

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11) 特許出願公表番号

特表2015-505963

(P2015-505963A)

(43) 公表日 平成27年2月26日(2015.2.26)

| (51) Int.Cl. | F I | テーマコード (参考) |
|-------------------------|---------------|-------------|
| GO 1 N 33/80 (2006.01) | GO 1 N 33/80 | 2 GO 4 5 |
| GO 1 N 33/53 (2006.01) | GO 1 N 33/53 | K |
| GO 1 N 33/483 (2006.01) | GO 1 N 33/483 | C |

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 22 頁)

(21) 出願番号 特願2014-545237 (P2014-545237)
 (86) (22) 出願日 平成24年12月5日 (2012.12.5)
 (85) 翻訳文提出日 平成26年7月23日 (2014.7.23)
 (86) 国際出願番号 PCT/EP2012/074481
 (87) 国際公開番号 WO2013/083619
 (87) 国際公開日 平成25年6月13日 (2013.6.13)
 (31) 優先権主張番号 11192236.5
 (32) 優先日 平成23年12月6日 (2011.12.6)
 (33) 優先権主張国 欧州特許庁 (EP)

(71) 出願人 510041278
 ユニヴェルシテ リブル ドゥ ブリュッセル
 ベルギー, ペー1050 ブリュッセル,
 アヴニュー フランクリン ルーズヴェルト 50 シーピー 161
 (74) 代理人 100103816
 弁理士 風早 信昭
 (74) 代理人 100120927
 弁理士 浅野 典子
 (72) 発明者 コラツア, フランシス
 ベルギー, ペー1030 シェルピーク,
 リュ デ ミモザ 17

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 赤血球上に存在する抗原または赤血球上に存在する抗原に結合する抗体を分析するための方法及び装置

(57) 【要約】

本発明は、二つの血液試料間の輸血前の血液型適合性を試験するための分析キットであって、前記キットが、第一及び第二の血液試料に対応する少なくとも二つの集成型(101, 201)を含み、各集成型が少なくとも二つの試験ユニットを含み、各試験ユニット(1)が、赤血球上に存在する抗原に結合することができる抗体を含有する試薬、及び自由赤血球に対して透過性でありかつ凝集赤血球に対して不透過性である膜(2, 102, 202)を含み、第一集成型(101)及び第二集成型(201)の両方のために第一試験ユニットに含有される抗体が第一血液型に対応し、第一集成型(101)及び第二集成型(201)の両方のために第二試験ユニットに含有される抗体が第二血液型に対応する。

【選択図】 図1

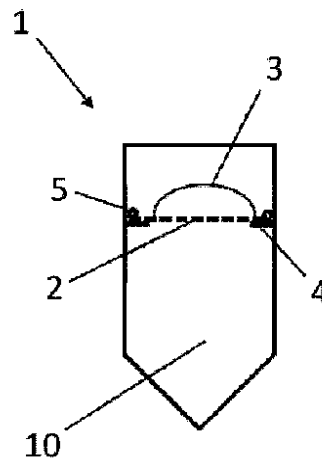


Fig. 1

【特許請求の範囲】**【請求項 1】**

二つの血液試料間の輸血前の血液型マッチングを試験するための分析キットであって、前記キットが、第一及び第二の血液試料に対応する少なくとも二つの集成体（101, 201）を含み、各集成体が少なくとも二つの試験ユニット（1）を含み、各試験ユニット（1）が：

- 赤血球上に存在する抗原に結合することができる抗体を含有する試薬、及び
- 自由赤血球（6）に対して透過性でありかつ凝集赤血球に対して不透過性である膜（2, 102, 202）

を含み、

第一集成体（101）及び第二集成体（201）の両方のための第一試験ユニットに含有される抗体が第一血液型に対応し、第一集成体（101）及び第二集成体（201）の両方のための第二試験ユニットに含有される抗体が第二血液型に対応する、分析キット。

【請求項 2】

各集成体の第一試験ユニットに含有される抗体が血液型 A に対応し、各集成体の第二試験ユニットに含有される抗体が血液型 B に対応する、請求項 1 に記載の分析キット。

【請求項 3】

キットの少なくとも二つの集成体の各々が、コントロールユニットとして使用される、抗体のない第三試験ユニット（110r, 210r）をさらに含む、請求項 1 又は 2 に記載の分析キット。

【請求項 4】

キットの少なくとも二つの集成体の各々が、Rh 式血液型に対応する抗体を含有する追加の試験ユニット（110r, 210r）をさらに含む、請求項 1 ~ 3 のいずれかに記載の分析キット。

【請求項 5】

各試験ユニット（1）が、試薬及び生体試料（3）を受けるための第一空洞（9, 109a, 109b, 209a, 209b）、及び濾液（6 または 8）を受けるための第二空洞（10, 110a, 110b, 210a, 210b）を含み、第一及び第二空洞が膜（2, 102, 202）によって分離されている、請求項 1 ~ 4 のいずれかに記載の分析キット。

【請求項 6】

各集成体が、血液試料を受けかつ前記血液試料を各集成体の試験ユニットの間で分配するための手段を含む、請求項 1 ~ 5 のいずれかに記載の分析キット。

【請求項 7】

第一血液試料に対応する集成体（101）の血液試料を受けるための手段が、血液バッグから血液試料をとるための手段（120）をさらに含み、前記手段が、個体から直接採取された試料を受けるように適応されていない、請求項 6 に記載の分析キット。

【請求項 8】

第一血液試料に対応する集成体（101）の血液試料を受けるための手段が、血液試料をとるために血液バッグのプラスチックチューブを刺し通すことができる中空針（120）をさらに含み、前記中空針（120）が、個体から血液試料を直接とることができない、請求項 7 に記載の分析キット。

【請求項 9】

第二血液試料に対応する集成体（201）の血液試料を受けるための手段が、注射器から血液試料を受けるための手段（220）をさらに含み、前記手段が、血液バッグまたは血液バッグチューブ類から試料を直接とるように適応されていない、請求項 6 ~ 8 のいずれかに記載の分析キット。

【請求項 10】

第二血液試料に対応する集成体（101）の血液試料を受けるための手段が、注射器から血液試料を受けることができる雌型ルアーまたは隔壁をさらに含む、請求項 9 に記載の

10

20

30

40

50

分析キット。

【請求項 1 1】

第一集成体（101）及び第二集成体（201）を支持するために回転支持体（300）を含む装置をさらに含み、前記回転支持体（300）が、遠心分離によって膜（2）を通した血液試料の流れを使用時に発生するために適している、請求項 1～10 のいずれかに記載の分析キット。

【請求項 1 2】

装置が、膜上の凝集赤血球（7）または膜の下流（10）の赤血球（6）のいずれかの存在を検出するための光学センサーをさらに含み、請求項 1 1 に記載の分析キット。

【請求項 1 3】

各集成体が、両集成体の存在をチェックしかつ光学センサーを集成体と整列するための光学マーカー（335, 334）を含む、請求項 1 2 に記載の分析キット。

【請求項 1 4】

装置が、適合性試験の結果をデータベースに記憶された予め決定された適合性データと比較するための通信手段をさらに含み、請求項 1 1～1 3 のいずれかに記載の分析キット。

