

(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2010-529447

(P2010-529447A)

(43) 公表日 平成22年8月26日(2010.8.26)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
GO 1 N 33/49 (2006.01)	GO 1 N 33/49	Z
GO 1 N 33/48 (2006.01)	GO 1 N 33/49	K
GO 1 N 33/53 (2006.01)	GO 1 N 33/48	C
GO 1 N 33/547 (2006.01)	GO 1 N 33/53	D
GO 1 N 33/574 (2006.01)	GO 1 N 33/547	

2GO45

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 31 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号	特願2010-510845 (P2010-510845)	(71) 出願人	508021783
(86) (22) 出願日	平成20年6月6日 (2008.6.6)		アンスティテュ ナシオナル ドゥ ラ
(85) 翻訳文提出日	平成22年2月2日 (2010.2.2)		サントゥ エ ドゥ ラ ルシエルシュ
(86) 国際出願番号	PCT/FR2008/000767		メディカル (イーエヌエスエーエールエム
(87) 国際公開番号	W02009/004189)
(87) 国際公開日	平成21年1月8日 (2009.1.8)		フランス国, エフー75654 パリ セ
(31) 優先権主張番号	0704060		デ 13, リュ ドゥ トルビアク, 1
(32) 優先日	平成19年6月7日 (2007.6.7)		01
(33) 優先権主張国	フランス (FR)	(71) 出願人	509333900
			アシスタンス パブリク-オピトー ドゥ
			マルセイユ
			フランス国, エフー13354 マルセイ
			ユ セデ 05, リュ プロシエ, 80

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 生体液の試料中に存在する微小粒子のプラスミン活性を測定する方法及びその使用

(57) 【要約】

本発明は、生体液、特に流動状況にある試料中の微小粒子、特に循環性微小粒子のプラスミン活性を測定する方法に関し、ここで前記方法は、診断方法又は治療に付随する方法として使用され得る。

【特許請求の範囲】

【請求項1】

微小粒子、特に、予め採取された生体液、特に流動状況(flow situation)にある生体液、とりわけ血液中の循環性微小粒子のプラスミン活性を測定する方法であり、ここで、

- 第一の工程で、前記試料中の前記微小粒子が単離され、
- 第二の工程で、工程1で単離された前記微小粒子のプラスミンを生産する能力が、任意の適切な手法により測定され、そして
- 第三の工程で、工程2で得られた測定結果が、同一の生体液の対照試料について同一の条件下で実行された同一の測定結果と比較される、

前記方法。

10

【請求項2】

前記同一の生体液の対照が、試験されたものと同一の生体液であるが、健康とみなされる少なくとも1個体に由来し、又は試験されたものと同一の生体液であり、同一の個体に由来するが、例えば処理開始前等、試験される試料の取得に先立つサンプリングにおいて取得されることを特徴とする、請求項1に記載の方法。

【請求項3】

前記方法の第一の工程(個体中に存在する微小粒子、特に循環性微小粒子の単離)が、以下の

- 工程1Aにおいて、500 μ l ~ 5ml、好ましくは1ml ~ 2mlの体積の、予め採取された生体液、特に流動状況にある生体液、例えば血液の試料が、1,000g ~ 2,000g、好ましくは1,200g ~ 1,800gの速度で、5分 ~ 20分間、好ましくは10 ~ 20分間、2 ~ 6 $^{\circ}$ C、好ましくは3 ~ 5 $^{\circ}$ Cの温度で遠心分離され；

20

- 工程1Bにおいて、工程1Aにおいて取得された上澄が、10,000g ~ 20,000g、好ましくは12,000g ~ 15,000gの速度で、1分 ~ 5分間、好ましくは2 ~ 3分間、2 ~ 6 $^{\circ}$ C、好ましくは3 ~ 5 $^{\circ}$ Cの温度で遠心分離され；

- 工程1Cにおいて、工程1Bにおいて取得された上澄が、15,000g ~ 25,000g、好ましくは18,000g ~ 22,000gの速度で、45分 ~ 120分間、好ましくは60 ~ 100分間、2 ~ 6 $^{\circ}$ C、好ましくは3 ~ 5 $^{\circ}$ Cの温度で遠心分離され；

- 工程1Dにおいて、工程1Cにおいて取得されたペレットが、250 μ l ~ 4ml、好ましくは1 ~ 2 mlのリン酸緩衝食塩水(PBS)で懸濁され、そしてその混合物が、15,000g ~ 25,000g、好ましくは18,000g ~ 22,000gの速度で、45分 ~ 120分間、好ましくは60 ~ 100分間、2 ~ 6 $^{\circ}$ C、好ましくは3 ~ 5 $^{\circ}$ Cの温度で遠心分離され；

30

- 工程1Eにおいて、工程1Dにおいて取得されたペレットが、250 μ l ~ 4ml、好ましくは1 ~ 2 mlのリン酸緩衝食塩水(PBS)で懸濁され、そしてその混合物が、15,000g ~ 25,000g、好ましくは18,000g ~ 22,000gの速度で、45分 ~ 120分間、好ましくは60 ~ 100分間、2 ~ 6 $^{\circ}$ C、好ましくは3 ~ 5 $^{\circ}$ Cの温度で遠心分離され；

- 工程1Fにおいて、工程1Eにおいて取得されたペレットが、20 μ l ~ 500 μ l、好ましくは50 ~ 100 μ lのリン酸緩衝食塩水(PBS)で懸濁される

方法に従い実行されることを特徴とする、請求項1又は2のいずれかに記載の方法。

40

【請求項4】

前記方法の第二の工程(前記微小粒子のプラスミン生産能力の測定)が、第一の工程の完了後に取得された微小粒子の量を対象として直接実行されることを特徴とする、請求項1 ~ 3のいずれか1項に記載の方法。

【請求項5】

前記方法の第二の工程(前記微小粒子のプラスミン生産能力の測定)が、第一の工程の完了後に取得された微小粒子の決定された量を対象として実行されることを特徴とする、請求項1 ~ 3にいずれか1項に記載の方法。

【請求項6】

前記量が、10,000 ~ 1,000,000個、好ましくは100,000 ~ 300,000個の微小粒子を含むことを特徴とする、請求項5に記載の方法。

50

【請求項7】

前記第一の工程の完了後に取得された前記微小粒子を計数する追加的な工程(工程1a)を含み、その計数工程が、本発明に係る方法の第一の工程と第二の工程との間になされることを特徴とする、請求項1~3、又は5若しくは6のいずれか1項に記載の方法。

【請求項8】

前記微小粒子の計数が、フローサイトメトリーにより実行されることを特徴とする、請求項7に記載の方法。

【請求項9】

前記方法の第二の工程、即ち工程1において単離された前記微小粒子のプラスミンを生産する能力の測定が、前記微小粒子上に自然に存在するプラスミンの量を測定すること、又はこれらの微小粒子により生産され得るプラスミンの量を測定することのいずれかにより決定されることを特徴とする、請求項1~8のいずれか1項に記載の方法。

10

【請求項10】

前記微小粒子上に自然に存在するプラスミンの量の測定が、例えば抗プラスミン(プラスミノゲン)抗体を使用する免疫学的測定(ELISA若しくはウエスタンブロット)等の任意の既知の手法、又はプラスミンに選択的な発色基質を使用し、405nmにおいて試料の吸光度を測定することによる光度分析のいずれかによっても実行されることを特徴とする、請求項9に記載の方法。

【請求項11】

前記微小粒子により生産され得るプラスミンの量の測定が、以下

- 工程2-1において、前記方法の工程1又は工程1aにおいて取得された微小粒子に、有利に精製されたプラスミノゲンが、最終濃度が $0.1\mu\text{M}$ ~ $2.0\mu\text{M}$ 、好ましくは $0.5\mu\text{M}$ ~ $1\mu\text{M}$ となるように添加され、そしてプラスミンに選択的な発色基質が、最終濃度が 0.50mM ~ 1.0mM 、好ましくは 0.65mM ~ 0.85mM となるように添加され；
- 工程2-2において、工程2-1において取得された混合物が、例えば乾燥オープン中で、 25 ~ 45 、好ましくは 30 ~ 40 の温度で、 30 分~ 90 分、好ましくは 50 ~ 70 分間インキュベートされ；そして
- 工程2-3において、生産され得るプラスミンの量が、 405nm における試料の吸光度を読み取ることによる光度測定により検出される；

プロセスに従い実行されることを特徴とする、請求項9に記載の方法。

20

30

【請求項12】

工程2-1において、前記プラスミン選択的基質が、例えばH-D-Val-Leu-Lys-7-アミド-4-メチルクマリン(Bachem, BuBendorf, Swizerland)、又はD-AFK-ANSNH-iC4H9.2HB(Haematologic Technologies, Inc, Vermont USA)等の蛍光基質であることを特徴とする、請求項11に記載の方法。

