

(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2016-520192
(P2016-520192A)

(43) 公表日 平成28年7月11日(2016.7.11)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
GO 1 N 33/53 (2006.01)	GO 1 N 33/53 M	4 B O 6 3
GO 1 N 33/543 (2006.01)	GO 1 N 33/53 J	
C 1 2 Q 1/68 (2006.01)	GO 1 N 33/543 5 O 1 A	
	C 1 2 Q 1/68 Z	

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 45 頁)

(21) 出願番号 特願2016-514016 (P2016-514016)
 (86) (22) 出願日 平成26年5月13日 (2014. 5. 13)
 (85) 翻訳文提出日 平成27年11月13日 (2015. 11. 13)
 (86) 国際出願番号 PCT/US2014/037762
 (87) 国際公開番号 W02014/186311
 (87) 国際公開日 平成26年11月20日 (2014. 11. 20)
 (31) 優先権主張番号 61/822, 965
 (32) 優先日 平成25年5月14日 (2013. 5. 14)
 (33) 優先権主張国 米国 (US)

(71) 出願人 512080284
 メタボロン, インコーポレイテッド
 アメリカ合衆国, ノースキャロライナ州
 27713, ダーラム, スイート 400
 , 617 デイビス ドライブ
 (74) 代理人 110000855
 特許業務法人浅村特許事務所
 (72) 発明者 ペリジョン、リージス
 アメリカ合衆国、ノース カロライナ、ケ
 アリー、カーペンター ブルック ドライ
 ブ 102
 (72) 発明者 コブ、ジェフリー、エドモンド
 アメリカ合衆国、ノース カロライナ、チ
 ャペル ヒル、タリホー トレイル 10
 15

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 腎機能に関連付けられるバイオマーカーおよびそれを使用する方法

(57) 【要約】

腎機能のバイオマーカー、ならびに腎機能の評価、腎機能のモニター、急性腎傷害の診断、および慢性腎疾患の診断のための前記バイオマーカーの使用 방법이、提供される。また、慢性腎疾患のバイオマーカーとして小分子エンティティーの組が提供される。

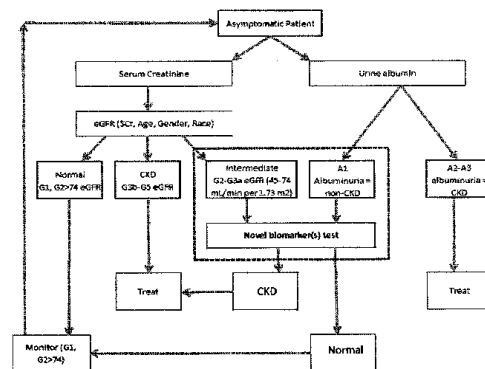


FIG. 1

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

被験体において腎機能の評価または評価支援を行う方法であって、
 被験体から生物学的サンプルを取得することと、
 前記被験体からの前記生物学的サンプルを分析して 1 種以上のバイオマーカーのレベルを決定することであって、前記 1 種以上のバイオマーカーが表 1、2、3、および/または 4 から選択される、決定することと、
 腎機能の評価するために前記サンプル中の前記 1 種以上のバイオマーカーのレベルを前記 1 種以上のバイオマーカーの腎機能参照レベルと比較することと、
 を含む、方法。

10

【請求項 2】

前記 1 種以上のバイオマーカーが、次のバイオマーカー、すなわち、ブソイドウリジン、N - アセチルトレオニン、C - グリコシルトリプトファン、N - アセチルセリン、N - アセチルアラニン、N 6 - カルバモイルトレオニルアデノシン、4 - アセトアミドブタノエート、エリトロール、myo - イノシトール、エリトロネート、ウレア、アラビトール、N 2 , N 2 - ジメチルグアノシン、N 1 - メチルアデノシン、3 - メチルグルタリルカルニチン (C 6)、S - アデノシルホモシステイン (S A H)、N - アセチルメチオニン、N 6 - アセチルリシン、キヌレニン、アラボネート、スクシニルカルニチン、リボース、キシロネート、N - ホルミルメチオニン、O - メチルカテコールスルフェート、2 - メチルブチリルカルニチン (C 5)、フェニルアセチルグルタミン、N 2 , N 5 - ジアセチルオルニチン、およびクレアチニンからなる群から選択される、請求項 1 に記載の方法。

20

【請求項 3】

前記サンプルが、質量分析、E L I S A、および抗体結合からなる群から選択される 1 種以上の技術を用いて分析される、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 4】

前記サンプルが、腎機能障害の症状を有していない被験体から取得される、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 5】

前記被験体が、慢性腎疾患を発生するリスク因子を呈する、請求項 4 に記載の方法。

30

【請求項 6】

前記被験体がすでに高血圧と診断されている、請求項 5 に記載の方法。

【請求項 7】

前記被験体がすでに糖尿病と診断されている、請求項 5 に記載の方法。

【請求項 8】

前記被験体が慢性腎疾患の家族歴を有する、請求項 5 に記載の方法。

【請求項 9】

前記被験体が腎機能障害の症状を有する、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 10】

前記被験体が、従来の方法を用いた腎機能評価が困難な被験体である、請求項 1 に記載の方法。

40

【請求項 11】

前記被験体が、次のもの、すなわち、肥満者、痩身者、菜食主義者、慢性疾病者、および高齢者からなる群から選択される、請求項 10 に記載の方法。

【請求項 12】

前記被験体が腎提供者の候補である、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 13】

前記被験体が、腎臓に対して毒性作用を有するおそれのある作用剤による治療を受けているかまたはそれによる治療を検討中である、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 14】

50

前記作用剤がコントラストイメージング剤である、請求項 1 3 に記載の方法。

【請求項 1 5】

前記作用剤が化学療法剤である、請求項 1 3 に記載の方法。

【請求項 1 6】

前記作用剤が抗生物質である、請求項 1 3 に記載の方法。

【請求項 1 7】

前記サンプルが、腎機能障害の既知のリスク因子を有していない被験体から取得される、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 1 8】

前記サンプルが、療法剤による治療の前に被験体から取得される、請求項 1 に記載の方法。

10

【請求項 1 9】

前記サンプルが、コントラストイメージング剤を摂取する前に被験体から取得される、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 2 0】

前記サンプルが、糸球体濾過量の直接測定を可能にする作用剤による処置の前に被験体から取得される、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 2 1】

腎機能スコアが決定されて、腎機能を評価するために使用される、請求項 1 に記載の方法。

20

【請求項 2 2】

腎機能レベルの臨床判断に有用な他の方法と一緒に結果が使用される、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 2 3】

前記他の方法が、BUN、SCr、尿中アルブミンの測定およびCKDの家族歴を含む、請求項 2 2 に記載の方法。

【請求項 2 4】

療法剤により治療された被験体において腎機能をモニターする方法であって、

前記被験体からの生物学的サンプルを分析して 1 種以上のバイオマーカーのレベルを決定することであって、前記 1 種以上のバイオマーカーが表 1、2、3、および / または 4 から選択される、決定することと、

30

前記被験体において腎機能をモニターするために前記サンプル中の前記 1 種以上のバイオマーカーのレベルを前記 1 種以上のバイオマーカーの腎機能参照レベルと比較することと、

を含む、方法。

【請求項 2 5】

前記比較工程が、前記被験体において腎機能障害の進行または後退をモニターするために前記被験体に対して腎機能スコアを生成することを含む、請求項 2 4 に記載の方法。

【請求項 2 6】

被験体において腎機能低下を発生する素因を決定する方法であって、

40

前記被験体からの生物学的サンプルを分析して 1 種以上のバイオマーカーのレベルを決定することであって、前記 1 種以上のバイオマーカーが表 1、2、3、および / または 4 から選択される、決定することと、

腎機能低下を発生する素因を決定するために前記サンプル中の前記 1 種以上のバイオマーカーのレベルを前記 1 種以上のバイオマーカーの腎機能参照レベルと比較することと、を含む、方法。

【請求項 2 7】

腎機能低下を発生する低い感受性、腎機能低下を発生する中間の感受性、または腎機能低下を発生する高い感受性を有するとして被験体を分類する方法であって、

前記被験体からの生物学的サンプルを分析して 1 種以上のバイオマーカーのレベルを決

50

定することであって、前記 1 種以上のバイオマーカーが表 1、2、3、および / または 4 から選択される、決定することと、

腎機能低下を発生する低い感受性、腎機能低下を発生する中間の感受性、または腎機能低下を発生する高い感受性を有するとして前記被験体を分類するために、前記サンプル中の前記 1 種以上のバイオマーカーのレベルを前記 1 種以上のバイオマーカーの参照レベルと比較することと、

を含む、方法。

【請求項 28】

前記比較工程が、腎毒性に対する高い感受性、中間の感受性、または低い感受性を有するとして前記被験体を分類するために、前記被験体に対して腎機能スコアを生成することを含む、請求項 27 に記載の方法。

10

【請求項 29】

前記被験体が療法剤による治療を受けている、請求項 27 に記載の方法。

【請求項 30】

前記被験体が療法剤による治療を受けてない、請求項 27 に記載の方法。

【請求項 31】

慢性腎疾患 (CKD) の診断または診断支援を行う方法であって、

被験体から生物学的サンプルを取得することと、

前記被験体からの前記生物学的サンプルを分析して 1 種以上の腎機能バイオマーカーのレベルを決定することであって、前記 1 種以上のバイオマーカーが表 1、2、3、および / または 4 から選択される、決定することと、

20

CKD の診断または診断支援を行うために、前記サンプル中の前記 1 種以上のバイオマーカーのレベルを前記 1 種以上のバイオマーカーの CKD 陽性および / または CKD 陰性参照レベルと比較することと、

を含む、方法。

【請求項 32】

被験体において CKD の進行または後退をモニターする方法であって、

CKD と診断された被験体からの生物学的サンプルを分析して 1 種以上のバイオマーカーのレベルを決定することであって、前記 1 種以上のバイオマーカーが表 1、2、3、および / または 4 から選択される、決定することと、

30

前記被験体において CKD の進行または後退をモニターするために、前記サンプル中の前記 1 種以上のバイオマーカーのレベルを前記 1 種以上のバイオマーカーの CKD 進行および / または CKD 後退参照レベルと比較することと、

を含む、方法。

【請求項 33】

腎機能レベルに従って被験体の分類または分類支援を行う方法であって、

被験体からの生物学的サンプルを分析して前記サンプル中の 1 種以上の腎機能バイオマーカーのレベルを決定することであって、前記 1 種以上のバイオマーカーが表 1、2、3、および / または 4 から選択される、決定することと、

被験体の腎機能のレベルを決定するために、前記サンプル中の前記 1 種以上のバイオマーカーのレベルを前記 1 種以上のバイオマーカーの腎機能参照レベルと比較することと、

40

を含む、方法。

【請求項 34】

組成物に対する反応で腎機能を評価する方法であって、

組成物で治療された被験体からの生物学的サンプルを分析して前記サンプル中の 1 種以上の腎機能バイオマーカーのレベルを決定することであって、前記 1 種以上のバイオマーカーが表 1、2、3、および / または 4 から選択される、決定することと、

腎機能を評価するために、前記サンプル中の前記 1 種以上のバイオマーカーのレベルを前記 1 種以上のバイオマーカーの腎機能参照レベルと比較することと、

を含む、方法。

50

【請求項 35】

被験体において腎機能をモニターする方法であって、

被験体からの第1の生物学的サンプルを分析して1種以上の腎機能バイオマーカのレベルを決定することであって、前記1種以上のバイオマーカが表1、2、3、および/または4から選択され、前記第1のサンプルが第1の時間点で前記被験体から取得される、決定することと、

被験体からの第2の生物学的サンプルを分析して1種以上のバイオマーカのレベルを決定することであって、前記第2のサンプルが第2の時間点で前記被験体から取得される、決定することと、

前記被験体において腎機能をモニターするために、前記第2のサンプル中の1種以上のバイオマーカのレベルを、(a)前記第1のサンプル中の前記1種以上のバイオマーカのレベル、(b)前記1種以上のバイオマーカの腎機能参照レベル、(c)前記1種以上のバイオマーカのCKD陽性参照レベル、および/または(d)前記1種以上のバイオマーカのCKD陰性参照レベル、と比較することと、
を含む、方法。

10

【請求項 36】

被験体において腎機能の評価または評価支援を行う方法であって、

被験体から生物学的サンプルを取得することと、

前記被験体からの前記生物学的サンプルを分析して1種以上のバイオマーカのレベルを決定することであって、前記1種以上のバイオマーカが表1、2、3、および/または4から選択される、決定することと、

前記1種以上のバイオマーカの決定されたレベルを数学モデルで使用して腎機能の評価することと、
を含む、方法。

20

【請求項 37】

被験体において腎機能の評価または評価支援を行う方法であって、

被験体から生物学的サンプルを取得することと、

前記被験体からの前記生物学的サンプルを分析して1種以上のバイオマーカのレベルを決定することであって、前記1種以上のバイオマーカが表1、2、3、および/または4から選択される、決定することと、

前記1種以上のバイオマーカの決定されたレベルを数学モデルで使用して推定糸球体濾過量(GFR)を計算することと、

前記推定GFRを用いて腎機能の評価することと、
を含む、方法。

30

【請求項 38】

前記1種以上のバイオマーカが、ブソイドウリジン、N-アセチルトレオニン、C-グリコシルトリプトファン、キヌレニン、myo-イノシトール、またはクレアチニンを含む、請求項1~37のいずれか一項に記載の方法。

【請求項 39】

前記被験体からの前記生物学的サンプルを分析して1種以上の追加のバイオマーカのレベルを決定することであって、前記1種以上の追加のバイオマーカがX-17299およびX-11564から選択される、決定することと、

前記1種以上の追加のバイオマーカの決定されたレベルを使用して腎機能の評価することと、
をさらに含む、請求項1~38のいずれか一項に記載の方法。

40

【請求項 40】

前記1種以上のバイオマーカが、ブソイドウリジン、N-アセチルトレオニン、C-グリコシルトリプトファン、キヌレニン、myo-イノシトール、およびクレアチニンからなる群から選択される、請求項36に記載の方法。

【請求項 41】

50

前記 1 種以上のバイオマーカーが、プソイドウリジン、C - グリコシルトリプトファン、N - アセチルトレオニン、およびクレアチニンを含む、請求項 3 8 に記載の方法。

【請求項 4 2】

前記 1 種以上のバイオマーカーが、プソイドウリジン、N - アセチルトレオニン、myo - イノシトール、およびクレアチニンを含む、請求項 3 8 に記載の方法。

【請求項 4 3】

前記 1 種以上のバイオマーカーが、N - アセチルトレオニン、myo - イノシトール、C - グリコシルトリプトファン、およびクレアチニンを含む、請求項 3 8 に記載の方法。

【請求項 4 4】

前記 1 種以上のバイオマーカーが、N - アセチルトレオニン、myo - イノシトール、キヌレニン、およびクレアチニンを含む、請求項 3 8 に記載の方法。

10

【請求項 4 5】

前記 1 種以上のバイオマーカーが、プソイドウリジン、C - グリコシルトリプトファン、N - アセチルトレオニン、および myo - イノシトールを含む、請求項 3 8 に記載の方法。

【請求項 4 6】

前記 1 種以上のバイオマーカーがプソイドウリジンを含む、請求項 3 6 に記載の方法。

【請求項 4 7】

前記 1 種以上のバイオマーカーが、BUN、血清中クレアチニン、尿中アルブミン、
- 2 ミクログロブリン、- TRACE、および 2 - マンノピラノシルトリプトファン (2 - MPT) からなる群から選択される腎機能の 1 種以上の臨床測定または他の測定と組み合わせて使用される、請求項 1 ~ 4 6 のいずれか一項に記載の方法。

20

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

関連出願の相互参照

本出願は、2013年5月14日出願の米国仮特許出願第61/822,965号明細書(その内容はすべて、これをもって参照により組み込まれる)の利益を主張する。

【0002】

本発明は、概して、腎機能バイオマーカーおよび同バイオマーカーに基づく方法に関する。

30

【背景技術】

【0003】

腎臓の排泄機能(糸球体濾過量、GFR)を評価する高感度で正確かつ便利な検査の有意な臨床上の必要性は、満たされていない。腎機能の最も正確な測定量は、理想的濾過マーカー(たとえば、イヌリン、イオタラメート、イオヘキソール)を使用する必要のある測定糸球体濾過量(mGFR)である。それは複雑であるため、この測定は、経費がかかり、慣例的臨床診療で行うのが困難であり、典型的には、調査研究または潜在的腎提供者で使用されるにすぎない。したがって、血清中クレアチニンなどのマーカーに基づく腎機能の代替的測定値が複雑な式で使用され、推定GFR(eGFR)が誘導される。この手法の利点は、腎機能の評価のための慣例的臨床診療でのその使いやすさである。しかしながら、GFRを決定するこれらの方法は、腎機能を真に評価するうえで制限があり、とくに「正常」範囲にある場合、いくつかの式は、GFRを過小評価し、いくつかの式は、GFRを過大評価する。これらの制限のいくつかは、筋量、食事、および抗生物質を含めていくつかの薬剤により影響を受ける可能性のある血清中クレアチニンレベルの変動が原因であると思われる。これにより、個体間および経時でレベルが変動することになる。この不正確さを含む臨床結果は、患者の誤診をもたらす。いくつかの場合、慢性腎疾患(CKD)の個体は、現在の方法により診断されないため、適切な治療を受けられない(偽陰性)。他の場合、個体は、実際にはCKDを有していなくても、CKDを有しているとして診断されるおそれがあり(偽陽性)、その結果、この個体は、有していない疾患の治療を

40

50

受ける。より最近では、腎機能を評価するためにシスタチンCの血清中レベルが使用されてきているが、腎機能のこの尺度の有用性は、個体間のシスタチンC血清中レベルの変動により制限される。したがって、偽陰性および偽陽性の診断数を低減するために、便利かつ現在利用可能な腎機能評価検査よりも正確な検査の必要性が存在する。

【0004】

さらに、腎機能の現在の評価（たとえば、血清中クレアチニン、シスタチンC、およびeGFRの測定、BUN、尿中アルブミン）は、とくに、個体が無症状であるCKDの最初期段階では、初期腎疾患の検出またはその進行のモニターを行うのに十分な感度および/または確度を有していない。腎機能の低下を初期に検出すれば、現在利用可能な方法で問題が検出される前に、起こりうる腎機能の有意な悪化を予防できるであろう。高感度のリードアウトを有する新規な検査で個体の腎機能の評価およびモニターを行えば、現在の方法でCKDが検出可能になる前に、CKDのより初期の検出が可能になるであろう。結果として、CKDおよび関連合併症の治療および管理にかかる全コストは、削減されるであろう。CKDを初期に検出すれば、心血管疾患、貧血、栄養失調、および骨疾患を含めて、合併症は、より効果的に治療可能であり、さらにはおそらく予防が可能である。CKDの初期の検出により、健康食、禁煙、体重減少、高血圧治療などのライフスタイルの変更が可能になるであろう。これにより、さらなる腎傷害が予防または低減される可能性があるため、腎機能低下およびCKDに関連付けられる転帰であることが多い透析および腎移植の必要性が低減される。

