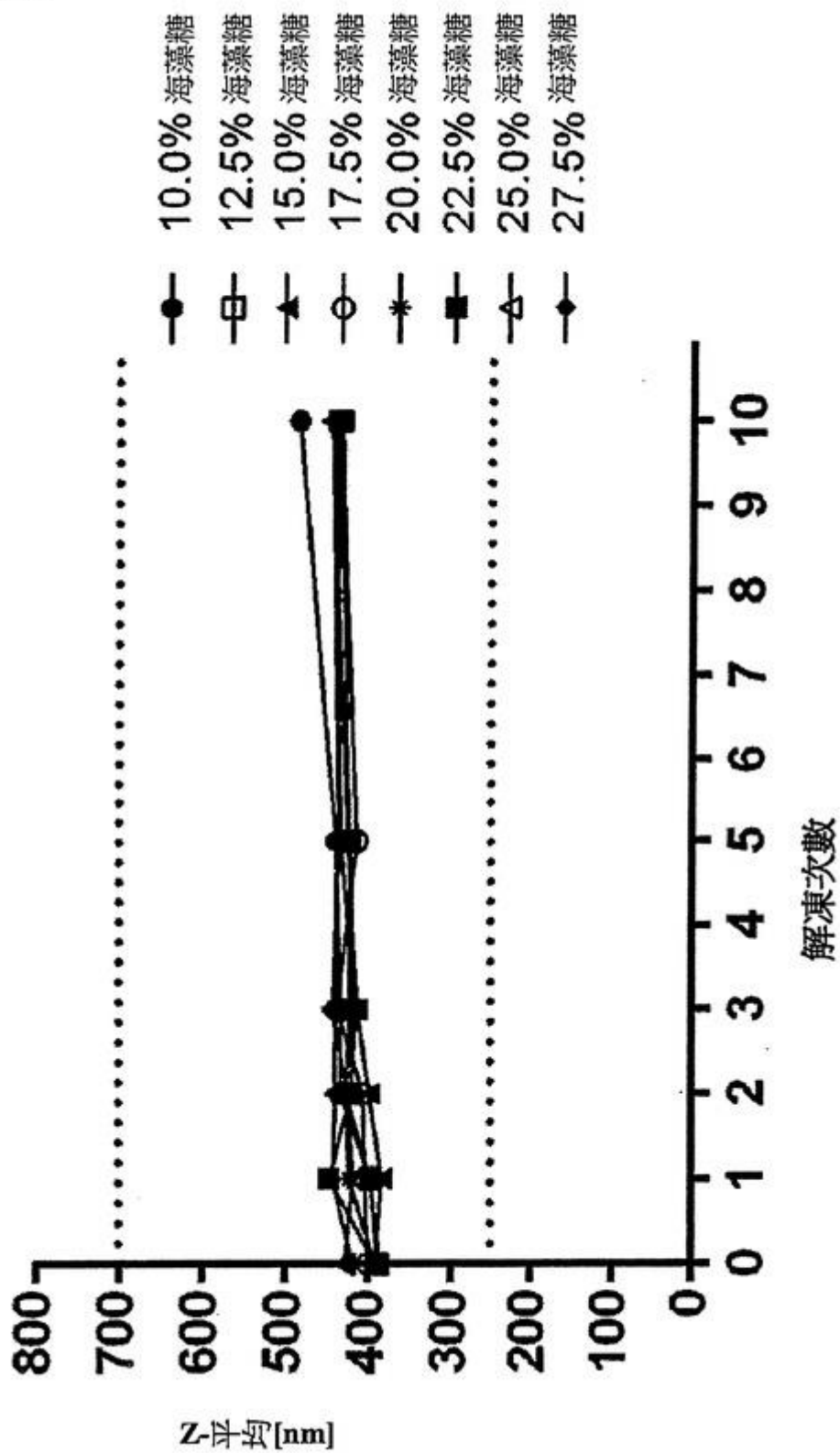


圖 29

圖 30

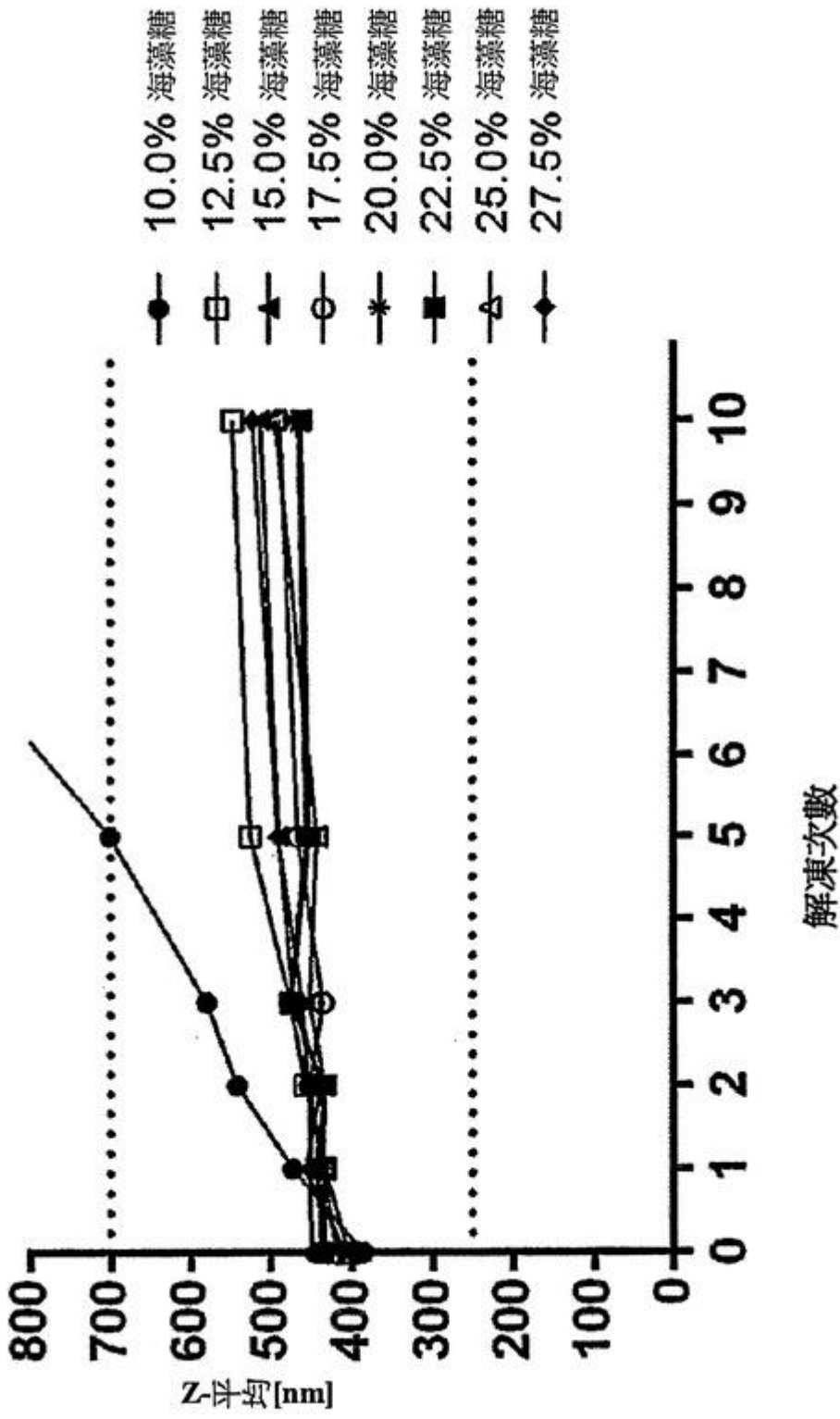


圖 30

圖 31