【請求項13】

前記前記方法の第二の工程、即ち工程1において単離される前記微小粒子のプラスミン生産能力の測定が、最終的な体積が $25\mu\text{l}$ ~ $150\mu\text{l}$ 、好ましくは $50\mu\text{l}$ ~ $100\mu\text{l}$ となるように実行されることを特徴とする、請求項1~12のいずれか1項に記載の方法。

【請求項14】

前記方法の第二の工程、即ち工程1で単離された前記微小粒子のプラスミン生産能力の測定が、 1.0 ~ 3.0mg/ml 、好ましくは 1.5 ~ 2.5mg/ml の濃度でウシ血清アルブミン(BSA)が添加されたリン酸緩衝生理食塩水(PBS)中で実行されることを特徴とする、請求項1~13のいずれか1項に記載の方法。

40

【請求項15】

前記微小粒子を単離する工程1bを、それらの起源に応じて含むことを特徴とする、請求項1~14のいずれか1項に記載の方法。

【請求項16】

工程1において単離された前記微小粒子が、担体上に不動化され、その上で工程2が実行されることを特徴とする、請求項1~15のいずれか1項に記載の方法。

50

【請求項 17】

工程1において単離された前記微小粒子が、前記微小粒子を不動化することが可能な化合物を使用して担体上に不動化され、ここでその化合物が前記担体表面に予め固定されている、請求項16に記載の方法。

【請求項 18】

請求項17に記載の方法であり、前記微小粒子を不動化することが可能な前記化合物が、アネキシンV、GPIIb/GPIIIa膜の活性及び/又は機能性立体糖タンパク質複合体に特異的な抗体、単核球又はLFA-1リンパ球の接着性受容体、内皮トロンボモジュリン、又はCD146又はポリ-L-リシン等のポリカチオンから選択されることを特徴とする、前記方法。

【請求項 19】

生体液、特に流動状況にある生体液の試料のプラスミン活性を測定するための方法のための、生体液の試料中に存在する循環性微小粒子の使用。

【請求項 20】

前記生体液の試料のプラスミン活性を測定する方法が、請求項1～18のいずれか1項に記載のものである、請求項19に記載の使用。

【請求項 21】

生体液、特に流動状況にある生体液の試料中に存在する循環性微小粒子の診断方法における使用であり、その生体液の起源である個体における、

-例えば粥状斑の不安定性の増大により引き起こされる血管障害を保有するリスクの多寡、あるいは

-前記個体が転移性浸潤の恐れがある癌を保有するリスクの多寡、あるいは

-前記個体が脳血管障害及びその出血の影響を保有するリスクの多寡、あるいは

-前記個体が血栓症に罹患するリスクの多寡

-前記個体が、線溶高進(hyperfibrinolysis)又は細胞周囲タンパク質分解等の、前記微小粒子によるプラスミンの生産が増大する疾患を保有するリスクの多寡

を診断するための、前記使用。

【請求項 22】

前記診断方法が、請求項1～18のいずれか1項に記載のプラスミンの活性を測定する方法であることを特徴とする、請求項21に記載の使用。

【請求項 23】

生体液、特に流動状況にある生体液の試料中に存在する循環性微小粒子の、その生体液の起源である個体の治療に対する応答をモニタリングするための方法における使用。

【請求項 24】

前記治療をモニタリングする方法が、請求項1～18のいずれか1項に記載のプラスミン活性を測定する方法であることを特徴とする、請求項23に記載の使用。

【請求項 25】

プラスミン活性のベクターとして精製され、又は半精製された、循環性微小粒子、特に内皮細胞を起源とする微小粒子の使用。

【請求項 26】

製剤として、特にタンパク質分解又は抗血栓活性を有する製剤として精製され、又は半精製された、循環性微小粒子、特に内皮細胞を起源とする微小粒子の使用。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明の主題は、生体液、特に流動状況(flow situation)にある生体液の試料中に、又は組織抽出物中に存在する微小粒子、特に循環性微小粒子のプラスミン活性を測定する方法であり、診断方法又は治療をモニタリングする方法として機能する方法である。

【背景技術】

【0002】

細胞膜のプレブ形成により生ずる微小粒子は、様々な細胞モデルにおいて、そして多く

10

20

30

40

50

の病態において、細胞の活性化及び/又はアポトーシスの信頼できるマーカーとして記載されている。

【0003】

特に、発明者らは、炎症性刺激に応答して内皮細胞からこれらの微小粒子が放出されること、及び血栓症のリスクを保有する患者において循環内皮細胞微小粒子の量が上昇することを最初に報告した。それ以来、循環内皮細胞微小粒子が高いレベルであることは、冠不全症候群、腎不全、糖尿病、抗リン脂質抗体症候群(APLS)、血栓性微小血管障害症(TTP)、又は鎌状赤血球貧血症等の様々な病態において報告されており、それらの障害において、微小粒子の存在は、内皮の機能不全を反映し、そして予後不良を示唆する。

【0004】

微小粒子は、それらの起源である細胞に由来する様々な生理活性成分を提示しているので、それらは内皮細胞又は血液細胞の機能を改変し、血管のホメオスタシスに影響を与え、及び炎症反応若しくは血管新生に寄与することが可能な、広範な生理活性を呈し得る。

【0005】

例えば、微小粒子、特に循環性微小粒子は、凝血因子の集合及び活性化に關与する凝血促進性リン脂質表面を有する。

【0006】

同様に、トロンビンの生産における微小粒子、特に循環性微小粒子の關与は、血管内において組織因子を提示、移動、又は誘導する能力に起因する。

【0007】

止血平衡(haemostatic equilibrium)の主要な制御因子の間で、プラスミノゲン活性化システムは、フィブリン血栓を分解する主要な生理的経路である。また、この経路は、細胞外マトリックスの成分のタンパク質分解を補助することにより、血管新生を促進する。

【0008】

プラスミノゲンから活性プラスミンへの転換は、2つのセリンプロテアーゼ：血管においてフィブリン分解に中心的に關与する組織型プラスミノゲン活性化因子(t-PA)；及びその特異的受容体のuPARが細胞周囲のタンパク質分解に關与するウロキナーゼ型プラスミノゲン活性化因子(u-PA)；に依存する。

【0009】

uPAにより誘起されるプラスミンの生産、及びそれにより引き起こされるマトリックスメタロプロテアーゼ(MMP)の活性化は、間質性マトリックスを通じての細胞の移動を亢進し、そして組織リモデリング、転移性浸潤、及び血管新生等のプロセスに寄与する。

【0010】

プラスミノゲンの無制御及び/又は過剰活性化は、細胞の剥離及び/又は細胞のアポトーシスを含む、不利な効果を有し得る。従って、細胞、特に内皮細胞の表面におけるプラスミンの提示の制御が、血管のホメオスタシスの制御において極めて重要であることが理解される。

【0011】

以上から、一方では、生体液中の、特に流動状況にある生体液、とりわけ血液中の、又は組織抽出物中の微小粒子、特に循環性微小粒子の「プラスミン活性」の発生を評価できること、他方では、この活性を改変できることに、利益が存在することが理解され得る。

【0012】

「生体液」という用語は、例えば血液、脳脊髄液(CSF)、気管支肺胞液(BAF)、尿、滑液、母乳、唾液、涙、精液、腹水、胸水、羊水等を含む、任意の抽出可能な体液を意味する。

【0013】

「流動状況にある生体液」という用語は、例えば血液、母乳、尿、唾液、涙、精液、月経血、漿液、粘液等を含む、通常体内又は体外を流動する任意の体液を意味する。

【0014】

10

20

30

40

50

組織抽出物の供給源として、粥状斑又は外科手術により収得される他の任意の組織が挙げられる。

【0015】

「プラスミン活性」という用語は、本明細書において、任意の機構による、微小粒子、特に循環性微小粒子を含む生体液、特に流動状況にある生体液の試料の、プラスミンを生産する能力を意味するものとして理解されなければならない。

【0016】

診断的手法により、「試験された試料のプラスミン活性」の値は、微小粒子、特に循環性微小粒子を含む生体液試料において測定され、そしていわゆる「正常な」個体、即ち病原性を有しない個体から収得された対照試料の同一の能力の測定結果と比較され、もしそれが対照の活性を顕著に上回るとき、例えば、限定されないが、個体における、粥状斑の不安定性により引き起こされる血管障害を保有するリスクの多寡、個体が転移性浸潤の恐れがある癌を保有するリスクの多寡、個体が脳血管障害及びその脳機能に関する有害な影響を保有するリスクの多寡等を反映し得る。この「試験された試料のプラスミン活性」の値が対照の活性を下回るとき、それは、例えば、その血液が試験に供された個体の血栓症のリスクが増大していることを反映し得る。

