

(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2013-503639

(P2013-503639A)

(43) 公表日 平成25年2月4日(2013.2.4)

(51) Int. Cl.	F I	テーマコード (参考)
<b>C12Q 1/68 (2006.01)</b>	C12Q 1/68 A	2G052
<b>C12N 15/09 (2006.01)</b>	C12N 15/00 A	4B024
<b>G01N 33/53 (2006.01)</b>	G01N 33/53 D	4B063
<b>G01N 33/531 (2006.01)</b>	G01N 33/531 B	
<b>G01N 1/28 (2006.01)</b>	G01N 1/28 J	

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 41 頁)

(21) 出願番号 特願2012-528040 (P2012-528040)  
 (86) (22) 出願日 平成22年9月2日 (2010.9.2)  
 (85) 翻訳文提出日 平成24年5月7日 (2012.5.7)  
 (86) 国際出願番号 PCT/US2010/047653  
 (87) 国際公開番号 W02011/028887  
 (87) 国際公開日 平成23年3月10日 (2011.3.10)  
 (31) 優先権主張番号 61/239,553  
 (32) 優先日 平成21年9月3日 (2009.9.3)  
 (33) 優先権主張国 米国 (US)

(71) 出願人 595117091  
 ベクトン・ディキンソン・アンド・カンパニー  
 BECTON, DICKINSON AND COMPANY  
 アメリカ合衆国 ニュー・ジャージー 07417-1880 フランクリン・レイクス ベクトン・ドライブ 1  
 1 BECTON DRIVE, FRANKLIN LAKES, NEW JERSEY 07417-1880, UNITED STATES OF AMERICA

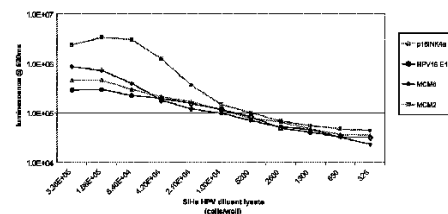
(74) 代理人 110001243  
 特許業務法人 谷・阿部特許事務所  
 最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 直接的な化学的溶解のための方法および組成物

(57) 【要約】

直接的な化学的溶解のための組成物は、アッセイ適合性のバッファー組成物およびアッセイ適合性の界面活性剤を含んでいる。検体貯蔵のための組成物と併せる場合、このような組成物は、生物学的試料中の細胞から溶解した核酸およびタンパク質に対する望ましくない修飾を防ぐ。このような組成物からの試料のアッセイは、遠心分離および長時間の高温処理加工などの高価で時間を要するステップを必要としない。本発明の直接的な化学的溶解のための組成物は、輸送媒体をデカントして除く必要なしに、または他の点で輸送媒体をアッセイ適合性のバッファーと交換する必要なしに、生物学的試料中の細胞から核酸の直接的な抽出を可能にする。細胞から核酸を抽出するために、試料をプロテイナーゼKまたは別の酵素と併せる必要はない。細胞を溶解してアッセイ用の標的核酸を得る方法および直接的な化学的溶解のための組成物を試料と併せるためのキットも企図される。

Figure 2. ELISA detection of protein biomarkers in SiHa cells resuspended in HPV diluent



**【特許請求の範囲】****【請求項 1】**

a) アッセイ適合性のバッファー組成物と、  
b) アッセイ適合性の界面活性剤と  
を含む、検体貯蔵のための組成物と併せるための直接的な化学的溶解のための組成物。

**【請求項 2】**

アッセイ適合性のバッファー組成物はバッファー成分および金属塩成分をさらに含む、請求項 1 に記載の直接的な化学的溶解のための組成物。

**【請求項 3】**

pH は約 6.6 から約 10 の範囲にある、請求項 2 に記載の直接的な化学的溶解のための組成物。

**【請求項 4】**

金属塩成分は、塩化ナトリウム (NaCl)、塩化カリウム (KCl)、酢酸ナトリウム ( $C_2H_3NaO_2$ )、および硫酸アンモニウム ( $(NH_4)_2SO_4$ ) からなる群から選択され、直接的な化学的溶解のための組成物中の金属塩の濃度は少なくとも約 0.01 M である、請求項 2 に記載の直接的な化学的溶解のための組成物。

**【請求項 5】**

バッファー成分の濃度は約 0.2 M から約 2 M の範囲にある、請求項 4 に記載の直接的な化学的溶解のための組成物。

**【請求項 6】**

金属塩成分は NaCl であり、NaCl 濃度は約 0.01 M から約 1 M の範囲にある、請求項 5 に記載の直接的な化学的溶解のための組成物。

**【請求項 7】**

バッファー成分は、トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン、およびトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンの酸塩からなる群から選択される、請求項 6 に記載の直接的な化学的溶解のための組成物。

**【請求項 8】**

非イオン性界面活性剤はポリエチレングリコールベースの非イオン性界面活性剤である、請求項 7 に記載の直接的な化学的溶解のための組成物。

**【請求項 9】**

非イオン性界面活性剤の濃度は約 0.01 から約 2 パーセント (v/v) の範囲にある、請求項 7 に記載の直接的な化学的溶解のための組成物。

**【請求項 10】**

非イオン性界面活性剤は、ポリオキシエチレン(20)ソルビタンモノラウレート、およびポリエチレングリコールオクチルフェニルエーテルからなる群から選択される、請求項 9 に記載の直接的な化学的溶解のための組成物。

**【請求項 11】**

バッファー成分はトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンの酸塩であり、バッファー成分の濃度は約 0.75 M であり、NaCl の濃度は約 0.19 M であり、ポリエチレングリコールオクチルフェニルエーテルの濃度は約 0.75 パーセント (v/v) である、請求項 10 に記載の直接的な化学的溶解のための組成物。

**【請求項 12】**

グリシンをさらに含む、請求項 11 に記載の直接的な化学的溶解のための組成物。

**【請求項 13】**

試料を、a) アッセイ適合性のバッファー組成物、および b) アッセイ適合性の界面活性剤を含む直接的な化学的溶解のための組成物と併せるステップと、

検体貯蔵のための組成物から少なくとも試料の一部を除去するステップであって、除去された部分も検体貯蔵のための組成物を含んでいるステップと、

試料の除去された部分を、少なくとも 80 である温度で、試料の除去された部分中の細胞の少なくとも一部分を溶解するのに十分な時間インキュベートするステップと、

10

20

30

40

50

試料の除去された部分から標的を抽出するステップと、  
試料の除去された部分中の標的をアッセイするステップと  
を含む、検体貯蔵のための組成物中に貯蔵される試料を分析するための方法。