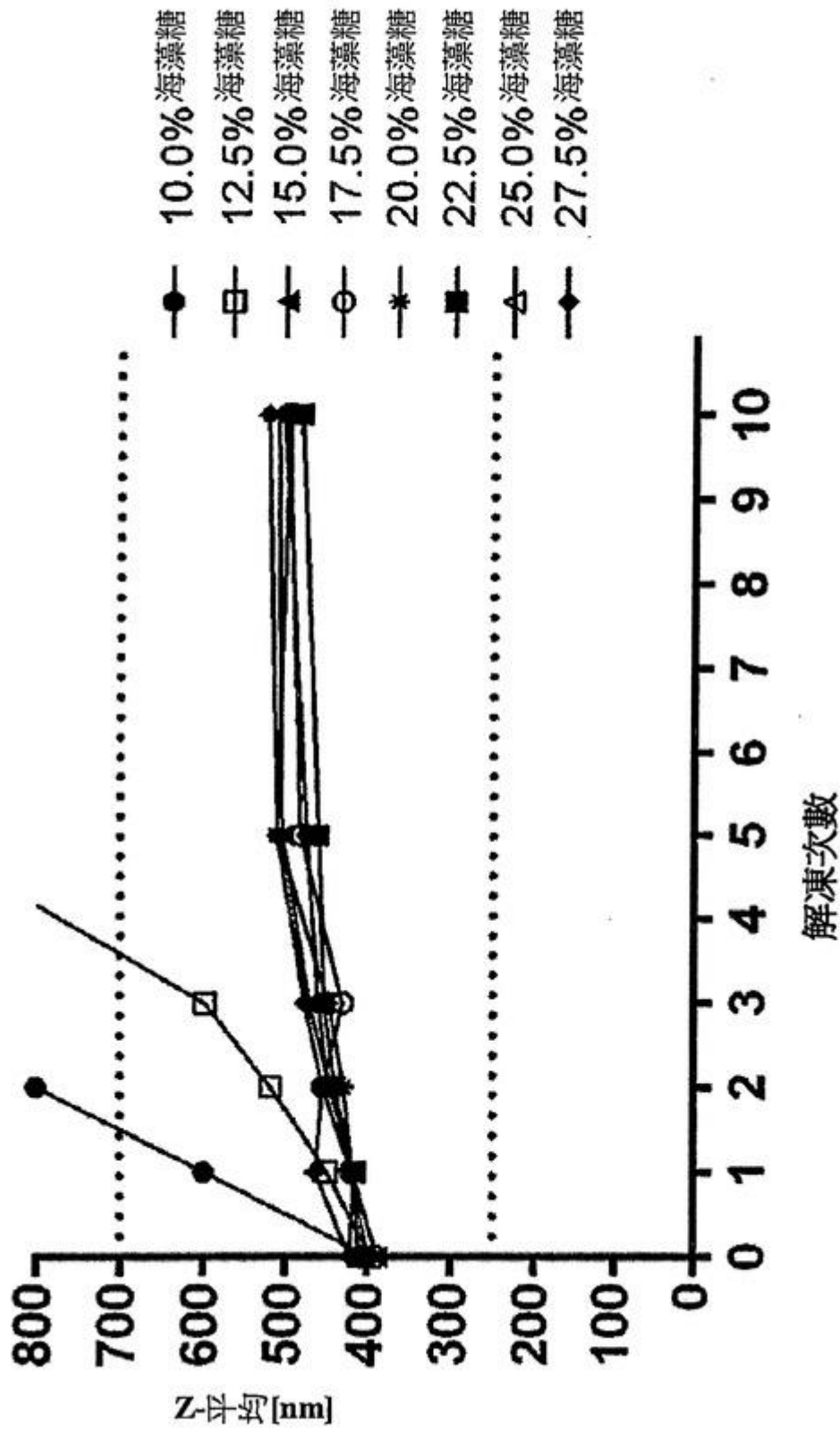


圖 31



圖 32

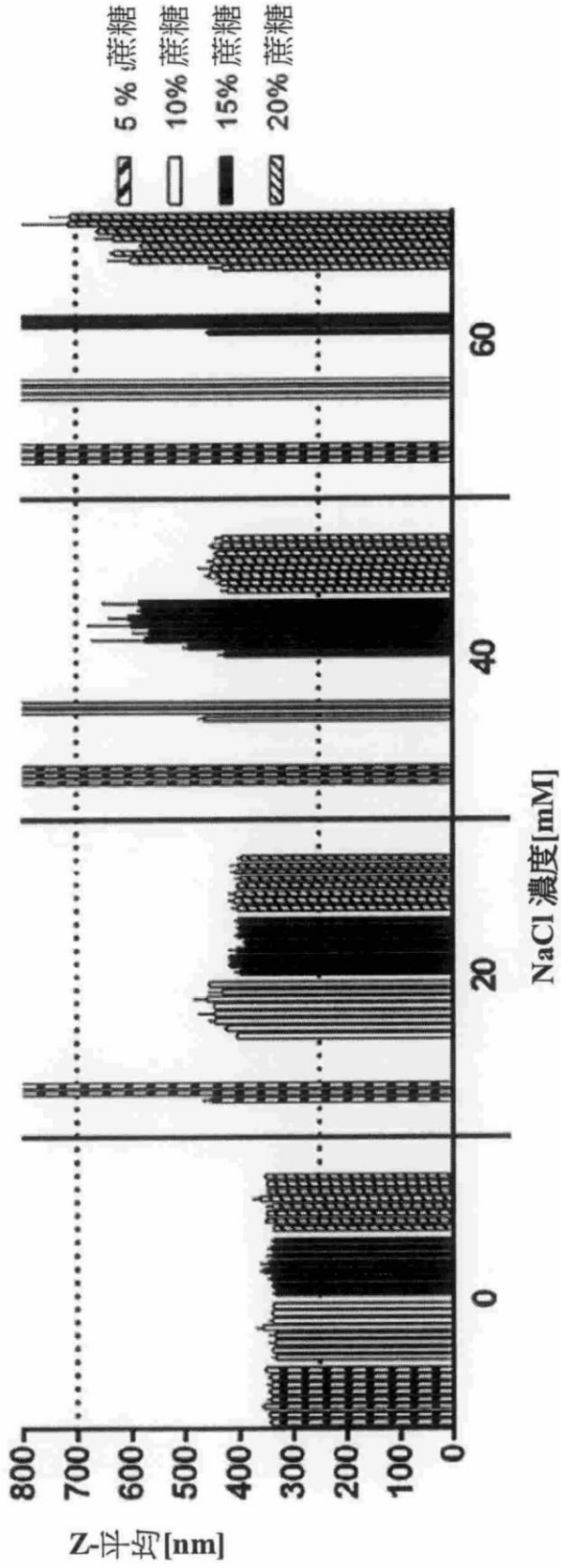


圖 32

圖 33