10

【0017】

処置のモニタリングにより、「試験された試料のプラスミン活性」の値は、処置が行われている個体の生体液試料、特に流動状況にある生体液中の微小粒子、特に循環性微小粒子を含む生体液試料において測定され、そしてその処置の前、又はその処置の直後の同一の個体から収得された対照試料の同一の能力の測定結果と比較されることにより、前記個体に施された処置の作用としての前記個体の応答の進行を追跡することを可能とする。

20

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0018】

しかしながら、患者の血液の強すぎる、又は弱すぎるプラスミン活性と関連した、患者に生じるリスクの単純な、効果的な、そして信頼できる試験、あるいは、ある個体の生体液、特に流動状況にある生体液中の微小粒子、特に循環性微小粒子のプラスミン活性の改変を目的とした処置の経過をモニタリングする単純な試験の必要性は、なおも存在する。

30

【0019】

そのような試験を提供することは、本発明の目的の一つである。

【0020】

実際に、長い研究の結果、そして驚くべき手法により、発明者らは、個体中の生体液、特に流動状況にある生体液、特に血液中に存在する循環性微小粒子が、プラスミンを生産する能力をそれらに付与する生理活性を有するという知見を最初に示している。

【課題を解決するための手段】

【0021】

この発見に基づき、本発明の主題は、予め採取された生体液、特に流動状況にある生体液、とりわけ血液の試料中の微小粒子、特に循環性微小粒子のプラスミン活性を測定する方法であり、ここで、

40

- 第一の工程で、前記試料中の前記微小粒子、特に循環性微小粒子が単離され、
- 第二の工程で、工程1で単離された前記微小粒子のプラスミンを生産する能力が、任意の適切な手法により測定され、そして
- 第三の工程で、工程2で得られた測定結果が、同一の生体液の対照試料について同一の条件下で実行された同一の測定結果と比較される。

【0022】

本発明の変法において、前記同一の生体液の対照は、試験されたものと同一の生体液であるが、健康、即ち、病原性を有しない、少なくとも生体液が試験される個体とその病変を保有していないとみなされた少なくとも1個体に由来する、つまり正常とみなされる値を基準として、前記個体のリスクを評価することを可能とする。

50

【0023】

本発明のもう一つの変法において、例えば処置中の微小粒子のプラスミン生産能力の進行のモニタリングの構築を可能とするために、前記同一の生体液の対照は、試験されたものと同じの生体液であり、同一の個体に由来するが、例えば処理開始前等、試験される試料の取得に先立つサンプリングにおいて取得される。

【0024】

本発明において、前記方法の第一の工程(試料中に存在する微小粒子、特に循環性微小粒子の単離)は、そのような微小粒子の単離に適した任意の方法に従い実行され得る。例えば、高速遠心、あるいは任意のセンサー担体(例えば抗体、例えばアネキシンV)を用いた生物捕捉(biocapture)技術が挙げられる。

10

【0025】

本発明に係る方法の第一の工程の好ましい変法において、前記微小粒子、特に循環性微小粒子は、以下の

-工程1Aにおいて、500 μ l~5ml、好ましくは1ml~2mlの体積の、予め採取された生体液、特に流動状況にある生体液、例えば血液の試料が、1,000g~2,000g、好ましくは1,200g~1,800gの速度で、5分~20分間、好ましくは10~20分間、2~6 $^{\circ}$ C、好ましくは3~5 $^{\circ}$ Cの温度で遠心分離され；

-工程1Bにおいて、工程1Aにおいて取得された上澄が、10,000g~20,000g、好ましくは12,000g~15,000gの速度で、1分~5分間、好ましくは2~3分間、2~6 $^{\circ}$ C、好ましくは3~5 $^{\circ}$ Cの温度で遠心分離され；

20

-工程1Cにおいて、工程1Bにおいて取得された上澄が、15,000g~25,000g、好ましくは18,000g~22,000gの速度で、45分~120分間、好ましくは60~100分間、2~6 $^{\circ}$ C、好ましくは3~5 $^{\circ}$ Cの温度で遠心分離され；

-工程1Dにおいて、工程1Cにおいて取得されたペレットが、250 μ l~4ml、好ましくは1~2mlのリン酸緩衝食塩水(PBS)で懸濁され、そしてその混合物が、15,000g~25,000g、好ましくは18,000g~22,000gの速度で、45分~120分間、好ましくは60~100分間、2~6 $^{\circ}$ C、好ましくは3~5 $^{\circ}$ Cの温度で遠心分離され；

-工程1Eにおいて、工程1Dにおいて取得されたペレットが、250 μ l~4ml、好ましくは1~2mlのリン酸緩衝食塩水(PBS)で懸濁され、そしてその混合物が、15,000g~25,000g、好ましくは18,000g~22,000gの速度で、45分~120分間、好ましくは60~100分間、2~6 $^{\circ}$ C、好ましくは3~5 $^{\circ}$ Cの温度で遠心分離され；

30

-工程1Fにおいて、工程1Eにおいて取得されたペレットが、20 μ l~500 μ l、好ましくは50~100 μ lのリン酸緩衝食塩水(PBS)で懸濁される、一連の遠心及び超遠心プロセスにより単離され得る。

【0026】

工程1Fにおいて取得される微小粒子、特に循環性微小粒子の懸濁液は、直ちに分析に使用され、又は好ましくは-80 $^{\circ}$ Cで保管され得る。

【0027】

本発明に係る前記方法の第二の工程(微小粒子、特に循環性微小粒子のプラスミンを生産する能力の測定)が、第一の工程の完了後に取得された微小粒子の量を対象として直接実行され得る。好ましくは、本発明に係る前記発明の第二の工程は、第一の工程の終了後に取得された微小粒子の決定された量を対象として実行され、その量は10,000~1,000,000個、好ましくは100,000~300,000個の微小粒子であり得る。このケースにおいて、本発明における方法は、前記第一の工程の完了後に取得された前記微小粒子を計数する追加的な工程(工程1a)を含み、その計数工程が、本発明に係る方法の第一の工程と第二の工程との間になされ得る。

40

【0028】

本発明における前記計数工程は、微小粒子を計数する任意の既知の方法に従い実行され得る。前記微小粒子の計数は、従来の当該技術分野における標準的な様式において使用されるプロトコルに従うフローサイトメトリー、例えば、仏国特許出願第FR-A-2795820号に

50

記載されるものにより、あるいは、微小粒子の凝血促進活性に基づく検出試験(Zymuphen MP-sctivity, Hyphen BioMed)、又はタンパク質アッセイによるものにより実行されるのが有利であり得る。

【0029】

本発明において、前記方法の第二の工程、即ち工程1において単離された前記微小粒子、特に循環性微小粒子のプラスミンを生産する能力の測定は、前記微小粒子上に自然に存在するプラスミンの量を測定することにより、又はこれらの微小粒子により生産され得るプラスミンの量を測定することにより決定され得る。

【0030】

前記プラスミンの測定は、任意の既知の方法により実行され得る。

10

【0031】

本発明における方法の工程2の変法において、前記微小粒子、特に循環性微小粒子上に自然に存在するプラスミンの量の測定は、例えば抗プラスミン(プラスミノゲン)抗体(例えばTC12040, Technoclone, Austria、又はproduct 3641, American Diagnostica)を使用する免疫学的測定(FASEB J 2003, 17: 1301-3)(ELISA若しくはウエスタンブロット)等の任意の既知の手法により、又はプラスミンに選択的な発色基質(例えばCBS0065, Stago)を使用して、405nmにおいて試料の吸光度を測定することによる光度分析によっても実行され得る。

【0032】

本発明における方法の工程2のもう一つの変法において、前記微小粒子、特に循環性微小粒子により生産され得るプラスミンの量の測定は、Thromb Haemost 2004; 92: 1066-75に記載される、以下の

20

-工程2-1において、前記発明における方法の工程1又は工程1aにおいて収得された微小粒子に、有利に精製されたプラスミノゲンが、最終濃度が $0.1\mu\text{M}$ ~ $2.0\mu\text{M}$ 、好ましくは $0.5\mu\text{M}$ ~ $1\mu\text{M}$ となるように添加され、そしてプラスミンに選択的な発色基質、例えば、STAGOにより販売される(メチル-マロニル)-ヒドロキシプロピルアルギニン-p-ニトロアニリド(CBS0065)等が、最終濃度が 0.50mM ~ 1.0mM 、好ましくは 0.65mM ~ 0.85mM となるように添加され;

-工程2-2において、工程2-1において収得された混合物は、例えば乾燥オープン中で、 25 ~ 45 、好ましくは 30 ~ 40 の温度で、 30 分~ 90 分、好ましくは 50 ~ 70 分間インキュベートされ;そして