【請求項 1 4】

標的は標的核酸であり、アッセイは標的核酸に対する増幅アッセイである、請求項 1 3  
に記載の方法。

【請求項 1 5】

標的核酸は DNA である、請求項 1 4 に記載の方法。

【請求項 1 6】

標的核酸は RNA である、請求項 1 4 に記載の方法。

10

【請求項 1 7】

試料は血液試料である、請求項 1 3 に記載の方法。

【請求項 1 8】

試料は、腔の細胞、頸部の細胞、子宮頸管の細胞、肛門の細胞、剥脱した細胞、口腔の  
細胞、咽頭の細胞、および腹膜の細胞からなる群から選択される細胞である、請求項 1 3  
に記載の方法。

【請求項 1 9】

細胞は、スワブ、ブラシ、ブルーム ( b r o o m )、または生検によって採集される、  
請求項 1 8 に記載の方法。

【請求項 2 0】

検体貯蔵のための組成物は、ホルムアルデヒド、ギ酸、メタノール、エタノール、緩衝  
ホルマリン、EDTA、ポリペプチド、ポリアミノ酸、および多糖からなる群から選択さ  
れる少なくとも 1 つの構成成分を有する、請求項 1 3 に記載の方法。

20

【請求項 2 1】

輸送媒体は緩衝ホルマリンを含む、請求項 2 0 に記載の方法。

【請求項 2 2】

試料の除去された部分は、溶解および抽出のステップの前に検体貯蔵のための媒体から  
さらに分離されない、請求項 1 3 に記載の方法。

【請求項 2 3】

直接的な化学的溶解のための組成物の pH は約 6 . 6 から約 1 0 の範囲にある、請求項  
1 3 に記載の方法。

30

【請求項 2 4】

アッセイ適合性のバッファー組成物はバッファー成分および金属塩を含む、請求項 1 3  
に記載の方法。

【請求項 2 5】

金属塩は NaCl であり、直接的な化学的溶解のための組成物中の NaCl 濃度は少な  
くとも約 0 . 0 1 M である、請求項 2 2 に記載の方法。

【請求項 2 6】

バッファー成分の濃度は約 0 . 2 M から約 2 M の範囲にある、請求項 2 5 に記載の方法  
。

40

【請求項 2 7】

NaCl の濃度は約 0 . 0 1 M から約 1 M の範囲にある、請求項 2 6 に記載の方法。

【請求項 2 8】

非イオン性界面活性剤の濃度は約 0 . 0 1 から約 2 パーセント ( v / v ) の範囲にある  
、請求項 1 3 に記載の方法。

【請求項 2 9】

バッファー成分はトリス ( ヒドロキシメチル ) アミノメタンの酸塩であり、バッファー  
の濃度は約 0 . 7 5 M であり、NaCl 濃度は約 0 . 1 9 M であり、ポリエチレングリコ  
ールオクチルフェニルエーテルの濃度は約 0 . 7 5 パーセント ( v / v ) である、請求項  
2 6 に記載の方法。

50

- 【請求項 30】  
抽出のステップは手操作のプロセスによって行われる、請求項 13 に記載の方法。
- 【請求項 31】  
増幅ステップのステップは手操作のプロセスによって行われる、請求項 14 に記載の方法。
- 【請求項 32】  
抽出のステップおよび増幅のステップは自動化されたプロセスによって行われる、請求項 14 に記載の方法。
- 【請求項 33】  
標的はタンパク質であり、アッセイはタンパク質に対する検出アッセイである、請求項 13 に記載の方法。 10
- 【請求項 34】  
タンパク質はバイオマーカーである、請求項 33 に記載の方法。
- 【請求項 35】  
バイオマーカーは抗体および抗原からなる群から選択される、請求項 34 に記載の方法。
- 【請求項 36】  
アッセイは酵素結合免疫吸着検定法 (ELISA) である、請求項 33 に記載の方法。
- 【請求項 37】  
検体貯蔵のための組成物を、a) アッセイ適合性のバッファー成分、および b) 非イオン性界面活性剤を含む直接的な化学的溶解のための組成物と一緒に含み、検体貯蔵は組織試料を保存するために提供される、細胞成分から標的分子を抽出するための診断キット。 20
- 【請求項 38】  
アッセイ適合性のバッファー組成物はバッファー成分および金属塩を含む、請求項 37 に記載の診断キット。
- 【請求項 39】  
金属塩は NaCl であり、直接的な化学的溶解のための組成物中の NaCl の濃度は少なくとも約 0.01 M である、請求項 38 に記載の診断キット。
- 【請求項 40】  
バッファー成分の濃度は約 0.2 M から約 2 M の範囲にある、請求項 37 に記載の診断キット。 30
- 【請求項 41】  
直接的な化学的溶解のための組成物は約 7 から約 9 の範囲の pH を有する、請求項 40 に記載の診断キット。
- 【請求項 42】  
非イオン性界面活性剤の濃度は約 0.01 から約 2 パーセント (v/v) の範囲にある、請求項 40 に記載の診断キット。
- 【発明の詳細な説明】
- 【技術分野】
- 【0001】 40  
本発明は、概ね、保存されている生物学的試料に対して診断的試験を行うための方法および組成物に関し、特に、このような保存されている試料に対して核酸の抽出および増幅の方法を行うことに関する。
- 【背景技術】
- 【0002】  
関連出願の相互参照  
本出願は、その開示が参照によって本明細書に組み入れられる、2009年9月3日出願の米国特許仮出願第 61/239,553 号の出願日の利益を主張するものである。
- 【0003】 50  
医学診断および医学研究の分野において、研究を支援して、対象の状態を決定し、医学

診断を行うために患者の現在の状態を決定し、治療または処置の現在の経過に対する患者の反応を決定するなどのために、試料（例えば、組織）は、患者または対象（例えば、ヒト患者、ヒト対象、ヒト疾患の実験動物モデル）から採取される。

#### 【0004】

医学診断を行うため、または科学研究において用いるためのいずれかの、分析用に得られる試料は、対象から除去されたときに試料を分解または腐敗から防ぐために、特別な輸送/保存の媒体中に配置されることが多い。このように、試料は、対象から除去されたときにそれがあった正確な条件にできるだけ近くある。これにより、試料は確実に、試料採取時の患者または対象の状態を正確に反映し、したがってその後の試料のあらゆる試験において最も正確な結果をもたらす。これら試験のいくつかは、核酸（例えば、デオキシ核酸（DNA）またはリボ核酸（RNA））の抽出および増幅を伴う。