10

【発明の概要】

20

【発明が解決しようとする課題】

【0005】

CKDのリスク因子（たとえば、60歳を超える年齢、高血圧、糖尿病、心血管疾患、CKD家族歴）を有する患者で1種以上のバイオマーカー代謝物のレベルを測定することにより、患者の腎機能を評価および/またはモニターする血液または尿に基づく検査は、臨床的に有用であろう。たとえば、バイオマーカー代謝物パネルのレベルを定量的に測定することにより、標準参照レベルを基準にしてパネルの各バイオマーカーのレベルの増加または減少を腎機能の指標となるようにした検査を、バイオマーカーにより構成することが可能である。そのようなバイオマーカー検査パネルにより、現在の腎機能検査結果を置き換えたりそれに追加したり、さらには医師が初期に腎機能をより良好に評価したりおよび/または患者の腎機能を経時的にモニターしたりすることが可能である。そのような検査はまた、腎機能低下を遅らせるための治療的介入の効果を評価するのに有用でありうる。

30

【課題を解決するための手段】

【0006】

一態様では、本発明は、被験体からの生物学的サンプルを分析してサンプル中の1種以上の腎機能バイオマーカーのレベルを決定することであって、1種以上のバイオマーカーが、列挙されたバイオマーカー、すなわち、ブソイドウリジン、N-アセチルトレオニン、C-グリコシルトリプトファン、N-アセチルセリン、N-アセチルアラニン、N6-カルバモイルトレオニルアデノシン、4-アセトアミドブタノエート、エリトリトール、myo-イノシトール、エリトロネート、ウレア、アラビトール、N2, N2-ジメチルグアノシン、N1-メチルアデノシン、3-メチルグルタリルカルニチン(C6)、S-アデノシルホモシステイン(SAH)、N-アセチルメチオニン、N6-アセチルリシン、キヌレニン、アラボネート、スクシニルカルニチン、リボース、キシロネート、N-ホルミルメチオニン、O-メチルカテコールスルフェート、2-メチルブチリルカルニチン(C5)、フェニルアセチルグルタミン、N2, N5-ジアセチルオルニチン、クレアチニンから選択される、決定することと、被験体の腎機能を評価するためにサンプル中の1種以上のバイオマーカーのレベルを1種以上のバイオマーカーの腎機能参照レベルと比較することと、を含む、腎機能の評価または評価支援を行う方法を提供する。

40

【0007】

50

他の実施形態では、本発明は、組成物で治療された被験体からの生物学的サンプルを分析してサンプル中の1種以上の腎機能バイオマーカーのレベルを決定することであって、1種以上のバイオマーカーが、列挙されたバイオマーカー、すなわち、ブソイドウリジン、N-アセチルトレオニン、C-グリコシルトリプトファン、N-アセチルセリン、N-アセチルアラニン、N6-カルバモイルトレオニルアデノシン、4-アセトアミドブタノエート、エリトリトール、myo-イノシトール、エリトロネート、ウレア、アラビトール、N2, N2-ジメチルグアノシン、N1-メチルアデノシン、3-メチルグルタリルカルニチン(C6)、S-アデノシルホモシステイン(SAH)、N-アセチルメチオニン、N6-アセチルリシン、キヌレニン、アラボネート、スクシニルカルニチン、リボース、キシロネート、N-ホルミルメチオニン、O-メチルカテコールスルフェート、2-メチルブチリルカルニチン(C5)、フェニルアセチルグルタミン、N2, N5-ジアセチルオルニチン、クレアチニンから選択される、決定することと、腎機能を評価するためにサンプル中の1種以上のバイオマーカーのレベルを1種以上のバイオマーカーの腎機能参照レベルと比較することと、を含む、組成物に対する反応で腎機能を評価する方法を提供する。

10

20

30

40

50

【0008】

他の態様では、本発明は、被験体からの生物学的サンプルを分析してサンプル中の1種以上の腎機能バイオマーカーのレベルを決定することであって、1種以上のバイオマーカーが、列挙されたバイオマーカー、すなわち、ブソイドウリジン、N-アセチルトレオニン、C-グリコシルトリプトファン、N-アセチルセリン、N-アセチルアラニン、N6-カルバモイルトレオニルアデノシン、4-アセトアミドブタノエート、エリトリトール、myo-イノシトール、エリトロネート、ウレア、アラビトール、N2, N2-ジメチルグアノシン、N1-メチルアデノシン、3-メチルグルタリルカルニチン(C6)、S-アデノシルホモシステイン(SAH)、N-アセチルメチオニン、N6-アセチルリシン、キヌレニン、アラボネート、スクシニルカルニチン、リボース、キシロネート、N-ホルミルメチオニン、O-メチルカテコールスルフェート、2-メチルブチリルカルニチン(C5)、フェニルアセチルグルタミン、N2, N5-ジアセチルオルニチン、クレアチニンから選択される、決定することと、被験体の腎機能のレベルを決定するために、サンプル中の1種以上のバイオマーカーのレベルを1種以上のバイオマーカーの腎機能参照レベルと比較することと、を含む、腎機能のレベル(たとえば、正常、軽度低下、中等度低下、重度低下、末期腎不全)に従って被験体の分類または分類支援を行う方法を提供する。

【0009】

他の実施形態では、本発明は、被験体において腎機能をモニターする方法を提供する。本方法は、被験体からの第1の生物学的サンプルを分析して1種以上の腎機能バイオマーカーのレベルを決定することであって、1種以上のバイオマーカーが、列挙されたバイオマーカー、すなわち、ブソイドウリジン、N-アセチルトレオニン、C-グリコシルトリプトファン、N-アセチルセリン、N-アセチルアラニン、N6-カルバモイルトレオニルアデノシン、4-アセトアミドブタノエート、エリトリトール、myo-イノシトール、エリトロネート、ウレア、アラビトール、N2, N2-ジメチルグアノシン、N1-メチルアデノシン、3-メチルグルタリルカルニチン(C6)、S-アデノシルホモシステイン(SAH)、N-アセチルメチオニン、N6-アセチルリシン、キヌレニン、アラボネート、スクシニルカルニチン、リボース、キシロネート、N-ホルミルメチオニン、O-メチルカテコールスルフェート、2-メチルブチリルカルニチン(C5)、フェニルアセチルグルタミン、N2, N5-ジアセチルオルニチン、クレアチニンから選択され、かつ第1のサンプルが第1の時間点で被験体から取得される、決定することと、被験体からの第2の生物学的サンプルを分析して1種以上のバイオマーカーのレベルを決定することであって、第2のサンプルが第2の時間点で被験体から取得される、決定することと、被験体において腎機能をモニターするために、第2のサンプル中の1種以上のバイオマーカーのレベルを、(a)第1のサンプル中の1種以上のバイオマーカーのレベル、(b)1

種以上のバイオマーカーの腎機能参照レベル、(c) 1種以上のバイオマーカーのCKD陽性参照レベル、および/または(d) 1種以上のバイオマーカーのCKD陰性参照レベルと、比較することと、を含む。

【0010】

さらなる実施形態では、本発明は、腎機能の評価および/または腎機能のモニターを行うための腎機能スコアを提供する。

【0011】

他の態様では、本発明は、被験体からの生物学的サンプルを分析してサンプル中の1種以上の腎機能バイオマーカーのレベルを決定することであって、1種以上のバイオマーカーが表1、2、3、および/または4から選択される、決定することと、被験体がCKDを有するかを決定するためにサンプル中の1種以上のバイオマーカーのレベルを1種以上のバイオマーカーのCKD陽性および/またはCKD陰性参照レベルと比較することと、を含む、CKDの診断または診断支援を行う方法を提供する。

10

【0012】

他の実施形態では、本明細書に記載の方法は、被験体における腎機能の評価に有用な方法(またはその結果)と組み合わせて使用されうる。たとえば、臨床パラメーター、たとえば、BUN、SCr、および/または尿中アルブミン測定など、腎機能マーカー、たとえば、 α -2ミクログロブリン、 β -TRACE、2-マンノピラノシルトリプトファン(2-MPT)など、さらには患者情報、たとえば、CKD家族歴または他のリスク因子などは、バイオマーカーと共に使用可能である。

20

【0013】

他の実施形態では、本明細書に記載の方法は、 $40 \sim 80 \text{ ml} / \text{分} / 1.73 \text{ m}^2$ のGFR推定値を有する患者において腎機能の評価および/またはCKDの診断を行うために使用されうる。

【0014】

一実施形態では、被験体において腎機能の評価および/またはCKDの診断を行うために、プソイドウリジン、C-グリコシルトリプトファン、N-アセチルトレオニン、およびクレアチニンで構成されたバイオマーカーパネルを使用しうる。

【図面の簡単な説明】

【0015】

【図1】代謝物バイオマーカー検査(新規なバイオマーカー検査)をどこで臨床診療に組み込むことが有用であるかを例示した患者管理のアルゴリズムの例である。不確実な診断の範囲内(破線ボックスで示される)のeGFRおよび/または尿中アルブミンのスコアを有する患者は、代謝物バイオマーカー検査を受けることになる。新規なバイオマーカー検査とは、代謝物バイオマーカー腎機能検査を意味する。G1:ステージ1のCKD、 $\text{GFR} > 90$; G2:ステージ2のCKD、 $\text{GFR} 60 \sim 89$; G3a:ステージ3のCKD、 $\text{GFR} 45 \sim 59$; G3b:ステージ3のCKD、 $\text{GFR} 30 \sim 44$; G4:ステージ4のCKD、 $\text{GFR} 15 \sim 29$; G5:ステージ5のCKD、 $\text{GFR} < 15$ または透析施行。A1:アルブミン対クレアチニン比 $< 30 \text{ mg} / \text{g}$; A2:アルブミン対クレアチニン比 $30 \sim 300 \text{ mg} / \text{g}$; A3:アルブミン対クレアチニン比 $> 300 \text{ mg} / \text{g}$ 。CKD、慢性腎疾患; eGFR、推定糸球体濾過量; SCr、血清中クレアチニン。

30

40

【図2】代謝物バイオマーカー検査の使用を示す薬剤療法を受けた場合の患者管理のアルゴリズムの例である。腎機能レベルは、代謝物バイオマーカー検査を用いて評価されよう。また、薬剤療法レジメンの推奨事項は、その結果に基づいて作成可能であろう。バイオマーカー検査とは、代謝物バイオマーカー腎機能検査を意味する。

【図3A】実施例2に記載されるようにサンプルで測定されたC-グリコシルトリプトファンのレベルに基づく患者血清サンプルの分布のグラフ表示である。

【図3B】実施例2に記載されるようにCKDを正常と区別するために例示的なバイオマーカーのC-グリコシルトリプトファンを用いて作成されたROC曲線のグラフ表示である。

50

【図 4 A】実施例 2 に記載されるようにサンプルで測定された N - アセチルトレオニンのレベルに基づく患者血清サンプルの分布のグラフ表示である。

【図 4 B】実施例 2 に記載されるように C K D を正常と区別するために例示的なバイオマーカーの N - アセチルトレオニンを用いて作成された R O C 曲線のグラフ表示である。

【図 5 A】実施例 2 に記載されるようにサンプルで測定されたブソイドウリジンのレベルに基づく患者血清サンプルの分布のグラフ表示である。

【図 5 B】実施例 2 に記載されるように C K D を正常と区別するために例示的なバイオマーカーのブソイドウリジンを用いて作成された R O C 曲線のグラフ表示である。

【図 6 A】実施例 3 に記載のモデル 1 を用いて計算された推定 G F R と C K D - E P I 式を用いて計算された e G F R との相関分析のグラフ表示である。

10

【図 6 B】実施例 3 に記載のモデル 2 を用いて計算された推定 G F R と C K D - E P I 式を用いて計算された e G F R との相関分析のグラフ表示である。

【図 6 C】実施例 3 に記載のモデル 3 を用いて計算された推定 G F R と C K D - E P I 式を用いて計算された e G F R との相関分析のグラフ表示である。

【図 6 D】実施例 3 に記載のモデル 4 を用いて計算された推定 G F R と C K D - E P I 式を用いて計算された e G F R との相関分析のグラフ表示である。

【図 6 E】実施例 3 に記載のモデル 5 を用いて計算された推定 G F R と C K D - E P I 式を用いて計算された e G F R との相関分析のグラフ表示である。

【発明を実施するための形態】

【 0 0 1 6 】

20

腎機能バイオマーカー、腎機能の評価または評価支援を行う方法、慢性腎疾患（C K D）の診断または診断支援を行う方法、腎機能レベルに従って被験体を分類する方法、腎機能をモニターする方法、C K D に対する感受性を決定する方法、組成物に対する反応で腎機能の評価する方法、さらには腎機能バイオマーカーに基づく他の方法が、本明細書に記載されている。

【 0 0 1 7 】

一実施形態では、腎機能の評価または評価支援を行うために使用可能なバイオマーカー代謝物のグループ（「パネル」としても参照される）が同定される。

【 0 0 1 8 】

しかしながら、本発明をさらに詳細に説明する前に、以下の用語を定義する。

30

【 0 0 1 9 】

定義：

「バイオマーカー」とは、第 1 の表現型を有する（たとえば、疾患を有する）被験体または被験体群からの生物学的サンプル中に、第 2 の表現型を有する（たとえば、疾患を有してない）被験体または被験体群からの生物学的サンプルと比較して、示差的に存在する（すなわち、増加または減少した）化合物、好ましくは、代謝物を意味する。バイオマーカーは、任意のレベルで示差的に存在しうるが、一般的には、少なくとも 5 %、少なくとも 1 0 %、少なくとも 1 5 %、少なくとも 2 0 %、少なくとも 2 5 %、少なくとも 3 0 %、少なくとも 3 5 %、少なくとも 4 0 %、少なくとも 4 5 %、少なくとも 5 0 %、少なくとも 5 5 %、少なくとも 6 0 %、少なくとも 6 5 %、少なくとも 7 0 %、少なくとも 7 5 %、少なくとも 8 0 %、少なくとも 8 5 %、少なくとも 9 0 %、少なくとも 9 5 %、少なくとも 1 0 0 %、少なくとも 1 1 0 %、少なくとも 1 2 0 %、少なくとも 1 3 0 %、少なくとも 1 4 0 %、少なくとも 1 5 0 %、もしくはそれ以上増加したレベルで存在するか、または一般的には、少なくとも 5 %、少なくとも 1 0 %、少なくとも 1 5 %、少なくとも 2 0 %、少なくとも 2 5 %、少なくとも 3 0 %、少なくとも 3 5 %、少なくとも 4 0 %、少なくとも 4 5 %、少なくとも 5 0 %、少なくとも 5 5 %、少なくとも 6 0 %、少なくとも 6 5 %、少なくとも 7 0 %、少なくとも 7 5 %、少なくとも 8 0 %、少なくとも 8 5 %、少なくとも 9 0 %、少なくとも 9 5 %、もしくは 1 0 0 %（すなわち、不在）減少したレベルで存在する。バイオマーカーは、好ましくは、統計的に有意なレベルで示差的に存在する（すなわち、ウェルチの T 検定またはウィルコクソンの順位和検定のいずれかを用

40

50

いて決定したとき、0.05未満のp値および/または0.10未満のq値)。

【0020】

1種以上のバイオマーカーの「レベル」とは、サンプルで測定されたバイオマーカーの絶対的または相対的な量または濃度を意味する。

【0021】

「サンプル」または「生物学的サンプル」とは、被験体から単離された生物学的物質を意味する。生物学的サンプルは、所望のバイオマーカーを検出するのに好適な任意の生物学的物質を含有しうるとともに、被験体からの細胞および/または非細胞材料を含みうる。サンプルは、任意の好適な生物学的組織または流体、たとえば、腎臓組織、血液、血漿、血清、尿、脳脊髄液(CSF)などから単離可能である。

10

【0022】

「被験体」とは、任意の動物を意味するが、好ましくは、哺乳動物、たとえば、ヒト、サル、マウス、ウサギ、ラットなどである。

【0023】

バイオマーカーの「参照レベル」とは、特定の疾患状態、表現型、またはそれらの欠如、さらには疾患状態、表現型、またはそれらの欠如の組合せの指標となるバイオマーカーのレベルを意味する。バイオマーカーの「参照レベル」は、バイオマーカーの絶対的または相対的な量または濃度、バイオマーカーの存在または不在、バイオマーカーの量または濃度の範囲、バイオマーカーの最小および/または最大の量または濃度、バイオマーカーの平均の量または濃度、ならびに/あるいはバイオマーカーのメジアン量または濃度でありうるとともに、それに加えて、バイオマーカーの組合せの「参照レベル」もまた、2つ以上のバイオマーカーの絶対的または相対的な量または濃度の互いの比でありうる。特定の疾患状態、表現型、またはそれらの欠如に対するバイオマーカーの適切な参照レベルは、1つ以上の適切な被験体で所望のバイオマーカーのレベルを測定することにより決定されうるとともに、そのような参照レベルは、特定の被験体集団に合わせて調整されうる(たとえば、特定の年齢の被験体からのサンプル中のバイオマーカーレベルと、特定の年齢群での特定の疾患状態、表現型、またはそれらの欠如に対する参照レベルと、の間で比較が行えるように、参照レベルは、年齢を一致させうる)。バイオマーカーの「陽性」参照レベルとは、特定の疾患状態または表現型の指標となるレベルを意味する。バイオマーカーの「陰性」参照レベルとは、特定の疾患状態または表現型の欠如の指標となるレベルを意味する。たとえば、バイオマーカーの「CKD陽性参照レベル」とは、被験体においてCKDの陽性診断の指標となるバイオマーカーのレベルを意味し、バイオマーカーの「CKD陰性参照レベル」とは、被験体においてCKDの陰性診断(すなわち、正常腎機能、CKDの不在)の指標となるバイオマーカーのレベルを意味する。同様に、「腎機能参照レベル」とは、被験体に存在する腎機能の程度を示すものでありうる。たとえば、バイオマーカーの「正常腎機能参照レベル」とは、被験体において正常腎機能の指標となるバイオマーカーのレベルを意味し、バイオマーカーの「中等度低下の腎機能参照レベル」とは、中等度低下の腎機能の指標となるバイオマーカーのレベルを意味し、バイオマーカーの「重度低下の腎機能参照レベル」とは、被験体において重度低下の腎機能の指標となるバイオマーカーのレベルを意味する。

20

30

40

【0024】

「非バイオマーカー化合物」とは、第1の表現型を有する(たとえば、第1の疾患を有する)被験体または被験体群からの生物学的サンプル中に、第2の表現型を有する(たとえば、第1の疾患を有していない)被験体または被験体群からの生物学的サンプルと比較して、示差的に存在しない化合物を意味する。しかしながら、そのような非バイオマーカー化合物は、第1の表現型(たとえば、第1の疾患を有する)または第2の表現型(たとえば、第1の疾患を有していない)と比較して、第3の表現型を有する(たとえば、第2の疾患を有する)被験体または被験体群からの生物学的サンプル中のバイオマーカーでありうる。

【0025】

50

「代謝物」または「小分子」とは、細胞中に存在する有機および無機の分子を意味する。この用語は、大きなタンパク質（たとえば、2,000, 3,000, 4,000, 5,000, 6,000, 7,000, 8,000, 9,000、または10,000を超える分子量を有するタンパク質）、大きな核酸（たとえば、2,000, 3,000, 4,000, 5,000, 6,000, 7,000, 8,000, 9,000、または10,000を超える分子量を有する核酸）、大きな多糖（たとえば、2,000, 3,000, 4,000, 5,000, 6,000, 7,000, 8,000, 9,000、または10,000を超える分子量を有する多糖）などの大きな高分子を含まない。細胞の小分子は、一般的には、細胞質または他のオルガネラたとえばミトコンドリアの溶液中に遊離状態で見いだされ、そこでは、さらに代謝可能なまたは高分子と呼ばれる大分子の生成に使用可能な中間体のプールを形成する。「小分子」という用語は、シグナリング分子および食料に由来するエネルギーを使用可能な形態に変換する化学反応の中間体を含む。小分子の例としては、糖、脂肪酸、アミノ酸、ヌクレオチド、細胞プロセスで形成される中間体、および細胞内に見いだされる他の小分子が挙げられる。