30

-工程2-3において、生産され得るプラスミンの量が、405nmにおける試料の吸光度を読み取る(例えば、Dynex MR 700マイクロプレートリーダー等の96ウェルプレートリーダー中で)ことによる光度測定により検出される

方法に従い実行され得る。

【0033】

工程2-1の変法において、プラスミンに特異的な発光基質は、例えばH-D-Val-Leu-Lys-7-アミド-4-メチルクマリン(Bachem, Bubendorf, Switzerland)又はD-AFK-ANSNH-iC4H9.2HB(Haematologic Technologies Inc, Vermont USA)等の蛍光基質であり得る。

【0034】

工程2-2の変法において、工程2-1において収得された混合物はプレートリーダー中に置かれ、温度が 37 に維持され、時間に応じた405nmの吸光度が測定されることにより、プラスミン形成のキネティクスが測定される。

40

【0035】

本発明において、前記方法の第二の工程は、インキュベーション及び測定を実行するのに適した任意の担体上で実行され得る。ここでは、丸底カップ又は平底カップ、例えばポリスチレン又はポリ塩化ビニル製の48又は96ウェルプレートのカップ等が挙げられる。好ましくは、本発明における方法の工程2は、96ウェルプレートの丸底カップ又は平底カップ中で実行される。

【0036】

50

本発明において、前記微小粒子、特に循環性微小粒子により生産され得るプラスミンの量、又は前記微小粒子、特に循環性微小粒子上に自然に存在するプラスミンの量の測定は、例えばウシ血清アルブミン(BSA)を1.0~3.0mg/ml、好ましくは1.5~2.5mg/mlの濃度で添加したリン酸緩衝食塩水(PBS)等により最終的な体積が25 μ l~150 μ l、好ましくは50 μ l~100 μ lとなるように調整されて実行され得る。ウェルあたりの試験され得る微小粒子の数は、50,000~400,000個、好ましくは100,000~200,000個であり得る。前記測定が丸底カップ中で実行されるとき、最終的な体積は好ましくは50 μ lとなるのが有利であり、そして前記測定が平底カップ中で実行されるとき、最終的な体積は好ましくは100 μ lとなる。本発明において、その結果は、微小粒子の個数あたりの生産されたプラスミンの量として表現される。

10

【0037】

生体液、特に流動状況にある生体液、とりわけ血液の試料において、前記微小粒子、特に循環性微小粒子は、細胞のプレブ形成を起源として、そして多くの異なる細胞種から取得され得ることが過去に観察されている、微小粒子の集団の全体を表す。ここでは、内皮細胞、血球細胞から取得された微小粒子が挙げられる。

【0038】

従って、それらが起源とする細胞の種類に依存して、微小粒子、特に循環性微小粒子は、起源とする細胞の種類に特異的な特徴を有し得る。このことに基づいて、微小粒子をそれらの起源に応じて単離し、そして単一の種類の微小粒子の個別の集団を生産することが可能である。これは、1つの特定の種類の微小粒子のみにおけるプラスミンの活性の測定

20

【0039】

従って、本発明の特定の態様において、前記方法は、微小粒子をそれらの起源に応じて単離する、工程1bをも含み得る。この工程は、本発明における方法の第一の工程の後、即ち前記方法の工程1又は工程1aの後、好ましくは工程1の後であり工程1aの前に実行され得る。

【0040】

関心のある微小粒子の単離は、従来の当該技術分野における任意の既知の方法により実行され得る。そのような方法として、サイトメトリーによる細胞の分画、又は磁気免疫分画(Magnetic Immunoseparation)等の手順が挙げられる。本発明において、好ましくは、磁気免疫分画法が使用される。

30

【0041】

本発明における方法のなおもう一つの変法において、工程1において単離された微小粒子を担体上に不動化し、その上で工程2を実行することが可能である。前記微小粒子の不動化は、従来の当該技術分野における任意の既知の方法、特に国際出願第WO-A-96/03655に記載の方法に従い実行され得る。例えば、本発明における方法の工程2において使用される担体の表面を、前記微小粒子を不動化し、そして前記微小粒子の表面の成分を認識することが可能な化合物を使用して被覆することにより、調製することが可能である。そのような化合物として、凝血促進性リン脂質を認識するアネキシンV、あるいはGPIIb/GPIIIa膜の活性及び/又は機能性立体糖タンパク質複合体に特異的な抗体、あるいは単核球又はLFA-1リンパ球の接着性受容体、あるいは内皮トロンプモジュリン、あるいはCD146が挙げられる。本発明における方法のもう一つの変法において、前記微小粒子は、ポリ-L-リシン等のポリカチオンを使用して固定化されることが可能である。

40

【0042】

また、本発明の主題は、生体液、特に流動状況にある生体液の試料中に存在する微小粒子、特に循環性微小粒子の、その生体液の試料のプラスミン活性を測定する方法、特にプラスミン活性を測定する上述の方法のための使用である。

【0043】

また、本発明の主題は、生体液、特に流動状況にある生体液の試料中に存在する微小粒子、特に循環性微小粒子の、その生体液の起源である個体における、

50

- 例えば粥状斑の不安定性の増大により引き起こされる血管障害を保有するリスクの多寡、あるいは
- 前記個体が転移性浸潤の恐れがある癌を保有するリスクの多寡、あるいは
- 前記個体が脳血管障害、その出血性の合併症、あるいはその脳機能への影響を保有するリスクの多寡、あるいは
- 前記個体が血栓症に罹患するリスクの多寡
- 前記個体が、線溶高進(hyperfibrinolysis)又は細胞周囲タンパク質分解等の、前記微小粒子によりプラスミンの生産が増大する疾患を保有するリスクの多寡を診断する方法のための使用である。

【0044】

好ましくは、本発明において、前記診断方法は、先に論じたような、プラスミン活性を測定する方法である。

【0045】

また、本発明の主題は、生体液、特に流動状況にある生体液の試料中に存在する、微小粒子、特に循環性微小粒子の、その生体液の起源である個体の治療に対する応答をモニタリングするための方法における使用である。

【0046】

好ましくは、本発明において、前記治療をモニタリングする方法は、プラスミンの活性を測定する上記のような方法である。

【0047】

発明者らは、更に、本発明中の意味においてプラスミン活性を有する生体液、特に流動状況にある生体液、例えば血液中に含まれる循環性微小粒子、特に内皮細胞を起源とする微小粒子が、不活性化、特に前記生体液中に存在するタンパク質分解酵素の阻害剤による中和又は阻害に対して、高い抵抗性を有することを示すのに成功している。この性質は、プラスミンが存在する範囲にある生体液が、阻害されるリスクを無くして、又は最低でも阻害されるリスクを極めて低くしてその活性を発揮することにより、その生体全体にプラスミン活性を伝達する能力を前記循環性微小粒子に付与する。因みに、循環する通常のプラスミンは、生体液中で急速に阻害されることが知られている。そして、前記微小粒子を、プラスミン活性の媒体(Vector)と比較することにより、精製された、又は半精製されたそれらの使用を予想することを可能とする。同様に、組織因子を担持する微小粒子は、血友病等の先天性の出血性疾患の処置に潜在的に有用である(Nature Medicine 2003, 9: 1020-1025)。

【0048】

本発明において、「精製された」、又は「半精製された」という用語は、それらの微小粒子が、少なくとも1工程の精製がなされた後に使用されることを意味する。

【0049】

よって、本発明の主題は、プラスミン活性の媒体として精製又は半精製された、内皮細胞を起源とする微小粒子、特に循環性微小粒子の使用である。

【0050】

また、本発明の主題は、精製され、又は半精製された微小粒子、特に循環性微小粒子、とりわけ内皮細胞を起源とする微小粒子の、製剤としての、特にタンパク質分解又は抗血栓活性を有する製剤としての使用である。

【0051】

本発明の他の特徴及び長所は、以下の実施例を読むことで明確になり得る。これらは例示のみを目的として示され、いかなる意味においても本発明を限定しない。

【実施例】

【0052】

実施例1：培養下の内皮細胞の微小粒子が担持するプラスミン活性の提示

1-A：内皮細胞の微小粒子の調製

ヒト微小血管内皮細胞株であるHMEC-1(J. Invest. Dermatol. 1992; 99: 683-90)の細

10

20

30

40

50

胞を、微小粒子を含まないウシ胎児血清(FCS)が10%、ヒト組換えEGF(Upstate Cell Signaling Solutions, Lake Placid, NY, USA)が10ng/ml、そしてヒドロコルチゾン(Sigma, St Quentin Fallavier, France)が1 μ l添加されたMCDB培地(Invitrogen Life Technologies, Cergy Pontoise, France)中でサブコンフルエントとなるまで培養した。