10

#### 【0005】

生物学的試料からのDNAおよび/またはRNAの抽出は、他のステップの中でも、細胞壁の溶解（原核細胞の場合）、細胞膜の溶解（ある種の真核細胞の場合）、またはウイルスのカプシドの溶解（ウイルスの場合）を必要とする。その後の増幅は、部分的に、標的核酸内の特定の部位へのプライマーの付着を必要とする。

#### 【0006】

核酸の抽出およびその後の増幅には、利用可能な数々のプロトコールが存在する。これらプロトコールのいくつかは、ハイスルーブットの装置を利用するものである。ハイスルーブットの装置は、試料が好適な化学薬品と一緒に装置内に配置され、抽出および増幅のステップが操作者からのさらなる入力なしに行われる意味で自動的である（例えば、Becton Dickinson（登録商標）BD ProbeTec Q<sup>x</sup> AmplifiedのDNA Assay Package InsertによるViper（商標）XTR System、Becton Dickinson、2008年）。他のプロトコールはそれほど洗練された設備を利用しておらず、手操作の手順と呼ばれるのが典型的である。しかし、プロトコールにかかわらず、核酸を放出させるために細胞またはウイルスのカプシドを溶解する必要性、試料の残りから核酸を抽出するために酸化第二鉄などの粒子に核酸を付着させる必要性、および核酸を増幅するために標的核酸に対してプライマーを付着させる必要性が残っている。

20

#### 【0007】

輸送媒体（例えば、液体の細胞学的媒体）は、1つまたは複数の方法においてある種の細胞を保存する1つまたは複数の構成成分を含んでいるのが典型的である（例えば、細胞溶解による細胞壁または細胞膜の破壊を防ぐ）。さらに、これら構成成分のいくつかは、試料の保存および除染の二重の目的を果たしている。これら構成成分は、細胞膜および細胞壁を溶解する能力、抽出された核酸が核酸抽出に利用された粒子に付着する能力、および標的核酸を増殖する能力を妨害することが知られている。

30

#### 【0008】

SurePath（登録商標）（Tripath Imaging, Inc.、N.C.）溶液、またはThinPrep（登録商標）PreservCyt（登録商標）溶液（Hologic Inc.、MA）などの液体ベースの細胞学的組成物は、それらに曝露された試料から増幅可能な標的核酸を抽出する能力に有害に影響を及ぼす。この観察される有害効果を説明するのに、1）媒体中の構成成分による核酸の分解、2）媒体中の構成成分による核酸の化学的改変、および3）抽出および増幅用の核酸の放出を阻害する、組織中の細胞溶解メカニズムの阻害を含む、多くの理由が示唆されている。抽出されたDNAに対する液体の細胞学的組成物の有害効果を避けるために、細胞は溶解前に組成物から抽出される。液体の細胞学的組成物を細胞からデカントするために、遠心分離が抽出に必要とされるのが典型的である。次いで、細胞をバッファー中に再懸濁し、酵素で溶解する。このような余分なステップは、例えば、前述のViper（商標）Systemなど、多くのハイスルーブットの自動化装置と適合性でないのが典型的である。自動化が関与しない状況でも、このようなステップはやはり時間を要するものである。これらのステッ

40

50

ブが必要とするさらなる時間は試験結果の獲得を遅らせることがあり、避けるのが好ましい。

【0009】

核酸を精製するための媒体キットの一例は、QiagenからのQIAamp MinElute Media Kitである。この媒体キットは、非特許文献1に記載されている。QIAampの手順は、溶解、結合、洗浄、および溶出の4つのステップを有すると記載されている。この手順において、プロテイナーゼKを用いて試料を溶解し、引き続きシリカゲルのライセート上に吸収することによって、核酸をQIAamp MinEluteカラムに結合させる。QIAampの手順は証明されている方法であるが、わずか250 $\mu$ lの液体の細胞学的媒体の精製に最適化されており、労働力を要し、時間を要する（すなわち、異なる温度でのインキュベート65分、遠心分離5ステップ、減圧ろ過2ステップ、およびいくつかの混合ステップを含む18ステップを必要とする）。このような多ステップ方法の使用が、以前は、液体の細胞学的媒体およびパラフィン包埋された組織など、固定された試料から核酸を上首尾に精製するのに必要とされていた。固定化された媒体からの核酸の精製は、媒体中の固定液が試料中の標的分子の望ましくない化学修飾を導入するので、新鮮な組織から精製するより困難であることはよく知られている。反応は、試料において架橋を生じることがあり、またはその他の点で核酸を修飾することがある。輸送媒体中の他の添加物も、望ましくない架橋を引き起こすことがある。例えば、輸送媒体中にホルマリンが存在することによる架橋は、非特許文献2に記載されている。ホルムアルデヒドも、非特許文献3に記載されている通り、核酸とタンパク質との間に架橋を生成する。非特許文献4に記載されている通り、ホルマリン固定されているパラフィンロウから採取した細胞からのDNA抽出は処理加工のステップ（例えば、長時間の煮沸）を必要とするのが典型的であり、処理加工のステップは増幅用のDNAの量に有害に影響を及ぼし得る。Sepp, Rらによると、試料の煮沸は、他の事項の中でも、プロテイナーゼKを不活化するのに必要とされる。さらに、プロテイナーゼKは、多くの固定液中の構成成分によって阻害され、それにより、直接的な使用は、タンパク質の架橋を破壊する上で有効性が限定されたものとなっている。

10

20

【先行技術文献】

【非特許文献】

【0010】

30

【非特許文献1】the QIAamp MinElute Media Handbook dated February, 2004

【非特許文献2】Rai, V.K., et al. "Modeling formalin fixation and antigen retrieval with bovine pancreatic ribonuclease A: I-Structural and functional alterations", Lab. Invest. Vol. 84 (3) : 292-299 (March 2004)

【非特許文献3】Solomon, M.J., "Formaldehyde-mediated DNA-protein crosslinking: A probe for in vivo chromatin structures," Proc Natl. Acad. Sci. Vol. 82, pp. 6470-6474 (October 1983)

【非特許文献4】Sepp, R., et al. "Rapid techniques for DNA extraction from routinely processed archival tissue for use in PCR," J. Clin. Pathol. Vol. 47:318-323 (1994)