【請求項 1 5】

生体試料に存在する分析物を分析することによって二つの生体試料間の適合性マッチングを確認するための方法であって、前記分析物が結合対の第一要素であり、前記結合対が、赤血球上に存在する抗原、及び赤血球上に存在する前記抗原に結合する抗体からなり、前記結合対が血液型抗原/抗体に対応し、前記方法が以下の工程を含む：

- 二つの別個の試験ユニット（1）において凝集赤血球を生成するために結合対の第二要素を含む試薬で生体試料を処理すること、
- 自由赤血球（6）に対して透過性でありかつ凝集赤血球に対して不透過性である膜（2）を通した濾過によって、凝集赤血球（7）をもし形成された時には自由赤血球（6）から分離すること、
- 前記自由赤血球（6）及び/又は前記凝集赤血球（7）を検出し、前記膜（2）の下流の自由赤血球（6）及び/又は膜（2）の上流の凝集赤血球（7）の検出によって試料中の分析物の存在を関連付けること、但し二つの生体試料の血液型抗原または抗体が同時に試験され、二つの生体試料が第一個体及び第二個体に対応し、結果が適合性マッチングのために比較される。

【請求項 1 6】

自由赤血球（6）及び/又は凝集赤血球（7）が光学的手段によって検出される、請求項 1 5 に記載の方法。

【請求項 1 7】

生体試料が全血を含む、請求項 1 5 または 1 6 に記載の方法。

【請求項 1 8】

少なくとも二つの分析物が、二つの別個の試験ユニット（1）における両生体試料に対して、即ち、A 血液型抗原または前記抗原に結合する抗体に対応する第一分析物、及び B 血液型抗原または前記抗原に結合する抗体に対応する第二分析物に対して同時に分析される、請求項 1 5～1 7 のいずれかに記載の方法。

【請求項 1 9】

二つの追加の試験ユニット（1）が、二つの生体試料間の R h 適合性を確認するために使用される、請求項 1 5～1 8 のいずれかに記載の方法。

【請求項 2 0】

結果がさらに、データベースに記憶された予め決められたデータと比較される、請求項 1 5～1 9 のいずれかに記載の方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

10

20

30

40

50

本発明は、血液適合性輸血前試験を実施するために血液型のタイプを確認するために使用される方法及び装置に関する。

【背景技術】

【0002】

EP0542655及びFR2673472から、自由赤血球と凝集赤血球を分離するためにガラスビーズを利用する凝集に基づいて試験することが知られている。一つの欠点は、試験が機械的に安定しないことである。別の欠点は、検出機械がすぐに結果を読み取ることができないことである。いずれにしてもカットオフポイント（ガラスビーズを通過することができる粒子のサイズ）を明確に規定できない。この方法は、抗体を凝集することを伴う試験を実施するために直接使用されることができる。

10

【0003】

しかしながら、もし凝集しない抗体（例えばクームス試験におけるIgG抗体）が関係されるなら、赤血球は、まず非結合抗体を除去するためにインキュベーション期間後に洗浄されなければならない。そのときにのみ、これらの赤血球（感作されているものも感作されていないものも含む）は、抗グロブリン血清の存在下で試験システム中に導入されることができ、その後、凝集が起こりうる。従って、この試験システムの欠点は、抗グロブリン試験においてインキュベーション段階及び洗浄段階が同じ反応容器中で起こりえないことである。

【0004】

また、EP0760103から、一種以上の免疫グロブリン結合物質が固定化されているグラフト化膜を使用することが知られている。感作された赤血球は、この透過性固体相に結合されることができ、抗体（免疫グロブリン）が全く存在しない赤血球は固体相に結合されず、単にそれを通過することができる。なぜならば固体相は赤血球に対して透過性であるためである。試験は、凝集赤血球に基づかない。

20

【0005】

他のインビトロ法（例えば、WO2008/148890参照）は、赤血球または赤血球膜断片またはそれらの抗体が結合される、区別できる（即ち、マーカーを有する）ビーズと試料を接触することを含む。しかしながら、分析工程を実施する前に、できるだけ多い非結合試薬は、バックグラウンドノイズを減少し、従って試験の良好な特異性を得るために除去されるべきである。洗浄条件が極端であると試験の感度を低下することがありうるだろう。

30

【0006】

受容者（即ち、輸血される個人）からの血液と適合できない提供者の赤血球（RBC）を使用し、溶血又は赤血球凝集に由来する拒絶反応を引き起こすことによって人的エラーが輸血に残る。まさに輸血の場所での素早い確認検査を提供する必要性がある。

【0007】

輸血医学では、簡単な方法及び装置の必要性がある。輸血の安全性を高めるために、結果の明瞭で正確な解釈に対する必要性がある。試験を繰り返すことによって再びオリジナルの結果を達成することにおいて優れた適合性試験を提供する必要性がある。機械的応力下で安定している適合性試験を提供する必要性がある。容易に行なうことができる適合性試験を提供する必要性がある。

40

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0008】

それゆえ、本発明は、従来技術の欠点を取り除くことができる方法及び装置を提供することを目的とする。

【0009】

特に、本発明の一側面は、血液型のタイプを確認し、かつ/又は輸血のエラーを避けることができるように輸血前ベッドサイド試験を実施することを可能にする方法及び装置を提供することを目的とする。

50

【0010】

本発明のある側面はまた、例えばIgG（クラスGの免疫グロブリン）が関係されるとき、洗浄のような工程を省略可能であることによって適合性マッチングのために必要とされる時間を短くすることを可能にする方法及び装置を提供することを目的とする。

【0011】

本発明のある側面はまた、マッチングのために必要な、容易に持ち運ぶことができるか、又は容易に移動可能であるか、又は携帯可能である装置を提供することによって、まさに輸血の場所での血液型試験及び/又は適合性試験（POCT：ポイント・オブ・ケア試験）を可能にする方法及び装置を提供することを目的とする。

【0012】

また、本発明の目的は、簡単な方法及び装置を提供することである。

【0013】

本発明のある側面はまた、裸眼による及び/又は自動的に機械による結果の解釈が明瞭で正しい方法及び装置を提供することを目的とする。この結果は、明瞭に規定されるカットオフポイントによって得られることができる。

【0014】

本発明のある側面はまた、再現可能な適合性試験を提供することを目的とする。

【0015】

本発明のある側面はまた、遠心分離、圧力及び/又は振動のような機械的応力下で安定である適合性試験を提供することを目的とする。機械的応力は、試験を動かすことによって起こりうる。

【0016】

本発明のある側面はまた、容易に行なうことができる適合性試験を提供することを目的とする。これは製造コストを低下する。

【課題を解決するための手段】

【0017】

本発明は、生体試料に（人工的に又は自然に）存在する分析物を分析（存在を検出）するための方法に関し、前記分析物が結合対の第一要素であり、前記結合対が、赤血球上に存在する抗原、及び赤血球上に存在する前記抗原に結合する抗体からなり、前記方法は以下の工程を含む：

- 結合対の第二要素を含有する試薬で生体試料を処理し、試験ユニットにおいて凝集赤血球を生成すること、
- 自由赤血球に対して透過性でありかつ凝集赤血球に対して不透過性である膜を通じた濾過によって、凝集赤血球をもし形成された時には自由赤血球から分離すること、及び
- 前記自由赤血球及び/又は前記凝集赤血球を検出し、膜の下流の自由赤血球及び/又は膜の上流の凝集赤血球の検出によって試料中の分析物の存在を関連付けること。