【0053】

J. Clin. Invest. 1999 Jul; 104(1):93-102)に記載される条件に従い、TNF- α (PeproTech Inc, Rocky Hill, NJ, USA)100mg/mlで48時間刺激した前記HMEC-1細胞の培地から、内皮細胞微小粒子(EMP)を精製した。

【0054】

前記培養上澄を、4,300gで5分間遠心し、細胞及び浮遊している細胞の残骸を除去した。

10

【0055】

そして、前記上澄を、20,000gで120分間、4℃で遠心した。

【0056】

そして、前記EMPペレットを、リン酸緩衝食塩水(PBS)で2回洗浄し、そしてPBSで再懸濁した。EMPの懸濁物を、10 μ l分注し、1/100に希釈し、フルオレセインイソチオシアネート(FITC)(Abcys, Paris, France)と共役したアネキシンVで標識した。前記EMPを、J. Thromb. Haemost. 2004 Oct; 2(10):1842-3及び仏国特許出願第FR-A-2795820に既に記載されているように、フローサイトメトリーにて計数した。

20

【0057】

1-B: EMPの不働化

前記EMPを、物理化学的吸着の原理を利用して、ポリカチオン表面上に不働化した。

【0058】

この目的のために、PVC製の96ウェルプレートの丸底ウェルの底面及び壁面を、25 μ g/mlのポリ-L-リシン(Aldrich-Sigma)で活性化した。そして、異なる濃度のEMPを含むPBSを、既に活性化されたウェル中で一晩4℃でインキュベートした。それから、それらのウェルを洗浄し、そして不働化したEMPを、プラスミン生産試験に使用した。

【0059】

1-C: プラスミン生産試験

1-C-1: プロトコル

PVC製の96ウェルプレートの丸底ウェル中で、異なる濃度でEMPを懸濁させた0.8%ウシ血清アルブミンを添加したPBS(PBSA)を、1 μ Mプラスミノゲン及びプラスミンに選択的な発色基質である(メチル-マロニル)-ヒドロキシプロピルアルギニン-p-ニトロアニリド(CBS0065, Stago, Anieres, France)0.75mMの混合物50 μ lと共にインキュベートした。

30

【0060】

対照として、EMPを最後に洗浄したときの上澄を同一体積で使用した。

【0061】

前記マイクロプレートをマイクロプレートリーダー中に置き、そして、37℃で9時間、マルチウェルプレートの読取りに適した分光光度計(MX5000, Dynex)を使用して、時間に応じたp-ニトロアニリンの放出により現れる405nmの吸光度の変化を測定することにより、プラスミンの出現のキネティクスをモニタリングした。

40

【0062】

1-C-2: 結果

これらの測定の結果を、以下の表中に示す。

【0063】

【表 1】

EMP/50 μ L	A405nm/分
10 ⁶	48.7
10 ⁵	12.9
5.10 ⁴	4.7
10 ⁴	1.6
10 ³	1.1
0	0.5
5.10 ⁴ +EACA	0.6

10

EACA : ϵ -アミノカブロン酸。プラスミノーゲンのMPへの結合の阻害剤。

【 0 0 6 4 】

1-D : ミカエリス定数の測定

1-D-1 : 懸濁物中のEMPにおける測定

20

1-D-1-a : プロトコル

PVC製の96ウェルプレートの丸底ウェル中で、2.10⁵のBMPが懸濁された0.8%ウシ血清アルブミンを添加したPBS(PBSA)を、プラスミンに選択的な発色基質である(メチル-マロニル)-ヒドロキシプロピルアルギニン-p-ニトロアニリド(CBS0065, Stago, Anieres, France)0.75mMの存在下で、最終的な体積が50 μ lとなる異なる濃度のプラスミノーゲン(0~5 μ M)と共にインキュベートした。

【 0 0 6 5 】

対照として、EMPを最後に洗浄したときの上澄を同一体積で使用した。

【 0 0 6 6 】

1-D-1b : 結果

30

これらの測定の結果を、以下の表に示した。

【 0 0 6 7 】

【表 2】

Pg (μ M)	A405nm/分
5	36.8
2.5	31.8
1.25	25.9
0.62	21.8
0.31	18.2
0.18	16.4
0	0.4

40

【 0 0 6 8 】

ミカエリス-メンテン式の適用により、これらの結果を用いることにより、プラスミン特異的生産のミカエリス定数を決定することが可能である。 : Km = 0.122 μ M

50

【 0 0 6 9 】

1-D-2：不動化されたEMPにおける測定

1-D-2a：プロトコル

前記微小粒子を、先述(1-B「微小粒子の不動化」)と同様に、ウェル中に不動化した。

【 0 0 7 0 】

前記プラスミノゲン及び発色基質を、懸濁物中のEMPにおける場合と同一のプロトコルに従い、前記不動化した微小粒子に添加した。

【 0 0 7 1 】

プラスミン形成のキネティクスを、マイクロプレートリーダー中で、405nmにおける吸光度を測定することにより決定する。

10

【 0 0 7 2 】

この変法により、活性化キネティクスの測定後に、不動化した微小粒子に結合したプラスミンを測定することが可能となる。この目的を達成するために、前記プレートにPBSAで洗浄し、そして不動化した微小粒子に固定された前記プラスミンを、0.235mMのCBS0065を50 μ l/ウェル添加し、そして405nmの吸光度の変化を測定することにより検出した。

【 0 0 7 3 】

1-D-2b:

結果

【表3】

20

EMP/50 μ L	A405nm/分
2.10 ⁵	4.6
10 ⁵	2.3
7.5.10 ⁴	1.5
5.10 ⁴	0.8
2.5.10 ⁴	0.6

30

【 0 0 7 4 】

1-E：結論

これらの結果は、前記微小粒子によるプラスミンの形成が、前記ウェルに添加された微小粒子の数に、又は微小粒子の濃度が固定されているときは、添加されたプラスミノゲンの濃度に対応することを示す。また、これらの結果は、前記微小粒子の効果は、微小粒子上に存在するプラスミノゲンの活性化因子の存在によることを示す。

【 0 0 7 5 】

実施例2：インビボの微小粒子が有するプラスミン活性の実証：

2-A：プロトコル

血栓症のリスクがある自己免疫病変を有する個体から予め採取された全血の試料から開始され、前記微小粒子は、以下

40

+(工程1A)2mlの血液の試料を、1,500gの速度で、10分間、4 の温度で遠心分離し；

+(工程1B)工程1Aにおいて取得された上澄を、17,500gの速度で、2分間、4 の温度で遠心分離し；

+(工程1C)工程1Bにおいて取得された上澄を、17,500gの速度で、90分間、4 の温度で遠心分離し；

+(工程1D)工程1Cにおいて取得されたペレットを、1,000 μ lのリン酸緩衝食塩水(PBS)で懸濁し、そしてその混合物を、17,500gの速度で、90分間、4 の温度で遠心分離し；

+(工程1E)工程1Dにおいて取得されたペレットを、1,000 μ lのリン酸緩衝食塩水(PBS)で懸濁し、そしてその混合物を、17,500gの速度で、90分間、4 の温度で遠心分離し；

50

+ (工程1F) 保存用及び後の使用用に、工程1Eにおいて取得されたペレットを、50 μ lのリン酸緩衝食塩水 (PBS) で懸濁する
 方法に従い単離した。

【 0 0 7 6 】

前記工程1Fにおいて取得した微小粒子を、フローサイトメトリーにより計数する。

【 0 0 7 7 】

96ウェルプレート (ビニル製、英数字付き、U底プレート、Ref. 2101, Thermo) 中で、最終濃度0.5 μ M (又は1 μ M) の精製プラスミノゲン (American Diagnostica, Hyphen) 及び最終濃度0.75mMのCBS0065 (STAGO) を、ウシ血清アルブミンを最終濃度2mg/mlで含むPBS中で保管しておいた調製済みの200,000個の微小粒子に添加する。最終的な体積は50 μ lとし、必要に応じて最終濃度2mg/mlでウシ血清アルブミンを含むリン酸緩衝食塩水 (PBS) で調製する。

10

【 0 0 7 8 】

前記プラスミノゲン及び発色基質を96ウェルプレート中の微小粒子に添加して最終的な体積50 μ lとした直後、4~8時間に応じた405nmの吸光度の変化を検出するために、前記プレートを温度が37 $^{\circ}$ Cに調整された光度計 (MX5000, Dynex) 中に直接置く。

【 0 0 7 9 】

血栓症のリスクを有しない対象が起源である対照試料のプラスミン活性を、同一の条件下で並行して測定する。微小粒子により生産されるプラスミンの量を、様々な濃度のプラスミン (0~20nM) から作成された参照曲線に関して計算した。