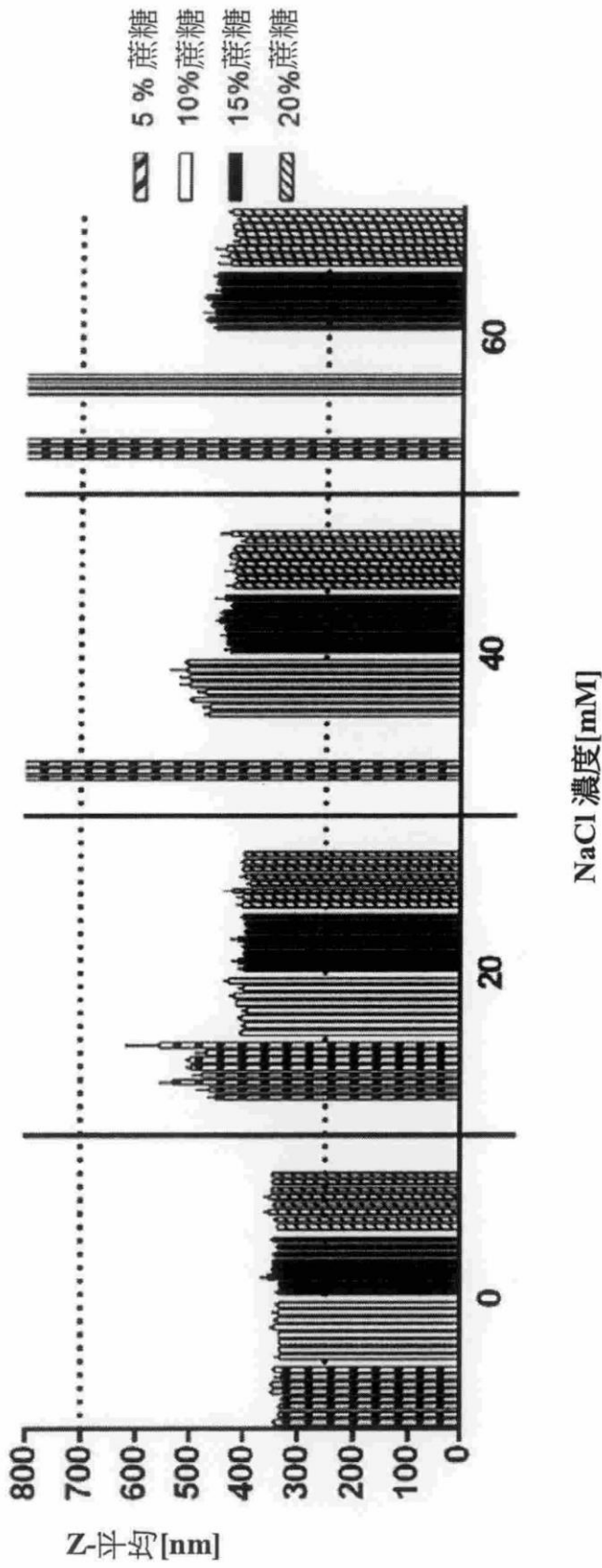


圖 33

圖 34

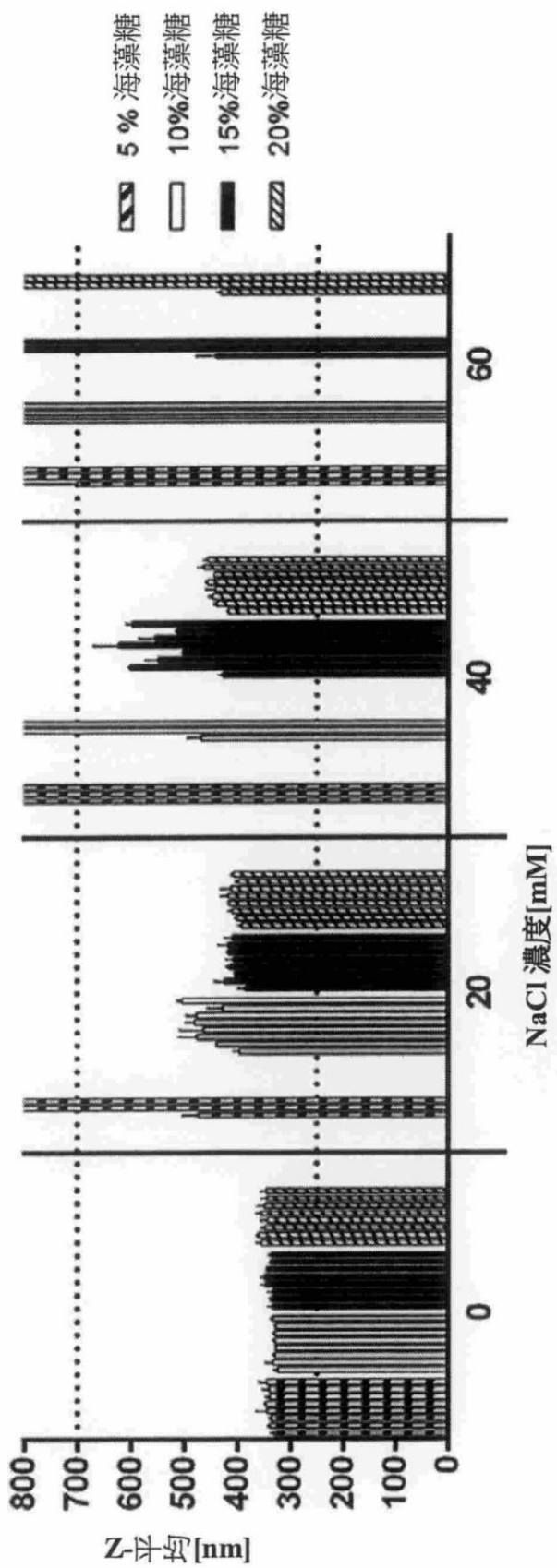


圖 34

圖 35