10

20

30

40

50

【0026】

「糸球体濾過量」または「GFR」とは、単位時間あたり腎糸球体毛細血管からボーマン嚢内に濾過される流体の体積のことである。GFRは、腎機能の計量値であり、特定の閾値以上のGFRは、正常腎機能の指標となり、閾値未満のGFRは、腎機能が損なわれているか障害されていることの指標となる。一般的には、高いGFR値は、より良好な腎機能の指標となり、一方、低いGFRは、腎機能障害（たとえば、慢性腎疾患、急性腎傷害）の指標となる。

【0027】

「推定糸球体濾過量」または「eGFR」とは、血清中クレアチニン濃度に基づく実際の糸球体濾過量の計算推定量を意味する。一般的には、低いeGFR値は、腎機能低下に関連付けられる。

【0028】

「CKD-EPI eGFR」または「慢性腎疾患疫学コラボレーション」は、eGFRを計算するための式である。式は、次のとおりである。 $GFR = 141 \times \min(SCr / , 1) \times \max(SCr / , 1)^{-1.209} \times 0.993^{\text{年齢}} \times 1.018$ [女性の場合] $\times 1.159$ [黒人の場合]、式中、SCrは、血清中クレアチニン(mg/dL)であり、 \min は、女性では0.7、男性では0.9であり、 \max は、女性では-0.329、男性では-0.411であり、 \min は、SCr / または1の最小値を表し、かつ \max は、SCr / または1の最大値を表す。

【0029】

「MDRD」または「腎疾患における食事の修正eGFR」は、eGFRを計算するための他の式である。式は、次のとおりである。 $eGFR = 186 \times (Sc_r)^{-1.154} \times (\text{年齢})^{-0.203} \times (0.742, \text{女性の場合}) \times (1.212, \text{黒人の場合})$ 、式中、Sc_rは、血清中クレアチニン(mg/dL)である。

【0030】

「尿中アルブミン」とは、尿中のアルブミン量を測定する検査のことであり、腎疾患を検出するために使用される。

【0031】

「血清中クレアチニン」または「SCr」とは、血清中のクレアチニンの測定を意味し、通常、GFRを推定するために使用される。

【0032】

「血中尿素窒素」または「BUN」とは、尿素の形態の血中窒素量の測定を意味する。BUNは、腎機能を測定するために使用される検査である。

【0033】

「慢性腎疾患」または「CKD」は、腎臓に損傷を与えて生体から老廃物を除去する腎臓の能力を低下させる病態を含む。この結果、体内に高レベルの老廃物が生じるとともに

、疾病のリスクの増加、および高血圧、貧血、栄養健康不良、神経損傷などの合併症の発生を招く。少なくとも3ヶ月間にわたり腎機能の異常を有する患者は、CKDと診断されうる。CKDに起因する腎障害は、永続的である。

【0034】

「急性腎傷害」または「AKI」とは、腎機能の急速な損失を生じる病態を意味する。AKIに起因する腎障害は、可逆的でありうる。

【0035】

「慢性腎疾患ステージ」または「CKDステージ」とは、測定または推定の糸球体濾過量(mGFR、eGFR)を用いて現在評価される腎障害の程度を意味する。臨床的には、CKDの5つのステージが一般に認知されており、ステージ1(GFR>90)は正常、ステージ2(GFR60~89)は最小低下、ステージ3Aおよび3B(GFR30~59)は中等度低下、ステージ4(GFR15~29)は重度低下、ステージ5(GFR<15または透析施行)は確定腎不全としても参照されるかなり重度または末期の腎不全とみなされる腎機能である。腎機能ステージは、任意の期間にわたり存在する腎障害(すなわち、AKIまたはCKDに起因する腎障害)を参照すべく使用されうる。

10

【0036】

I. バイオマーカー

一般的には、代謝プロファイルは、CKD-EPI eGFR式および/またはMDRD eGFR式を用いて計算されたeGFRにより測定された一連の腎機能を有するヒト被験体から捕集された生物学的サンプルから作成された。腎機能バイオマーカーは、被験体からの血清および尿のサンプルで測定された代謝物のレベルを分析して、レベルをeGFRと関連付けることにより同定され、eGFRと有意に関連付けられた分子は、腎機能バイオマーカーとして選択された。CKDのバイオマーカーは、CKDを有する被験体群(すなわち、eGFR<60を有する個体)から捕集された生物学的サンプルで代謝プロファイルを作成して、前記プロファイルとCKDを有していない被験体(すなわち、eGFR>または=60を有する個体)からの生物学的サンプルの代謝プロファイルとを比較することにより、同定された。対照群(たとえば、CKDと診断されなかった被験体)と比較して、CKDを有する被験体からの血清サンプルの代謝プロファイルで、統計的に有意なレベル(p<0.1)で示差的に存在する分子を含めて、示差的に存在する分子は、CKDを診断するためのバイオマーカーとして同定された。

20

30

【0037】

バイオマーカーは、本明細書でより詳細に考察される。同定されたバイオマーカーは、被験体において腎機能を評価するために、被験体をモニターして腎機能の変化(たとえば、急性腎傷害または初期CKDの指標となりうる機能の低下)を検出するために、腎機能の程度(たとえば、正常、軽度低下、中等度低下、重度低下、末期腎不全)に従って被験体を分類するために、およびCKDと診断されなかった対照被験体に対してCKDを有する被験体を区別するために、使用されうる(表1、2、3、および/または4を参照されたい)。さらに、バイオマーカーは、経時的にまたは薬剤治療、疾患(たとえば、II型糖尿病)、もしくはライフスタイル介入(たとえば、食事、運動)に対する反応で腎機能の変化をモニターするために、ならびに薬剤療法および/または腎移植に好適な候補として被験体を同定または除外するために、使用されうる。

40

【0038】

II. 方法

A. バイオマーカーを用いた腎機能の評価

腎機能バイオマーカーは、被験体において腎機能の評価(または評価支援)を行うために使用可能である。同定されたバイオマーカーは、無症状の被験体において、症状の存在またはリスク因子(たとえば、高血圧、糖尿病、CKD家族歴、特定の化学/環境条件への暴露など)に起因してCKDまたはAKIのリスクのある被験体において、および組成物または治療的介入(たとえば、腎移植、ライフスタイルの変更)に反応する被験体において腎機能を評価することを含めて、任意の被験体において腎機能を評価するために使用

50

可能であることが理解される。被験体は、腎機能の評価を1回以上受けることもありうる
ことがさらに理解される。

【0039】

例示的な方法では、被験体における腎機能の評価は、(1)被験体から取得された生物
学的サンプルを分析してサンプル中の1種以上の腎機能バイオマーカのレベルを決定す
ることと、(2)サンプル中の1種以上のバイオマーカのレベルを1種以上のバイオマ
ーカの参照レベルと比較して被験体において腎機能の評価し、かつ腎機能が正常である
か障害されているかを決定し、さらには腎機能障害レベルを決定することと、を含む。1
種以上のバイオマーカは、表1、2、3、および/もしくは4、ならびに/または次の
バイオマーカ、すなわち、ブソイドウリジン、N-アセチルトレオニン、C-グリコシル
トリプトファン、N-アセチルセリン、N-アセチルアラニン、N6-カルバモイルト
レオニルアデノシン、4-アセトアミドブタノエート、エリトリトール、myo-イノシ
トール、エリトロネート、ウレア、アラビトール、N2, N2-ジメチルグアノシン、N
1-メチルアデノシン、3-メチルグルタリルカルニチン(C6)、S-アデノシルホモ
システイン(SAH)、N-アセチルメチオニン、N6-アセチルリシン、キヌレニン、
アラボネート、スクシニルカルニチン、リボース、キシロネート、N-ホルミルメチオニ
ン、O-メチルカテコールスルフェート、2-メチルブチリルカルニチン(C5)、フェ
ニルアセチルグルタミン、N2, N5-ジアセチルオルニチン、クレアチニン、ならびに
それらの組合せからなる群から選択されうる。そのような方法を用いて腎機能の評価支援
を行う場合、その方法の結果は、被験体が正常腎機能を有するか障害のある腎機能(急性
腎傷害(AKI)またはCKDから生じうる)を有するか、さらには腎機能レベル(たと
えば、正常、軽度障害、中程度障害、重度障害、末期腎不全)の臨床判断に有用な他の方
法(もしくはその結果)および/または患者メタデータと一緒に使用されうる。

10

20

【0040】

サンプル中の1種以上のバイオマーカのレベルを決定するために、任意の好適な方法
を用いて生物学的サンプルを分析しうる。好適な方法としては、クロマトグラフィー(た
とえば、HPLC、ガスクロマトグラフィー、液体クロマトグラフィー)、質量分析(た
とえば、MS、MS-MS)、酵素結合免疫吸着アッセイ(ELISA)、抗体結合、他
の免疫化学的技術、およびそれらの組合せが挙げられる。さらに、たとえば、測定が望ま
れるバイオマーカのレベルと相関する化合物(または複数の化合物)のレベルを測定す
るアッセイを用いて、1種以上のバイオマーカのレベルを間接的に測定しうる。

30

【0041】

列挙されたバイオマーカ、すなわち、ブソイドウリジン、N-アセチルトレオニン、
C-グリコシルトリプトファン、N-アセチルセリン、N-アセチルアラニン、N6-カ
ルバモイルトレオニルアデノシン、4-アセトアミドブタノエート、エリトリトール、m
yo-イノシトール、エリトロネート、ウレア、アラビトール、N2, N2-ジメチルグ
アノシン、N1-メチルアデノシン、3-メチルグルタリルカルニチン(C6)、S-ア
デノシルホモシステイン(SAH)、N-アセチルメチオニン、N6-アセチルリシン、
キヌレニン、アラボネート、スクシニルカルニチン、リボース、キシロネート、N-ホル
ミルメチオニン、O-メチルカテコールスルフェート、2-メチルブチリルカルニチン(
C5)、フェニルアセチルグルタミン、N2, N5-ジアセチルオルニチン、クレアチニ
ンから選択される1種以上のバイオマーカのレベルは、記載の方法で決定されうる。た
とえば、列挙されたバイオマーカのすべての組合せを含めて、1種のバイオマーカ、
2種以上のバイオマーカ、3種以上のバイオマーカ、4種以上のバイオマーカ、5
種以上のバイオマーカ、6種以上のバイオマーカ、7種以上のバイオマーカ、8種
以上のバイオマーカ、9種以上のバイオマーカ、10種以上のバイオマーカなどの
レベル。

40

【0042】

バイオマーカの組合せのレベルを決定することにより、記載の方法でより大きい感度
および特異度が可能になりうる。たとえば、生物学的サンプル中の2種のバイオマーカ

50

のペアワイズ分析または特定のバイオマーカー（および非バイオマーカー化合物）のレベルの比により、腎機能の評価および腎機能の評価支援でより大きい感度および特異度が可能になりうる。たとえば、myo-イノシトール対グリセロホスホコリン（GPC）、トリプトファン対キヌレニン、トリプトファン対3-インドキシルスルフェート、および/またはトリプトファン対インドールアセテートの比を用いて、被験体において腎機能の評価しうる。さらなる例では、2種以上、3種以上、4種以上、および/または5種以上のバイオマーカーの組合せのレベルを決定することにより、本明細書に記載の方法でより大きい感度および特異度が可能になりうる。一例では、プソイドウリジン、C-グリコシルトリプトファン、N-アセチルトレオニン、およびクレアチニンのレベルを用いて、被験体において腎機能の評価しうる。他の例では、プソイドウリジン、N-アセチルトレオニン、myo-イノシトール、およびクレアチニンのレベルを用いて、被験体において腎機能の評価しうる。他の例では、N-アセチルトレオニン、myo-イノシトール、C-グリコシルトリプトファン、およびクレアチニンのレベルを用いて、被験体において腎機能の評価しうる。他の例では、N-アセチルトレオニン、myo-イノシトール、キヌレニン、およびクレアチニンのレベルを用いて、被験体において腎機能の評価しうる。他の例では、プソイドウリジン、C-グリコシルトリプトファン、N-アセチルトレオニン、およびmyo-イノシトールのレベルを用いて、被験体において腎機能の評価しうる。

10

【0043】

単純比較（たとえば、マニュアル比較）を含めて、種々の技術を用いて、1種以上のバイオマーカーのレベルを腎機能参照レベルと比較しうる。また、1種以上の統計解析（たとえば、t検定、ウェルチのT検定、ウィルコクソンの順位和検定、相関分析、ランダムフォレスト、Tスコア、Zスコア）を用いて、または数学モデル（たとえば、アルゴリズム、統計モデル）を用いて、生物学的サンプル中の1種以上のバイオマーカーのレベルを参照レベルと比較しうる。たとえば、単一のアルゴリズムまたは複数のアルゴリズムを含む数学モデルを用いて、被験体において腎機能の評価しうる。

20

【0044】

本方法の結果は、被験体における腎機能の評価に有用な他の方法および測定（またはそれらの結果）と一緒に使用されうる。たとえば、臨床パラメーター、たとえば、BUN、SCr、および/または尿中アルブミン測定など、腎機能マーカー、たとえば、 β_2 -ミクログロブリン、 β_2 -TRACE、2-マンノピラノシルトリプトファン（2-MPT）など、さらには患者情報、たとえば、CKD家族歴または他のリスク因子などは、バイオマーカーと共に使用可能である。

30

【0045】

一例では、コントラストイメージング剤が毒性でありうるとともに、結果として、腎傷害を引き起こしうる場合、コントラスト剤を用いてイメージング検査を受けている患者において、腎機能バイオマーカーの同定により、腎機能の評価（または評価支援）を行うことが可能である。たとえば、腎機能低下（たとえば、ステージ2のCKDまたはステージ3もしくはステージ3AのCKD）の患者において、腎機能の正確な測定は、患者および臨床医がイメージング検査のリスク対便益比を評価するのに役立つであろうし、より多くの情報に基づく決断が可能になる。

40

【0046】

他の例では、腎機能を決定するための現在の標準（たとえば、SCr、eGFR、シスタチンC、尿中アルブミン、および/またはBUNの測定）を用いてCKDが診断される前に、腎機能バイオマーカーの同定により、腎機能の評価（または評価支援）を行って初期CKDを検出することが可能になる。臨床測定は、腎機能の初期変化を検出するのに十分な感度を有していないこともあり、またはたとえば、慢性疾病、肥満症、高齢、菜食、および/もしくは一般的筋量減少に起因して、特定の被験体において不正確なこともある。たとえば、2型糖尿病の被験体において、本明細書に記載のバイオマーカーを用いて、CKDの診断または診断支援を行いうる。CKDの正確な早期診断により、さらなる腎障害およびより重度のCKDの発生を遅延または予防しうるより早期の治療的介入が可能

50

になりうる。

【0047】

他の例では、潜在的腎提供者である被験体における腎機能の正確な評価は、潜在的提供者が腎臓の提供に適しているかを医師が決定するのを支援するであろう。

【0048】

他の例では、提供されたバイオマーカーにより、組成物で治療される被験体において腎機能を評価する方法が可能になる。組成物は、任意の疾患または病態を治療するために被験体に投与される任意の組成物、薬剤、または療法剤でありうる。組成物は、そのほかに、疾患または病態を有する被験体に投与される任意の組成物、たとえば、コントラストイメージング剤でありうる。たとえば、また、腎機能バイオマーカーの同定により、腎機能を改変する組成物に対する被験体の反応の評価、さらには腎機能を改変する2種以上の組成物に対する相対的な患者の反応の評価が可能になる。そのような評価は、たとえば、特定の被験体に対して癌を治療するための組成物を選択したり、または一連の治療もしくは臨床試験への組入れに対して被験体を選択したりするために使用されうる。そのような評価はまた、薬剤開発プロセスの前に、その全体を通して、および/またはその後、組成物に対する反応で腎機能をモニターするために使用されうる。

【0049】

他の実施形態では、正常とのボーダーライン上にあるeGFR値を有する患者において、本発明により腎機能の正確な決定を提供する代謝物バイオマーカー検査が可能になるため、臨床医は、さらなる腎障害のリスクを低減するように、特定の治療を選択したりまたは患者の治療を変更したりすることが可能になる。すべての患者集団を正確に評価するわけではなく（多くの場合、偽陽性または偽陰性の診断をもたらす）、しかも初期腎機能障害（AKIまたは初期CKDの指標となりうる）を検出するものでもない現在の腎機能検査の限界は、そのようなバイオマーカー検査により克服される。たとえば、CKDを診断するためのスクリーニング、診断評価、治療、および臨床症状管理の最も適正な規範を示す例示的な臨床診療アルゴリズム（フローチャート）が、図1に例示されている。このフローチャートに組み込まれているのは、列挙されたバイオマーカー、すなわち、ブソイドウリジン、N-アセチルトレオニン、C-グリコシルトリプトファン、N-アセチルセリン、N-アセチルアラニン、N6-カルバモイルトレオニルアデノシン、4-アセトアミドプタノエート、エリトリトール、myo-イノシトール、エリトロネート、ウレア、アラビトール、N2, N2-ジメチルグアノシン、N1-メチルアデノシン、3-メチルグルタリルカルニチン（C6）、S-アデノシルホモシステイン（SAH）、N-アセチルメチオニン、N6-アセチルリシン、キヌレニン、アラボネート、スクシニルカルニチン、リボース、キシロネート、N-ホルミルメチオニン、O-メチルカテコールスルフェート、2-メチルブチリルカルニチン（C5）、フェニルアセチルグルタミン、N2, N5-ジアセチルオルニチン、およびクレアチニンから選択される腎機能バイオマーカーパネルのレベルの分析に基づく腎機能バイオマーカー検査である。この実施例では、CKD症状を有していない患者は、現在の臨床診療ガイドラインにより推奨されるScrおよびeGFRおよび/または尿中アルブミンを測定することにより評価された腎機能を最初に有しうる。eGFRにより測定したときのG2~G3aのCKDステージおよび/または尿中アルブミンにより測定したときのCKDステージA1は、多くの場合、偽陽性または偽陰性の診断をもたらすため、確認試験が推奨される。これらのスコアを有する患者は、CKDの診断を支援するために、新規な代謝物バイオマーカー検査を受けるであろう（破線ボックス）。正常腎機能バイオマーカーレベルは、患者が正常腎機能を有することの指標となる。代謝物バイオマーカー検査を用いて正常と診断された患者は、腎機能を評価するために定期的にモニターされるであろう。ベースライン時の代謝物バイオマーカーレベルが正常な範囲を有意に上回るまたは下回る結果は、患者がCKDを有することの指標となる。代謝物バイオマーカー検査を用いてCKDを有すると診断された患者は、適切な治療を受けることになる。