20

【 0 0 8 0 】

【 表 4 】

P	A	P	A	P	A	P	A	P	A	P	A
1	1.35	5	3.5	9	0.4	13	1.5	17	3.75	21	1.5
2	1.8	6	1.0	10	0.7	14	1.05	18	7.5	22	0.9
3	0.7	7	0.6	11	1.2	15	1.8	19	6.5		
4	0.5	8	2.8	12	9.05	16	2.15	20	0.85		

30

A : 吸光度 (405nm/分) ; P = 患者

【 0 0 8 1 】

2-C : 結論

これらの結果は、自己免疫疾患を有する対象の血漿から単離された循環性微小粒子は、インビトロで試験されたプロトタイプの粒子と同じく、プラスミンを生産する。また、これらの結果は、インビボで生産される微小粒子の効果が、添加されたプラスミノゲンの存在に依存することも示す。

40

【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/FR2008/000767

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER INV. C12Q1/56 G01N33/86		
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) C12Q 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 practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, BIOSIS, EMBASE, INSPEC, FSTA, COMPENDEX		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	GRAVES LAURA E ET AL: "Proinvasive properties of ovarian cancer ascites-derived membrane vesicles" CANCER RESEARCH , vol. 64, no. 19, 1 October 2004 (2004-10-01), pages 7045-7049, XP002461201 ISSN: 0008-5472 abstract * page 7045 - page 7046, alinea "Material and Methods" * page 7047, left-hand column, line 2 - line 4	1-20
Y	figure 3B * idem * page 7049, left-hand column, line 12 - line 13 page 7049, left-hand column, line 47 - line 49 -/--	22,24
<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 document 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 "Z" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the International search 26 janvier 2009		Date of mailing of the International search report 24 02 2009
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 6819 Patentlaan 2 NL-2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax (+31-70) 340-8016		Authorized officer Adida, Anne

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/FR2008/000767

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	<p>-----</p> <p>FREYSSINET: "CELLULAR MICROPARTICLES: WHAT ARE THEY BAD OR GOOD FOR" JOURNAL OF THROMBOSIS AND HAEMOSTASIS, BLACKWELL PUBLISHING, OXFORD, GB, vol. 1, 2003, pages 1655-1662, XP008070838 ISSN: 1538-7933 * alinéa "The pathophysiologic significance of cellular MPs" * * alinéa "'Bad' cellular MPs" * * page 1659, colonne de droite, avant-dernier alinéa * * idem *</p>	21,23
Y	<p>-----</p> <p>CHAZOV E I ET AL: "Experimental study of biosoluble drugs. Thrombus lysis with biosoluble immobilized fibrinolysin in experiment" THROMBOSIS RESEARCH, TARRYTOWN, NY, US, vol. 12, no. 5, 1 May 1978 (1978-05-01), pages 809-816, XP022881035 ISSN: 0049-3848 [retrieved on 1978-05-01] abstract page 810, line 1 - line 5 page 810, line 16 - line 37 page 811, line 28 - line 38 page 812 page 815</p>	22,24
X	<p>-----</p> <p>WO 2006/062945 A (UNIV MIAMI [US]; JY WENCHE [US]; JIMENEZ JOAQUIN J [US]; HORSTMANN LAW) 15 June 2006 (2006-06-15) page 2, line 29 - page 3, line 12 page 4, line 6 - line 15 page 6, line 10 - line 15 example 7 claims 1,9,17,19,20,24,27</p>	26
X	<p>-----</p> <p>FR 2 827 872 A (ROUSSY INST GUSTAVE [FR]) 31 January 2003 (2003-01-31) page 1, line 1 - line 16 page 5, line 12 - line 22 page 6, line 6 - line 14 page 24, line 13 - line 32 page 26, line 6 - line 10 claims 1,8,38,39</p> <p>-----</p> <p style="text-align: center;">-/--</p>	26

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/FR2008/000767

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	SIMAK J ET AL: "Circulating endothelial microparticles in acute ischemic stroke: A link to severity, lesion volume and outcome" JOURNAL OF THROMBOSIS AND HAEMOSTASIS 2006 UNITED KINGDOM, vol. 4, no. 6, 2006, pages 1296-1302, XP002461202 ISSN: 1538-7933 1538-7836 the whole document -----	
A	FR 2 795 820 A (BIOCYTEX [FR]) 5 January 2001 (2001-01-05) cited in the application the whole document -----	
A	LAMANUZZI LEILA B ET AL: "Neutrophils stimulated by apolipoprotein(a) generate fragments that are stronger inhibitors of plasmin formation than apo(a)." THROMBOSIS AND HAEMOSTASIS NOV 2004, vol. 92, no. 5, November 2004 (2004-11), pages 1066-1075, XP002461203 ISSN: 0340-6245 cited in the application the whole document -----	
A	WO 2006/072602 A (STICHTING KATHOLIEKE UNIV [NL]; VAN HEERDE WAANDER LAURENS [NL]) 13 July 2006 (2006-07-13) the whole document -----	
A	DIGNAT-GEORGE, F. ET AL: "Numeration of circulating microparticles of various cellular origin by flow cytometry" JOURNAL OF THROMBOSIS AND HAEMOSTASIS, vol. 2, 2004, pages 1844-1845, XP002461204 the whole document -----	
A	HUGEL ET AL.: "Solid-phase capture assay for the determination of cellular microparticles and associated deleterious potentials" JOURNAL OF THROMBOSIS AND HAEMOSTASIS, vol. 2, 2004, pages 1846-1847, XP002461205 the whole document -----	
	-/--	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/FR2008/000767

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	<p>COMBES V ET AL: "IN VITRO GENERATION OF ENDOTHELIAL MICROPARTICLES AND POSSIBLE PROTHROMBOTIC ACTIVITY IN PATIENTS WITH LUPUS ANTICOAGULANT" JOURNAL OF CLINICAL INVESTIGATION, NEW YORK, NY, US, vol. 104, no. 1, July 1999 (1999-07), pages 93-102, XP000913435 ISSN: 0021-9738 the whole document</p>	
A	<p>DOLO V ET AL: "Matrix-degrading proteinases are shed in membrane vesicles by ovarian cancer cells in vivo and in vitro." CLINICAL & EXPERIMENTAL METASTASIS MAR 1999, vol. 17, no. 2, March 1999 (1999-03), pages 131-140, XP002461206 ISSN: 0262-0898 the whole document</p>	
A	<p>MOREL ET AL: "Les microparticules circulantes : roles physiologiques et implications dans les maladies inflammatoires et thrombotiques" REVUE DE MEDECINE INTERNE, CMR, ASNIERES, FR, vol. 26, no. 10, 1 October 2005 (2005-10-01), pages 791-801, XP005117584 ISSN: 0248-8663 the whole document</p>	
A	<p>US 5 776 452 A (EIBL JOHANN [AT] ET AL) 7 July 1998 (1998-07-07) the whole document</p>	
A	<p>US 2005/282228 A1 (MCCOLL BRADLEY [AU] ET AL) 22 December 2005 (2005-12-22) the whole document</p>	
A	<p>NOVOKHATNY V V ET AL: "Locally delivered plasmin: why should it be superior to plasminogen activators for direct thrombolysis?" TRENDS IN PHARMACOLOGICAL SCIENCES, ELSEVIER, HAYWARTH, GB, vol. 25, no. 2, 1 February 2004 (2004-02-01), pages 72-75, XP004489197 ISSN: 0165-6147 the whole document</p>	
	----- -/--	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/FR2008/000767

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	<p>GINESTRA A ET AL: "Urokinase plasminogen activator and gelatinases are associated with membrane vesicles shed by human HT1080 fibrosarcoma cells." THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY 4 JUL 1997, vol. 272, no. 27, 4 July 1997 (1997-07-04), pages 17216-17222, XP002511444 ISSN: 0021-9258 the whole document -----</p>	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/FR2008/000767

Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. Claims Nos.:
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

2. Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:

3. Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

See supplemental sheet

1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying additional fees, this Authority did not invite payment of additional fees.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:

4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest

- The additional search fees were accompanied by the applicant's protest and, where applicable, the payment of a protest fee.
- The additional search fees were accompanied by the applicant's protest but the applicable protest fee was not paid within the time limit specified in the invitation.
- No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/FR2008/000767

The International Searching Authority has determined that this international application contains multiple (groups of) inventions, as follows:

1. Claims: 1-24 (in full)

Method for measuring the plasmin activity of microparticles, and use of circulating microparticles In a method for measuring plasmin activity. Use of circulating microparticles in a method for diagnosing or following-up a patient' s response

1.1 Claims 1-20 (in full)

Method for measuring the plasmin activity of microparticles, and use of circulating microparticles in a method for measuring plasmin activity