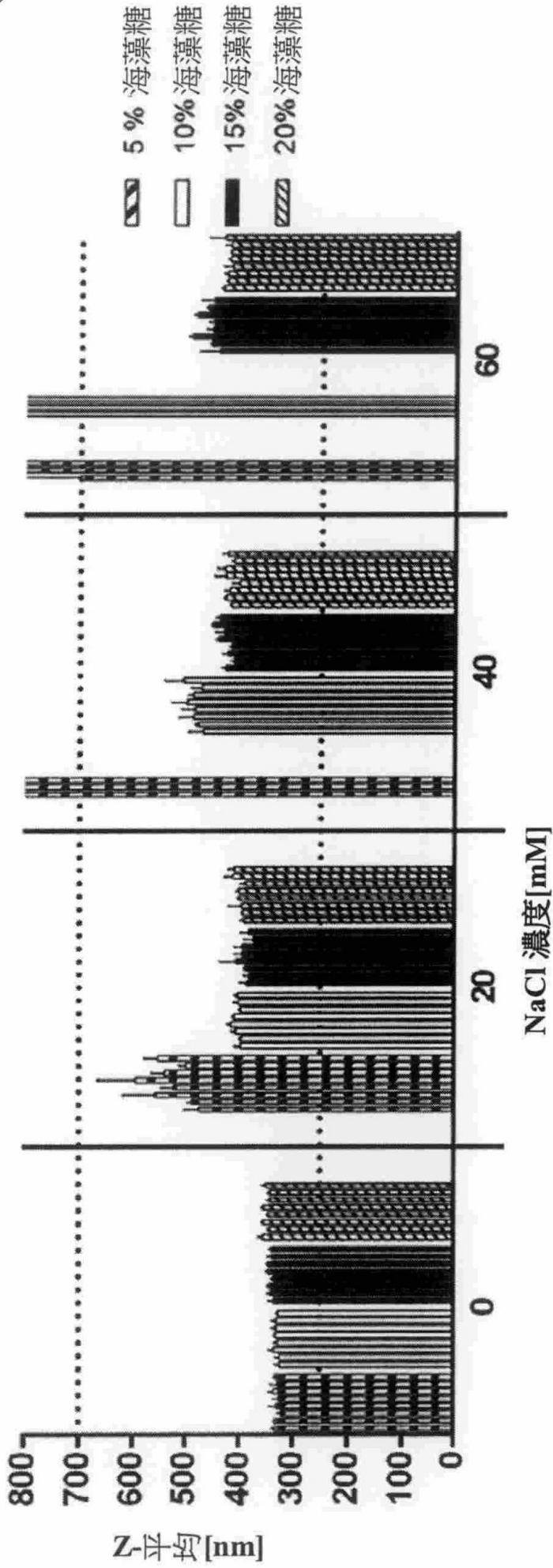


圖 36

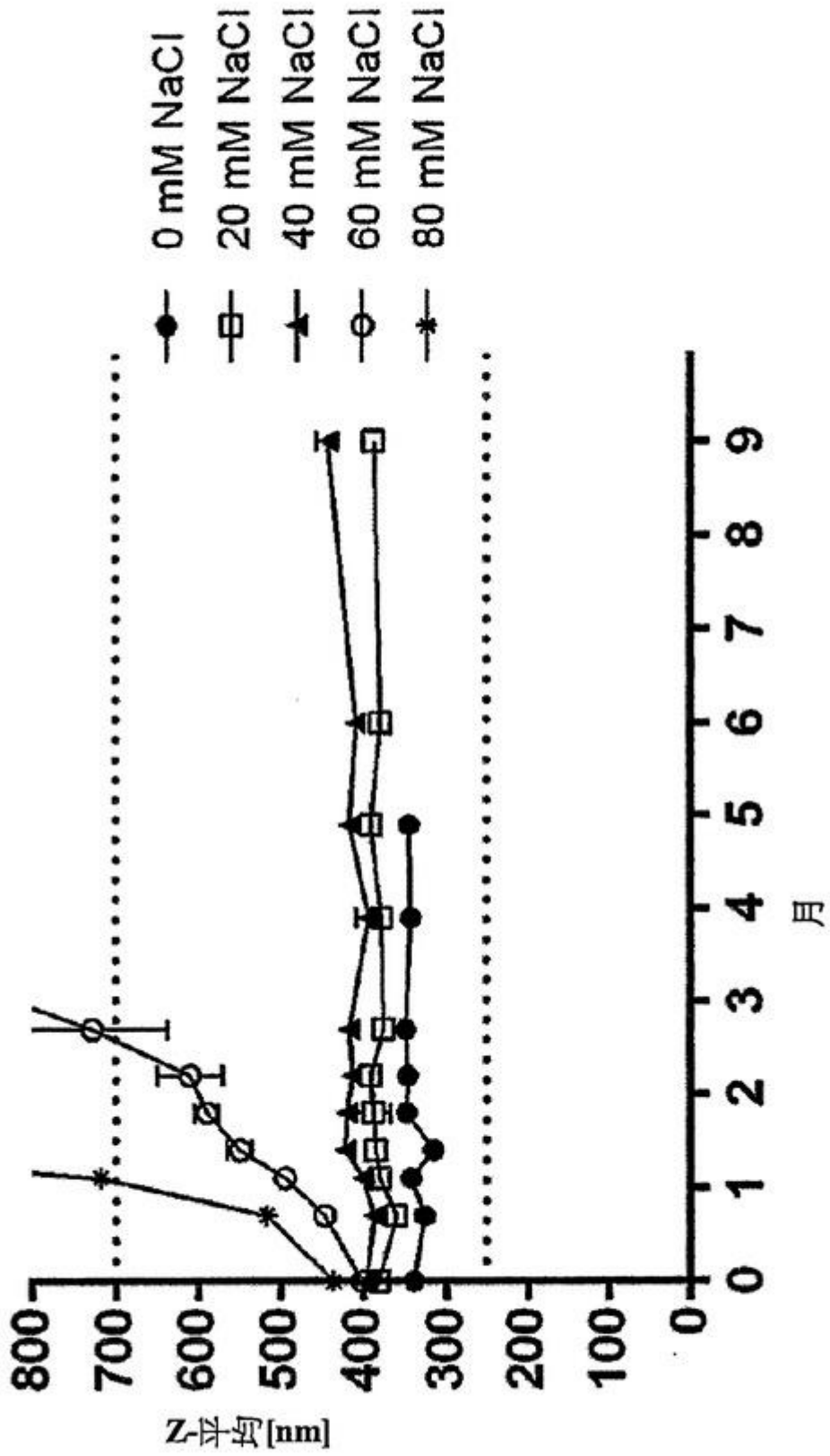


圖 37

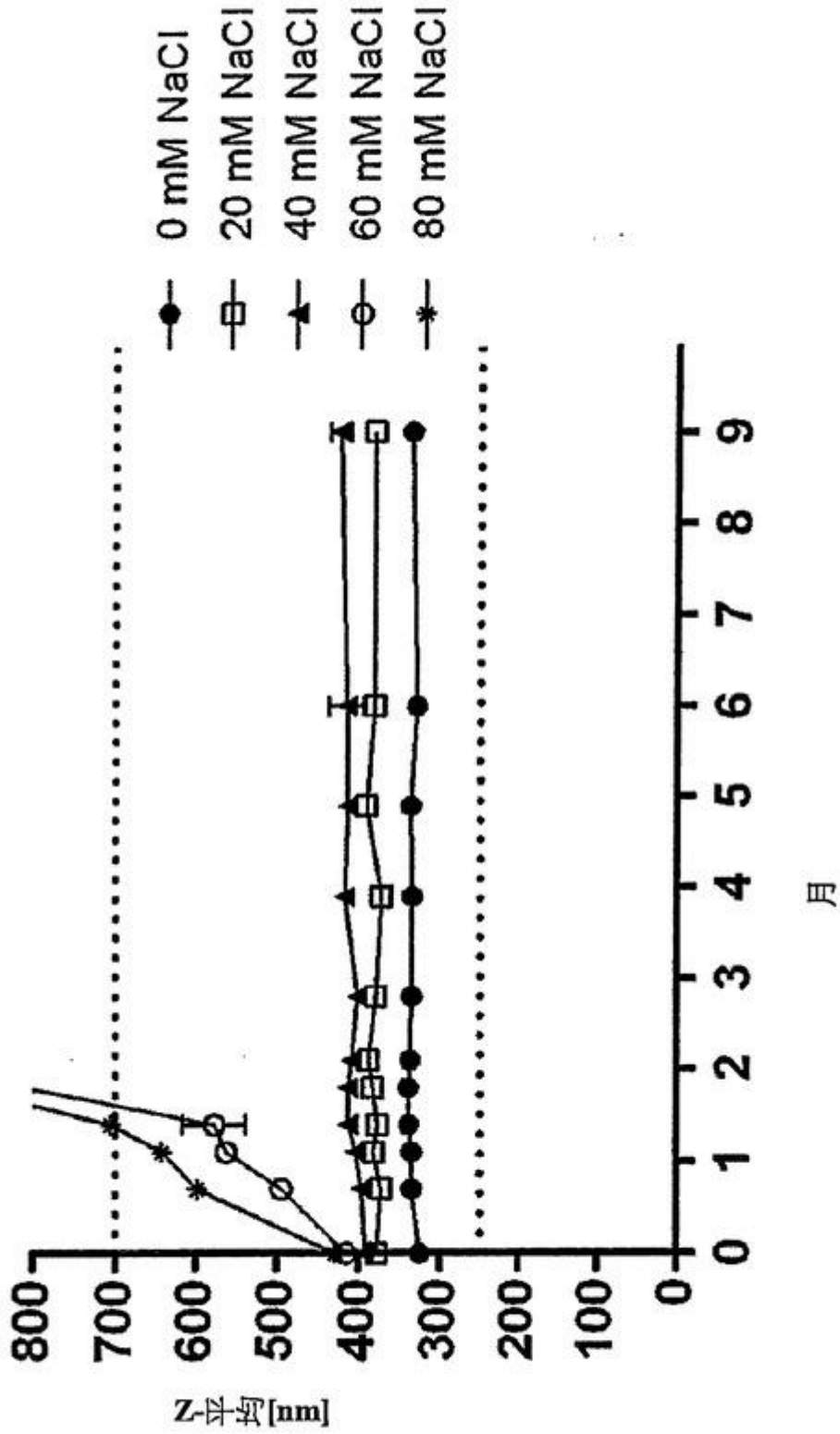