【0050】

10

20

30

40

50

一態様では、本明細書に提供されるバイオマーカーは、腎機能レベルおよび/または被験体がAKIもしくはCKDの指標となりうる腎機能障害を有する可能性を示す数値スコア(「腎機能スコア」)を医師に提供するために、数学的または統計的なモデルまたは式で使用可能である。スコアは、バイオマーカーおよび/またはバイオマーカーの組合せの参照レベルが臨床的に有意に変化することに基づく。参照レベルは、アルゴリズムから誘導可能であるか、またはGFR低下の指標から計算可能である。被験体の腎機能スコアを決定する方法は、被験体の腎機能スコアを決定するために、サンプル中の1種以上の腎機能バイオマーカーのレベルを1種以上のバイオマーカーの腎機能参照レベルと比較することを含む。本方法では、次のリスト、すなわち、ブソイドウリジン、N-アセチルトレオニン、C-グリコシルトリプトファン、N-アセチルセリン、N-アセチルアラニン、N6-カルバモイルトレオニルアデノシン、4-アセトアミドブタノエート、エリトリトール、myo-イノシトール、エリトロネート、ウレア、アラビトール、N2, N2-ジメチルグアノシン、N1-メチルアデノシン、3-メチルグルタリルカルニチン(C6)、S-アデノシルホモシステイン(SAH)、N-アセチルメチオニン、N6-アセチルリシン、キヌレニン、アラボネート、スクシニルカルニチン、リボース、キシロネート、N-ホルミルメチオニン、O-メチルカテコールスルフェート、2-メチルブチリルカルニチン(C5)、フェニルアセチルグルタミン、N2, N5-ジアセチルオルニチン、およびクレアチニンから選択される任意の数のマーカーを利用しうる。回帰分析などの統計的手法を含めて任意の方法により、複数のバイオマーカーを腎機能と関連付けることが可能である。

10

20

【0051】

腎機能スコアを用いて、正常(すなわち、腎機能障害なし)から、軽度低下、中等度低下、重度低下、または末期腎不全まで、の腎機能の範囲内に被験体を配置することが可能である。腎機能スコアの使用例としては、限定されるものではないが、腎機能の評価、腎機能の分類、CKD発生に対する感受性、AKI発生に対する感受性、CKDの診断およびステージ、腎機能スコアの定期的決定およびモニターによるCKD進行のモニター、腎移植受容者の腎機能状態のモニター、治療的介入に対する反応の決定、薬剤有効性の評価、ならびに治療剤および/またはコントラストイメージング剤に対する耐性の決定が挙げられる。

【0052】

いくつかの実施形態では、本方法を用いて経時的に腎機能の評価することにより、腎機能をモニターすることが可能である。1種以上のバイオマーカーのレベルの経時変化(もしあれば)(すなわち、第1の時間点での被験体からの第1のサンプルを、第2の時間点で被験体から取得された第2のサンプルと比較して)は、患者における腎機能の経時変化の指標となりうる。被験体の腎機能を経時的に特徴付けるために、第1のサンプル中の1種以上のバイオマーカーのレベル、第2のサンプル中の1種以上のバイオマーカーのレベル、ならびに/または第1および第2のサンプル中のバイオマーカーのレベルの比較の結果を、1種以上のバイオマーカーの参照レベルと、比較しうる。1種以上のバイオマーカーのレベルが経時的に増加または減少して(たとえば、第2のサンプルを第1のサンプルと比較して)、低い腎機能参照レベルに類似してくる(または高い腎機能参照レベルに類似しなくなる)ことが比較から示唆されるのであれば、その結果は、腎機能低下の指標となる。1種以上のバイオマーカーのレベルが経時的に増加または減少して、高い腎機能参照レベルに類似してくる(または低い腎機能参照レベルに類似しなくなる)ことが比較から示唆されるのであれば、その結果は、正常腎機能の指標となる。たとえば、被験体は、第1の時間点で正常腎機能を有しうるとともに(たとえば、バイオマーカーは、高い腎機能参照レベルに類似しているかまたは低い腎機能参照レベルに類似していない)、第2の時間点で正常な範囲内を維持することから(たとえば、高い腎機能参照レベルに類似しているかまたは低い腎機能参照レベルに類似していない状態を維持することから)、腎機能の変化がないことが示唆される。他の例では、腎機能は、第1の時間点で正常でありうるとともに(たとえば、バイオマーカーは、高い腎機能参照レベルに類似しているかま

30

40

50

たは低い腎機能参照レベルに類似していない)、その後、第2の時間点で減少するが、それでもなお腎機能の正常な範囲内を維持することから、依然として正常な範囲内にあるが腎機能が低下していることが示唆される。他の例では、第1の時間点で正常とのボーダーライン上にある腎機能を有する被験体は、第2の時間点でバイオマーカーのレベルに基づいてCKDと診断されうることから、被験体において腎機能が悪化していることが示唆される。

【0053】

また、バイオマーカーの相対量と参照レベルとの差を用いて、経時的に腎機能を評価しうる。たとえば、1種以上のバイオマーカーのレベルと高い腎機能参照レベルとの差(または1種以上のバイオマーカーのレベルと低い腎機能参照レベルとの差)が経時的に大きくなることが比較から示唆されるのであれば、その結果は、患者が腎機能低下を生じていることの指標となる。

10

【0054】

第1のサンプルを取得した後、より後の時間点で1つ以上の追加のサンプルを被験体から取得しうる。一態様では、1つ以上の追加のサンプルは、第1のサンプルの1、2、3、4、5、6日後、またはそれよりも後で取得される。他の態様では、1つ以上のサンプルは、第1のサンプルのまたは組成物による治療開始の1、2、3、4、5、6、7、8、9、10週間後、またはそれよりも後で取得される。他の態様では、1つ以上の追加のサンプルは、第1のサンプルのまたは組成物による治療開始の1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12ヶ月後、またはそれよりも後で取得される。

20

【0055】

他の実施形態では、本方法を用いて、CKDを有する被験体またはCKDを発生する素因を有することが疑われる被験体(たとえば、CKD家族歴、薬剤療法、慢性疾病などに起因してリスクのある被験体)において、腎機能をモニターしうる。一例では、本明細書に開示されたバイオマーカーを用いて、CKDを有していない被験体において、腎機能をモニターしうる。たとえば、CKDを発生する素因を有することが疑われる被験体において、本明細書に記載のバイオマーカーを用いて、CKDの発生をモニターしうる。

【0056】

他の例では、本明細書に開示されたバイオマーカーを用いて、腎移植受容者において、腎機能をモニターしうる。

30

【0057】

他の実施形態では、バイオマーカーアルゴリズムを用いて、患者の腎機能をモニターすることが可能である。現在の腎機能検査の結果(たとえば、SCr、eGFR、BUN、尿中アルブミン、シスタチンC)と組み合わせてバイオマーカーアルゴリズムの結果を用いて、臨床医は、患者において薬剤治療のリスク便益比を評価することが可能である。そのほかに、臨床医は、バイオマーカーアルゴリズムを用いて、腎機能喪失を発生するリスクのある任意の患者(たとえば、糖尿病患者、高血圧者、高齢者、家族歴者、喫煙者、慢性疾病者、腎移植受容者など)を治療することが可能である。薬剤療法剤は、任意の疾患または病態を治療するために使用される任意の作用剤でありうる。

【0058】

図2に例示されているのは、バイオマーカーアルゴリズムの一例である(フローチャート)。ベースライン時に正常であり、かつ治療期間中、正常な範囲内を維持する腎機能バイオマーカーレベルは、患者が正常腎機能を有することの指標となる。

40

【0059】

ベースライン時の代謝物バイオマーカーレベルまたは治療期間中のこのレベルの変化が正常な範囲外にあるが、それほど過度ではない結果であれば、患者は軽度~中等度の腎機能喪失を有することが示唆されよう。この患者は、現在の腎機能検査では結果がボーダーライン上にあるものに対応する。代謝物バイオマーカー検査の結果に基づいて、治療臨床医は、患者において現在の治療レジメン(たとえば、療法剤、用量)のリスク便益を再評価することを選択して、患者の管理を変更しうる。

50

【 0 0 6 0 】

ベースライン時の代謝物バイオマーカールレベルまたは治療期間中のこのレベルの変化が有意かつ過度に正常な範囲外にある結果であれば、患者は重度の腎機能喪失を有することが示唆されよう。患者の管理の変更が強く推奨されよう（たとえば、特定の薬剤を用いた治療の継続を中断し、他の作用剤に切り替える）。

【 0 0 6 1 】

B . バイオマーカールを用いた慢性腎疾患の診断

腎機能バイオマーカールの同定により、被験体においてCKDの診断（または診断支援）を行うことも可能になる。同定されたバイオマーカールを用いて、無症状の被験体、CKDの存在に合致する1種以上の症状を呈する被験体、および/またはCKDである可能性の高い被験体（たとえば、慢性疾病者、薬剤治療者、コントラストイメージング剤使用者など）を含めて、任意の被験体において、CKDの診断または診断支援を行うことが可能であることが理解される。例示的な方法では、被験体がCKDを有するかの診断（または診断支援）は、（1）被験体からの生物学的サンプルを分析してサンプル中の1種以上の腎機能バイオマーカールのレベルを決定することと、（2）被験体がCKDを有するかの診断（または診断支援）を行うためにサンプル中の1種以上のバイオマーカールのレベルを1種以上のバイオマーカールのCKD陽性および/またはCKD陰性参照レベルと比較することと、を含む。1種以上のバイオマーカールは、表1から選択されよう。そのような方法を用いてCKDの診断支援を行う場合、本方法の結果は、被験体がCKDを有するかの臨床判断に有用な他の方法および測定（またはそれらの結果）および/または患者メタデータと一緒に使用されよう。被験体がCKDを有するかの臨床判断に有用な方法は、当技術分野で公知である。たとえば、被験体がCKDを有するかの臨床判断に有用な方法は、たとえば、SCr、BUN、eGFR、mGFR、尿中アルブミン、およびシスタチンCを含む。被験体がCKDを有するかの決定に有用な他の測定は、たとえば、 α -2ミクログロブリン、 α -TRACE、および/または2-マンノピラノシルトリプトファン（2-MPT）を含む。被験体がCKDを有するかの臨床判断に有用な患者メタデータとしては、たとえば、年齢、体重、性別、および人種が挙げられる。

10

20

【 0 0 6 2 】

サンプル中の1種以上のバイオマーカールのレベルを決定するために、任意の好適な方法を用いて生物学的サンプルを分析しう。好適な方法としては、クロマトグラフィー（たとえば、HPLC、ガスクロマトグラフィー、液体クロマトグラフィー）、質量分析（たとえば、MS、MS-MS）、酵素結合免疫吸着アッセイ（ELISA）、抗体結合、他の免疫化学的技術、およびそれらの組合せが挙げられる。さらに、たとえば、測定が望まれるバイオマーカールのレベルと相関する化合物（または複数の化合物）のレベルを測定するアッセイを用いて、1種以上のバイオマーカールのレベルを間接的に測定しう。

30

【 0 0 6 3 】

被験体において腎機能の評価を行う方法およびその評価支援を行う方法で、表1のバイオマーカールの1種以上のレベルを決定しう。たとえば、表1のバイオマーカールのいずれかもしくはすべての組合せまたはそれらの任意の部分を含めて、1種のバイオマーカール、2種以上のバイオマーカール、3種以上のバイオマーカール、4種以上のバイオマーカール、5種以上のバイオマーカール、6種以上のバイオマーカール、7種以上のバイオマーカール、8種以上のバイオマーカール、9種以上のバイオマーカール、10種以上のバイオマーカールなどのレベルを決定して、そのような方法に使用しう。

40

【 0 0 6 4 】

バイオマーカールの組合せのレベルを決定することにより、CKDの診断およびCKDの診断支援でより大きい感度および特異度が可能になりう。たとえば、生物学的サンプル中の2種のバイオマーカールのペアワイズ分析または特定のバイオマーカール（および非バイオマーカール化合物）のレベルの比により、CKDの診断およびCKDの診断支援でより大きい感度および特異度が可能になりう。たとえば、myo-イノシトール対グリセロホスホコリン（GPC）、トリプトファン対キヌレニン、トリプトファン対3-インドキシ

50

ルスルフェート、および/またはトリプトファン対インドールアセテートの比を用いて、被験体においてCKDの診断および診断支援を行う。他の例では、2種以上、3種以上、4種以上、および/または5種以上のバイオマーカーの組合せのレベルを決定することにより、本明細書に記載の方法でより大きい感度および特異度が可能になりうる。一例では、ブソイドウリジン、C-グリコシルトリプトファン、N-アセチルトレオニン、およびクレアチニンのレベルを用いて、被験体においてCKDの診断または診断支援を行う。他の例では、ブソイドウリジン、N-アセチルトレオニン、myo-イノシトール、およびクレアチニンのレベルを用いて、被験体においてCKDの診断および診断支援を行う。他の例では、N-アセチルトレオニン、myo-イノシトール、C-グリコシルトリプトファン、およびクレアチニンのレベルを用いて、被験体においてCKDの診断および診断支援を行う。他の例では、N-アセチルトレオニン、myo-イノシトール、キヌレニン、およびクレアチニンのレベルを用いて、被験体においてCKDの診断および診断支援を行う。他の例では、ブソイドウリジン、C-グリコシルトリプトファン、N-アセチルトレオニン、およびmyo-イノシトールのレベルを用いて、被験体においてCKDの診断および診断支援を行う。

10

20

30

40

50

【0065】

サンプル中の1種以上のバイオマーカーのレベルを決定した後、レベルをCKD陽性および/またはCKD陰性参照レベルと比較して、被験体がCKDを有するかの診断または診断支援を行う。CKD陽性参照レベルに一致するサンプル中の1種以上のバイオマーカーのレベル(たとえば、参照レベルと同一のレベル、参照レベルと実質的に同一のレベル、参照レベルの最小および/もしくは最大をわずかに上回るおよび/もしくは下回るレベル、ならびに/または参照レベルの範囲内のレベル)は、被験体においてCKDの診断の指標となる。CKD陰性参照レベルに一致するサンプル中の1種以上のバイオマーカーのレベル(たとえば、参照レベルと同一のレベル、参照レベルと実質的に同一のレベル、参照レベルの最小および/もしくは最大をわずかに上回るおよび/もしくは下回るレベル、ならびに/または参照レベルの範囲内のレベル)は、被験体においてCKDでない診断の指標となる。それに加えて、CKD陰性参照レベルと比較して、サンプル中に示差的に存在する(とくに統計的に有意なレベルで)1種以上のバイオマーカーのレベルは、被験体においてCKDの診断の指標となる。CKD陽性参照レベルと比較して、サンプル中に示差的に存在する(とくに統計的に有意なレベルで)1種以上のバイオマーカーのレベルは、被験体においてCKDでない診断の指標となる。

【0066】

生物学的サンプル中の1種以上のバイオマーカーのレベルと、CKD陽性および/またはCKD陰性参照レベルと、の単純比較(たとえば、マニュアル比較)を含めて、種々の技術を用いて、1種以上のバイオマーカーのレベルをCKD陽性および/またはCKD陰性参照レベルと比較しうる。また、1種以上の統計解析(たとえば、t検定、ウェルチのT検定、ウィルコクソンの順位和検定、相関分析、ランダムフォレスト、Tスコア、Zスコア)を用いて、または数学モデル(たとえば、アルゴリズム、統計モデル)を用いて、生物学的サンプル中の1種以上のバイオマーカーのレベルをCKD陽性および/またはCKD陰性参照レベルと比較しうる。

【0067】

たとえば、単一のアルゴリズムまたは複数のアルゴリズムを含む数学モデルを用いて、被験体において腎機能を評価しうる。また、数学モデルを用いて、被験体がCKDを有するかを決定しうる。また、数学モデルを用いて、CKDステージを区別しうる。例示的な数学モデルで、被験体からの任意の数(たとえば、2、3、5、7、9など)のバイオマーカーの測定レベルを用いて、測定されたバイオマーカーのレベル間の数学的關係に基づいてアルゴリズムまたは一連のアルゴリズムにより、被験体が正常腎機能またはCKDを有するか、被験体がCKDを発生する素因を有するか、被験体においてCKDが進行するか、被験体が高いステージ(重度もしくはきわめて重度の腎機能低下)、中間のステージ(中等度の機能低下)、または低いステージ(軽度の機能低下)のCKDを有するかなど

、を決定しうる。さまざまな例示的な数学モデルで、被験体からの任意の数（たとえば、2、3、5、7、9など）のバイオマーカーの測定レベルを用いて、腎機能のレベルまたはステージ（たとえば、高、中、低）に基づいて被験体を分類しうる。

【0068】

一例では、CKDのバイオマーカーの同定により、これまでCKDと診断されていない被験体においてCKDの診断が可能になる。たとえば、CKDのリスク因子（たとえば、60歳を超える年齢、高血圧、糖尿病、心血管疾患、および/またはCKD家族歴など）を有する被験体において、本明細書に記載のバイオマーカーを用いて、CKDの診断または診断支援を行いうる。

【0069】

他の例では、腎機能を決定するための現在の標準（たとえば、SCr、eGFR、尿中アルブミン、シスタチンC、および/またはBUNの測定）を用いてCKDが診断されうる前に、CKDのバイオマーカーの同定により、初期の検出および診断が可能になる。CKDの早期診断により、さらなる腎障害およびより重度のCKDの発生を遅延または予防しうるより早期の治療的介入が可能になりうる。

【0070】

他の例では、被験体においてCKDを決定するための現在の標準（たとえば、SCr、尿中アルブミン、シスタチンC、および/またはBUNの測定）が、たとえば、被験体において慢性疾病、肥満症、高齢、菜食、および/または一般的筋量減少に起因して、不正確である場合、本明細書に開示されたバイオマーカーを用いて、患者においてCKDの診断または診断支援を行いうる。たとえば、2型糖尿病の被験体において、本明細書に記載のバイオマーカーを用いて、CKDの診断または診断支援を行いうる。

【0071】

C. 組成物およびキット

記載の方法はいずれも、単独または組合せで、キットの形態で提供されるツールを用いて行われうる。キットは、適切な対照、標準、および/または検出試薬をさらに含むうる。一実施形態では、キットは、血液ベースのサンプルの分析のためのツールおよび試薬を含むうる。キットは、サンプル採取要素およびサンプル貯蔵槽を含むうる。たとえば、キットは、サンプル採取要素、回収血清捕集容器、サンプルラベル、サンプルバーコード、およびインストラクションプロトコルを含むうる。インストラクションプロトコルは、冊子体もしくは小冊子として、またはたとえばコンピューターディスクや他のコンピューター可読媒体などの電子媒体上に、提供されうる。

【0072】

キットは、以下の例示的な方法に従って使用されうる。ニードルおよびシリンジを用いて、被験体から血清サンプルを捕集しうる。次いで、血清を捕集容器（たとえば、バイアル、コニカルチューブなど）中に押し出しうる。次いで、捕集容器中のサンプルを生化学分析に付しうる。バーコードおよびラベルにより、生化学分析全体を通してサンプルアイデンティティおよび分析結果を追跡しうる。

【0073】

限定ではなく例示により提供される以下の実施例を用いて、本発明をさらに説明する。

【実施例】

【0074】

I. 一般的方法

A. 代謝プロファイルの同定

一般的には、各サンプルを分析して数百種の代謝物の濃度を決定した。GC-MS（ガスクロマトグラフィー-質量分析）やLC-MS（液体クロマトグラフィー-質量分析）などの分析技術を用いて代謝物を分析した。複数のアリコートと同時に並列に分析し、適切な品質管理（QC）の後、各分析から得られた情報を再び組み合わせた。数千の特性に従ってすべてのサンプルを特徴付けした。最終的には、数百の化学種に相当する。使用された技術により、化学名の付いていない新規な化合物を同定することが可能であった。