40

【発明の概要】

【0011】

したがって、核酸に対する架橋および他の望ましくない修飾の問題を克服するが、試料に有害に影響を及ぼし得、またはプロセスを高価で時間を要するものにし得る、長時間の高温の処理加工を必要としない、組織ならびに他の細胞および細胞成分からDNAを抽出するための方法および組成物が引き続き求められている。

【0012】

検体貯蔵のための組成物と併せるための直接的な化学的溶解のための組成物は、アッセイ適合性のバッファー組成物と、アッセイ適合性の界面活性剤とを含んでいる。このような組成物は、生物学的試料中の細胞から溶解される核酸に対する望ましくない修飾を防ぎ

50

、このような組成物からの試料のアッセイは、遠心分離および長時間の高温の処理加工などの高価で時間を要するステップを必要としない。

【0013】

本発明の直接的な化学的溶解のための組成物は、細胞学的媒体をデカントして除く必要なく、または他の点で細胞学的媒体をアッセイ適合性のバッファーと交換する必要なく、生物学的試料中の細胞から核酸の直接的な抽出を可能にする。細胞の溶解は、試料が依然として直接的な化学的溶解のための組成物と併せられている場合に直接起こることがある。細胞から核酸を抽出するために、試料をプロテイナーゼKまたはいくつかの他の酵素と併せる必要性はない。

【0014】

一実施形態において、直接的な化学的溶解のための組成物は、試料の希釈、貯蔵、輸送などに用いられる液体ベースの細胞学的(LBC)組成物に、添加剤として配置される。試料からNAを抽出する前に、試料は予温またはインキュベートされるので、直接的な化学的溶解のための組成物は試料の溶解を可能にする。LBCの例には、それだけには限定されないが、SurePath LBCおよびThinPrep PreservCyt LBCが含まれる。

【0015】

一実施形態において、検体貯蔵のための組成物と併せるための直接的な化学的溶解のための組成物は、アッセイ適合性のバッファー組成物およびアッセイ適合性の界面活性剤を有する。好ましい実施形態において、アッセイ適合性のバッファー組成物は、バッファー成分および金属塩成分を有する。好ましい一実施形態において、直接的な化学的溶解のための組成物のpHは約6.6から約10の範囲にある。

【0016】

適切な金属塩の例には、塩化ナトリウム(NaCl)、塩化カリウム(KCl)、酢酸ナトリウム(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>NaO<sub>2</sub>)、および硫酸アンモニウム((NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>)が含まれる。記載する実施形態において、直接的な化学的溶解のための組成物中の金属塩の濃度は少なくとも約0.01Mである。好ましくは、塩はNaClであり、塩濃度は約0.01Mから約1Mの範囲にある。

【0017】

好ましい実施形態において、バッファー成分の濃度は約0.2Mから約2Mの範囲にある。適切なバッファー成分の例には、トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン、およびトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンの酸塩が含まれる。

【0018】

ある実施形態において、直接的な化学的溶解のための組成物是非イオン性界面活性剤も含む。適切な界面活性剤の例には、ポリエチレングリコールベースの非イオン性界面活性剤、例えば、ポリエチレングリコールオクチルフェニルエーテル(Triton(登録商標)x-100として市販されている)が含まれる。適切な非イオン性界面活性剤のさらなる例には、ポリソルベート界面活性剤、例えば、ポリオキシエチレン(20)ソルビタンモノラウレート(商業的にポリソルベート20またはTween(登録商標)20として知られる)が含まれる。Tween(登録商標)20およびTriton(登録商標)x-100は両方とも市販されている。好ましい実施形態において、非イオン性界面活性剤の濃度は、約0.01から約2パーセント(v/v)の範囲にある。

【0019】

ある実施形態において、直接的な化学的溶解のための組成物はグリシンも含む。

【0020】

好ましい一実施形態において、バッファー成分はトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンの酸塩であり、バッファー成分の濃度は約0.75Mであり、NaCl濃度は約0.19Mであり、ポリエチレングリコールオクチルフェニルエーテル濃度は約0.75パーセント(v/v)である、請求項10に記載の直接的な化学的溶解のための組成物。

【0021】

10

20

30

40

50

本発明は、検体貯蔵のための組成物中に貯蔵される試料を分析するための方法も企図するものである。この方法において、試料を、上記に記載した通り、直接的な化学的溶解のための組成物と併せる。少なくとも試料の一部を、少なくともいくらかの検体貯蔵のための組成物と一緒に検体貯蔵のための組成物から除去する。検体貯蔵のための組成物と併せた試料を、次いで、試料の除去された部分中の細胞の少なくとも一部分を溶解するのに十分な時間、少なくとも80の温度でインキュベートする。核酸を試料から抽出し、次いで増幅する。抽出は、自動化または手操作のプロセスのいずれかを用いて起こり得る。ある実施形態において、標的核酸はRNAまたはDNAのいずれかである。

#### 【0022】

一実施形態において、試料を、a)アッセイ適合性のバッファー組成物、およびb)アッセイ適合性の界面活性剤を含む直接的な化学的溶解のための組成物と併せる。試料の少なくとも一部分を検体貯蔵のための組成物から除去し、除去された部分は検体貯蔵のための組成物をやはり含んでいる。試料の除去された部分を、少なくとも80である温度で、試料の除去された部分中の少なくとも一部分の細胞を溶解するのに十分な時間インキュベートする。上記に記載した通り、核酸を抽出し、増幅する。この実施形態において、試料の除去された部分は、溶解および抽出のステップの前に検体貯蔵のための媒体からさらに分離されない。抽出ステップは手操作でも、または自動化のいずれかでもよい。

10

#### 【0023】

本発明の他の実施形態は、直接的な化学的溶解によって、検体貯蔵のための組成物から除去した検体から核酸を抽出するための診断キットを含む。診断キットは、上記に記載した直接的な化学的溶解のための組成物を含む。組織試料を保存するために、検体貯蔵のための組成物が提供される。

20

#### 【0024】

一実施形態において、核酸を抽出するための診断キットは、a)アッセイ適合性のバッファー成分、およびb)非イオン性界面活性剤を有する直接的な化学的溶解のための組成物を有する検体貯蔵のための組成物を含み、検体貯蔵は組織試料を保存するために提供される。アッセイ適合性のバッファー組成物は、バッファー成分および金属塩を有する。一実施形態において、金属塩はNaClであり、直接的な化学的溶解のための組成物中のNaClの濃度は少なくとも0.01Mであり、バッファー成分の濃度は約0.2Mから約2Mの範囲にある。直接的な化学的溶解のための組成物のpHは約7から約9の範囲にあり、非イオン性界面活性剤の濃度は約0.01から約2パーセント(v/v)の範囲にある。