圖 37

圖 38

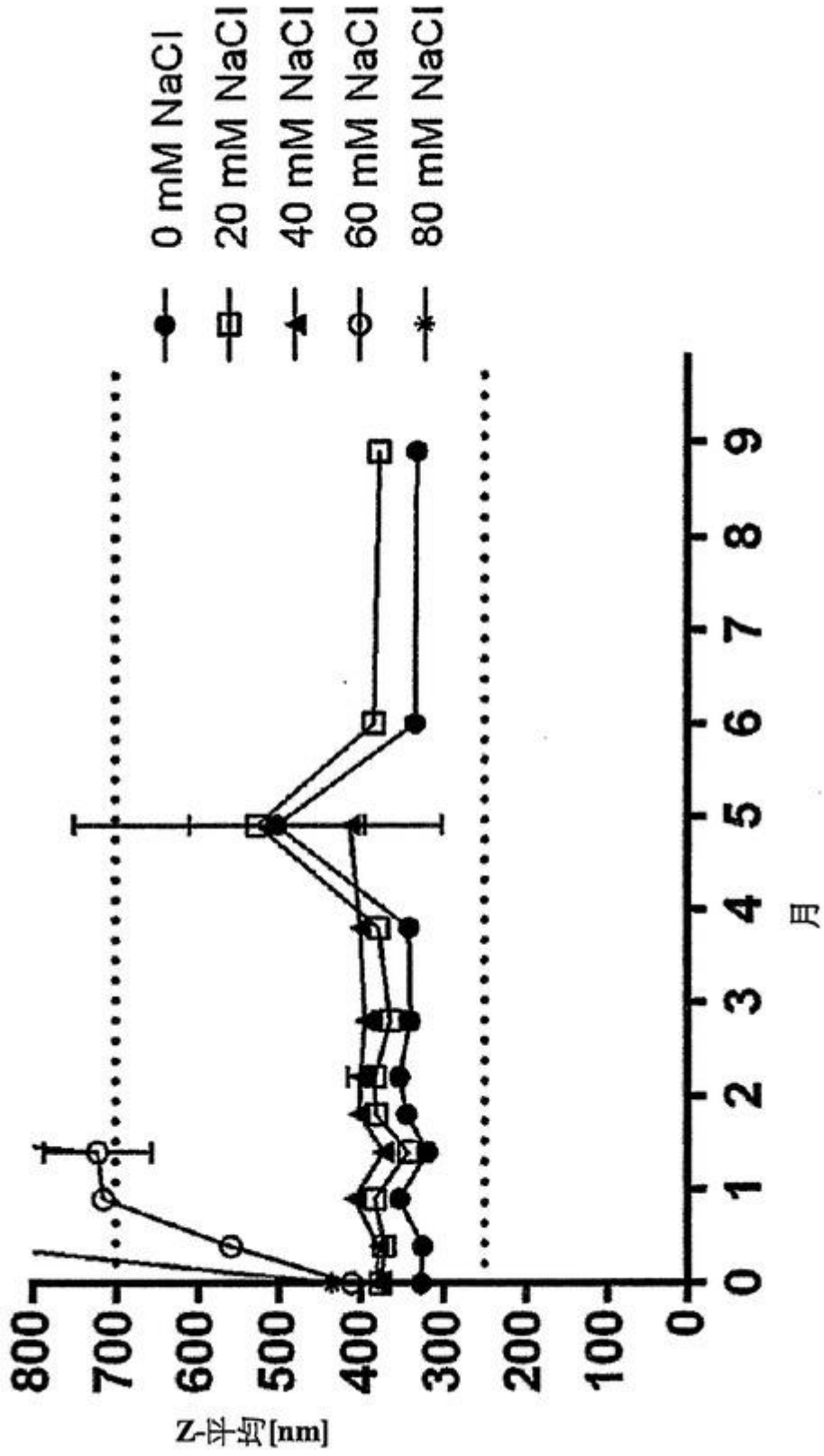


圖 39

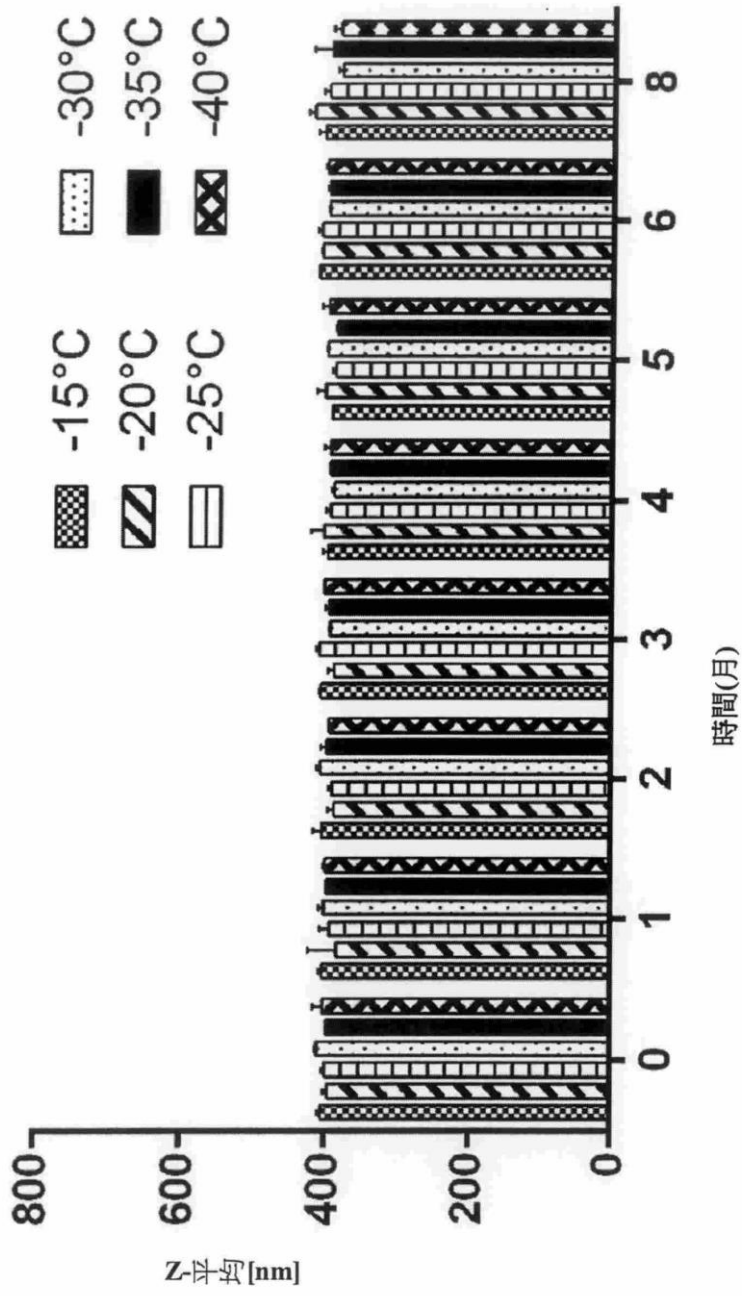