1.2 Claims: 21-24 (in full)

Use of circulating microparticles in a method for diagnosing or following-up a patient' s response

2. Claim: 25 (in full)

Use of circulating microparticles as plasmin activity vectors

3. Claim: 26 (in full)

Use of circulating microparticles as a medicamen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/FR2008/000767

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 2006062945	A	15-06-2006	EP 1819230 A2 22-08-2007 JP 2008522974 T 03-07-2008 US 2008069807 A1 20-03-2008
FR 2827872	A	31-01-2003	WO 03011330 A1 13-02-2003
FR 2795820	A	05-01-2001	AT 239221 T 15-05-2003 DE 60002466 D1 05-06-2003 DE 60002466 T2 01-04-2004 DK 1192443 T3 04-08-2003 EP 1192443 A1 03-04-2002 ES 2193095 T3 01-11-2003 WO 0102835 A1 11-01-2001
WO 2006072602	A	13-07-2006	CA 2592748 A1 13-07-2006 JP 2008526219 T 24-07-2008 US 2008026365 A1 31-01-2008
US 5776452	A	07-07-1998	AT 408614 B 25-01-2002 CA 2145841 A1 01-10-1995 DE 4411143 A1 05-10-1995 EP 0674906 A2 04-10-1995 JP 8040931 A 13-02-1996
US 2005282228	A1	22-12-2005	NONE

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n°

PCT/FR2008/000767

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE	
INV. C12Q1/56 G01N33/86	
Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB	
B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE	
Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) C12Q G01N	
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche	
Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, BIOSIS, EMBASE, INSPEC, FSTA, COMPENDEX	
C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie*	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents
	no. des revendications visées
X	GRAVES LAURA E ET AL: "Proinvasive properties of ovarian cancer ascites-derived membrane vesicles" CANCER RESEARCH, vol. 64, no. 19, 1 octobre 2004 (2004-10-01), pages 7045-7049, XP002461201 ISSN: 0008-5472 abrégé * page 7045 - page 7046, alinéa "Material and Methods" * page 7047, colonne de gauche, ligne 2 - ligne 4 figure 3B * idem * page 7049, colonne de gauche, ligne 12 - ligne 13 page 7049, colonne de gauche, ligne 47 - ligne 49 -/--
	1-20
Y	
	22,24
<input checked="" type="checkbox"/>	Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents
<input checked="" type="checkbox"/>	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
* Catégories spéciales de documents cités:	
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date	"X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	"Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier
"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens	"B" document qui fait partie de la même famille de brevets
"P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée	
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
26 janvier 2009	24 02 2009
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Adida, Anne

Demande internationale No. PCT/ FR2008/ 000767

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDICUES SUR PCT/ISA/ 210

L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs (groupes d') inventions dans la demande internationale, à savoir:

1. revendications: 1-24, entièrement

Méthode de mesure de l'activité plasmine des microparticules et utilisation de microparticules circulantes dans une méthode de mesure de l'activité plasmine.
Utilisation de microparticules circulantes dans une méthode de diagnostic ou de suivi de la réponse d'un individu.

1.1. revendications: Revendications 1-20, entièrement

Méthode de mesure de l'activité plasmine des microparticules et utilisation de microparticules circulantes dans une méthode de mesure de l'activité plasmine.

1.2. revendications: 21-24, entièrement

Utilisation de microparticules circulantes dans une méthode de diagnostic ou de suivi de la réponse d'un individu.

2. revendications: 25, entièrement

Utilisation de microparticules circulantes à titre de vecteur de l'activité plasmine.

3. revendications: 26, entièrement

Utilisation de microparticules circulantes à titre de médicament.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE		Demande internationale n° PCT/FR2008/000767
Cadre n° II	Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 2 de la première feuille)	
<p>Le rapport de recherche internationale n'a pas été établi en ce qui concerne certaines revendications conformément à l'article 17.2)a) pour les raisons suivantes :</p>		
<p>1. <input type="checkbox"/> Les revendications n° se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration chargée de la recherche internationale n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir :</p>		
<p>2. <input type="checkbox"/> Les revendications n° parce qu'elles se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier :</p>		
<p>3. <input type="checkbox"/> Les revendications n° parce qu'elles sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).</p>		
Cadre n° III	Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 3 de la première feuille)	
<p>L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir :</p>		
<p>voir feuille supplémentaire</p>		
<p>1. <input checked="" type="checkbox"/> Comme toutes les taxes additionnelles exigées ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.</p>		
<p>2. <input type="checkbox"/> Comme toutes les revendications qui se prêtent à la recherche ont pu faire l'objet de cette recherche sans effort particulier justifiant des taxes additionnelles, l'administration chargée de la recherche internationale n'a sollicité le paiement d'aucunes taxes de cette nature.</p>		
<p>3. <input type="checkbox"/> Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n°.</p>		
<p>4. <input type="checkbox"/> Aucune taxes additionnelles demandées n'ont été payées dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n°.</p>		
<p>Remarque quant à la réserve <input type="checkbox"/> Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposant et, le cas échéant, du paiement de la taxe de réserve.</p>		
<p><input type="checkbox"/> Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposant mais la taxe de réserve n'a pas été payée dans le délai prescrit dans l'invitation.</p>		
<p><input checked="" type="checkbox"/> Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.</p>		

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n°

PCT/FR2008/000767

C(suite). DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie*	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	<p>-----</p> <p>FREYSSINET: "CELLULAR MICROPARTICLES: WHAT ARE THEY BAD OR GOOD FOR" JOURNAL OF THROMBOSIS AND HAEMOSTASIS, BLACKWELL PUBLISHING, OXFORD, GB, vol. 1, 2003, pages 1655-1662, XP008070838 ISSN: 1538-7933</p> <p>* alinéa "The pathophysiologic significance of cellular MPs" *</p> <p>* alinéa "'Bad' cellular MPs" *</p> <p>* page 1659, colonne de droite, avant-dernier alinéa *</p>	21,23
Y	<p>* idem *</p>	22,24
X	<p>-----</p> <p>CHAZOV E I ET AL: "Experimental study of biosoluble drugs. Thrombus lysis with biosoluble immobilized fibrinolysin in experiment" THROMBOSIS RESEARCH, TARRYTOWN, NY, US, vol. 12, no. 5, 1 mai 1978 (1978-05-01), pages 809-816, XP022881035 ISSN: 0049-3848 [extrait le 1978-05-01] abrégé</p> <p>page 810, ligne 1 - ligne 5</p> <p>page 810, ligne 16 - ligne 37</p> <p>page 811, ligne 28 - ligne 38</p> <p>page 812</p> <p>page 815</p>	25,26
X	<p>-----</p> <p>WO 2006/062945 A (UNIV MIAMI [US]; JY WENCHE [US]; JIMENEZ JOAQUIN J [US]; HORSTMANN LAW) 15 juin 2006 (2006-06-15)</p> <p>page 2, ligne 29 - page 3, ligne 12</p> <p>page 4, ligne 6 - ligne 15</p> <p>page 6, ligne 10 - ligne 15</p> <p>exemple 7</p> <p>revendications 1,9,17,19,20,24,27</p>	26
X	<p>-----</p> <p>FR 2 827 872 A (ROUSSY INST GUSTAVE [FR]) 31 janvier 2003 (2003-01-31)</p> <p>page 1, ligne 1 - ligne 16</p> <p>page 5, ligne 12 - ligne 22</p> <p>page 6, ligne 6 - ligne 14</p> <p>page 24, ligne 13 - ligne 32</p> <p>page 26, ligne 6 - ligne 10</p> <p>revendications 1,8,38,39</p> <p>-----</p> <p style="text-align: center;">-/--</p>	26

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n°

PCT/FR2008/000767

C(suivie). DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie*	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	SIMAK J ET AL: "Circulating endothelial microparticles in acute ischemic stroke: A link to severity, lesion volume and outcome" JOURNAL OF THROMBOSIS AND HAEMOSTASIS 2006 UNITED KINGDOM, vol. 4, no. 6, 2006, pages 1296-1302, XP002461202 ISSN: 1538-7933 1538-7836 le document en entier -----	
A	FR 2 795 820 A (BIOCYTEX [FR]) 5 janvier 2001 (2001-01-05) cité dans la demande le document en entier -----	
A	LAMANUZZI LEILA B ET AL: "Neutrophils stimulated by apolipoprotein(a) generate fragments that are stronger inhibitors of plasmin formation than apo(a)." THROMBOSIS AND HAEMOSTASIS NOV 2004, vol. 92, no. 5, novembre 2004 (2004-11), pages 1066-1075, XP002461203 ISSN: 0340-6245 cité dans la demande le document en entier -----	
A	WO 2006/072602 A (STICHTING KATHOLIEKE UNIV [NL]; VAN HEERDE WAANDER LAURENS [NL]) 13 juillet 2006 (2006-07-13) le document en entier -----	
A	DIGNAT-GEORGE, F. ET AL: "Numeration of circulating microparticles of various cellular origin by flow cytometry" JOURNAL OF THROMBOSIS AND HAEMOSTASIS, vol. 2, 2004, pages 1844-1845, XP002461204 le document en entier -----	
A	HUGEL ET AL.: "Solid-phase capture assay for the determination of cellular microparticles and associated deleterious potentials" JOURNAL OF THROMBOSIS AND HAEMOSTASIS, vol. 2, 2004, pages 1846-1847, XP002461205 le document en entier -----	
	-/--	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n°