【0018】

有利には、膜の細孔サイズの上限及び下限は、生体試料中の赤血球サイズに依存して（即ち、赤血球が生じる種に主に依存して）、最適な細孔の大きさを生み出すために組み合わせることができる。膜のための最も小さい細孔の大きさの限界は、種からの関係される自由細胞の直径である：人間のRBCの直径は6～8µmである。細孔の大きさの範囲に含まれるものは、関係される自由細胞の直径の二倍である。好ましくは、膜は、6µm～25µmの細孔を持つ。

【0019】

有利には、膜は、分析物結合材料を含まない。

【0020】

好ましくは、膜又はその層は、織られた組織、織られていない組織、トラックエッチド（track-etched）膜、及び多孔膜からなる群、又はそれらの組み合わせから選択される。より好ましくは、膜又はその層はポリアミドを含む（又は本質的にポリアミドからなる）。

10

20

30

40

50

【 0 0 2 1 】

有利には、濾過は、遠心分離、毛管、膜の下流の減圧、膜の上流の過圧、又はそれらの組み合わせによって促進される。好ましくは、減圧又は過圧の場合には、圧力の差は溶血を避けるために適応されるべきである。

【 0 0 2 2 】

有利には、分析される分析物は、赤血球上に存在する血液型抗原、又は血液型抗原に結合する抗体である。

【 0 0 2 3 】

好ましくは、自由赤血球又は凝集赤血球は、好ましくは I R 吸収測定装置のような光学的手段によって検出される。代替的には又は光学的検出の組み合わせでは、検出は、視覚的観察によってなされるか又はチェックされることができる。

10

【 0 0 2 4 】

有利には、赤血球又は凝集赤血球の検出は、結合対の第二要素なしの分析（ブランク）と比較される。

【 0 0 2 5 】

好ましくは、生体試料は全血を含む。

【 0 0 2 6 】

有利には、少なくとも二つの分析物は、二つの別個の試験ユニット、即ち A 血液型抗原または前記抗原に結合する抗体に対応する第一分析物、及び B 血液型抗原又は前記抗原に結合する抗体に対応する第二分析物に対して同時に分析される。

20

【 0 0 2 7 】

好ましくは、第三試験ユニットは、R h 血液型抗原または前記抗原に結合する抗体に対応する分析物を分析するために使用される。

【 0 0 2 8 】

本発明の第二側面は、（輸血）適合性マッチングを確認するための方法に関し、そこでは二つの生体試料の血液型抗原または抗体は本発明の方法によって本質的に同時に試験され、二つの生体試料は第一個体及び第二個体に対応し、結果は適合性マッチングのために比較される。

【 0 0 2 9 】

有利には、第一個体は提供者に対応し、第二個体は受容者に対応している。より好ましくは、適合性マッチングの確認は、輸血の投与直前にポイント・オブ・ケア（受容者の部屋）で実施される。

30

【 0 0 3 0 】

好ましくは、結果は、データベースに記憶された予め決められたデータとさらに比較される。

【 0 0 3 1 】

本発明の第三側面は、二つの試料間の（輸血）適合性マッチングのための本発明の第二側面による方法に使用するために好適なキットに関し、前記キットは少なくとも第一試料のための二つの試験ユニット、及び第二試料のための二つの試験ユニットを含み、各ユニットは：

40

- 赤血球上に存在する抗原、または赤血球上に存在する抗原に結合できる抗体を含有する試薬、及び
- 自由赤血球に対して透過性でありかつ凝集赤血球に対して不透過性である膜を含み、

第一試料及び第二試料の両方のための第一試験ユニットに含有される抗原または抗体は第一血液型（A）に対応し、第一試料及び第二試料の両方のための第二試験ユニットに含有される抗原または抗体は第二血液型（B）に対応する。

【 0 0 3 2 】

好ましくは、本発明のキットは、膜を通した生体試料の流れを発生するための濾過促進（遠心分離）手段をさらに含む。

50

【0033】

有利には、試験ユニットは、試薬及び生体試料を受けるための第一空洞、及び濾液を受けるための第二空洞を含み、第一及び第二空洞は膜によって分離されている。

【0034】

有利には、キットは、第二空洞における自由赤血球を検出するため、及び/又は膜上の凝集赤血球を検出するための光学的手段をさらに含む。より好ましくは、光学的検出は、試験の信頼性を改良するために膜と第二空洞の両方で実施される。

【0035】

有利には、各試料に対応する試験ユニットは集成体に集成され、一つの集成体は提供者の血液試料に対応し、一つの集成体は受容者の血液試料に対応する。

10

【0036】

好ましくは、各集成体は、例えばポリマー射出成形によって一つの部分で作られる。

【0037】

本発明の別の側面は、A B O適合性のミスの可能性を低減するための方法に関し、生体試料における分析物を分析するための方法がP O C Tとして使用され、前記分析物が、赤血球上に存在する抗原、又は赤血球上に存在する抗原に結合する抗体からなる。好ましくは、前記方法では、適合性マッチングの追加の確認を可能にする中央検査室のデータベースと分析方法の結果を比較するために通信手段が使用される。

【図面の簡単な説明】

【0038】

20

【図1】図1は、本発明の一つの好ましい実施形態に従って使用される試験ユニットの試験前の一例を表わす。

【0039】

【図2】図2は、本発明の一つの好ましい実施形態に従って使用される試験ユニットの試験後の一例を表わし、そこでは、自由赤血球が膜を通過している。

【0040】

【図3】図3は、本発明の一つの好ましい実施形態に従って使用される試験ユニットの試験後の一例を表わし、そこでは、凝集された赤血球が膜上にある。

【0041】

【図4】図4は、本発明の一実施形態で使用される装置の一例を表わす。

30

【0042】

【図5】図5は、提供者試料を試験するための集成体（第一集成体）の一例を表わす。

【0043】

【図6】図6は、受容者試料を受けるための集成体（第二集成体）の一例を表わす。

【0044】

【図7】図7は、第一及び第二集成体を持つ回転支持体の一例を表わす。

【発明を実施するための形態】

【0045】

本発明では、「二つの血液試料間の輸血前血液型マッチング」または「輸血前血液適合性試験」は均等物として考えられるべきである。なぜならば血液型試験は、提供者と受容者の間の血液型適合性を確認するために実施されるからである。

40

【0046】

本発明の側面は、R B C上に存在する抗原（A g）、またはR B C上に存在する抗原（A g）に結合する抗体（A b）を分析することに関する。

【0047】

本発明の側面は、好ましくは血液型A g、または血液型A gに結合するA bを分析することに関する。本発明の側面は、好ましくは血液型抗原、または血液型抗原に結合する抗体を分析することに関する。

【0048】

実際には、赤血球（即ち、R B C）の表面には、膜抗原、特に免疫系によって認識され

50

ることができる血液型（または系）抗原またはウイルス抗原が自然に又は人工的にある。赤血球上に存在する血液型抗原は、A抗原、B抗原、同時に表わされるA及びB抗原もしくはH抗原を持つABO系、D、E、e、及びCもしくはc抗原を持つRh系、Kもしくはk抗原を持つケル系、ダフィー系（Fya、Fyb）、キッド系（Jka、Jkb）、またはMNS、ルイス、Lu、P1、Lea、Leb、Cw、M、N、S、sなどの他の系の網羅的でないリストの抗原を意味することを意図される。