圖 40

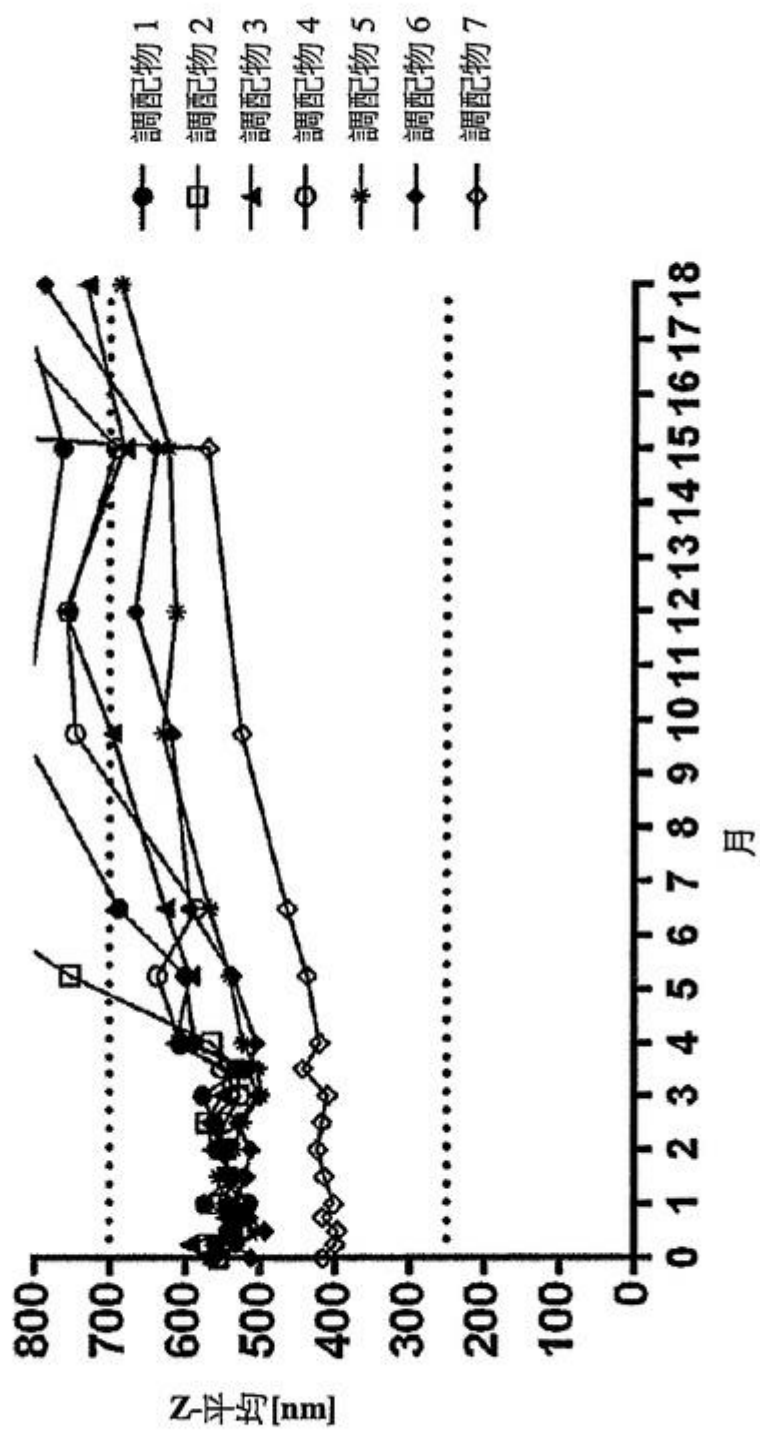


圖 40

圖 41

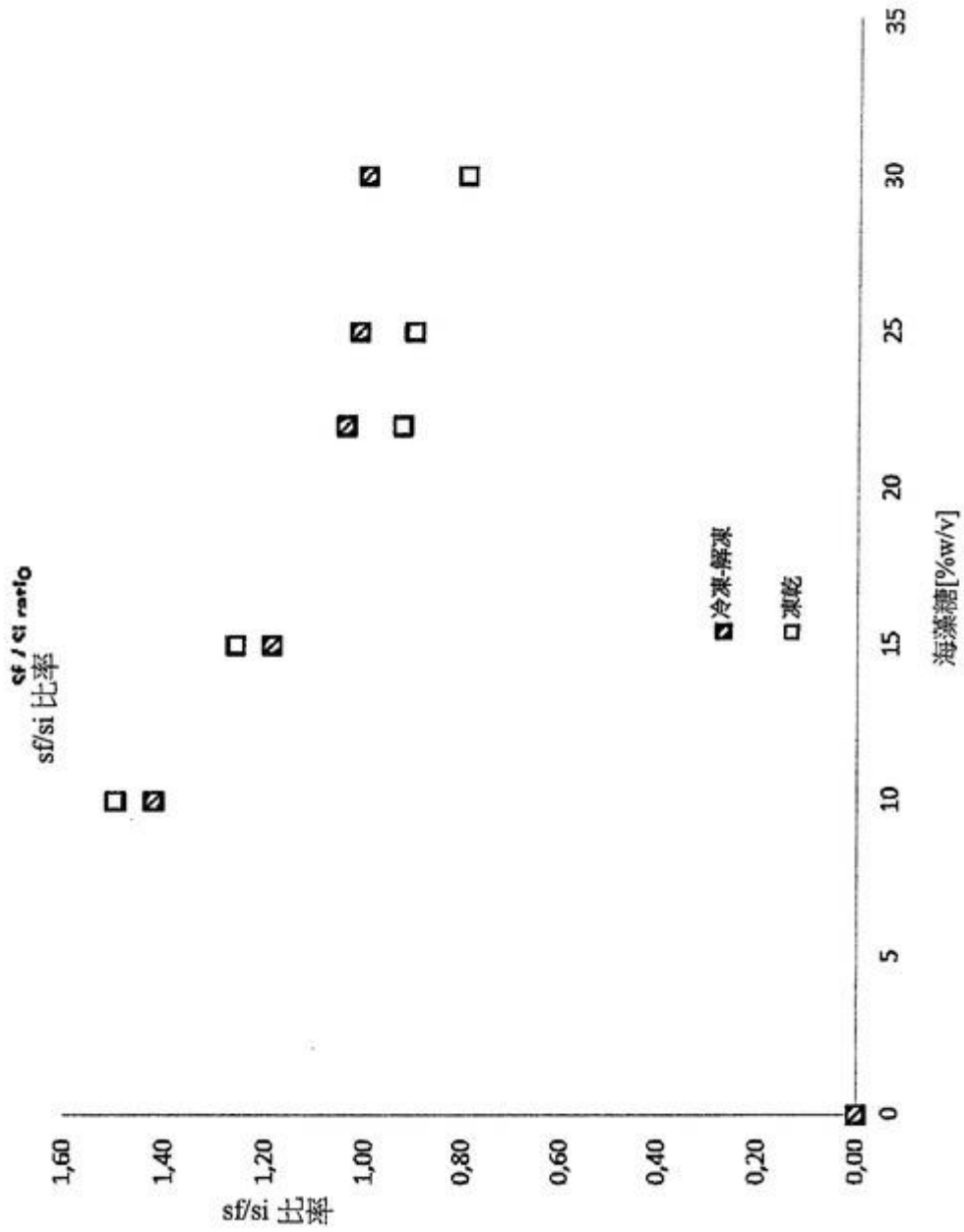