PCT/FR2008/000767

C(suite), DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie*	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	<p>COMBES V ET AL: "IN VITRO GENERATION OF ENDOTHELIAL MICROPARTICLES AND POSSIBLE PROTHROMBOTIC ACTIVITY IN PATIENTS WITH LUPUS ANTICOAGULANT" JOURNAL OF CLINICAL INVESTIGATION, NEW YORK, NY, US, vol. 104, no. 1, juillet 1999 (1999-07), pages 93-102, XP000913435 ISSN: 0021-9738 le document en entier -----</p>	
A	<p>DOLO V ET AL: "Matrix-degrading proteinases are shed in membrane vesicles by ovarian cancer cells in vivo and in vitro." CLINICAL & EXPERIMENTAL METASTASIS MAR 1999, vol. 17, no. 2, mars 1999 (1999-03), pages 131-140, XP002461206 ISSN: 0262-0898 le document en entier -----</p>	
A	<p>MOREL ET AL: "Les microparticules circulantes : roles physiologiques et implications dans les maladies inflammatoires et thrombotiques" REVUE DE MEDECINE INTERNE, CMR, ASNIERES, FR, vol. 26, no. 10, 1 octobre 2005 (2005-10-01), pages 791-801, XP005117584 ISSN: 0248-8663 le document en entier -----</p>	
A	<p>US 5 776 452 A (EIBL JOHANN [AT] ET AL) 7 juillet 1998 (1998-07-07) le document en entier -----</p>	
A	<p>US 2005/282228 A1 (MCCOLL BRADLEY [AU] ET AL) 22 décembre 2005 (2005-12-22) le document en entier -----</p>	
A	<p>NOVOKHATNY V V ET AL: "Locally delivered plasmin: why should it be superior to plasminogen activators for direct thrombolysis?" TRENDS IN PHARMACOLOGICAL SCIENCES, ELSEVIER, HAYWARTH, GB, vol. 25, no. 2, 1 février 2004 (2004-02-01), pages 72-75, XP004489197 ISSN: 0165-6147 le document en entier -----</p>	
	-/--	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n°

PCT/FR2008/000767

C(suite). DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie*	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	<p>GINESTRA A ET AL: "Urokinase plasminogen activator and gelatinases are associated with membrane vesicles shed by human HT1080 fibrosarcoma cells." THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY 4 JUL 1997, vol. 272, no. 27, 4 juillet 1997 (1997-07-04), pages 17216-17222, XP002511444 ISSN: 0021-9258 le document en entier -----</p>	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande internationale n°

PCT/FR2008/000767

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 2006062945	A	15-06-2006	EP 1819230 A2	22-08-2007
			JP 2008522974 T	03-07-2008
			US 2008069807 A1	20-03-2008
FR 2827872	A	31-01-2003	WO 03011330 A1	13-02-2003
FR 2795820	A	05-01-2001	AT 239221 T	15-05-2003
			DE 60002466 D1	05-06-2003
			DE 60002466 T2	01-04-2004
			DK 1192443 T3	04-08-2003
			EP 1192443 A1	03-04-2002
			ES 2193095 T3	01-11-2003
			WO 0102835 A1	11-01-2001
WO 2006072602	A	13-07-2006	CA 2592748 A1	13-07-2006
			JP 2008526219 T	24-07-2008
			US 2008026365 A1	31-01-2008
US 5776452	A	07-07-1998	AT 408614 B	25-01-2002
			CA 2145841 A1	01-10-1995
			DE 4411143 A1	05-10-1995
			EP 0674906 A2	04-10-1995
			JP 8040931 A	13-02-1996
US 2005282228	A1	22-12-2005	AUCUN	

フロントページの続き

(51)Int.Cl. F I テーマコード(参考)
 G 0 1 N 33/574 Z
 G 0 1 N 33/53 L

(81)指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), EP(AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MT, NL, NO, PL, PT, RO, SE, SI, SK, 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, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, 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, PG, PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SV, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW

(71)出願人 509333896
 ユニベルシテ ドゥ ラ メディテラネ
 フランス国, エフ - 1 3 0 0 7 マルセイユ, ジャルダン デュ ファロ, プールパール シャル
 ル リボン, 5 8

(71)出願人 509333911
 ユニベルシテ ドゥ ケーン バス - ノルマンディー
 フランス国, エフ - 1 4 0 3 2 カーン セデ, エスプラナーデ ドゥ ラ ペ, ボワット ポス
 タル 5 1 8 6

(74)代理人 100099759
 弁理士 青木 篤

(74)代理人 100077517
 弁理士 石田 敬

(74)代理人 100087871
 弁理士 福本 積

(74)代理人 100087413
 弁理士 古賀 哲次

(74)代理人 100117019
 弁理士 渡辺 陽一

(74)代理人 100150810
 弁理士 武居 良太郎

(74)代理人 100141977
 弁理士 中島 勝

(72)発明者 アンゲルカーノ, エドゥアルド
 フランス国, エフ - 7 5 0 1 5 パリ, プールパール バンサン オリオール 2 0 5

(72)発明者 ラクロワ, ロマリック
 フランス国, エフ - 1 3 0 1 0 マルセイユ, アブニュ ドゥ ラ ティモーヌ, 4 3

(72)発明者 マラテル, フローレンス
 フランス国, エフ - 1 3 0 0 1 マルセイユ, クール ジョゼフ ティエリー 1 1

(72)発明者 ディニャ - ジョルジュ, フランソワーズ
 フランス国, エフ - 1 3 0 0 8 マルセイユ, リュ パラディ, 3 0 8

Fターム(参考) 2G045 AA01 AA13 AA25 AA26 BA13 BB03 BB10 CA25 CA26 CA30
 CB01 DA20 DA36 FB01 FB03 FB11 FB12

专利名称(译)	测量生物流体样品中存在的微粒的纤溶酶活性的方法及其用途		
公开(公告)号	JP2010529447A	公开(公告)日	2010-08-26
申请号	JP2010510845	申请日	2008-06-06
[标]申请(专利权)人(译)	国立研究所德拉圣 - 埃杜拉尔壳格哈德医疗ËNSC呃强麦EM 协助市民郭皮托马赛 UNI-贝尔引用德拉地中海雷尼 UNI-贝尔引用和凯恩总线诺曼底		
申请(专利权)人(译)	国立研究所德拉Santu等德拉RECHERCHE医疗 (E NS ER强麦EM) 援助Paburiku - OPITO马赛 Yuniberushite德拉地中海 Yuniberushite去凯恩总线 - 诺曼底		
[标]发明人	アングルカーノエドゥアルド ラクロワロマリック マラテールフローレンス ディニャジョルジュフランソワーズ		
发明人	アングルカーノ,エドゥアルド ラクロワ,ロマリック マラテール,フローレンス ディニャ-ジョルジュ,フランソワーズ		
IPC分类号	G01N33/49 G01N33/48 G01N33/53 G01N33/547 G01N33/574		
CPC分类号	C12Q1/56 G01N33/86 G01N33/92		
FI分类号	G01N33/49.Z G01N33/49.K G01N33/48.C G01N33/53.D G01N33/547 G01N33/574.Z G01N33/53.L		
F-TERM分类号	2G045/AA01 2G045/AA13 2G045/AA25 2G045/AA26 2G045/BA13 2G045/BB03 2G045/BB10 2G045/CA25 2G045/CA26 2G045/CA30 2G045/CB01 2G045/DA20 2G045/DA36 2G045/FB01 2G045/FB03 2G045/FB11 2G045/FB12		
代理人(译)	青木 笃 石田 敬 渡边洋一 武井良太郎 中岛胜		
优先权	2007004060 2007-06-07 FR		
其他公开文献	JP5462155B2		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

本发明涉及一种测量生物流体样品中微粒，特别是循环微粒的纤溶酶活性的方法，特别是流动情况下的生物流体，其中所述方法可用作诊断方法或方法。治疗后。

Pg (μM)	A405nm/ 分
5	36.8
2.5	31.8
1.25	25.9
0.62	21.8
0.31	18.2
0.18	16.4
0	0.4