10

20

30

40

50

【0075】

実施例1に記載されるように、患者のコホートからサンプルを捕集した。代謝物を抽出し、450 μ lのメタノールの添加によりサンプル(100 μ l)からタンパク質を沈殿させた。2つの個別のUPLC法を、一方は酸性条件で、他方は塩基性条件で利用した。沈殿させた抽出物を4つのアリコートに分けて、窒素下で、次いで、真空中で乾燥させた。1つのアリコートを50 μ lの水中0.1%ギ酸中に再構成し(酸性法で用いるために)、もう1つのアリコートを50 μ lの水中6.5mM重炭酸アンモニウムpH8中に再構成した(塩基性法で用いるために)。

【0076】

Acquity UPLCシステムを用いて2.1mm \times 100mm Acquity 1.7 μ m C18 BEHカラム(Waters Corp., Milford, MA, USA)により行われるクロマトグラフィーを両方の方法で使用した。酸性法では、移動相は、350 μ L/分の流量であり、溶媒Aとして水中0.1%ギ酸および溶媒Bとしてメタノール中0.1%ギ酸を使用した(グラジエントプロファイル: 0% B 70% Bで分、70 98% Bで0.5分、98% Bで0.9分)。塩基性法で処理されたサンプルアリコートは、溶媒Aとして水中6.5mM重炭酸アンモニウムpH8および溶媒Bとして95/5メタノール/水中6.5mM重炭酸アンモニウムを用いて350 μ L/分の流量でグラジエント溶出させた(グラジエントプロファイル: 0% B 70% Bで4分、70 98% Bで0.5分、98% Bで0.9分)。

【0077】

LTQ質量分析計(MS)(ThermoFisher Corporation)を用いてエレクトロスプレーイオン化(ESI)によりサンプル溶出液を分析した。40に加熱された個別の酸/塩基専用カラムを用いて独立した注入を行って、酸性法により正イオンをモニターし、塩基性法により負イオンをモニターした。正および負の両方の注入に対して40(任意の単位)のシーガスフローおよび5(任意の単位)の補助ガスフローを用いて、MSインターフェースキャピラリーを350に維持した。スプレー電圧は、正イオン注入に対して4.5kVであり、負イオン注入に対して3.75kVであった。機器は、99~1000m/zをスキャンし、MSスキャンとMS/MSスキャンとを交互に行った。スキャン速度は、約6スキャン/秒(3MSスキャンおよび3MS/MSスキャン)であった。3m/zの分離ウィンドウを用いて、MS/MS規格化衝突エネルギーを40、活性化Qを0.25、および活性化時間を30msに設定した。3.5秒の排除時間で動的排除を用いて、MS/MSスキャンを収集した。すべてのサンプルに同位体標識化合物をスパイクし、これを用いて、保持時間、質量、および実験時間(通常20時間)全体にわたる感度安定性を含めて、機器の性能および適合性を評価した。それに加えて、8回注入ごとにすべてのサンプルからのプールアリコートからなる品質管理サンプルを分析して、技術的再現性を保証した。

【0078】

MSピークの検出および積分のために、MSピーク検出用の標準的業界手法を用いたソフトウェアを使用した。簡潔に述べると、抽出イオンクロマトグラムを所与の範囲内の質量によりビンニングし、ベースラインノイズを決定し、ピーク面積を計算し、最小高さ、シグナル対ノイズ、幅、対称性、および面積を含めて、種々のユーザー定義ピーク閾値を検出MSピークに適用した。閾値基準を超える通過MSピークをリストにまとめて、記憶およびさらなる解析のために、リレーショナルデータベースに挿入した。最後に、同様に保持されたイオンフィーチャーの目視が容易になるように、ピーク頂点の保持時間に基づいて個別のMSピークをグループ化した。保持指数(RI)を用いて、クロマトグラム全体にわたり存在する保持時間(RT)マーカーに基づいて、すべてのサンプルをアライメントした。サンプル成分の保持指数は、サンプル成分の補正保持容量(時間)または保持因子をサンプル成分のピークの前後で溶出される2つの標準の補正保持容量(時間)に関連付ける補間(通常は対数)により得られる数である。

【0079】

各方法専用で作成された化学ライブラリーに対して、得られたデータを検索した（たとえば、UPLC正イオンモード専用のライブラリーに対して、UPLC正イオンデータを検索した）。生化学的同定は、3つの基準、すなわち、提案された同定を基準にして75RI単位（または約5秒）以内の保持指数、ライブラリーに対して0.4m/z以内の実験的前駆体質量マッチ、およびMS/MSフォワードおよびリバーススコアに基づくものであった。MS/MSスコアは、実験スペクトル中に存在するイオンとライブラリースペクトル中に存在するイオンとの比較に基づくものであった。生化学的同定は、ソフトウェアプログラムにより行われ、コンピューター生成同定は、ヒト分析者により検証された。

【0080】

一群の注入にわたりかつ指定のクロマトグラフィー時間ウィンドウ内で、いずれのライブラリーエントリーにも帰属されないすべてのイオンを、コンピューターソフトウェアによりチェックした。複数の注入にわたりイオンを相関付けることにより、生化学物質の天然の生物学的多様性を用いて、ライブラリーの一部としてまだエントリーに含まれない可能な新しい基準生化学物質を同定した。ライブラリーマッチを有していないが、生化学物質のスペクトルパターンの繰返し性に基づいて真正生化学物質であると判定された生化学物質はいずれも、名が付いていないが、現在および将来の研究で生化学物質を追跡できるようにライブラリーに追加した。したがって、生化学物質が同定されなかったとしても（基準化学標準がライブラリーで利用可能でなかったため）、分析方法から得られた生化学物質の性質または挙動は、生化学物質の特定の化学組成または構造が示されることなく、必要とされた（名の付いていない生化学物質として参照される）。

10

20

【0081】

名の付いていない生化学物質は、「イオンフラグメント化シグネチャー」が確立されていないが、既知の標準が化学ライブラリーで利用可能でない、エンティティーを表す。名の付いていない生化学物質は、ユニークな同定であることから、分析技術（以上に記載）により十分に特徴付けられた。名の付いていない生化学物質は、本明細書では、「X-」の後に特定の5桁の数が続く命名により指定される。表1に列挙された名の付いていない生化学小分子の分析情報の同定について説明する。たとえば、名の付いていない代謝物X-17299では、保持時間は1.2であり、保持指数は1265.9であり、定量質量は229.2であり、以上に記載の分析方法を用いた定量イオンの極性は、酸性種に対して最適化されたLC-MS/MSで測定したとき、正であった。さらなる例として、名の付いていない代謝物X-11564では、保持時間は1.2であり、保持指数は1188であり、定量質量は177.1であり、以上に記載の分析方法を用いた定量イオンの極性は、塩基性種に対して最適化されたLC-MS/MSで測定したとき、負であった。これらの分析特性により、たとえ厳密な化学的同一性（すなわち、化合物名）が知られていなくても、前記バイオマーカー（X-17299およびX-11564）をモニターしうる。

30

【0082】

B. 統計解析：

t検定を用いてデータを解析することにより、定義可能な集団（たとえば、腎機能障害の集団および腎機能障害でない集団）を区別するのに有用な、定義可能な集団またはサブ集団に示差的レベルで存在する分子（たとえば、腎機能障害を有していない被験体と比較される腎機能障害を有する被験体のバイオマーカー）（既知で名の付いた代謝物または名の付いていない代謝物のいずれか）を同定した。また、定義可能な集団またはサブ集団の他の分子（既知で名の付いた代謝物または名の付いていない代謝物のいずれか）も同定した。

40

【0083】

また、相関分析を用いてデータを解析することにより、eGFR計算（たとえば、CKD-EPI eGFR、MDRD eGFR）と相関する分子（既知で名の付いた代謝物または名の付いていない代謝物のいずれか）を同定した。

【0084】

50

例示的なバイオマーカーパネルに対して、重回帰分析を用いて予測値を評価した。

【0085】

代謝物バイオマーカーレベルに基づいて、サンプル分類の感度および特異度を計算した。感度とは、すべてが真陽性である集団の中で陽性を同定する能力または陽性に分類される被験体の割合のことである。特異度とは、すべてが真陰性である集団の中で陰性を同定する能力または陰性に分類される被験体の割合のことである。これらのデータを用いて、受診者動作特性（ROC）曲線を作成した。ROC曲線は、数学モデルであり、感度対偽陽性率（1 - 特異度）のプロットである。この曲線の曲線下面積（AUC）は、分類子がランダムに選択された陽性症例をランダムに選択された陰性症例よりも高くランク付けする可能性である。

10

【0086】

実施例1：腎機能を評価するバイオマーカー

分析に使用されたサンプルは、281名の糖尿病個体から捕集された血清サンプルであった。GFRを推定するための2つの式、すなわち、1)MDRD eGFRおよび2)CKD-EPI eGFRを用いて、患者の腎機能を評価した。MDRD eGFR推定値を用いると、60ml/分/1.73m²未満のeGFRを有する患者は、CKDを有すると分類され、eGFR = 60ml/分/1.73m²以上の患者は、正常と分類された。サンプル採取時、合計46名の患者は、CKDと分類され、235名の患者は、正常と分類された。

20

【0087】

代謝物のレベルを決定した後、t検定を用いてデータを解析した。CKD対正常サンプルを比較することにより、腎機能バイオマーカーを同定した。以下の表1に列挙されるように、分析の結果、CKDおよび正常の患者血清サンプル間に示差的に存在するバイオマーカーが同定された。表1のバイオマーカーはすべて、統計的に有意である（ $p < 0.1$ ）。腎機能障害バイオマーカーを同定する他の方法として、バイオマーカーレベルとeGFR計算（すなわち、MDRD eGFRおよびCKD-EPI eGFR）との間で相関分析を行った。各バイオマーカーに対する相関値は、表1に示される。

30

【0088】

表1は、各バイオマーカーに対して、バイオマーカーの生化学名、バイオマーカーとMDRDとの相関値、バイオマーカーとCKD-EPIとの相関値、正常平均レベルと比較されたCKDサンプル中のバイオマーカーの平均レベルの比である、正常被験体と比較されたCKDを有する被験体のバイオマーカーの変化倍率（CKD/正常）、およびバイオマーカーに関するデータの統計解析で決定されたp値を含む。表1にはまた、次のもの、すなわち、基準標準のインハウス化学ライブラリー中のバイオマーカー化合物に対する内部識別子（CompID）、入手可能な場合、京都遺伝子ゲノム百科事典（Kyoto Encyclopedia of Genes and Genomes）（KEGG）中のバイオマーカー化合物の識別子、および入手可能な場合、ヒューマンメタボロームデータベース（Human Metabolome Database）（HMDB）中のバイオマーカー化合物に対する識別子が列挙されている。

40

【0089】

【表 1】

表1. 腎機能を評価するバイオマーカー

生化学名	eGFR との相関:		CKD/正常		Comp ID	KEGG	HMDB
	MDRD	CKD-EPI	変化倍率	P 値			
ブソイドウリジン	-0.6659	-0.7484	1.6032	p<0.0001	33442	C02067	HMDB00767
C-グリコシルトリプトファン	-0.6017	-0.6928	1.6913	p<0.0001	32675		
N-アセチルトレオニン	-0.6187	-0.6897	1.5403	p<0.0001	33939	C01118	
N-アセチルセリン	-0.6004	-0.6736	1.6718	p<0.0001	37076		HMDB02931
クレアチニン	-0.6322	-0.6732	1.4077	p<0.0001	513	C00791	HMDB00562
N6-カルバモイルトレオニルアデノシン	-0.5840	-0.6704	1.6955	p<0.0001	35157		
4-アセトアミドブタノエート	-0.5563	-0.6526	1.5779	p<0.0001	1558	C02946	HMDB03681
N-アセチルアラニン	-0.5848	-0.6502	1.3258	p<0.0001	1585	C02847	HMDB00766
エリトロネート	-0.5298	-0.6393	1.5487	p<0.0001	33477		HMDB00613
エリトリトール	-0.5563	-0.6362	1.9232	p<0.0001	20699	C00503	HMDB02994
myo-イノシトール	-0.5440	-0.6216	1.7167	p<0.0001	19934	C00137	HMDB00211
アラビトール	-0.5153	-0.6022	2.0099	p<0.0001	38075	C00474	HMDB01851
X-11564	-0.6573	-0.5961	1.0487	0.3906392	32881		
X-17299	-0.6484	-0.5820	1.1898	0.0124034	40097		

10

20

【 0 0 9 0 】

【表 2】

S-アデノシルホモシステイン(SAH)	-0.5010	-0.5799	1.5955	p<0.0001	15948	C00021	HMDB00939
3-メチルグルタルカルニチン(C6)	-0.5013	-0.5784	2.5612	p<0.0001	37060		HMDB00552
N1-メチルアデノシン	-0.5020	-0.5713	1.2493	p<0.0001	15650	C02494	HMDB03331
ウレア	-0.5269	-0.5702	1.4498	p<0.0001	1670	C00086	HMDB00294
N2,N2-ジメチルグアノシン	-0.5047	-0.5656	1.4345	p<0.0001	35137		HMDB04824
アラボネート	-0.4849	-0.5620	1.9490	p<0.0001	37516		HMDB00539
キヌレニン	-0.4968	-0.5619	1.3355	p<0.0001	15140	C00328	HMDB00684
キシロネート	-0.4610	-0.5561	1.7750	p<0.0001	35638	C05411	
N6-アセチルリシン	-0.4973	-0.5513	1.3680	p<0.0001	36752	C02727	HMDB00206
フェニルアセチルグルタミン	-0.4481	-0.5484	2.2309	p<0.0001	35126	C04148	HMDB06344
N-ホルミルメチオニン	-0.4554	-0.5439	1.3820	p<0.0001	2829	C03145	HMDB01015
スクシニルカルニチン	-0.4716	-0.5435	1.6696	p<0.0001	37058		
O-メチルカタコールスルフェート	-0.4525	-0.5431	2.1496	p<0.0001	42496		
N-アセチルメチオニン	-0.5005	-0.5381	1.5394	p<0.0001	1589	C02712	HMDB11745
N2,N5-ジアセチルオルニチン	-0.4462	-0.5328	1.9997	p<0.0001	43591		
リボース	-0.4688	-0.5324	2.1962	p<0.0001	12080	C00121	HMDB00283
2-メチルプチリルカルニチン(C5)	-0.4514	-0.5212	1.7446	p<0.0001	35431		HMDB00378
N4-アセチルシチジン	-0.4512	-0.4937	1.5599	p<0.0001	35130		HMDB05923
N1-メチル-2-ピリドン-5-カルボキサミド	-0.4459	-0.4919	1.6845	p<0.0001	40469	C05842	HMDB04193
トレイトール	-0.4189	-0.4883	1.9801	p<0.0001	35854	C16884	HMDB04136
N-アセチルカルノシン	-0.4513	-0.4846	1.5465	p<0.0001	43488		
p-クレゾールスルフェート	-0.3864	-0.4835	1.9200	p<0.0001	36103	C01468	HMDB11635
1-メチルヒスチジン	-0.4230	-0.4809	2.1189	0.0006	30460	C01152	HMDB00001
ピログルタミン	-0.4327	-0.4782	1.6290	p<0.0001	32672		
チグリルカルニチン	-0.4342	-0.4762	1.4830	0.0001	35428		HMDB02366
5-メチルチオアデノシン(MTA)	-0.3689	-0.4654	1.7931	p<0.0001	1419	C00170	HMDB01173
イソプチリルカルニチン	-0.3896	-0.4634	1.9746	p<0.0001	33441		HMDB00736
インドールラクテート	-0.3987	-0.4565	1.4340	0.0002	18349	C02043	HMDB00671
グルタルカルニチン(C5)	-0.4069	-0.4470	1.4393	p<0.0001	35439		HMDB13130
コリン	-0.3417	-0.4423	1.2088	p<0.0001	15506	C00114	
3-インドキシルスルフェート	-0.3875	-0.4422	1.4877	p<0.0001	27672		HMDB00682
1-メチルウレート	-0.3759	-0.4346	1.5167	p<0.0001	34395		HMDB03099
ヒドロキシイソバレイルカルニチン	-0.3817	-0.4264	1.6680	p<0.0001	35433		
pro-ヒドロキシ-pro	-0.3760	-0.4263	1.7757	0.0006	35127		HMDB06695
N-アセチル-3-メチルヒスチジン	-0.3329	-0.4102	1.7492	0.0067	43256		

10

20

30

【 0 0 9 1 】

【表 3】

サリチル尿酸グルクロニド	-0.3123	-0.4062	4.5780	0.0036	33384		
scyllo-イノシトール	-0.3506	-0.3965	1.5525	0.0013	32379	C06153	HMDB06088
キネート	-0.3438	-0.3928	1.9220	0.0021	18335	C00296	HMDB03072
2,3-ジヒドロキシイソバレレート	-0.3285	-0.3750	2.5621	0.0036	38276	C04039	
トリゴネリン(N'-メチルニコチネート)	-0.3246	-0.3691	1.7038	p<0.0001	32401	C01004	HMDB00875
プロピオニルカルニチン	-0.3266	-0.3629	1.3841	0.0001	32452	C03017	HMDB00824
3-メチルキサントシン	-0.3153	-0.3558	1.6600	0.0051	32445	C16357	HMDB01886
1,3,7-トリメチルウレート	-0.3243	-0.3426	1.9010	0.0041	34404	C16361	HMDB02123
グリセロホスホリルコリン(GPC)	0.3754	0.3384	0.6102	p<0.0001	15990	C00670	HMDB00086
タルタレート	-0.2925	-0.3371	2.7353	0.0088	15336	C00898	HMDB00956
フェニルカルニチン	-0.2847	-0.3328	2.1264	0.0358	43265		
N-アセチルフェニルアラニン	-0.2945	-0.3318	1.3810	0.0002	33950	C03519	HMDB00512
3-メチルカタコールスルフェート I	-0.3161	-0.3304	1.7389	0.0018	42494		
4-ヒドロキシフェニルアセテート	-0.2640	-0.3282	1.8160	0.0306	541	C00642	HMDB00020
シスチン	-0.2673	-0.3209	1.9586	0.0245	39512	C00491	HMDB00192
アセチルカルニチン	-0.2831	-0.3159	1.1845	0.0014	32198	C02571	HMDB00201
グアノシン	-0.2982	-0.3139	1.5370	p<0.0001	1573	C00387	HMDB00133
フロセミド	-0.2481	-0.3057	2.0624	0.0185	43009	D00331	HMDB01933
トリプトファン	0.2418	0.2986	0.8968	0.0002	54	C00078	HMDB00929
3-メチルヒスチジン	-0.2240	-0.2979	1.8903	0.0017	15677	C01152	HMDB00479
キサントシン	-0.2493	-0.2949	1.9277	0.0425	3147	C00385	HMDB00292
4-アセチルフェノールスルフェート	-0.2970	-0.2850	1.9232	0.0012	22115	C00548	
cis-4-デセノイルカルニチン	-0.2656	-0.2831	1.3248	0.0028	38178		
フェニルラクテート (PLA)	-0.2415	-0.2804	1.5813	0.0447	22130	C05607	HMDB00779
スタキドリン	-0.2190	-0.2628	1.6889	0.0059	34384	C10172	HMDB04827
N-δ-アセチルオルニチン	-0.1927	-0.2494	1.7173	0.0004	43249		
5-アセチルアミノ-6-ホルミルアミノ-3-メチルウラシル	-0.2297	-0.2439	2.4545	0.0179	34401	C16365	HMDB11105
2-アミノフェノールスルフェート	-0.2355	-0.2414	1.6228	0.0005	43266		
chiro-イノシトール	-0.1817	-0.2405	2.2202	0.0266	37112		
マンニトール	-0.1836	-0.2397	3.0328	0.018	15335	C00392	HMDB00765
ラトステロール	0.1904	0.2377	0.7393	0.0024	39864	C01189	HMDB01170
タウロコレネートスルフェート	-0.1990	-0.2297	1.9086	0.014	32807		
インドールアセチルグルタミン	-0.1830	-0.2200	1.6285	0.0023	42087		