圖 41

圖 42

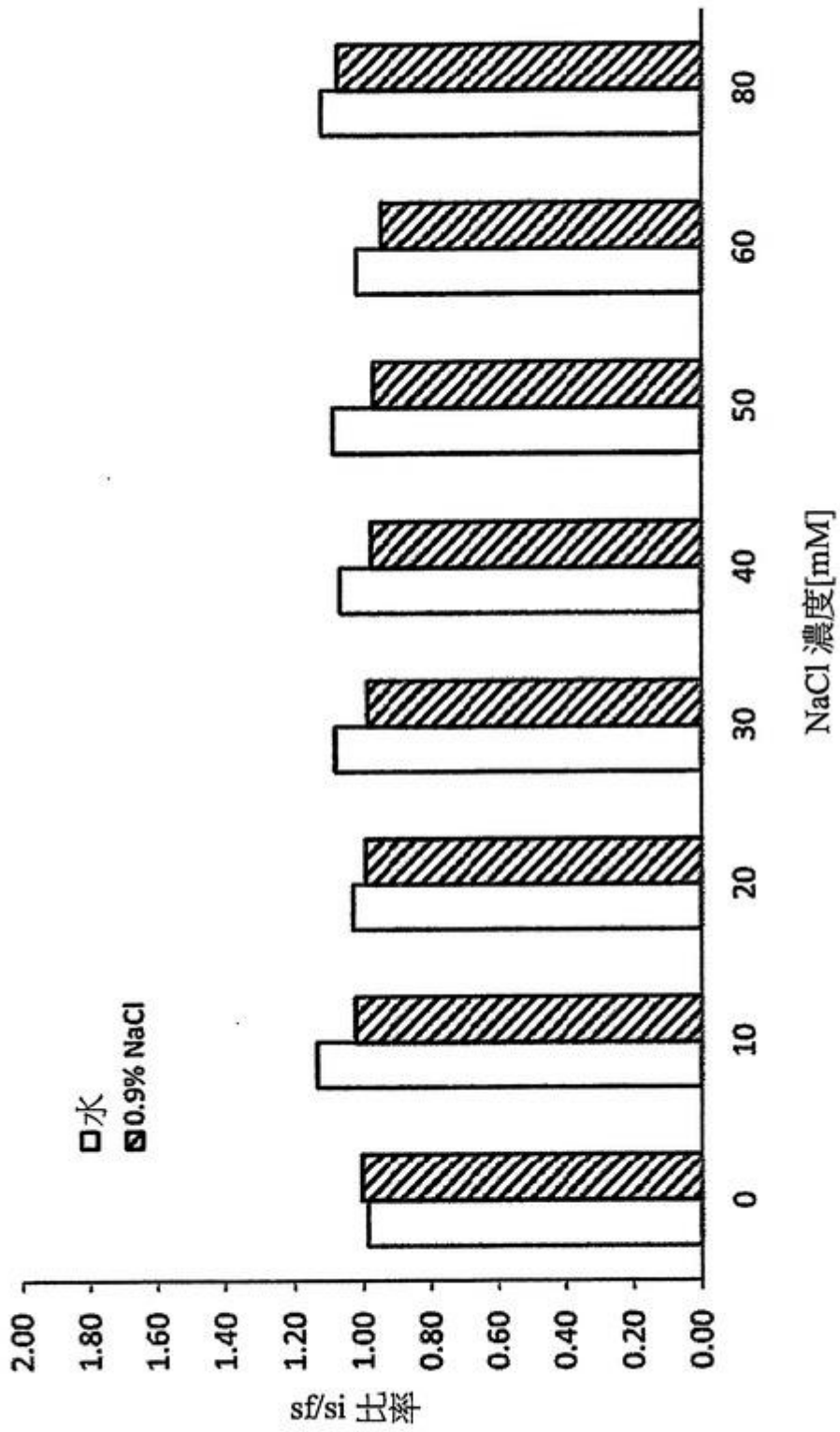


圖 42

圖 43

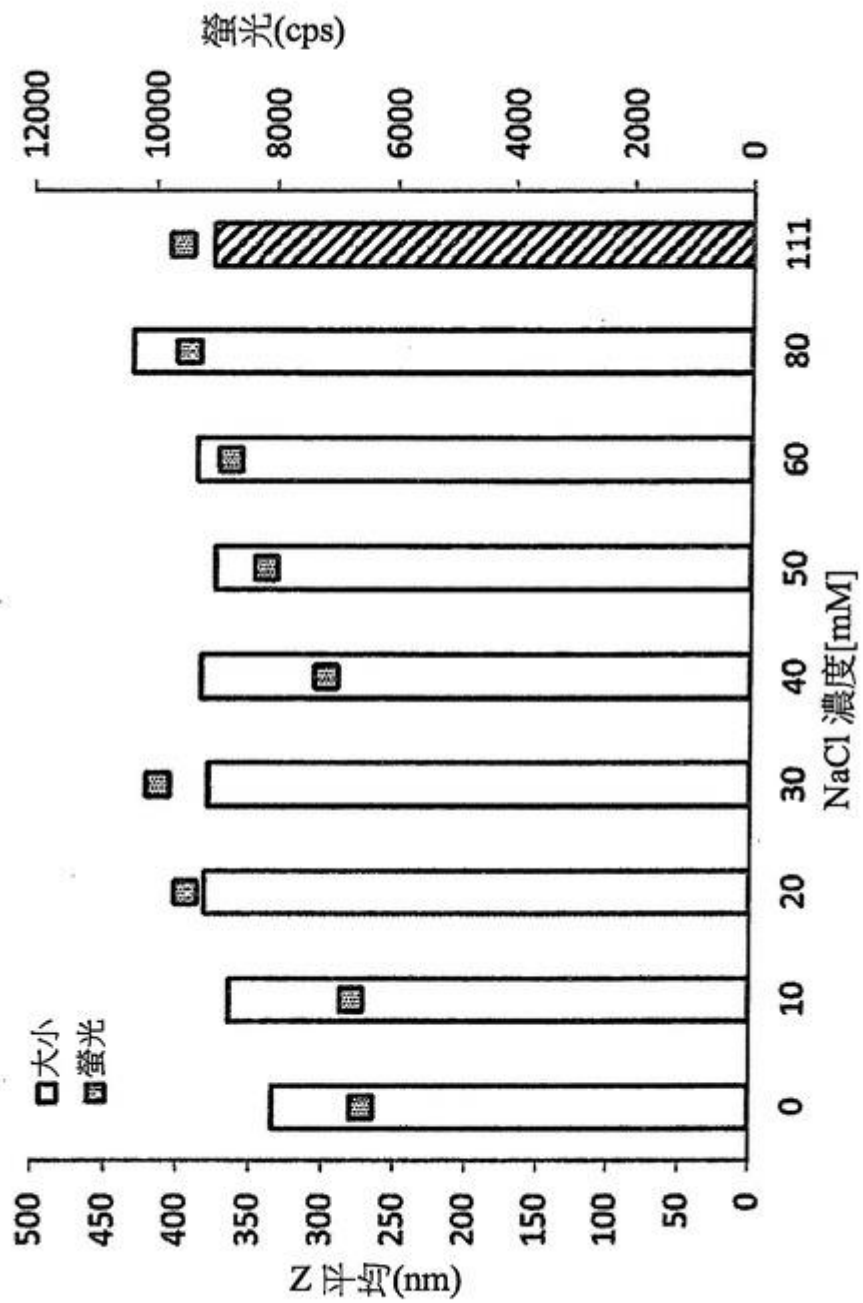