【0049】

最も臨床的に重要なAg系はABO RBC Ag系であり、それは、人間の個体の大多数がそれらに対して能動的に免疫を与えられることなくAbをそれらのAgに対して生成する点で独特である。従って、個体のRBCはA、B、またはAとBの両方のAgのいずれかを示すことができる。人口の約40%はこれらのAgのいずれも持たず、それゆえOまたはゼロとして分類またはグループ化される。O型の個体の血液中の血漿または血清はA及びB型のAgに対してAbを持つ。しかしながら、AB型の個体の血液中の血漿または血清はAまたはB型のAgに対してAbを示さない。従って、A型の個体の血液中の血漿または血清はB型のAgに対してAbを持ち、B型の個体の血液中の血漿または血清はA型のAgに対してAbを持つ。

10

【0050】

ABO Ag系における不適合性は、強い拒絶反応をもたらし、それは第一個体（例えば提供者）を第二個体（例えば受容者）にマッチングさせることによって防止されることができる。理想的には、提供者及び受容者は同じ血液型に属するべきである。しかしながら、同一の提供者がいない場合には、受容者の血清または血漿が提供者のRBCに対して自然のAbを持たない限り、代わりの血液型でも好適でありうる。従って、O型は万能提供者である。なぜならばそのRBCは、全ての他の型の血液に存在する抗Aまたは抗BのAbと反応しないからである。AB型の個体は全ての血液型から血液を受けることができる。なぜならばそれらはそれらのいずれに対してもAbを持たないからである。

20

【0051】

個体のRBCはRh（またはD）抗原（Ag）（Rh<+>またはRh陽性）を持つことができるか、またはそれを持たない（Rh<->またはRh陰性）。ABO Ag系と違って、抗Rh（抗D）Abは、通常Rh陰性の血液の個体には存在しない。それでもなお、かかるAbは、Rh陽性血液での輸血からまたはRh陽性胎児での妊娠から生じる免疫増強後にRh陰性の個体において発現する。提供者と受容者の間のRhのマッチングは、ABOマッチングに加えて、Rh陰性の個体におけるRh Abの発生を防止し、抗Rh Abを持つかもしれない個体における拒絶反応を防止するようになされることができる。

30

【0052】

A、B及びRh Agに加えて、RBCは様々な他のAgを持ってよく、それらは下位型として言及されることがある。Rh Ag（及び本質的にはほとんどのAg）と同様に、それらのAgに対するAbは、通常、人間の血液には存在しないが、先行する輸血またはAgを持つ胎児での妊娠によって起こりうる。かかるAbは予期せぬものとして言及される。

40

【0053】

RBC抗原に対する幾つかの抗体は、「不完全」と考えられる。なぜならばそれらはRBCを直接凝集することはできず、凝集を容易にするために抗グロブリン（クームス試薬）の添加を要求するからである。

【0054】

試薬はリス培地（Liss medium）及び/又はクームス試薬を含有していてもよい。

【0055】

本発明では、試験される生体試料は、出生前の発達段階を含む人間から生じてもよい。あるいは、試験される生体試料は、複数の抗原分子を有するいかなる動物から生じてもよ

50

い。動物は、例えば8つの異なる血液型がこれまで識別されている犬であってもよく、3つの異なる血液型がこれまで識別されている猫であってもよい。

【0056】

生体試料は、生理学的に又は病理学的に赤血球又は抗赤血球抗体を含む体液又は組織生検を意味することを意図される。後者は、ハイブリドーマの上清であることができる。それゆえ、生体試料として、血液試料、特に全血試料又は血液細胞ペレット試料（又は血液バッグ）、又は他の血液調製物を挙げるができるが、唾液、汗、涙、母乳、糞便又は尿もそれらが血液又は抗体を含むときは挙げることができる。血漿又は血清試料を使用することもできる。前記生体試料はまた、体液、組織生検、血液試料、他の血液調製物、血漿、血清、唾液、汗、涙、母乳、糞便又は尿を含む混合物であることができる。

10

【0057】

赤血球上に存在する抗原（A g）に結合する抗体（A b）は、赤血球又は抗赤血球抗体によって担持される抗原分子に対する抗体を示す。

【0058】

本発明によれば、A bは、I g A , I g D , I g E , I g G及び/又はI g M（クラスMの免疫グロブリン）を示す。

【0059】

抗体は、全抗体、又は少なくとも一つの抗原結合部位を含むかもしくはそれからなる抗体の機能的フラグメント（高頻度可変性部分）を示し、抗原結合部位は、前記抗体が抗原化合物の少なくとも一つの抗原決定基に結合することを可能にする。抗体フラグメントの例を挙げると、F a b , F a b ' 及び F (a b ')₂ フラグメント、さらには s c F v 鎖（単一鎖可変フラグメント）、d s F v 鎖（二重鎖可変フラグメント）などがある。

20

【0060】

試薬によって含有される抗体は、ポリクローナル抗体又はモノクローナル抗体であることができる。本発明の文脈において使用されることができるモノクローナル抗体又はポリクローナル抗体の製造は従来技術下で行なえる。A bは、例えば I m m u c o r g a m m a（登録商標）又は d i a m e d（登録商標）で購入されることができる。

【0061】

図1～3に示されるように、膜2は自由赤血球6を凝集赤血球7から分離し、膜2は自由赤血球を透過可能にしているが、凝集赤血球7を透過不可能にしている。

30

【0062】

膜2は、分析物の成分及び/又は試薬の成分と化学的に反応しない。

【0063】

本発明の膜2又はその層は、織られた組織、織られていない組織、及びトラックエッチド膜のような多孔性ポリマーフィルム又はそれらの組み合わせからなる群から選択されることが有利である。織られた組織は、安価なものにすることによって製造コストを減らす。織られた組織は明確に定義された細孔を持つ。多孔性ポリマーフィルム及びトラックエッチド膜は、例えば集成工程によって誘発される変形に対してあまり敏感でないという利点をさらに持つ。

【0064】

本発明の膜2は、単一層からなることが好ましい。最終的には、膜は、例えば格子によって機械的に支持されることができる。

40

【0065】

有利には、本発明の膜2はポリマー膜であり、ポリマーは、ナイロン、セルロースエステルポリマー、ニトロセルロース、ポリフッ化ビニリデン（P V D F）、ポリテトラフルオロエチレン（P T F E）、ポリエ-テルスルホン、ポリカーボネート、ポリエステル、及びそれらの組み合わせからなる群から選択されることが好ましい。

【0066】

本発明の膜2の細孔は単分散されることが好ましい。明確に定義された細孔を持つことによって、単分散された膜は明確に定義された通過カットオフを有利に与え、それによっ

50

て本発明の方法の信頼性を高める。トラックエッチド膜はかかる単分散細孔を与え、狭いサイズ分散を持つというさらなる利点を有する。

【0067】

本発明の膜は、自由赤血球を透過できるが凝集赤血球を透過できないように選択された細孔を持つ。それゆえ、膜2の細孔は、約6、約9又は約11 μm に等しいか又はそれより大きく、かつ約25、約20、約16、約14又は約13 μm に等しいか又はそれより小さいことが有利である。示された上限及び下限は、生体試料における赤血球サイズに依存して（即ち、赤血球が生じる種に主に依存して）最適な細孔の大きさを生み出すために組み合わせられることができる。膜のための最も小さい細孔の限界は、種からの関係する自由細胞の直径であり、人間のRBCの直径は6~8 μm である。細孔の大きさに含まれるものは関係する自由細胞の直径の2倍である。もし単一のIgMが関係されるなら、五つの部分からなる凝集赤血球は約16 μm の直径を持つ。実際には、多数のIgMが関係され、従って直径は16 μm より大きいだろう。