10

20

30

【 0 0 9 2 】

【表 4】

ヒドロクロロチアジド	-0.1787	-0.2196	2.1933	0.0336	39625	C07041	HMDB01928
2-ヒドロキシヒブレート (サリチルウレート)	-0.1561	-0.2047	5.3527	0.0145	18281	C07588	HMDB00840
1-リノレオイルグリセロ ール(1-モノリノレイン)	-0.1768	-0.1966	1.5333	0.0016	27447		
3-メチル-2-オキソブチ レート	0.1499	0.1955	0.9085	0.0087	21047	C00141	HMDB00019
パルミトイルスフィンゴ ミエリン	0.1465	0.1794	0.8685	0.0001	37506		
4-メチル-2-オキソペン タノエート	0.1603	0.1732	0.9022	0.0474	22116	C00233	HMDB00695
オレアミド	0.2356	0.1621	0.1499	p<0.0001	27408		HMDB02117
3-メチル-2-オキソバレ レート	0.1222	0.1420	0.9061	0.0553776	15676	C00671	HMDB03736
trans-4-ヒドロキシプロ リン	-0.1227	-0.1345	1.1241	0.1352345	32319	C01157	HMDB00725
ステアロイルスフィンゴ ミエリン	0.1230	0.1254	0.8587	0.0020	19503	C00550	HMDB01348
HXGXA	0.0716	0.1187	0.3912	0.002	31534		
ADSGEGDFXAEGG GVR	0.0259	0.0269	0.3517	0.0181	33084		
ヒスチジルニルアラニ ン	-0.0172	-0.0069	0.3352	0.0317	42084		

10

20

【 0 0 9 3 】

実施例 2：腎機能評価に関する個別バイオマーカーの診断性能

他の例では、腎機能の評価および CKD 個体の同定を行う 3 種の例示的なバイオマーカーを表 1 から選択し、診断性能に関して評価した。これらのモデルは、限定することを意図したものではなく、本発明を例証するために提示されている。同定されたバイオマーカーは、正常腎機能を有する個体からの患者サンプルと CKD を有する個体からのサンプルとの間で異なるレベルで存在した。たとえば、C-グリコシルトリプトファン、N-アセチルトレオニン、およびブソイドウリジンは、CKD を有する被験体と正常な被験体とを区別する有意なバイオマーカーであった。

30

【 0 0 9 4 】

分析に使用されたサンプルは、281名の糖尿病個体から捕集された血清サンプルであった。GFR を推定するために MDRD 式を用いて、患者の腎機能の評価した。60 ml / 分 / 1.73 m² 未満の MDRD eGFR 推定値を有する患者は、CKD を有すると分類され、60 ml / 分 / 1.73 m² 以上の eGFR 値を有する患者は、正常と分類された。サンプル採取時、合計 46名の患者は、CKD と分類され、235名の患者は、正常と分類された。受診者動作特性 (ROC) 曲線モデリングを用いて、診断性能に関して、CKD の診断または診断支援を行うために実施例 1 の表 1 で同定されたバイオマーカー

40

【 0 0 9 5 】

例示的なバイオマーカーの C-グリコシルトリプトファンを診断性能に関して評価した。図 3 A は、サンプルで測定された C-グリコシルトリプトファンのレベルに基づいて、患者サンプルの分布を示している。x 軸は、診断群 (正常または CKD) を示し、y 軸は、C-グリコシルトリプトファンのレベルを示す。次いで、数学モデルで C-グリコシルトリプトファンのレベルを用いて、バイオマーカーの診断性能を決定した。図 3 B は、C-グリコシルトリプトファンの ROC 曲線を示している。ROC 曲線は、0.8721 の曲線下面積 (AUC) を有する。この ROC 曲線に基づいて、C-グリコシルトリプトファンのレベルを測定することにより、CKD 被験体が 85% の感度および 80% の特異度

50

で正常被験体と区別されることが確認された。

【0096】

また、例示的なバイオマーカーのN - アセチルトレオニンを診断性能に関して評価した。図4Aは、サンプルで測定されたN - アセチルトレオニンのレベルに基づいて、患者サンプルの分布を示している。x軸は、診断群（正常またはCKD）を示し、y軸は、N - アセチルトレオニンのレベルを示す。次いで、数学モデルでN - アセチルトレオニンのレベルを用いて、バイオマーカーの診断性能を決定した。図4Bは、N - アセチルトレオニンのROC曲線を示している。ROC曲線は、0.8801のAUCを有する。このROC曲線に基づいて、N - アセチルトレオニンのレベルを測定することにより、CKD被験体が83%の感度および87%の特異度で正常被験体と区別されることが確認された。

10

【0097】

また、例示的なバイオマーカーのブソイドウリジンを診断性能に関して評価した。図5Aは、サンプルで測定されたブソイドウリジンのレベルに基づいて患者サンプルの分布を示している。x軸は、診断群（正常またはCKD）を示し、y軸は、ブソイドウリジンのレベルを示す。次いで、数学モデルでブソイドウリジンのレベルを用いて、バイオマーカーの診断性能を決定した。図5Bは、ブソイドウリジンのROC曲線を示している。ROC曲線は、0.9041のAUCを有する。このROC曲線に基づいて、ブソイドウリジンのレベルを測定することにより、CKD被験体が80%の感度および93%の特異度で正常被験体と区別されることが確認された。

20

【0098】

実施例3：腎機能評価に関するバイオマーカーパネルの診断性能

他の例では、GFRの推定を提供する数学モデルを開発した。このモデルGFR推定を用いて腎機能の評価し、このモデルを用いて得られた推定の性能を、CKD - EPI式を用いて計算されたeGFR（「CKD - EPI eGFR」）と比較した。次のバイオマーカーの組合せ、すなわち、ブソイドウリジン、N - アセチルトレオニン、C - グリコシルトリプトファン、キヌレニン、myo - イノシトール、クレアチニンを用いて、5つの例示的なモデルを開発した。例示的なバイオマーカーはまた、正常腎機能を有する個体をCKDを有する個体から区別するのに有意であるとして、実施例1に記載されている。これらのモデルは、限定することを意図したものではなく、本発明を例証するために提示されている。

30

【0099】

258名の糖尿病個体から捕集された絶食血清サンプルで、バイオマーカーのブソイドウリジン、N - アセチルトレオニン、C - グリコシルトリプトファン、キヌレニン、myo - イノシトール、およびクレアチニンを測定した。これらの個体で、GFRを推定するCKD - EPI式を用いて腎機能の評価した。60ml / 分 / 1.73m²以下のCKD - EPI eGFR値を有する患者は、「陽性」診断（すなわち、腎機能障害、CKD）を有すると分類され、60ml / 分 / 1.73m²超のeGFR値を有する患者は、「陰性」（すなわち、正常腎機能）を有すると分類された。合計40名の患者は、CKD陽性診断および/または腎機能障害として分類され、218名の患者は、CKD - EPI eGFR結果に基づいて陰性診断および/または正常腎機能として分類された。

40

【0100】

本実施例では、重回帰分析を用いて5つのモデルを作成した。すなわち、例示的なモデル1は、バイオマーカーブソイドウリジン、C - グリコシルトリプトファン、N - アセチルトレオニン、およびクレアチニンを含み、例示的なモデル2は、バイオマーカーブソイドウリジン、N - アセチルトレオニン、myo - イノシトール、およびクレアチニンを含み、例示的なモデル3は、バイオマーカーN - アセチルトレオニン、myo - イノシトール、C - グリコシルトリプトファン、およびクレアチニンを含み、例示的なモデル4は、バイオマーカーN - アセチルトレオニン、myo - イノシトール、キヌレニン、およびクレアチニンを含み、かつ例示的なモデル5は、バイオマーカーブソイドウリジン、C - グリコシルトリプトファン、N - アセチルトレオニン、およびmyo - イノシトールを含む

50

。受診者動作特性 (R O C) を用いておよび曲線下面積 (A U C) を計算することにより、各モデルをその診断性能に関して評価した。

【 0 1 0 1 】

例示的なモデル 1 では、モデル 1 を用いて計算された G F R 値は、C K D - E P I e G F R を用いて計算された値と有意に相関した。調整 R^2 は、0 . 0 0 1 未満の全 p 値を有して 0 . 6 1 4 であった。計算 A U C に基づくモデル 1 の診断性能は、0 . 9 3 2 であった。モデル 1 に対する相関分析の結果は、図 6 A にグラフで示される。モデル 1 を用いて計算された G F R は、x 軸上にプロットされ、C K D - E P I e G F R は、y 軸上にプロットされる。

【 0 1 0 2 】

例示的なモデル 2 では、モデル 2 を用いて計算された G F R 値は、C K D - E P I e G F R を用いて計算された値と相関した。調整 R^2 は、0 . 0 0 0 1 未満の全 p 値を有して 0 . 6 1 4 であった。計算 A U C に基づくモデル 2 の診断性能は、0 . 9 3 2 であった。モデル 2 に対する相関分析の結果は、図 6 B にグラフで示される。モデル 2 を用いて計算された G F R は、x 軸上にプロットされ、C K D - E P I e G F R は、y 軸上にプロットされる。

【 0 1 0 3 】

例示的なモデル 3 では、モデル 3 を用いて計算された G F R 値は、C K D - E P I e G F R を用いて計算された値と相関した。調整 R^2 は、0 . 0 0 0 1 未満の全 p 値を有して 0 . 5 9 4 であった。計算 A U C に基づくモデル 3 の診断性能は、0 . 9 3 1 であった。モデル 3 に対する相関分析の結果は、図 6 C にグラフで示される。モデル 3 を用いて計算された G F R は、x 軸上にプロットされ、C K D - E P I e G F R は、y 軸上にプロットされる。

【 0 1 0 4 】

例示的なモデル 4 では、モデル 4 を用いて計算された G F R 値は、C K D - E P I e G F R を用いて計算された値と有意に相関した。調整 R^2 は、0 . 0 0 0 1 未満の全 p 値を有して 0 . 6 1 3 であった。計算 A U C に基づくモデル 4 の診断性能は、0 . 9 3 5 であった。モデル 4 に対する相関分析の結果は、図 6 D にグラフで示される。モデル 4 を用いて計算された G F R は、x 軸上にプロットされ、C K D - E P I e G F R は、y 軸上にプロットされる。

【 0 1 0 5 】

例示的なモデル 5 では、モデル 5 を用いて計算された G F R 値は、C K D - E P I e G F R を用いて計算された値と有意に相関した。調整 R^2 は、0 . 0 0 0 1 未満の全 p 値を有して 0 . 5 6 3 であった。計算 A U C に基づくモデル 5 の診断性能は、0 . 9 3 3 であった。モデルに対する相関分析の結果は、図 6 E にグラフで示される。モデル 5 を用いて計算された G F R は、x 軸上にプロットされ、C K D - E P I e G F R は、y 軸上にプロットされる。

【 0 1 0 6 】

実施例 4 : 中間 e G F R を有する患者において腎機能を評価するバイオマーカー

4 5 ~ 7 4 m L / 分 / 1 . 6 3 m² の e G F R である中間 (G 2 ~ G 3 a) 範囲の e G F R および / または中間の尿中アルブミンスコアを有する患者では、腎機能の評価および C K D の診断は、不確実であり、そのような患者は、代謝物バイオマーカー検査などのより正確に推定された G F R が奏効しよう。腎機能評価および治療アルゴリズムへのそのような新規なバイオマーカー検査の組み込みは、図 1 に例示されている。

【 0 1 0 7 】

腎機能の評価および G F R の推定に有用なバイオマーカーは、4 0 ~ 8 0 の e G F R 値を有する糖尿病個体からの血清サンプル中および尿サンプル中のバイオマーカーのレベルを測定することにより同定された。

【 0 1 0 8 】

この範囲内に入る M D R D e G F R 値を有する 7 8 名の個体およびこの範囲内に入る

10

20

30

40

50

CKD-EPI eGFR値を有する69名の個体からの血清サンプルを分析した。バイオマーカーのレベルは、MDRD eGFR値およびCKD-EPI eGFR値に相関付けられた。相関の結果は、表2に示される。表2に列挙された各バイオマーカーに対して、バイオマーカーの生化学名、バイオマーカーとCKD-EPI eGFRとの相関値、バイオマーカーとCKD-EPI eGFRとの相関のp値、バイオマーカーとMDRD eGFRとの相関値、およびバイオマーカーとMDRD eGFRとの相関のp値が示されている。

【0109】

【表5】

表2. 40~80のeGFRを有する患者において腎機能を評価するための血清中バイオマーカー

バイオマーカー名	CKD-EPI eGFR (血清)		MDRD eGFR (血清)	
	相関	p 値	相関	p 値
ブソイドウリジン	-0.6412	2.93E-09	-0.6016	5.71E-09
N-アセチルトレオニン	-0.5323	2.51E-06	-0.5267	7.31E-07
C-グリコシルトリプトファン	-0.5614	5.20E-07	-0.5153	1.39E-06
X - 11564	-0.5685	3.47E-07	-0.5206	1.03E-06
N6-カルバモイルトレオニルアデノシン	-0.5656	4.11E-07	-0.5055	2.35E-06
N4-アセチルシチジン	-0.5451	1.28E-06	-0.5687	5.58E-08
N1-メチル-2-ピリドン-5-カルボキサミド	-0.524	3.83E-06	-0.4698	1.43E-05
ウレア	-0.5096	7.74E-06	-0.5015	2.91E-06
X - 17299	-0.501	1.16E-05	-0.4468	4.11E-05
N-アセチルセリン	-0.4931	1.67E-05	-0.4459	4.29E-05
4-アセトアミドプタノエート	-0.4909	1.85E-05	-0.4185	0.0001
N-アセチルアラニン	-0.4803	2.96E-05	-0.4185	0.0001
クレアチニン	-0.4749	3.74E-05	-0.4163	0.0002
5-メチルチオアデノシン(MTA)	-0.4518	9.74E-05	-0.4319	7.86E-05
グリセロホスホリルコリン(GPC)	0.4456	0.0001	0.4796	8.89E-06
リボース	-0.4224	0.0003	-0.4328	7.57E-05
N1-メチルアデノシン	-0.4171	0.0004	-0.3644	0.001
フェニルアセチルグルタミン	-0.4137	0.0004	-0.3799	0.0006
pro-ヒドロキシ-pro	-0.4122	0.0004	-0.415	0.0002
プロピオニルカルニチン	-0.4109	0.0005	-0.4319	7.86E-05

【0110】

10

20

30

【表 6】

2-メチルブチリルカルニチン(C5)	-0.4049	0.0006	-0.3792	0.0006
グアノシン	-0.4043	0.0006	-0.3719	0.0008
スクシニルカルニチン	-0.3993	0.0007	-0.3941	0.0004
エリトロネート	-0.396	0.0008	-0.3974	0.0003
キヌレニン	-0.3941	0.0008	-0.31	0.0058
N6-アセチルリシン	-0.3908	0.0009	-0.3466	0.0019
コリン	-0.3819	0.0012	-0.2876	0.0107
イソブチリルカルニチン	-0.381	0.0012	-0.3827	0.0005
トリプトファン	0.3738	0.0016	0.2994	0.0077
myo-イノシトール	-0.3725	0.0016	-0.3579	0.0013
γ-グルタミルフェニルアラニン	-0.3716	0.0017	-0.3651	0.001
フェニルカルニチン	-0.3711	0.0017	-0.3876	0.0005
パルミトイルスフィンゴミエリン	0.3695	0.0018	0.3686	0.0009
サリチル尿酸グルクロニド	-0.3689	0.0018	-0.3126	0.0053
グルタリルカルニチン(C5)	-0.367	0.0019	-0.3391	0.0024
S-アデノシルホモシステイン(SAH)	-0.3619	0.0022	-0.3438	0.0021
フロセミド	-0.3589	0.0025	-0.3332	0.0029
1-メチルヒスチジン	-0.3576	0.0026	-0.3374	0.0025
2-ヒドロキシイソブチレート	-0.3555	0.0027	-0.3352	0.0027
p-クレゾールスルフェート	-0.3531	0.0029	-0.3042	0.0068
2-ヒドロキシヒブレート(サリチルウレート)	-0.3472	0.0035	-0.3223	0.004
chiro-イノシトール	-0.3456	0.0036	-0.3141	0.0051
デオキシカルニチン	-0.3419	0.004	-0.287	0.0108
O-メチルカテコールスルフェート	-0.3405	0.0042	-0.3567	0.0013
ヒドロキシイソバレロイルカルニチン	-0.3384	0.0045	-0.3166	0.0047
N-δ-アセチルオルニチン	-0.3322	0.0053	-0.398	0.0003
N2,N2-ジメチルグアノシン	-0.3264	0.0062	-0.2851	0.0114
キシロネート	-0.3244	0.0065	-0.2949	0.0088
3-メチルグルタリルカルニチン(C6)	-0.321	0.0072	-0.2833	0.012
γ-グルタミルバリン	-0.3172	0.0079	-0.3666	0.001
キヌレネート	-0.3147	0.0084	-0.2818	0.0124
1-ペンタデカノイルグリセロホスホコリン	-0.3057	0.0106	-0.3231	0.0039
アラビトール	-0.3052	0.0108	-0.3268	0.0035
スタキドリン	-0.3045	0.011	-0.2543	0.0247
γ-グルタミルメチオニン	-0.3004	0.0122	-0.3254	0.0036
シスチン	-0.2994	0.0125	-0.2351	0.0383
フコース	-0.2906	0.0154	-0.3022	0.0072
3-インドキシルスルフェート	-0.282	0.0189	-0.273	0.0156
トレイトール	-0.2765	0.0214	-0.2583	0.0224
1-リノレオイルグリセロール(1-モノリノレイン)	-0.2756	0.0219	-0.2561	0.0236
エリトリトール	-0.2748	0.0223	-0.2691	0.0172