圖 43

圖 44

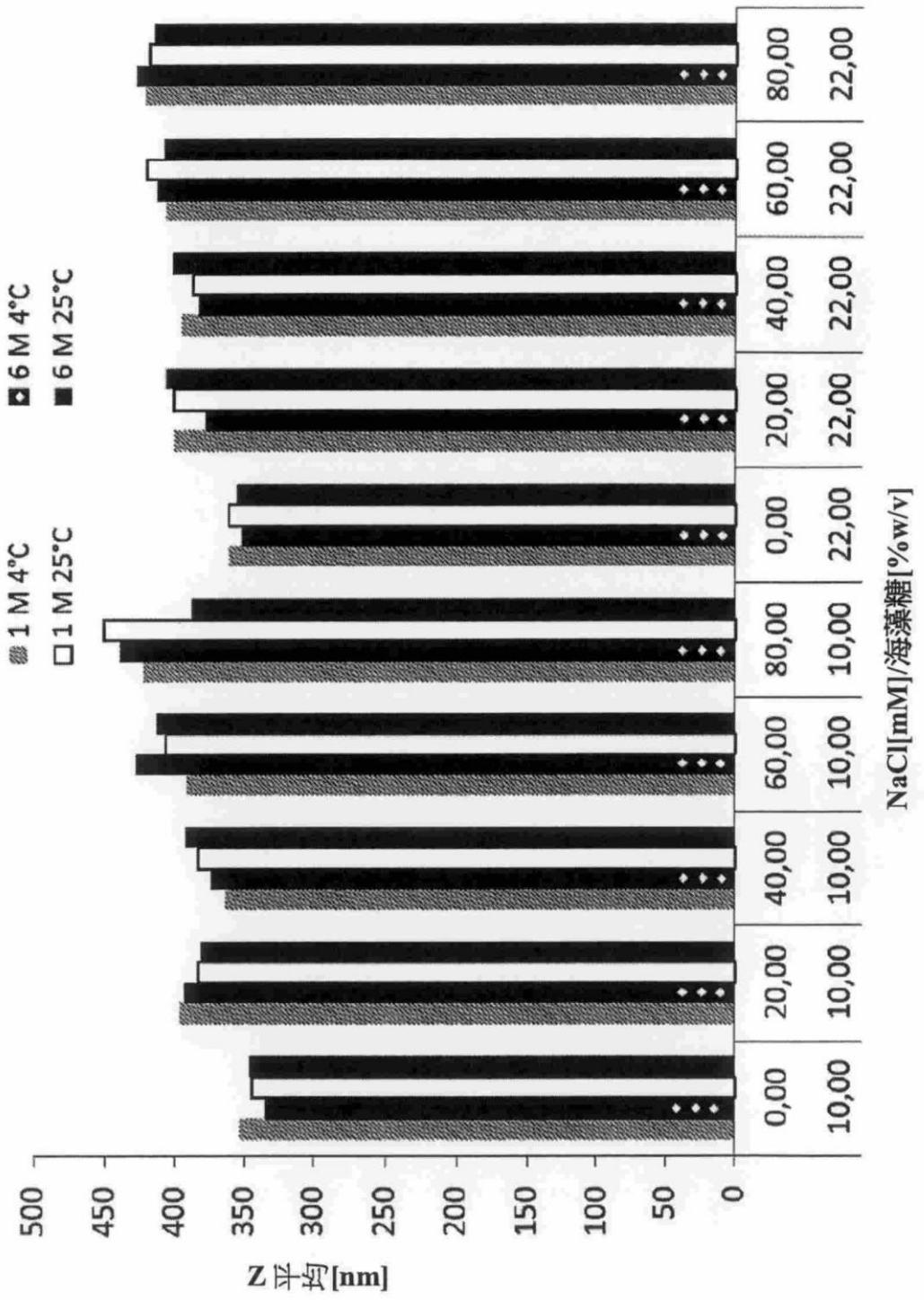


圖 44

圖 45

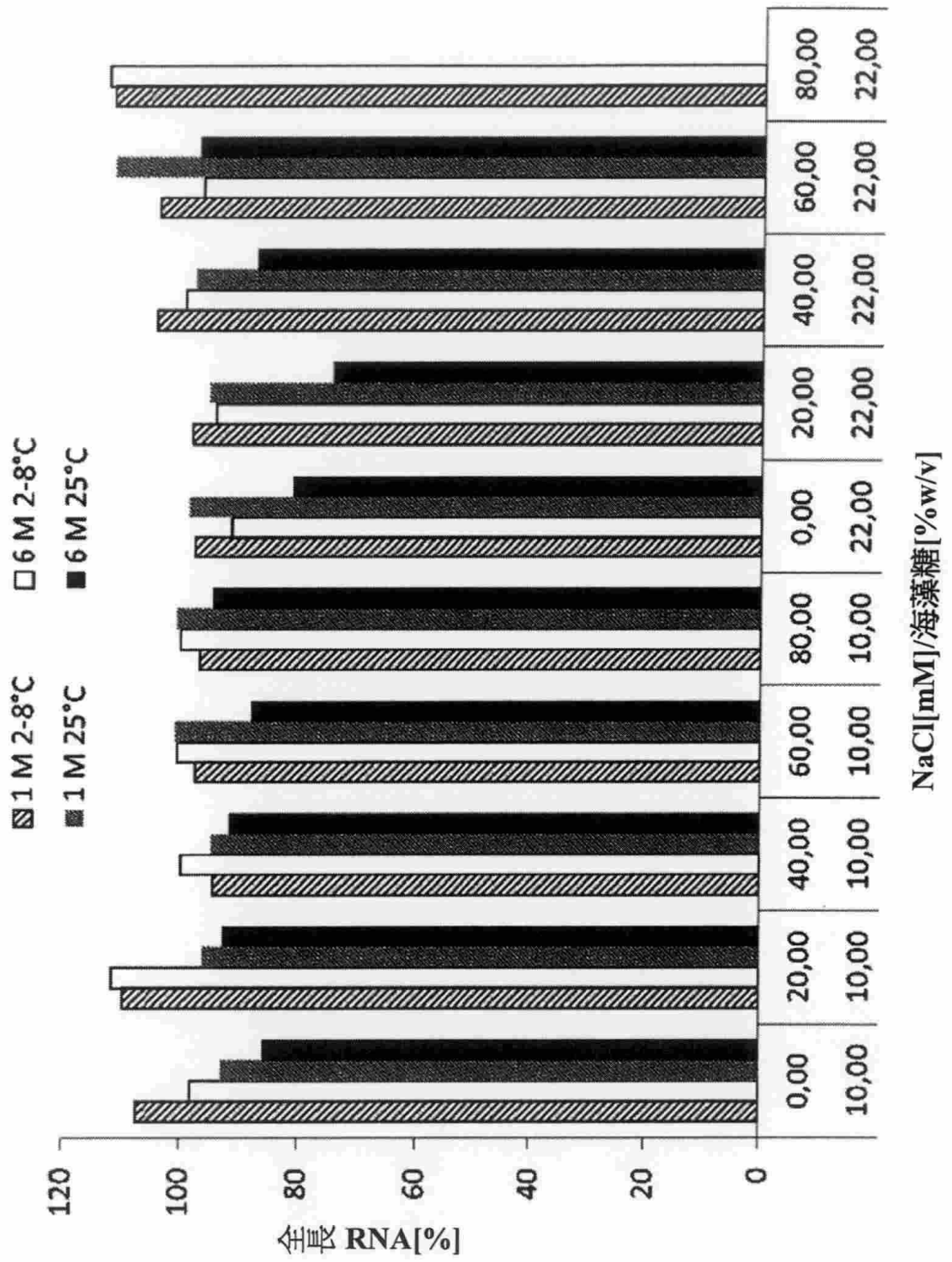


圖 45