10

【0068】

好ましくは、膜は、封止リング5（即ち、ワッシャー）によって試験ユニット1の内側に固定される。好ましくは、封止リングはゴムである。

【0069】

あるいは、膜2は試験ユニットの内側に接着又は溶接されることができる。溶接は、熱、超音波、レーザー又は高周波封止工程によってなされることができる。集成体はまた、好適な接着剤及び/又は溶剤結合を使用することによって実施されることができる。

20

【0070】

好ましくは、機械的応力は膜の固定時に最小化される。従って、膜の細孔は無傷のままである。これは、特に機械的応力に対して敏感な織られた膜又は織られていない膜に対して当てはまる。

【0071】

有利には、膜2は試験ユニットの内側に水平に固定される。

【0072】

好ましくは、膜2は以下の場所に位置される：

- 試験ユニット1の上部に、
- 試験ユニット1の上部と試験ユニット1の上部から1/3との間に、
- 試験ユニット1の上部から0.5cmに、
- 試験ユニット1の中間と試験ユニット1の上部から1/3との間に
- 試験ユニット1の中間に、又は
- 試験ユニット1の中間と試験ユニット1の下部から1/3との間に。

30

【0073】

好ましくは、膜2を通した濾過は、遠心分離、毛細管、試験ユニットの下部における減圧、試験ユニットの上部の過圧、又はそれらの組み合わせによって促進される。減圧又は過圧の場合には、圧力の差は、溶血を避けるように適応されるべきである。圧力差は、例えばピストンによって誘発されることができ、前記ピストンは試験ユニットの上部（過圧）又は下部（減圧）に位置される。

40

【0074】

試験ユニット1は試験管、試料管、エッペンドルフ管などであることができる。有利には、試験ユニット1は、血液と生体適合性のある材料から作られる。ポリプロピレン、ポリメチルペンテン又はポリカーボネートから作られた試験ユニットを使用することができる。高い耐薬品性を持つポリプロピレン管（0.5ml, 1, 5ml又は2ml）（おそらくスリップ剤、殺生物剤又は可塑剤を含まない）は、固定角ローターで25000 \times gまで、スイングバケットローターで70000 \times gまでの遠心分離安定性をもちうる。

【0075】

試験ユニットは、約0.01ml~約2.5ml、好ましくは約0.02ml~約1ml、より好ましくは約0.04ml~約0.4mlの最大容積を含むように寸法決定され

50

ることが好ましい。

【0076】

試験ユニット1は、特定の血液源に一致する蓋及び/又は色を持つことができる。型及び/又はバーコードシステムは、ある試験ユニットがある位置で特定の血液源を持つことを可能にすることができるだけである。このパラグラフに記載されている手段は人的エラーを避けるためのものである。

【0077】

好ましくは、試験ユニットは、インキュベーション室を含み、そこで抗体と抗原の間の結合が実施されることができる。あるいは、AbとAgの間の結合は、膜が内側に固定される試験ユニット以外の試験ユニットで行なうことができる。

10

【0078】

図1に示すように、試験ユニット1は、試薬及び生体試料3を受けるためのインキュベーション室を形成する第一空洞9、及び濾液(6又は8)を受けるための第二空洞10を含み、第一及び第二空洞は、膜2によって分離されることが好ましい。

【0079】

有利には、インキュベーション室における時間は40秒~300秒、好ましくは40秒~120秒である。

【0080】

有利には、インキュベーション室は、(試験される生体試料を除く)全ての試薬を予め充填される。

20

【0081】

試験ユニットは、試験ユニット1の下部の自由赤血球が人の目によって又は検出機械によって明確に見ることができるように構成されることが好ましい。好ましくは、試験ユニット1は透明である。

【0082】

有利には、「試験ユニットの下部」は、試験ユニットの実際の内側の下部のわずかに上の高さを含む。それは、例えば凝集するはずであるがまだ結合していない幾つかの自由RBCが膜2を通過するときに誤った肯定的な結果を生じるのを回避する。

【0083】

1.5mlのエピンドルフ管の場合には、検出レベルは、試験ユニットの内側下部から最小3mmまでの高さを持つ。検出レベルに対する管の内側高さの比は約1.2である。

30

【0084】

試験ユニット1は、膜2の上部の凝集赤血球7が人の目によって又は検出機械によって明確に見ることができるように構成されることが好ましい。

【0085】

試験ユニット1は、試験ユニットの下部の自由赤血球6、及び膜2の上部の凝集赤血球3が同時に人の目によって又は検出機械によって見ることができるようにすることがさらに好ましい。

【0086】

「下部(bottom)」又は「下(below)」は、ここでは濾過が重力によって生じるかのように理解されるべきである。即ち、「下部」又は「下」は濾過流に対して膜の下流であり、「上(above又はupon)」は濾過流に対して膜の上流である。

40

【0087】

好ましくは、自由赤血球6及び凝集赤血球7の検出は、好ましくは発光ダイオード15及び光学センサー13を含む光学的手段によって実施される。前記光学的検出に使用される光波長は、赤外(IR)、近赤外(NIR)、紫外(UV)又は可視光であることができる。

【0088】

有利には、A型及びB型の血液型のように別個の試験ユニットにおいて少なくとも二つの分析物を同時に分析する方法が使用される。追加の試験ユニットは、Rh式のように追

50

加の血液型又は下位型を分析するために有利に使用されることができる。

【0089】

さらなる利点として、本発明の方法は、第一個体及び第二個体の生体試料に対して同時に実施されることが好ましい。これは、輸血手順において提供者／受容者の適合性を試験するために特に重要である。有利には、適合性試験は、輸血投与直前にポイント・オブ・ケアで実施され、血液バッグ（提供者）の血液と輸血される患者（受容者）の血液との間の適合性を確認する。実際の輸血直前の提供者血液と患者血液の同時試験は、人的エラーに対する危険を低下する。

【0090】

以下の好ましい実施形態は、ポイント・オブ・ケアでの本発明の使用をさらに簡単にする部品のキットを開示し、幾つかの好ましい実施形態は、ミス危険をさらに低下する。

10

【0091】

特に好ましい実施形態によれば、二つの血液試料の間の輸血前の血液型マッチングを試験するためのキットは、二つの集成体101, 201を含み、一方の集成体は提供者に対応し、他方の集成体は受容者に対応し、各集成体は少なくとも二つの血液型を試験するための少なくとも二つの試験ユニットを含み、前記少なくとも二つの試験ユニットは提供者又は受容者のいずれかから試料を受ける通路に連通し、血液試料は使用時に各集成体において少なくとも二つの試験ユニットの間で分割される。