10

20

30

40

【表 7】

N2,N5-ジアセチルオルニチン	-0.2673	0.0264	-0.2862	0.0111
N-ホルミルメチオニン	-0.264	0.0284	-0.2501	0.0272
N-アセチルカルノシン	-0.2624	0.0294	-0.184	0.1069
1-オレオイルグリセロール(1-モノオレイン)	-0.2607	0.0305	-0.2573	0.0229
パントテネート	-0.2584	0.032	-0.2597	0.0217
γ-グルタミルグルタミン	-0.2546	0.0347	-0.2871	0.0108
アラボネート	-0.2527	0.0362	-0.2683	0.0176
γ-グルタミルロイシン	-0.2454	0.0421	-0.282	0.0124
チグリルカルニチン	-0.2428	0.0444	-0.2551	0.0242
システイン	-0.2425	0.0447	-0.2447	0.0308
γ-グルタミルチロシン	-0.2367	0.0502	-0.2293	0.0434
2-アミノフェノールスルフェート	-0.2326	0.0545	-0.2402	0.0341
5-アセチルアミノ-6-ホルミルアミノ-3-メチル ウラシル	-0.2297	0.0576	-0.2185	0.0546
ラニチジン	-0.228	0.0595	-0.213	0.0611
サリチレート	-0.2224	0.0662	-0.1921	0.092
ヒプレート	-0.221	0.068	-0.2139	0.06
カテコールスルフェート	-0.2164	0.0741	-0.2564	0.0234
N-アセチルアスパルテート(NAA)	-0.2128	0.0791	-0.1664	0.1455
マンニトール	-0.2122	0.08	-0.1826	0.1096
インドールラクテート	-0.2054	0.0905	-0.1898	0.096
N-アセチル-3-メチルヒスチジン	-0.2051	0.091	-0.188	0.0992
γ-グルタミルイソロイシン	-0.2039	0.0929	-0.2494	0.0276
フェノールスルフェート	-0.2002	0.0991	-0.1723	0.1314
グルコネート	-0.1984	0.1022	-0.2148	0.059
トリゴネリン(N'-メチルニコチネート)	-0.1846	0.1289	-0.2241	0.0486
HWESASLLR	-0.1778	0.1438	-0.2589	0.0221
N-アセチルメチオニン	-0.1731	0.155	-0.206	0.0703
アセチルカルニチン	-0.1603	0.1883	-0.2195	0.0535
ビリルビン(E,E)	0.1558	0.2011	0.2033	0.0743
テオフィリン	0.1624	0.1825	0.2186	0.0545
プレグネンジオールジスルフェート	0.1662	0.1722	0.2034	0.0741
4-アンドロステン-3β,17β-ジオールジスル フェート 1	0.1689	0.1652	0.2002	0.0789
オレアミド	0.1733	0.1544	0.2273	0.0453
アゼレート(ノナンジオエート)	0.1754	0.1494	0.2011	0.0775
デヒドロイソアンドロステロンスルフェート (DHEA-S)	0.1913	0.1153	0.2143	0.0596
1-パルミトイルプラスメニルエタノールアミン	0.194	0.1101	0.214	0.0599
1-リノレオイルグリセロホスホエタノールア ミン	0.2017	0.0964	0.1173	0.3063
3-メチル-2-オキソバレレート	0.2026	0.095	0.1736	0.1284
10-ウンデセノエート(11:1n1)	0.2033	0.0938	0.1418	0.2157
8-アミノカプリレート	0.2069	0.088	-0.0025	0.9824

10

20

30

40

【表 8】

1-アラキドノイルグリセロホスホコリン	0.2081	0.0861	0.1601	0.1615
グルタミン	0.21	0.0833	0.2145	0.0594
ロイシルフェニルアラニン	0.2105	0.0825	0.1874	0.1004
コレステロール	0.2152	0.0758	0.1885	0.0983
3-エチルフェニルスルフェート	0.2296	0.0577	0.1378	0.2289
イミノジアセテート(IDA)	0.2313	0.0558	0.1771	0.1209
コチニン N-オキシド	0.232	0.0551	0.136	0.2351
グリセロール	0.233	0.0541	0.1679	0.1418
3-ホスホグリセレート	0.2362	0.0507	0.1999	0.0792
カンバステロール	0.2369	0.0501	0.1938	0.0891
グリセロール 2-ホスフェート	0.2438	0.0435	0.2105	0.0644
パルミテート、メチルエステル	0.2446	0.0428	0.1984	0.0817
オクタデカンジオエート	0.2446	0.0428	0.2531	0.0254
2-アミノオクタノエート	0.2453	0.0422	0.2291	0.0436
1-リノレオイルグリセロホスホコリン	0.2466	0.0411	0.1776	0.1199
ホスフェート	0.2481	0.0399	0.2361	0.0374
プレグネノンスルフェート	0.2543	0.035	0.2531	0.0253
グリセロール 3-ホスフェート(G3P)	0.2547	0.0347	0.2504	0.027
2-リノレオイルグリセロホスホコリン	0.2611	0.0302	0.2151	0.0586
グリセレート	0.2647	0.028	0.2837	0.0118
セバケート(デカンジオエート)	0.2733	0.0231	0.3051	0.0066
イソロイシルイソロイシン	0.2735	0.023	0.2405	0.0339
EDTA	0.2759	0.0218	0.2173	0.056
β -シトステロール	0.2791	0.0202	0.2697	0.017
ピロホスフェート(PPi)	0.2804	0.0196	0.2215	0.0513
プレグンステロイドモノスルフェート	0.283	0.0185	0.2907	0.0098
エイコサノジオエート	0.2836	0.0182	0.237	0.0367
エチルグルクロニド	0.2904	0.0155	0.2254	0.0472
2-ヒドロキシオクタノエート	0.2987	0.0127	0.2656	0.0187
ステアロイルスフィンゴミエリン	0.307	0.0103	0.3483	0.0018
ビルベート	0.3092	0.0097	0.2754	0.0147
8-ヒドロキシオクタノエート	0.3287	0.0058	0.3082	0.0061
ヘプタノエート(7:0)	0.3308	0.0055	0.3516	0.0016
アデノシン 5'-モノホスフェート (AMP)	0.3325	0.0053	0.3649	0.001
カプロエート(6:0)	0.3366	0.0047	0.3867	0.0005

10

20

30

【 0 1 1 3 】

この範囲内のMDRD eGFR値を有する76名の個体およびこの範囲内のCKD-EPI eGFR値を有する64名の個体からの血清サンプルを分析した。バイオマーカーの測定レベルは、MDRD eGFR値およびCKD-EPI eGFR値に相関付けられた。相関の結果は、表3に示される。各バイオマーカーに対して、バイオマーカーの生化学名、バイオマーカーとCKD-EPI eGFRとの相関値、バイオマーカーとCKD-EPI eGFRとの相関のp値、バイオマーカーとMDRD eGFRとの相関値、およびバイオマーカーとMDRD eGFRとの相関のp値が示されている。

【 0 1 1 4 】

【表 9】

表3. 40~80のeGFRを有する患者において腎機能を評価するための尿中バイオマーカー

生化学名	CKD-EPI eGFR (尿)		MDRD eGFR (尿)	
	相関	p 値	相関	p 値
フロセミド	-0.3835	0.0018	-0.3193	0.0049
myo-イノシトール	-0.3693	0.0027	-0.3493	0.002
chiro-イノシトール	-0.3255	0.0087	-0.2936	0.01
ラクトース	-0.2919	0.0192	-0.269	0.0188
キノリネート	-0.2729	0.0291	-0.2023	0.0796
ホモスタキドリン	-0.2711	0.0302	-0.1346	0.2464
イミダゾールプロピオネート	-0.2624	0.0362	-0.1842	0.1111
グアニジノスクシネート	-0.2498	0.0465	-0.2972	0.0091
2-オキソ-1-ピロリジンプロピオネート	-0.2451	0.0509	-0.257	0.025
N-アセチルフェニルアラニン	-0.2384	0.0578	-0.2052	0.0754
N1-メチル-2-ピリドン-5-カルボキサミド	-0.2339	0.0629	-0.1986	0.0855
スタキドリン	-0.2335	0.0633	-0.1122	0.3345
N4-アセチルシチジン	-0.2327	0.0642	-0.1837	0.1122
N-アセチルトリプトファン	-0.2305	0.0669	-0.2546	0.0264
オフロキサシン	-0.2297	0.0679	-0.2365	0.0397
5-オキソプロリン	-0.2254	0.0733	-0.0409	0.7258
1,3,7-トリメチルウレート	-0.2203	0.0802	-0.106	0.362
イソソルビド	-0.218	0.0835	-0.1914	0.0976
ヒドロキノンスルフェート	-0.2177	0.084	-0.2127	0.0651
5-メチルテトラヒドロホレート(5MeTHF)	-0.2145	0.0888	-0.2145	0.0628
ヒダントイン-5-プロピオン酸	-0.2116	0.0933	-0.2143	0.063
マンニトール	-0.2107	0.0947	-0.1993	0.0844
ニコチネート	-0.2039	0.1061	-0.1992	0.0845
アブシセート	-0.2028	0.108	-0.1704	0.1412
ピベコレート	-0.2026	0.1083	-0.2191	0.0572
N-アセチルチロシン	-0.1898	0.133	-0.1349	0.2452
N-(2-フロイル)グリシン	-0.1871	0.1388	-0.1657	0.1525
1,7-ジメチルウレート	-0.187	0.139	-0.1136	0.3284
キヌレニン	-0.1794	0.1561	-0.1828	0.114
α -CEHC グルクロニド	-0.1764	0.1632	-0.1362	0.2406
グアニジン	-0.173	0.1716	-0.2664	0.02
O-メチルカテコールスルフェート	-0.1677	0.1853	-0.1881	0.1037
オロチジン	-0.1676	0.1856	-0.1075	0.3552
3-メトキシチロシン	-0.1674	0.1862	-0.1364	0.2401
ネオプテリン	-0.1673	0.1863	-0.1842	0.1112
アラニルロイシン	-0.1573	0.2144	-0.1742	0.1323

10

20

30

【 0 1 1 5 】

【表 10】

3-デヒドロカルニチン	-0.1541	0.224	-0.1272	0.2736
フェニルカルニチン	-0.1494	0.2388	-0.1504	0.1947
カフェイン	-0.1464	0.2485	-0.1437	0.2155
オロテート	-0.1425	0.2614	-0.0994	0.3932
アルギニルイソロイシン	-0.141	0.2663	-0.1034	0.3743
N-アセチル-アスパルチル-グルタメート (NAAG)	0.1428	0.2605	0.0904	0.4373
ヒポキサンチン	0.1436	0.2576	0.0962	0.4084
3-メチルシチジン	0.1437	0.2574	0.1196	0.3033
N-アセチルグリシン	0.1461	0.2494	0.0563	0.6292
マンデレート	0.1473	0.2454	0.0434	0.7094
アンドロステロンスルフェート	0.1484	0.2419	0.1093	0.3472
2,3-ジヒドロキシイソバレレート	0.1489	0.2404	0.0527	0.651
タウリン	0.149	0.24	0.0706	0.5442
デヒドロイソアンドロステロンスルフェート (DHEA-S)	0.1494	0.2387	0.1481	0.2018
N-アセチルトレオニン	0.15	0.2369	0.0387	0.7401
イタコネート(メチレンスクシネート)	0.1503	0.2358	0.0151	0.8971
ホモベラトルム酸	0.1522	0.2299	0.1318	0.2564
ベラバミル	0.1522	0.2299	0.2047	0.0761
1-メチルヒスチジン	0.1544	0.2233	0.0946	0.4161
3-ヒドロキシブチレート(BHBA)	0.1557	0.2192	0.0518	0.6568
アラニン	0.1557	0.2191	0.098	0.3999
パントテネート	0.1563	0.2173	0.1216	0.2953
メチルインドール-3-アセテート	0.1571	0.2151	0.0894	0.4422
N2-アセチルリシン	0.1625	0.1996	0.286	0.0123
4-アセトアミノフェンスルフェート	0.1634	0.197	0.1829	0.1138
cis-アコニテート	0.1638	0.196	0.0496	0.6706
5-ヒドロキシヘキサノエート	0.1639	0.1957	0.0866	0.4569
allo-トレオニン	0.1646	0.1936	0.0796	0.4945
2-ヒドロキシブチレート(AHB)	0.1647	0.1933	0.062	0.5947
ホモシトレート	0.1649	0.1928	0.106	0.362
アシソガ	0.1651	0.1924	0.141	0.2243
アラビノース	0.1667	0.188	0.0469	0.6874
ラクテート	0.1682	0.184	0.0733	0.5292
ゲンチセート	0.1701	0.1791	0.0824	0.4792
N-アセチルヒスチジン	0.1707	0.1775	0.1738	0.1332
γ-グルタミルバリン	0.1732	0.1712	0.1248	0.2828
β-ヒドロキシイソバレレート	0.1747	0.1674	0.0821	0.481
N-アセチルプロリン	0.1757	0.1649	0.0402	0.7303
7-メチルグアニン	0.1761	0.164	0.1013	0.3839
アラビトール	0.177	0.1618	0.0695	0.551
コルチゾール	0.1777	0.1601	0.1648	0.1547

10

20

30

40

【表 1 1】

4-メチル-2-オキソペンタノエート	0.1778	0.1598	0.0846	0.4673
プトレシン	0.1788	0.1575	0.0585	0.6156
2-イソプロピルマレート	0.1789	0.1572	0.0691	0.5533
trans-ウロカネート	0.1803	0.154	0.1788	0.1222
チロシン	0.1803	0.154	0.1657	0.1526
アンドロステロイドモノスルフェート 2	0.1818	0.1505	0.1449	0.2117
スルフォラファン	0.182	0.15	0.1276	0.272
グリシン	0.1827	0.1484	0.2002	0.0829
4-アンドロステン-3 β ,17 β -ジオールジスルフェート	0.1897	0.1332	0.1766	0.1271
7-ケトデオキシコレート	0.1899	0.1328	0.2549	0.0263
3-ウレイドプロピオネート	0.1935	0.1255	0.1318	0.2563
3-メチルグルタコネート	0.1936	0.1252	0.0987	0.3963
コチニン	0.1968	0.119	0.0939	0.4197
タルタレート	0.1973	0.1182	0.0788	0.4984
エタノールアミン	0.2005	0.1122	0.2327	0.0431
N1-メチルグアノシン	0.2015	0.1103	0.2281	0.0475
スクシニミド	0.2036	0.1066	0.0815	0.4839
マレート	0.2083	0.0986	0.0894	0.4423
3-ヒドロキシグルタレート	0.209	0.0974	0.1233	0.2884
3-(3-ヒドロキシフェニル)プロピオネート	0.2093	0.097	0.142	0.221
2-ピベリジノン	0.213	0.0911	0.1119	0.3359
3-ヒドロキシイソブチレート	0.214	0.0895	0.1118	0.3365
イブプロフェンシルグルクロニド	0.2147	0.0885	0.1785	0.1229
プレグナンジオール-3-グルクロニド	0.2163	0.086	0.0902	0.4384
リシン	0.2171	0.0848	0.2017	0.0806
アジバート	0.2196	0.0813	0.1126	0.3326
3-メチルグルタレート	0.2197	0.0811	0.1089	0.3489
テトラヒドロコルチゾン	0.2207	0.0797	0.1809	0.1178
プロリルグリシン	0.2215	0.0786	0.102	0.3808
o-クレゾールスルフェート	0.223	0.0765	0.1157	0.3196
5 α -プレグナン-3 β ,20 α -ジオールジスルフェート	0.224	0.0751	0.1073	0.3564
ヒスチジン	0.2267	0.0716	0.1705	0.1408
3-エチルフェニルスルフェート	0.2278	0.0703	0.1169	0.3145
γ -グルタミルイソロイシン	0.2295	0.0681	0.1393	0.23
アンドロステロイドモノスルフェート 1	0.2305	0.0669	0.1617	0.163
シトラマレート	0.2393	0.0568	0.0874	0.4526
2-ヒドロキシグルタレート	0.2467	0.0494	0.1025	0.3782
3-ヒドロキシ-3-メチルグルタレート	0.2474	0.0488	0.1151	0.322
3-メトキシ-4-ヒドロキシフェニルグリコール	0.2487	0.0475	0.1276	0.2719
グアニジノアセテート	0.2487	0.0475	0.3448	0.0023
エチルグルクロニド	0.2502	0.0461	0.1545	0.1826

10

20

30

【 0 1 1 7 】

【表 1 2】

3-ヒドロキシプロパノエート	0.2509	0.0455	0.1692	0.1439
N-アセチルイソロイシン	0.2511	0.0453	0.1146	0.3241
プレグネン-ジオールジスルフェート	0.2515	0.045	0.1932	0.0944
チモールスルフェート	0.2516	0.0449	0.2185	0.0579
シトレート	0.252	0.0445	0.1569	0.1759
3-デヒドロコレート	0.2537	0.0431	0.221	0.0551
ソルビトール	0.2545	0.0424	0.1737	0.1334
アルギニノスクシネート	0.2563	0.0409	0.1956	0.0905
グルコサミン	0.2604	0.0377	0.1624	0.1611
N6-メチルアデノシン	0.2666	0.0332	0.1903	0.0996
S-メチルシステイン	0.2688	0.0317	0.1516	0.1911
2-アミノアジベート	0.2725	0.0294	0.2413	0.0357
5,6-ジヒドロウラシル	0.2759	0.0273	0.2008	0.082
N-アセチルアスパルテート(NAA)	0.2832	0.0234	0.1778	0.1245
キシリトール	0.285	0.0225	0.1951	0.0913
N1-メチルアデノシン	0.2859	0.022	0.2608	0.0229
N6-アセチルリシン	0.2981	0.0167	0.2376	0.0388
ウラシル	0.305	0.0142	0.3646	0.0012
4-アンドロステン-3 β ,17 β -ジオールジスルフェート2	0.3071	0.0136	0.2664	0.02
21-ヒドロキシプレグネノロンジスルフェート	0.318	0.0104	0.219	0.0573
トリプトファン	0.32	0.01	0.2654	0.0205
3-メチル-2-オキソバレレート	0.3278	0.0082	0.2353	0.0408
N2-メチルグアノシン	0.3307	0.0076	0.3335	0.0032
リビトール	0.3366	0.0065	0.2194	0.0568
N-アセチル- β -アラニン	0.338	0.0063	0.2264	0.0493
リブコース	0.3382	0.0063	0.2708	0.018
グリコレート(ヒドロキシアセテート)	0.3563	0.0039	0.3646	0.0012
γ -アミノブチレート(GABA)	0.3611	0.0034	0.2828	0.0133
チミン	0.3706	0.0026	0.3172	0.0052

10

20

【0 1 1 8】

他の例では、実施例 1 に記載の患者血清サンプルを用いて、40 ~ 80 の e G F R C K D - E P I 値を有するサンプルは、高 e G F R 値または低 e G F R 値を有するとさらに分類された。40 ~ 60 の e G F R 値を有する患者サンプルは、低 e G F R を有すると分類され、61 ~ 80 の e G F R 値を有する患者サンプルは、高 e G F R を有すると分類された。サンプル採取時、合計 41 名の患者は、低 e G F R を有すると分類され、42 名の患者は、高 e G F R を有すると分類された。

30

【0 1 1 9】

代謝物のレベルを測定し、t 検定を用いて結果を解析した。高 (61 ~ 80 の e G F R 計算値) サンプルと低 (40 ~ 60 の e G F R 計算値) サンプルとを比較することにより、中間 e G F R 測定値 (たとえば、40 ~ 80 の C K D - E P I e G F R 計算値) を有する患者において腎機能バイオマーカーを分析した。表 4 に列挙されるように、分析の結果、高 e G F R を有する患者血清サンプルと低 e G F R を有するものとの間で示差的に存在するバイオマーカーが同定された。

40

【0 1 2 0】

表 4 は、各バイオマーカーに対して、バイオマーカーの生化学名、低 e G F R を有する被験体と比較された高 e G F R を有する被験体のバイオマーカーの変化倍率 (高 / 低の比は、40 ~ 60 の C K D - E P I e G F R を有する患者からのサンプル中の平均レベルと比較された、61 ~ 80 の C K D - E P I e G F R を有する患者からのサンプル中のバイオマーカーの平均レベルである)、およびバイオマーカーに関するデータの統計解析で決定された p 値および q 値を含む。表 4 にはまた、次のもの、すなわち、バイオマーカー化合物に対する内部識別子 (C o m p I D)、入手可能な場合、京都遺伝子ゲノム百科事典 (K y o t o E n c y c l o p e d i a o f G e n e s a n d G e n o m e s) (K E G G) 中のバイオマーカー化合物の識別子、および入手可能な場合、ヒュー