30

#### 【図面の簡単な説明】

#### 【0025】

【図1A】直接的な化学的溶解のための組成物の一実施形態の効率に対するpHの効果を示す図である。

【図1B】直接的な化学的溶解のための組成物の一実施形態の効率に対するpHの効果を示す図である。

【図1C】直接的な化学的溶解のための組成物の一実施形態の効率に対するpHの効果を示す図である。

40

【図1D】直接的な化学的溶解のための組成物の一実施形態の効率に対するpHの効果を示す図である。

【図2】直接的な化学的溶解のための組成物の一実施形態および本明細書に開示する方法を用いて溶解される試料からのタンパク質のバイオマーカーの検出を示す図である。

#### 【発明を実施するための形態】

#### 【0026】

本発明の少なくとも一つの実施形態を詳しく説明する前に、本発明は、その適用において、以下の発明を実施するための形態において記載され、または実施例によって例証される詳細に制限されないことを理解されたい。本発明は、他の実施形態が可能であり、または様々な方法において実践され、もしくは行われることが可能である。また、本明細書に

50

において用いられる言葉遣いおよび専門用語は記述を目的とするものであり、限定的なもののみならずはならないことを理解されたい。以下は、本明細書において用いるある種の語の定義である。

【0027】

直接的な化学的溶解のための組成物は、試料から化学的溶解のための組成物を分離する介在性のステップを必要とせずに、核酸（NA）のその抽出のための試料において、細胞の成分の溶解を可能にする組成物である。直接的な化学的溶解のための組成物はまた、これらの構成成分をアッセイ/検出する前に、化学的溶解のための組成物を試料から分離する必要なしに、試料の他の構成成分（例えば、タンパク質のバイオマーカー）のアッセイ/検出を可能にする。

10

【0028】

NAの例には、一本鎖または二本鎖のDNAおよびRNAがある。本方法によって抽出することができるNAのさらなる例には、動物、植物、細菌、ウイルス、真菌、および寄生生物体からのゲノムのDNAまたはRNAだけではなく、ミトコンドリアまたは葉緑体のDNAまたはRNAも含まれる。本方法によって抽出することができる他のクラスのNAの例には、mRNAだけでなく、トランスファーRNA、リボソームRNA、および小型の核RNA、ならびにプラスミドRNAも含まれる。本発明の方法によって抽出されるDNAおよびRNAは、完全に、もしくは部分的のいずれかで、一本鎖であってよく、または他の三次もしくは四次構造を有していてもよい。NAを含んでいる試料は、白血球細胞などの生存能力のある試料、遺伝子組換え技術によって調製されるのが典型的であるベクターなどを含む宿主細胞の培養物、ウイルスまたはファージに感染している細胞、血液中のウイルス、および試料の微生物の培養物によって例証される。培養物は微生物を含んでいてよいが、その上清だけでも十分である。人工的な培養物だけではなく、天然に存在する培養物も適用可能である。微生物の塊を含む試料の場合は、適宜ホモジナイズまたは超音波処理を行って、良好な効率の抽出を達成してもよい。

20

【0029】

代替の試料タイプには、それだけには限定されないが、感染性疾患または非感染性疾患の診断のための生物学的検体、環境検体、または食品もしくは水の試料が含まれる。標的のNAは特定の配列であっても、または1クラスのNAであってもよい。1クラスの核酸は、特定のアッセイ方法に対して、その化学的、物理的、または生物学的性質が、NA抽出に用いられる方法において効果的に抽出されることが予想され得るような分子である。必ずではないが、典型的に、1クラスのNAは全てのDNAもしくはDNAの類似体であり、または全てのRNAもしくはRNAの類似体である。他の標的は、タンパク質のバイオマーカーなどのタンパク質の配列であってよい。

30

【0030】

標的化される生物体には、それだけには限定されないが、トラコーマクラミジア（*Chlamydia trachomatis*）、淋菌（*Neisseria gonorrhoeae*）、ヒトパピローマウイルス（*Human Papilloma Virus*）、ヒト免疫不全ウイルス1/2（*Human Immunodeficiency Virus 1/2*）、C型肝炎ウイルス（*Hepatitis C Virus*）、B型肝炎ウイルス（*Hepatitis B Virus*）、重症急性呼吸器症候群ウイルス（*Severe Acute Respiratory Syndrome Virus*）、インフルエンザA/B（*Influenza A/B*）、単純ヘルペスウイルス1~6（*Herpes Simplex Viruses 1-6*）、エンテロウイルス（*Enteroviruses*）、ウエストナイルウイルス（*West Nile Virus*）、パラインフルエンザウイルス（*Parainfluenza viruses*）、アデノウイルス（*Adenoviruses*）、呼吸器合胞体ウイルスA/B（*Respiratory Syncytial Virus A/B*）、パラ結核菌（*Mycobacterium paratuberculosis*）、マイコバクテリウムアビウムイントラセラーレ複合体（*Mycobacterium avium-intrac*

40

50

ellulare complex)、結核菌群(Mycobacterium tuberculosis complex)、サイトメガロウイルス(Cytomegalovirus)、B群溶連菌(Group B Streptococcus)、百日咳菌(Bordetella pertussis)、およびパラ百日咳菌(Bordetella parapertussis)が含まれ得る。

【0031】

本発明の一態様において、標的核酸は、以下の1つまたは複数の源からの特定のRNAまたはcDNAである：細菌の病原体、細菌の非病原体、ウイルスの病原体、ウイルスの非病原体、真菌の病原体、真菌の非病原体、酵母菌の病原体、酵母菌の非病原体、寄生体の病原体、寄生体の非病原体、植物、動物の生成物、食品、試料マトリックス内の全RNAもしくはcDNA、全体の原核生物のRNAもしくはcDNA、全体の真核生物のRNAもしくはcDNA、または全体のウイルスのRNAもしくはcDNA。

10

【0032】

本発明の別の態様において、探求される標的核酸は以下の1つまたは複数の源からのDNAである：細菌の病原体、細菌の非病原体、ウイルスの病原体、ウイルスの非病原体、真菌の病原体、真菌の非病原体、酵母菌の病原体、酵母菌の非病原体、寄生体の病原体、寄生体の非病原体、植物、動物の生成物、食品、試料マトリックス内のRNA全体、原核生物のゲノムDNAの全体、真核生物のゲノムDNAの全体、または全体のウイルスのRNA。