【0092】

好ましくは、各集成体における少なくとも二つの試験ユニットはA及びBの血液型に対応し、試験ユニットの上部空洞は対応する血液型抗体を予め充填される。

20

【0093】

有利には、キットの二つの集成体は、コントロールユニットとして使用される、抗体のない第三試験ユニットを含む。

【0094】

好ましくは、提供者（血液バッグ）又は受容者のいずれかに対応する集成体は、それらの間のいかなる混同も避けるための手段を含む。

【0095】

通常、血液バッグからの試料は、両端を封止されたプラスチック管セクションにある。それゆえ、提供者と受容者の間の混同を避けるための一般的な手段は、試料を受けるための連通通路の端に、提供者に対応する集成体に前記プラスチック管を刺し通すことができる中空針を加えることである。針は、試料をとるためにプラスチック管の内側間の連通を得るために十分に長くあるべきであるが、隔壁によって閉じられる標準的な血液試料から試料をとることができない程度の長さであるべきである。好ましくは、針は、集成体の一部として直接成形され、かつ受容者の皮膚を刺し通すことができないプラスチック針であり、これにより再び受容者の試料と提供者の試料との間の混同を避ける。

30

【0096】

通常、血液試料は、隔壁によって採取後に閉じられる標準的な血液試料管において受容者からとられる。受容者試料から取り出すための一般的な手段は、隔壁の使用であり、システムを操作する人は、試料管隔壁を通して標準的な血液試料管から試料を取り出すために注射器を使用し、次いで注射器針を受容者集成体隔壁に導入する。

40

【0097】

有利には、提供者及び受容者集成体は、それらが適合性試験機において順序を変えることができないようにわずかに異なる形状を持つ。試験機における支持体300上の突起331, 332は、かかる特徴を得るために使用されることができ、前記突起は集成体における異なる切り取りに対応する。

【0098】

提供者及び受容者の部分はまた、適合性試験機においてそれらの存在をチェックするため、及び結果の光学的読み取りのためのそれらの位置を確認するための光学マーカー335, 334を含むことが好ましい。

50

【0099】

本発明はまた、提供者と受容者の間の血液型適合性を自動的に分析するための装置を開示し、前記装置は、第一集成体(101)及び第二集成体(201)を支持するための回転支持体(300)を含み、前記回転支持体(300)は、遠心分離によって膜(2)を通した血液試料の流れを使用時に発生するために好適である。

【0100】

好ましくは、装置はさらに、膜上の凝集赤血球(7)の存在、又は膜の下流(10)の赤血球(6)の存在を検出するための光学センサーを含む。

【0101】

有利には、各集成体は、両集成体の存在をチェックするため、及び光学センサーを集成体と整列するための光学マーカー(335, 334)を含む。

10

【0102】

好ましくは、装置はさらに、適合性試験の結果をデータベースに記憶された予め決定された適合性データと比較するための通信手段を含む。

【実施例】

【0103】

以下に述べられる実施例は全て室温で実施される。

この実験で使用される装置は、図4に概略的に表わされる。それは以下のことを含む：

- 垂直軸20のまわりに回転し、かつ電気モーター11によって制御されるローター12、但し前記ローターは、各々が1cm直径及び3.8cm長さのポリプロピレン管から作られた一つの試験ユニット1を受けることができる六つのピストンを含む；

20

- 各管は、11 μ m細孔の膜2によって下部室10から分離された約200 μ lの一つの上部室9から構成される；

- 膜2は、格子数215、6%ナイロン94%空間、11 μ mの細孔を持つ一つのMilliporeの47mm直径のものからなる。膜2は、ゴム封止リング5によって適所に維持される；

- 各管は、ローター12に位置され、例えばそれらの各々の下部が各回転でLED17と光学センサー18(ともにIR領域)の間の通路を遮断する；

- 遠心分離装置は1分あたり1200回転の最大値を持つ；

- 光学濃度は、LED17及び光学センサー18によって各試験ユニットの下部で測定された。結果は、点数(任意単位、比較データに基づく)として与えられた。ベースラインは200-300であった。

30

【0104】

手順の説明

第一及び第四試験ユニットにおいて、50 μ lのモノクローナルAb抗A(Novac lone(商標名)マウス・モノクローナル、Immucor GammaのためにDominion biologicals limitedによって製造)、及び第一及び第二個体のそれぞれからの50 μ lの全血を混合した。

【0105】

第二及び第五試験ユニットでは、50 μ lのモノクローナルAb抗B(Novac lone(商標名)マウス・モノクローナル、Immucor GammaのためにDominion biologicals limitedによって製造)、及び第一及び第二個体のそれぞれからの50 μ lの全血を混合した。

40

【0106】

第三及び第六試験ユニットは、第一個体及び第二個体のそれぞれからの50 μ lの全血、及び50 μ lの生理学的漿液(B Braunからの無菌NaCl溶液0.9%)を含むネガティブコントロールである。

【0107】

六つのユニットがローターに置かれ、1分あたり900回転で遠心分離された。ローター直径は約20cmであった。

50

【0108】

結果：

実施例 1

正常な血液試料はクエン酸、EDTA又はSAGMで収集された。

【0109】

三つの異なるポリプロピレン管において、50 μ lの全血を、抗AモノクローナルAb（抗A Novac lone（商標名）マウス・モノクローナル、Immucor GammaのためにDominion biologicals limitedによって製造）、抗BモノクローナルAb（抗B Novac lone（商標名）マウス・モノクローナル、Immucor GammaのためにDominion biologicals limitedによって製造）、又は無菌NaCl溶液0.9%（B Braunからのもの）のいずれかの50 μ lと混合した。インキュベーション時間は60秒であった。各混合物は、膜（格子数215、6%ナイロン94%空間、11 μ mの細孔を持つ一つのMilliporeの47mm直径のもの）の上部に移され、管（1.5mlエッペンドルフ）の内側に固定され、1分あたり900回転で3分間遠心分離された。ゴム封止リングによって、膜は、エッペンドルフユニットの上部から0.5cmに水平に位置される。

10

【0110】

光学濃度は、各ユニットの下部においてIR LED及びIRセンサーによって測定された。

20

【0111】

結果は点数を与えられた。凝集赤血球が膜上に形成しなかったとき、600より大きい点数（最大800）が観察された。凝集赤血球が実際に膜上に形成したとき、600より小さい点数が観察された。ベースラインは200 - 300であった。

【0112】

結果は、研究室のルーチン法、例えばゲル技術（DiaMedから入手可能）からのものと比較され、そこでは12.5 μ lの0.8%RBC懸濁液及び50 μ lの抗体の混合物が（約90gの加速度を持つ）遠心分離によってゲル中に強制的に入れられた。凝集RBCはゲルに侵入することができず、ゲルの上にとどまった。凝集されていない細胞はゲルカラムに浸透し、その下部に到達した。小さいサイズの凝集物はゲルカラムに入ったが、その下部に到達しなかった。

30

【0113】

血液型に対する両技術からの結果は以下の通りであった：

クエン酸について26A, 9B及び22O、
EDTAについて18A, 9B, 2O及び1AB、
SAGMについて14A, 26B及び14O。

【0114】

実施例 2

病理学的試料がEDTAに収集された。三つの異なるポリプロピレン管において、50 μ lの全血を、抗AモノクローナルAb（抗A Novac lone（商標名）マウス・モノクローナル、Immucor GammaのためにDominion biologicals limitedによって製造）、抗BモノクローナルAb（抗B Novac lone（商標名）マウス・モノクローナル、Immucor GammaのためにDominion biologicals limitedによって製造）、又は無菌NaCl溶液0.9%（B Braunからのもの）のいずれかの50 μ lと混合した。インキュベーション時間は60秒であった。各混合物は、膜（格子数215、6%ナイロン94%空間、11 μ mの細孔を持つ一つのMilliporeの47mm直径のもの）の上部に移され、管の内側に固定され、1分あたり900回転で3分間遠心分離された。