50

マンメタボロームデータベース (Human Metabolome Database) (HMDB) 中のバイオマーカー化合物に対する識別子が列挙されている。

【 0 1 2 1 】

【 表 1 3 】

表 4. 40~80 の eGFR を有する患者において腎機能を評価するための血清中バイオマーカー

生化学名	高/低			Comp ID	KEGG	HMDB
	変化倍率	p 値	q 値			
ブソイドウリジン	0.75	p<0.0001	0.0009	33442	C02067	HMDB00767
N-アセチルトレオニン	0.79	p<0.0001	0.0097	33939	C01118	
C-グリコシルトリプトファン	0.74	p<0.0001	0.0021	32675		
N6-カルバモイルトレオニルアデノシン	0.73	p<0.0001	0.0021	35157		HMDB41623
N4-アセチルシチジン	0.72	p<0.0001	0.0097	35130		HMDB05923
エリトロネート	0.78	0.0001	0.0097	33477		HMDB00613
X-11564	0.76	0.0001	0.0097	32881		
N1-メチルアデノシン	0.86	0.0002	0.0131	15650	C02494	HMDB03331
3-メチルグルタルカルニチン (C6)	0.68	0.0004	0.02	37060		HMDB00552
5-メチルチオアデノシン(MTA)	0.62	0.0004	0.02	1419	C00170	HMDB01173
グリセロホスホリルコリン(GPC)	1.45	0.0007	0.0288	15990	C00670	HMDB00086
ADpSGEGDFXAEGGGVR	2.54	0.0008	0.0288	33801		
トリプトファン	1.14	0.0009	0.0314	54	C00078	HMDB00929
N-ホルミルメチオニン	0.81	0.0013	0.0422	2829	C03145	HMDB01015
2-ヒドロキシイソブチレート	0.46	0.0015	0.0451	22030		HMDB00729
フコース	0.72	0.0017	0.0461	15821	C01018	HMDB00174
スクシニルカルニチン	0.75	0.0021	0.0553	37058		
N-アセチルセリン	0.78	0.0027	0.0636	37076		HMDB02931
N-アセチアラニン	0.88	0.0028	0.0636	1585	C02847	HMDB00766
4-アセトアミドブタノエート	0.81	0.0028	0.0636	1558	C02946	HMDB03681
1-ドコサペンタエノイルグリセロホスホコリン(22:5n3)	1.38	0.0032	0.0688	37231		

10

20

【 0 1 2 2 】

【表 1 4】

myo-イノシトール	0.75	0.0034	0.0722	19934	C00137	HMDB00211
グルコネート	0.73	0.0046	0.0886	587	C00257	HMDB00625
1-リノレオイルグリセロール(1-モノリノレイン)	0.62	0.005	0.0907	27447		
リビトール	0.83	0.0058	0.0961	15772	C00474	HMDB00508
N1-メチル-2-ピリドン-5-カルボキサミド	0.78	0.0061	0.0983	40469	C05842	HMDB04193
アラビトール	0.78	0.0071	0.1064	38075	C01904	HMDB01851
オクタデカンジオエート	1.31	0.009	0.1233	36754		HMDB00782
エイコサペンタエノエート(EPA; 20:5n3)	1.58	0.0093	0.1247	18467	C06428	HMDB01999
コルチゾール	0.86	0.0095	0.1247	1712	C00735	HMDB00063
エリトリトール	0.76	0.0119	0.1461	20699	C00503	HMDB02994
フロセミド	0.47	0.0124	0.1461	43009	D00331	HMDB01933
カフェイン	1.54	0.0126	0.1461	569	C07481	HMDB01847
1-ドコサヘキサエノイルグリセロホスホコリン(22:6n3)	1.36	0.0127	0.1461	33822		
エルゴチオネイン	0.48	0.0127	0.1461	37459	C05570	HMDB03045
サッカリン	3.34	0.0132	0.1481	21151	D01085	HMDB29723
グアノシン	0.78	0.0137	0.1481	1573	C00387	HMDB00133
エチルグルクロニド	2.51	0.0141	0.1487	39603		
N2,N2-ジメチルグアノシン	0.85	0.0155	0.1521	35137		HMDB04824
10-ウンデセノエート(11:1n1)	1.37	0.0157	0.1521	32497		
1-メチルキサンチン	1.45	0.0177	0.1618	34389	C16358	HMDB10738
テオフィリン	1.66	0.0181	0.1632	18394	C07130	HMDB01889
プレグニスチロイドモノスルフェート	1.61	0.0187	0.1632	32619		
N2,N5-ジアセチルオルニチン	0.71	0.0191	0.1632	43591		
パラキサンチン	1.43	0.0191	0.1632	18254	C13747	HMDB01860
pro-ヒドロキシ-pro	0.75	0.0224	0.1747	35127		HMDB06695
8-アミカプリレート	2.17	0.0224	0.1747	21161		
パントテネート	0.82	0.0227	0.1748	1508	C00864	HMDB00210
アゼレート(ノナンジオエート)	2.99	0.0232	0.1764	18362	C08261	HMDB00784
DSGEGDFXAEGGGVR	2.72	0.0239	0.1797	31548		
1-アラキドノイルグリセロホスホコリン(20:4n6)	1.28	0.0261	0.1934	33228	C05208	
アシソガ	0.78	0.0284	0.2034	43258		
クレアチニン	0.89	0.0309	0.2144	513	C00791	HMDB00562
X - 17299	0.87	0.0314	0.2144	40097		
2-アラキドノイルグリセロホスホコリン	1.32	0.0317	0.2144	35256		
イソロイシルイソロイシン	1.28	0.032	0.2144	36760		
ADSGEGDFXAEGGGVR	1.84	0.0341	0.2229	33084		
1-リノレオイルグリセロホスホコリン(18:2n6)	1.21	0.0342	0.2229	34419	C04100	

10

20

30

【 0 1 2 3】

【表 1 5】

ステアロイルスフィンゴミエリン	1.15	0.0346	0.2229	19503	C00550	HMDB01348
インドールアセチルグルタミン	0.86	0.0366	0.2288	42087		HMDB13240
5-オキソプロリン	1.16	0.0371	0.2295	1494	C01879	HMDB00267
ジメチルアルギニン(SDMA + ADMA)	0.65	0.0377	0.2311	36808	C03626	HMDB01539
リボース	0.71	0.0389	0.2314	12080	C00121	HMDB00283
ウレア	0.87	0.039	0.2314	1670	C00086	HMDB00294
ドコサヘキサエノエート(DHA; 22:6n3)	1.21	0.0393	0.2314	19323	C06429	HMDB02183
トレイトール	0.7	0.0415	0.2401	35854	C16884	HMDB04136
プロピオニルカルニチン	0.84	0.0443	0.2534	32452	C03017	HMDB00824
1,3-ジヒドロキシアセトン	0.6	0.0458	0.2534	35963	C00184	HMDB01882
2-メチルブチリルカルニチン(C5)	0.77	0.0464	0.2547	35431		HMDB00378
2-アミノブチレート	1.19	0.0487	0.2624	32309	C02261	HMDB00650
キシロネート	0.71	0.0497	0.2633	35638	C05411	HMDB060256

40

50

【0124】

本発明についてその特定の実施形態を参照しながら詳細に説明してきたが、本発明の趣旨および範囲から逸脱することなく、種々の変更形態および修正形態をなすことは、当業者には明らかであろう。

【図1】

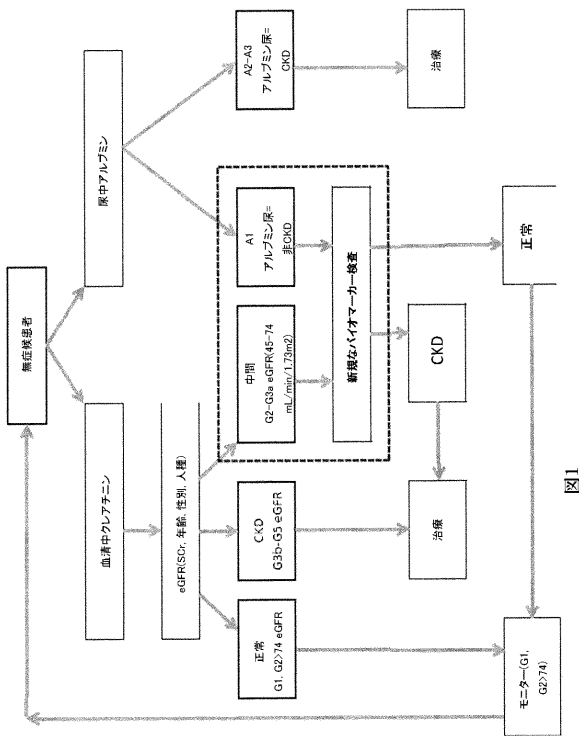


図1

【図2】

代謝物バイオマーカー検査: 陽性(+++), (+)または陰性(-)のいずれか

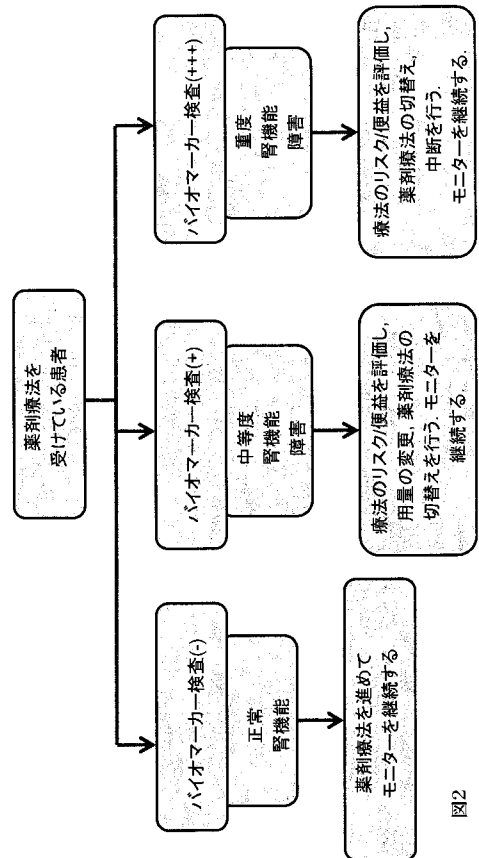
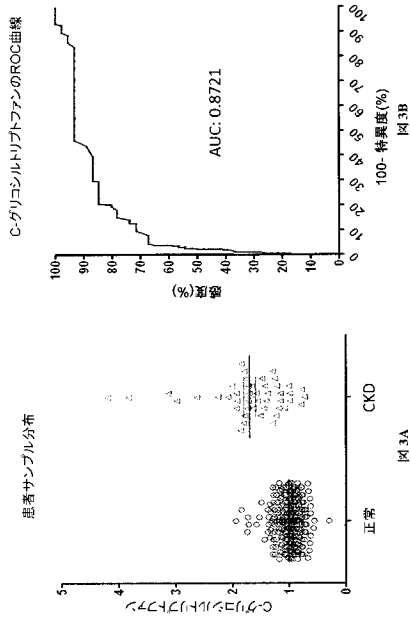
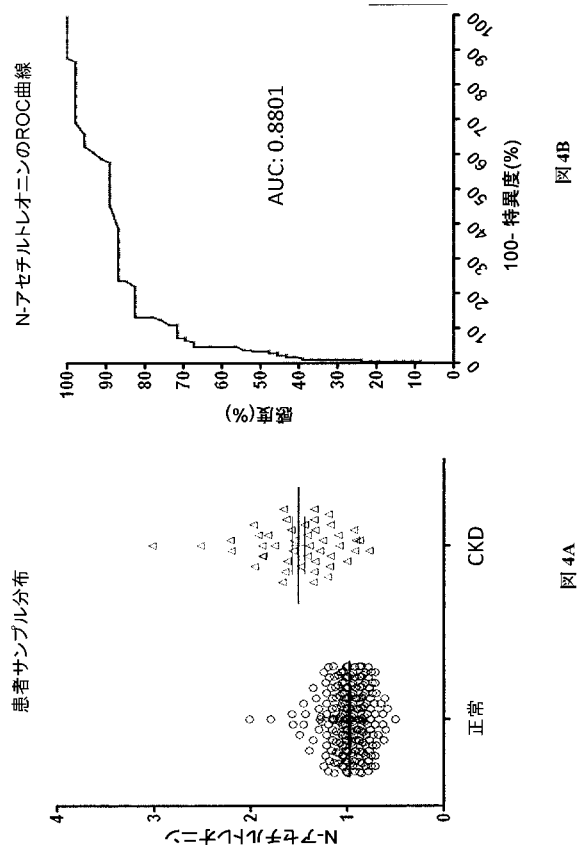


図2

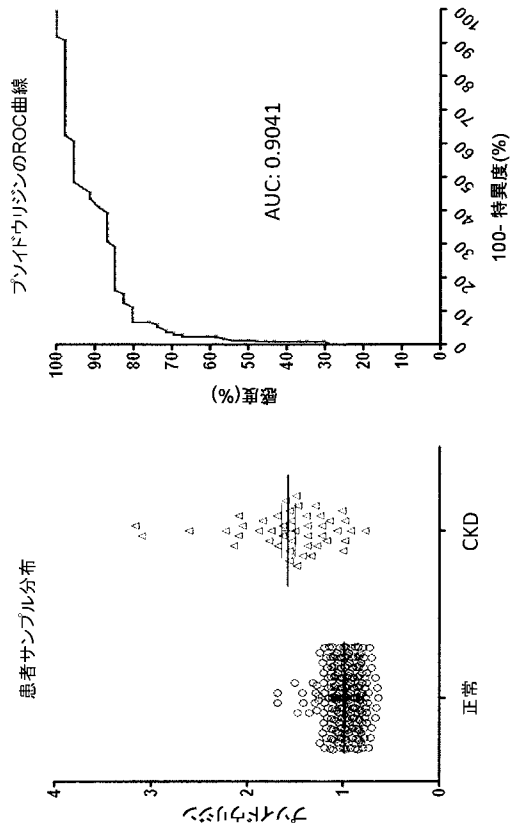
【 図 3 】



【 図 4 】



【 図 5 】



【 図 6 】

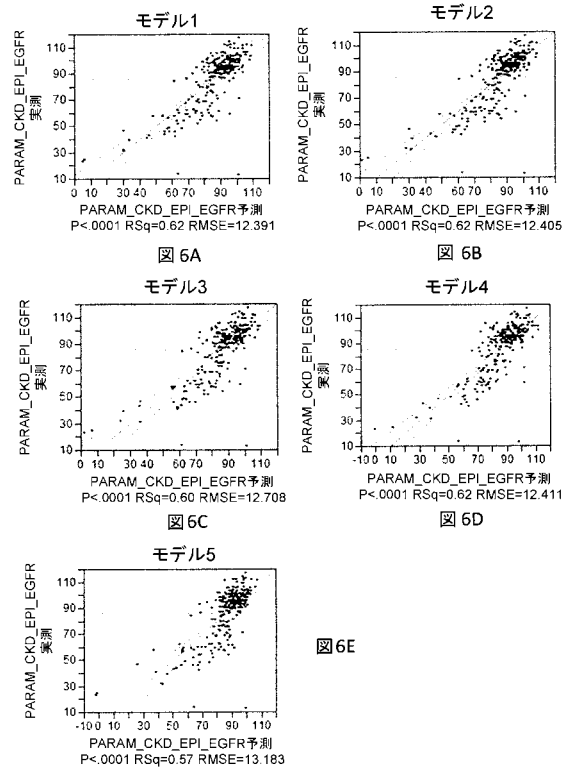


図 5B

図 5A

図 4B

図 4A

【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/US2014/037782

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC(8) - G01N 33/493 (2014.01) CPC - G01N 2800/347 (2014.09) 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) IPC(8) - G01N 33/487, 33/493 (2014.01) USPC - 424/9.2; 514/15.4 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched CPC - G01N 2800/00, 2800/347 (2014.09) Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) Orbit, Google Patents, Google Scholar		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 2013/048344 A1 (NG et al) 4 April 2013 (04.04.20 13) entire document	1-5, 7-11, 20-33, 35-38, 40, 46
—		-----
Y		6, 12-19, 34, 41-45
Y	US 2012/0141378 A1 (FEINSTEIN et al) 07 June 2012 (07.06.2012) entire document	6, 13-19, 34
Y	US 5,712,084 A (OSGOOD et al) 27 January 1998 (27.01.1998) entire document	12
Y	US 2013/0115649 A1 (SHUSTER et al) 09 May 2013 (09.05.2013) entire document	41-45
A	US 2010/0114064 A1 (KALAFUT et al) 06 May 2010 (06.05.2010) entire document	1-38, 40-46
<input type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input type="checkbox"/>		
* 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 11 September 2014	Date of mailing of the international search report 03 OCT 2014	
Name and mailing address of the ISA/US Mail Stop PCT, Attn: ISA/US, Commissioner for Patents P.O. Box 1450, Alexandria, Virginia 22313-1450 Facsimile No. 571-273-3201	Authorized officer: Blaine R. Copenheaver PCT Helpdesk: 571-272-4300 PCT OSP: 571-272-7774	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/US2014/037762

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.: 39, 47
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:

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.

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, KM, 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, IR, IS, JP, KE, KG, 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, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US

(72)発明者 ブラウン、メレディス、ブイ。

アメリカ合衆国、ノース カロライナ、ダーラム、ロイヤル プレイス 5 4 2 1

(72)発明者 ケネディー、アダム

アメリカ合衆国、ノース カロライナ、ダーラム、ピーチ スロープ ウェイ 5

Fターム(参考) 4B063 QA01 QA19 QQ03 QQ62 QQ79 QQ80 QQ84 QR41 QR42 QR48

QR49 QR72 QS17 QX10

专利名称(译)	<无法获取翻译>		
公开(公告)号	JP2016520192A5	公开(公告)日	2017-06-22
申请号	JP2016514016	申请日	2014-05-13
申请(专利权)人(译)	Metaboron公司		
[标]发明人	ペリションリージス コブジェフリーエドモンド ブラウンメレディスブイ ケネディーアダム		
发明人	ペリション、リージス コブ、ジェフリー、エドモンド ブラウン、メレディス、ブイ. ケネディー、アダム		
IPC分类号	G01N33/53 G01N33/543 C12Q1/68		
CPC分类号	G01N33/5308 G01N33/6848 G01N33/70 G01N2800/347 G01N2800/50 G01N2800/52 G01N2800/56 G01N33/64 G01N33/6893 G01N2570/00		
FI分类号	G01N33/53.M G01N33/53.J G01N33/543.501.A C12Q1/68.Z		
F-TERM分类号	4B063/QA01 4B063/QA19 4B063/QQ03 4B063/QQ62 4B063/QQ79 4B063/QQ80 4B063/QQ84 4B063/ /QR41 4B063/QR42 4B063/QR48 4B063/QR49 4B063/QR72 4B063/QS17 4B063/QX10		
优先权	61/822965 2013-05-14 US		
其他公开文献	JP2016520192A JP6595984B2		

摘要(译)

提供了肾功能的生物标志物以及使用该生物标志物评估肾功能，监测肾功能，诊断急性肾损伤和诊断慢性肾病的方法。还提供了一组小分子实体作为慢性肾脏疾病的生物标记。