【0033】

本発明の別の態様において、標的はタンパク質のバイオマーカーである。

20

【0034】

検体貯蔵のための組成物は、試料中の細胞成分から核酸を抽出する前に、生物学的試料を貯蔵およびまたは輸送するのに用いられるあらゆる組成物である。上記に記載した通り、検体貯蔵のための組成物は、LBC媒体、パラフィン媒体などを含む。

【0035】

本明細書で用いられるアッセイ適合性は、試料(例えば、抽出された核酸/タンパク質)が曝されるアッセイに著しく有害に影響を及ぼさないあらゆる組成物である。例えば、アッセイ適合性の組成物は、タンパク質のバイオマーカーなど、核酸または他の試料の構成成分を検出するための下流のアッセイの能力に有害に影響を及ぼすやり方で、試料中の抽出された核酸を修飾しない。

30

【0036】

一実施形態において、本明細書に記載する直接的な化学的溶解のための組成物は、2つの成分のアッセイ適合性のバッファー組成物を有する。アッセイ適合性のバッファー組成物は、単独で、または化学的溶解のための組成物の他の構成成分と、もしくは抽出された核酸の構成成分(例えば、検体貯蔵のための組成物の残部)と併せた場合のいずれかに、核酸を検出するための下流のアッセイの能力に有害に影響を及ぼすやり方で試料中の抽出された核酸を修飾しない。アッセイ適合性のバッファー組成物の第1の成分はアッセイ適合性のバッファーである。このようなバッファーは当業者にはよく知られており、本明細書において徹底的に列挙しない。適切なバッファーの例には、トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンおよびトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンの酸塩(本明細書における、Tris HCl)が含まれる。直接的な化学的溶解のための組成物中のバッファーの最終の作業用濃度は、約0.2Mから約2Mの範囲にある。バッファー成分の濃度が約0.5Mから約1Mの範囲にあるのが好ましい。本明細書における濃度は全て、最終の作業用濃度として表される(すなわち、直接的な化学的溶解のための組成物が試料と併せられる濃度)。

40

【0037】

アッセイ適合性のバッファーの第2の成分は塩である。適切な塩の例には、NaCl、KCl、 $C_2H_3NaO_2$ (酢酸ナトリウム)および $(NH_4)_2SO_4$ (硫酸ナトリウム)が含まれる。好ましい実施形態において、塩は金属塩であり、最も好ましくはNaClであ

50

る。直接的な化学的溶解のための組成物中の塩の濃度は、約 0.01 M から約 1 M の範囲にある。好ましい実施形態において、金属塩の濃度は約 0.1 M から約 0.5 M であり、最も好ましくは約 0.1 M から約 0.4 M である。特定の直接的な化学的溶解のための組成物中の塩濃度は、組成物中のバッファー、pH、および界面活性剤（ある場合には）に依存する。

#### 【0038】

直接的な化学的溶解のための組成物はアッセイ適合性の界面活性剤も含む。適切な界面活性剤の例には、上記に記載した Triton（登録商標）X-100 および Tween（登録商標）20（ポリソルベート20）が含まれる。アッセイ適合性は上記で規定した通りである。好ましい実施形態において、アッセイ適合性の界面活性剤はポリエチレングリコールベースの非イオン性界面活性剤である。非イオン性界面活性剤の濃度は約 0.01 から約 2 パーセント（v/v）の範囲にある。好ましい実施形態において、非イオン性界面活性剤はポリエチレングリコールオクチルフェニルエーテルである。アッセイ適合性の界面活性剤は当業者にはよく知られており、本明細書では詳しく論じない。

10

#### 【0039】

直接的な化学的溶解のための組成物は約 6.6 から約 10 の範囲の pH を有する。好ましい実施形態において、pH は約 7 から約 9 の範囲にある。

#### 【0040】

本明細書に記載する直接的な化学的溶解のための組成物は、抽出可能および増幅可能の両方の NA をもたすために典型的に NA と媒体の構成成分との間に生じる架橋を低減することによって媒体に固定された試料からの核酸の抽出を促進する。一実施形態において、試料を直接的な化学的溶解と併せ、細胞の少なくとも一部分を化学的に溶解するために、および NA 架橋が起こり、NA を脱架橋する程度に約 100 から約 130 の範囲の温度で約 10 分から約 30 分の範囲の時間インキュベートする。その後、試料から NA を抽出する。好ましい実施形態において、NA は DNA であり、DNA 抽出は酸化第二鉄粒子を用いて DNA を磁気分離することによって遂行される。好ましい実施形態において、抽出のプロトコールは BD Viper XTR（商標）プラットフォームと適合性である。このようなプロトコールは、DNA の酸化第二鉄粒子との結合、粒子から試料の残りの洗浄、および粒子からの DNA の溶出をもたらす。抽出された DNA は適切な増幅および検出のアッセイ（例えば、リアルタイム PCR）にかけられる。

20

30

#### 【0041】

別の一実施形態において、試料を標的の抗原（例えば、タンパク質のバイオマーカー）に対して分析する。試料から抽出された抗原を検出するための従来のアッセイは当業者にはよく知られており、本明細書において詳しく記載しない。一例において、標的の抗原に結合し、アッセイするために抗体捕獲分子が用いられる。このような捕獲のための抗体法は、様々な異なるフォーマットにおいて日常的に用いられている。最も一般的に行われている技術の一つは、タンパク質の診断適用において日常的に用いられている酵素結合免疫吸着検定法（ELISA）である。タンパク質検出方法の望ましい特徴は、これらが捕獲抗体に曝露され得、また場合によってはそれらの天然の形状を保持し、高次構造的に依存する抗体を標的の抗原に特異的に結合させるように、細胞から抗原を保存および回収の両方をする能力である。別の望ましい特徴は、正しい抗体分子を標的に対して選択的に結合させ、非特異的な相互作用を洗浄ステップの間に除去させる能力である。タンパク質のバイオマーカーの検出は、それゆえ、アッセイ適合性のバッファーが、特異的なタンパク質結合性の相互作用と適合性であり、促進することを必要とする。本明細書に記載する直接的な化学的溶解のための組成物は細胞を溶解するのに十分強力であり、それによってこれらの細胞のタンパク質含有物を遊離する。直接的な化学的溶解のための組成物は遊離されたタンパク質に有害に影響を及ぼさず、タンパク質をタンパク分解酵素から保護する。最後に、アッセイ適合性のバッファーは特異的な抗体の結合と適合性であり、変性効果、イオン相互作用などによりこれらのプロセスを妨害しない。