40

【0115】

光学濃度は、各ユニットの下部においてIR LED及びIRセンサーによって測定さ

50

れた。

【0116】

結果は点数を与えられた。凝集赤血球が膜上に形成しなかったとき、600より大きい点数(最大800)が観察された。凝集赤血球が実際に膜上に形成したとき、600より小さい点数が観察された。ベースラインは200-300であった。

【0117】

血液型に対する両技術からの結果は以下の通りであった：

鎌状細胞貧血を持つ7人の患者について2A, 1B及び4O、

10人の貧血患者(Hb: 5.8-7.7g/dL; HCT: 17.5-23.9)について0A, 2B, 8O及び0AB、

4人の新生児(弱められた抗原発現)について1A, 1B及び2O、及び

小赤血球病患者(MCV: 57-79fl)からの24個の試料について24個の一致した結果。

【0118】

上述の比較データからABO型が確認されたことが明らかに導かれることができる。

【0119】

実施例3

18個の異なる試験ユニットにおいて、大赤血球病患者(MCV: 101-135fl)の50µlの全血を、50µlの無菌NaCl溶液0.9%(B Braunからのもの)と混合した。各混合物は、膜(格子数215、6%ナイロン94%空間、11µmの細孔を持つ一個のMilliporeの47mm直径のもの)の上部に直接移され、管(1.5mlエッペンドルフ)の内側に固定され、1分あたり900回転で3分間遠心分離された。ゴム封止リングによって、膜は、エッペンドルフユニットの上部から0.5cmに水平に位置される。

【0120】

MCV値がどのようなものであってもRBCが完全に通過した。これは、病理学的試料に対してであっても膜の選択された細孔の好適性を確認する。

【符号の説明】

【0121】

1. 試験ユニット
- 2, 102, 202. 膜
3. 試薬と混合された生物試料
4. 膜支持体
5. 封止リング
6. 自由赤血球を含む液体
7. 凝集された赤血球
8. 赤血球を本質的に含まない濾液
- 9, 109, 209. 第一空洞(上部室)、a, bの添え字はA及びBの血液型に対応し、rの添え字は参照(またはコントロールユニット)に対応する
- 10, 110, 210. 第二空洞(下部室)、a, bの添え字はA及びBの血液型に対応し、rの添え字は参照(またはコントロールユニット)に対応する
11. モーター
12. ローター
13. ローター位置を感知するための光学センサー
14. ローター位置を感知するための位置センサー
15. LED
16. 位置マーカ
17. IR LED
18. IRセンサー
- 19, 330. ローター軸

10

20

30

40

50

- 1 0 1 第一集成体
- 2 0 1 第二集成体
- 3 0 0 回転支持体

【 図 1 】

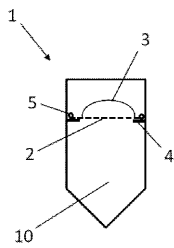


Fig. 1

【 図 3 】

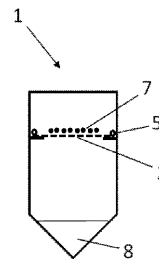


Fig. 3

【 図 2 】

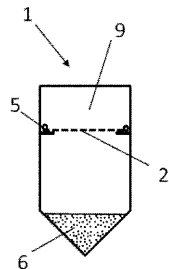


Fig. 2

【 図 4 】

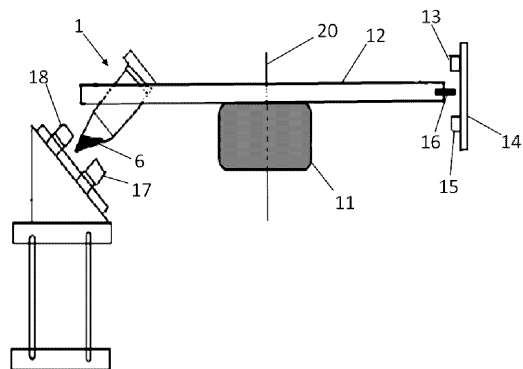


Fig. 4

【 図 5 】

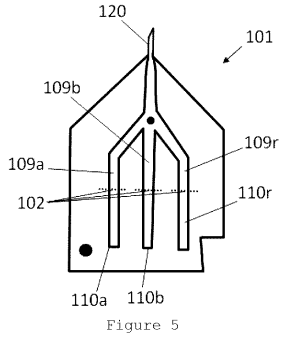


Figure 5

【 図 7 】

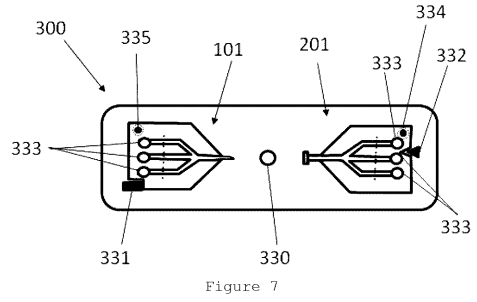


Figure 7

【 図 6 】

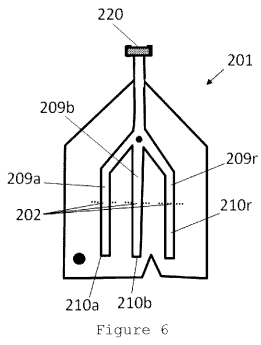


Figure 6

【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

| |
|---------------------------------------------------|
| International application No PCT/EP2012/074481 |
|---------------------------------------------------|

| A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER INV. G01N33/80 ADD. | | |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------|
| According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC | | |
| B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) G01N | | |
| Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched | | |
| Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) EPO-Internal, BIOSIS, EMBASE, WPI Data | | |
| C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
| Category* | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
| X Y | DE 41 24 778 A1 (UNIV SCHILLER JENA [DE]) 28 January 1993 (1993-01-28) claims 1, 2, 4-7, 27 and 34; examples 1, 5 and 6; figures 1a and 2 ----- | 1,2,5, 12,15-20 6-11,13 |
| X | WO 2006/051548 A2 (INVERNESS MEDICAL SWITZERLAND [CH]; ROTT GENNADY [IL]; SAMUELS FRED [I]) 18 May 2006 (2006-05-18) claims 1, 14-22, 47-56 and 66-92; paragraph bridging pages 17 and 18; page 19, line 16-page 20, line 14; examples; figure 1 ----- | 1-4,12, 14-20 |
| A | FR 2 937 143 A1 (RIGAL DOMINIQUE [FR]; RIGAL ALICE [FR]; RIGAL GABRIEL [FR]) 16 April 2010 (2010-04-16) claims; abstract; page 3, line 10-page 5, line 6 ----- | 1-20 |
| ----- -/-- | | |
| <input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. | | <input checked="" type="checkbox"/> See patent family annex. |
| * Special categories of cited documents : "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family | | |
| Date of the actual completion of the international search | | Date of mailing of the international search report |
| 6 February 2013 | | 13/02/2013 |
| Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016 | | Authorized officer Vanmontfort, D |