40

#### 【0042】

50

以下に、上記に記載した概念を具体的に説明するための実施例をいくつか提供する。以下の実施例は本発明の高度に特異的な実施形態であり、添付の特許請求の範囲と一致するやり方における以外は、本発明を限定するものと決して解釈してはならない。

【実施例 1】

【0043】

SurePath LBC中に貯蔵された患者試料からのHPV DNAの抽出

直接的な化学的溶解のための組成物としての有効性を決定するために、2つの溶液を比較した。第1番目は1M Tris-HCl、0.5M NaCl、1% Triton X-100を含みpH9.0を有する希釈液であった(本明細書における希釈液1)。第2の希釈液は330mM Tris-HCl、16.67mM NaClを含みpH7.8を有していた(本明細書における希釈液2)。患者由来の保存細胞を収集し、SurePath LBC中21日間貯蔵した。希釈液1および希釈液2は両方とも、本発明の直接的な化学的溶解のための組成物の実施形態である。

10

【0044】

具体的に述べると、患者由来の保存細胞を約 $1.2 \times 10^5$ 細胞/mlの濃度でSurePath LBC中に希釈した。Becton Dickinson (BD) Viper (商標) ツール上でのアッセイ用に試験チューブ48本を準備した。チューブ24本は希釈液1を0.85ml有し、24本は同量の希釈液2を有した。希釈した患者由来の細胞(0.25ml)を試料チューブ48本の各々に加えた。試料と併せた後、最終の作業用バッファの濃度は以下の通りであった: i) 希釈液1中、0.77M Tris-HCl、0.386M NaCl、0.77% Triton X-100、(pHおよそ9.0)、およびii) 希釈液2中、0.255M Tris-HCl、0.0129M NaCl (pHおよそ7.8)。

20

【0045】

各群24本から8本の試料を、i) 室温、ii) 80℃、またはiii) 120℃のいずれかで、全て24時間インキュベートした。次いで、試料を室温で25分間冷却した。次いで、酸化第二鉄(FeO)粒子を用いて試料を改変Viper (商標) XTR DNA抽出プロトコルに供し、予温またはインキュベートした試料0.8mlを抽出に用いた。Viper (商標) XTR用の抽出プロトコルは市販されており、本明細書において詳しく記載しない。DNAが抽出される程度まで、試料用のDNAを溶出/中和バッファ400μl中に溶出した。溶出液(20μl)をPCRマスター混合物5μlと混合し、HPV18およびHPV45のプラスミドDNAの標的20コピー/反応を、PCR阻害の試験用に各反応中に後スパイクした。リアルタイムPCRアッセイをHPV16、18、および45、ならびにヒトDNA内在性の対照遺伝子HBBの検出に用いた。DNA検出を、得られたサイクル閾値(Ct)の値によって決定した。Ct値が約30未満であれば、試料中に標的核酸が豊富にあることを示す強力な陽性反応を表す。Ct値が30~35であれば、試料中に標的核酸が中程度から少量あることを示す中程度から低度の陽性反応を表す。Ct値が35~45であれば、試料中に最小量の標的核酸があることを示す弱い反応を表す。Ct値が45を超えれば、「Ctなし」と表現され、DNAが検出されないことを示す。

30

40

【0046】

【表 1】

表 1  
SurePath 媒体中に貯蔵した患者試料からの HPV DNA の抽出

HPV16	希釈液 2			希釈液 1		
	RT	80°C	120°C	RT	80°C	120°C
1	Ct なし	Ct なし	32.57	Ct なし	36.97	31.20
2	Ct なし	Ct なし	32.49	Ct なし	Ct なし	30.56
3	Ct なし	Ct なし	32.33	Ct なし	Ct なし	30.40
4	Ct なし	Ct なし	32.55	Ct なし	Ct なし	30.34
5	Ct なし	Ct なし	32.88	Ct なし	Ct なし	30.65
6	Ct なし	Ct なし	32.57	Ct なし	36.99	30.54
7	36.73	Ct なし	32.35	Ct なし	Ct なし	30.94
8	Ct なし	Ct なし	32.64	Ct なし	Ct なし	30.56
AVG.			32.55			30.65

10

20

HPV45	希釈液 2			希釈液 1		
	RT	80°C	120°C	RT	80°C	120°C
1	33.88	33.08	32.87	32.90	33.49	33.37
2	33.61	33.34	32.67	33.86	29.31	33.09
3	33.85	34.38	33.92	33.39	32.96	32.80
4	34.14	33.54	33.47	33.46	35.02	33.14
5	34.26	34.11	33.60	32.10	34.39	33.64
6	33.18	33.58	33.64	32.98	33.73	33.71
7	33.39	33.35	34.08	33.11	32.92	33.18
8	33.44	33.86	34.04	33.60	33.92	32.69
AVG.	33.72	33.66	33.54	33.18	33.22	33.20

30

【 0 0 4 7 】

【表 2】

HBB	希釈液 2			希釈液 1		
	RT	80°C	120°C	RT	80°C	120°C
1	Ctなし	Ctなし	37.91	Ctなし	42.51	34.85
2	Ctなし	Ctなし	38.68	Ctなし	41.67	35.48
3	Ctなし	Ctなし	37.48	Ctなし	Ctなし	34.34
4	Ctなし	Ctなし	37.25	Ctなし	Ctなし	34.95
5	Ctなし	Ctなし	37.16	Ctなし	Ctなし	34.9
6	Ctなし	Ctなし	37.88	Ctなし	Ctなし	35.48
7	Ctなし	Ctなし	39.14	Ctなし	Ctなし	35.22
8	Ctなし	Ctなし	36.99	Ctなし	Ctなし	34.99
AVG.			37.80			35.03

10

HPV18	希釈液 2			希釈液 1		
	RT	80°C	120°C	RT	80°C	120°C
1	34.55	34.77	34.78	34.37	34.08	34.03
2	33.73	34.12	34.25	34.60	34.33	33.82
3	34.59	33.97	34.00	34.05	33.77	33.44
4	34.47	34.53	33.78	33.78	34.68	33.52
5	34.84	34.87	33.86	34.36	34.17	33.41
6	33.99	33.63	34.82	33.61	33.86	34.74
7	33.77	34.68	34.00	34.05	33.47	33.42
8	33.84	34.24	34.11	34.57	34.79	33.99
AVG.	34.22	34.35	34.20	34.17	34.14	33.80