2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

| |
|---------------------------------------------------|
| International application No PCT/EP2012/074481 |
|---------------------------------------------------|

| C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
|------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|
| Category* | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
| A | WO 2007/092028 A2 (MEDICAL DISCOVERY PARTNERS LLC [US]; OLKEN SARAH K [US]; BOGEN STEVEN) 16 August 2007 (2007-08-16) claims 1-5 ----- | 1-20 |
| A | WIM MALOMGRÁ Â CR ET AL: "Recent and future trends in blood group typing", ANALYTICAL AND BIOANALYTICAL CHEMISTRY, SPRINGER, BERLIN, DE, vol. 393, no. 5, 7 October 2008 (2008-10-07), pages 1443-1451, XP019702514, ISSN: 1618-2650 table 1; Page 1446, column 2, last paragraph-page 1447, column 2, paragraph 1 ----- | 1-20 |
| A | WO 95/30904 A1 (STICHTING CENTRAAL LAB [NL]; DEN BOER PIETER JOHANNES [NL]; DONK ERIC) 16 November 1995 (1995-11-16) cited in the application pages 1-2 and claims ----- | 1-20 |
| Y | US 2003/224457 A1 (HURT SUSAN NEWCOMB [US] ET AL) 4 December 2003 (2003-12-04) [0184]-[0187], [0222]-[0223]; Figures 31-32; claims 6,7, 20-23 ----- | 11 |
| Y | WO 01/73426 A2 (SHAPIRA HAGIT [IL]; LEV RON [IL]) 4 October 2001 (2001-10-04) Figure 3 ----- | 6-10 |
| Y | WO 86/03008 A1 (CEDARS SINAI MEDICAL CENTER [US]) 22 May 1986 (1986-05-22) claims; figures ----- | 6-10,13 |
| A | EP 0 485 228 A1 (ORTHO DIAGNOSTIC SYSTEMS INC [US]) 13 May 1992 (1992-05-13) Claims; figures 2-4; page 4, lines 17-35 ----- | 1-20 |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/EP2012/074481

| Patent document cited in search report | | Publication date | Patent family member(s) | Publication date |
|----------------------------------------|----|------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| DE 4124778 | A1 | 28-01-1993 | AU 2374592 A DE 4124778 A1 WO 9303374 A2 | 02-03-1993 28-01-1993 18-02-1993 |
| WO 2006051548 | A2 | 18-05-2006 | AU 2005303388 A1 CA 2588071 A1 CN 101120249 A EP 1825253 A2 JP 2008520968 A US 2006105402 A1 WO 2006051548 A2 | 18-05-2006 18-05-2006 06-02-2008 29-08-2007 19-06-2008 18-05-2006 18-05-2006 |
| FR 2937143 | A1 | 16-04-2010 | NONE | |
| WO 2007092028 | A2 | 16-08-2007 | AT 490462 T EP 1871870 A2 US 2009081632 A1 WO 2007092028 A2 | 15-12-2010 02-01-2008 26-03-2009 16-08-2007 |
| WO 9530904 | A1 | 16-11-1995 | AT 185900 T AU 2375695 A DE 69512909 D1 DE 69512909 T2 EP 0760103 A1 NL 9400777 A WO 9530904 A1 | 15-11-1999 29-11-1995 25-11-1999 17-02-2000 05-03-1997 01-12-1995 16-11-1995 |
| US 2003224457 | A1 | 04-12-2003 | US 2003224457 A1 US 2007077605 A1 | 04-12-2003 05-04-2007 |
| WO 0173426 | A2 | 04-10-2001 | AU 3952301 A WO 0173426 A2 | 08-10-2001 04-10-2001 |
| WO 8603008 | A1 | 22-05-1986 | CA 1260386 A1 EP 0203930 A1 JP 4071467 B JP S62500954 A US 4650662 A WO 8603008 A1 ZA 8506368 A | 26-09-1989 10-12-1986 13-11-1992 16-04-1987 17-03-1987 22-05-1986 27-08-1986 |
| EP 0485228 | A1 | 13-05-1992 | AT 142790 T AT 176528 T AT 203188 T CA 2055095 A1 DE 69122036 D1 DE 69122036 T2 DE 69130876 D1 DE 69130876 T2 DE 69132666 D1 DE 69132666 T2 DK 755719 T3 DK 0485228 T3 DK 0725276 T3 EP 0485228 A1 EP 0725276 A1 EP 0755719 A2 ES 2094206 T3 | 15-09-1996 15-02-1999 15-08-2001 10-05-1992 17-10-1996 06-02-1997 18-03-1999 29-07-1999 23-08-2001 08-05-2002 24-09-2001 30-09-1996 20-09-1999 13-05-1992 07-08-1996 29-01-1997 16-01-1997 |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/EP2012/074481

| Patent document cited in search report | Publication date | Patent family member(s) | Publication date |
|---------------------------------------------|------------------|-------------------------|------------------|
| | | ES 2126978 T3 | 01-04-1999 |
| | | ES 2159681 T3 | 16-10-2001 |
| | | GR 91100453 A | 08-10-1992 |
| | | JP 3299768 B2 | 08-07-2002 |
| | | JP 4285858 A | 09-10-1992 |
| <hr style="border-top: 1px dashed black;"/> | | | |

フロントページの続き

(81)指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), EP(AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC

(72)発明者 エル ケンズ, ハナネ

ベルギー, ベ - 1 0 2 0 レーケン, リュ レベル ヴレヴェン 1 6

Fターム(参考) 2G045 AA09 CA25 FA25 FB03

| | | | |
|-------------|---------------------------------------------|---------|------------|
| 专利名称(译) | 用于分析存在于红细胞上的抗体或与红细胞上存在的抗原结合的抗体的方法和装置 | | |
| 公开(公告)号 | JP2015505963A | 公开(公告)日 | 2015-02-26 |
| 申请号 | JP2014545237 | 申请日 | 2012-12-05 |
| 申请(专利权)人(译) | Universite电里布尔去布鲁塞尔 | | |
| [标]发明人 | コラツア フランシス エルケンス ハナネ | | |
| 发明人 | コラツア, フランシス エル ケンス, ハナネ | | |
| IPC分类号 | G01N33/80 G01N33/53 G01N33/483 | | |
| CPC分类号 | G01N33/80 | | |
| FI分类号 | G01N33/80 G01N33/53.K G01N33/483.C | | |
| F-TERM分类号 | 2G045/AA09 2G045/CA25 2G045/FA25 2G045/FB03 | | |
| 代理人(译) | Kazehaya信明 浅野纪子 | | |
| 优先权 | 2011192236 2011-12-06 EP | | |
| 其他公开文献 | JP6342811B2 | | |
| 外部链接 | Espacenet | | |

摘要(译)

本发明是用于测试两个血液样本之间的输血前血型相容性的分析试剂盒，所述试剂盒包括至少两个对应于第一和第二血液样本的组件（101，201）。），每个组件包含至少两个测试单元，每个测试单元（1）是一种试剂，该试剂含有能够结合红细胞上存在的抗原并且对游离红细胞可渗透的抗体。并且膜（2102202）对于聚集的红细胞是不可渗透的并且包含在用于第一组件（101）和第二组件（201）的第一测试单元中。对应于第一血型，包含在第一组件（101）和第二组件（201）的第二测试单元中的抗体对应于第二血型。 [选型图]图1