20

30

## 【0048】

希釈液 1 中 120 のインキュベーションは、希釈液 2 中 120 のインキュベーションと比べて HPV 16 および HBB の Ct 値をそれぞれ 1.90 および 2.77 低減した。両方の希釈液中室温または 80 でのインキュベーションは、HPV 16 および HBB に対して増幅をもたらさなかった。スパイクした HPV 45 および HPV 18 の検出により、アッセイ自体は作用したが、HPV 16 および HBB は低いインキュベート温度では検出されないことが確認され、溶解、抽出、または検出はこれらの試料中で生じなかったことを示していた。

40

## 【実施例 2】

## 【0049】

様々な希釈液および個々の希釈成分を用いた SurePath からの HPV DNA の抽出

患者由来の保存細胞を、12500 細胞/ml で SurePath LBC 中に希釈した。BD Viper 試料チューブ 48 本を準備した。各群にはチューブ 8 本が存在し、全 6 群 (a ~ f) であった。各群において以下のバッファの 1 つの 0.85 ml を加えた：

- a. 1M Tris (pH 9.0) のみ、
- b. 0.5M NaCl、

50

c. 1% Triton X-100、  
d. a + b + c。

## 【0050】

希釈した患者の細胞(0.25ml)を試料チューブ48本の各々に加えた。試料と併せた後、最終の作業用バッファー濃度は以下の通りであった：a群 0.77M Tris-HCl；b群 0.386M NaCl；c群 0.77% Triton X-100；ならびにd群 0.77M Tris-HCl、0.386M NaCl、および0.77% Triton X-100(バッファーa、b、およびcの組合せ)。試料チューブ全てを120で20分間インキュベートした。次いで、試料を25分間室温に冷却した。次いで、試料をBD Viper(商標)XTRツール上に搭載し、上記に記載した通り0.8mlを抽出に用いた。DNAを、溶出/中和バッファー400μl中に試料から溶出した。溶出液(20μl)を、PCRマスター混合物5μlと混合した。HPV18およびHPV45のプラスミドDNAの標的20コピー/反応を、PCR阻害の試験に対する対照として各反応中に後スパイクした。リアルタイムPCRアッセイをHPV16、18、および45、ならびにヒトDNA内在性の対照遺伝子HBBの検出に用いた。

10

## 【0051】

## 【表3】

20

表2

HPV 希釈液および個々の成分のバッファーを用いた  
SurePath LBC 媒体からの HPV DNA の抽出

HPV16	1M Tris (a)	0.5M NaCl (b)	1% Triton (c)	a + b + c
1	35.27	35.86	34.56	32.43
2	37.07	36.62	36.55	31.03
3	34.27	Ctなし	36.68	31.30
4	34.52	Ctなし	35.65	30.95
5	Ctなし	Ctなし	34.37	31.62
6	35.90	Ctなし	33.71	31.21
7	34.26	Ctなし	34.46	31.20
8	34.09	35.66	35.12	30.80
AVG.	35.05	36.05	35.14	31.33

30

HPV45	1M Tris (a)	0.5M NaCl (b)	1% Triton (c)	a + b + c
1	33.47	34.61	34.19	35.22
2	33.76	34.17	33.90	33.39
3	34.01	33.56	34.01	33.69
4	33.80	31.61	34.29	33.98
5	33.01	32.86	33.23	33.57
6	32.59	33.49	33.44	33.43
7	33.37	32.56	33.44	33.05
8	32.75	33.25	35.33	33.92
AVG.	33.35	33.26	33.98	33.78

40

50

【 0 0 5 2 】

【 表 4 】

HBB	1M Tris (a)	0.5M NaCl (b)	1% Triton (c)	a + b + c
1	Ctなし	Ctなし	Ctなし	42.35
2	Ctなし	Ctなし	44.25	41.29
3	Ctなし	Ctなし	43.81	40.94
4	Ctなし	Ctなし	Ctなし	40.38
5	Ctなし	Ctなし	Ctなし	41.67
6	43.34	Ctなし	42.17	40.63
7	44.52	Ctなし	44.87	41.02
8	Ctなし	Ctなし	Ctなし	40.70
AVG.	43.93		43.78	41.12

10

HPV18	1M Tris (a)	0.5M NaCl (b)	1% Triton (c)	a + b + c
1	34.99	34.94	34.05	34.34
2	33.94	34.56	33.84	34.18
3	34.80	34.68	34.65	34.27
4	33.97	34.52	33.80	33.74
5	33.95	35.75	33.89	34.25
6	35.17	33.90	34.27	34.35
7	34.39	34.56	34.41	33.64
8	33.87	34.94	34.03	34.32
AVG.	34.38	34.73	34.12	34.14

20

【 0 0 5 3 】

30

上記の d) を用い、120 でインキュベートしてHPVタイプ16、18、および45を検出した。他の個々の希釈成分(1M Tris、0.5M NaCl、および1% Triton)は、HPVのタイプにかかわらず一貫したDNA検出をもたらさなかった。個々の各成分はDNA抽出の改善に寄与した。成分a、b、およびcを一緒に併せた場合に最良の結果が達成された。

【 実施例 3 】

【 0 0 5 4 】

120 の希釈液1および室温の希釈液2のインキュベートを用いたSurePath LBCからのDNA抽出の比較

SurePath試料36本を収集し、以下の2つのプロトコールにしたがって抽出した。

40

1) 加熱なし実験

BD Viper (商標) 試料チューブ36本に、実施例1に記載した希釈液2 0.85mlを加えることによって準備した。SurePath臨床試料(0.25ml)を各チューブ中に加えた。試料と併せた後、最終の作業用バッファの濃度は以下の通りであった: 希釈液2に対して0.255M Tris-HCl、0.0129M NaCl (pHおよそ7.8)。チューブ36本をBD Viper (商標) 上に搭載し、試料0.8mlを抽出に用いた。DNAを、溶出/中和バッファ400μl中に試料から溶出した。溶出液(20μl)をPCRマスター混合物5μlと混合した。リアルタイムPCRアッセイをHPV16、18、および45、ならびにヒトDNA内在性の対照遺伝子

50

H B B の検出に用いた。

## 2) 加熱実験

B D V i p e r ( 商 標 ) 試 料 チ ュ ー ブ 3 6 本 を 準 備 し、こ れ に 実 施 例 1 に 記 載 し た 希 釈 液 1 0 . 8 5 m l を 加 え た。S u r e P a t h 臨 床 試 料 ( 0 . 2 5 m l ) を 各 チ ュ ー ブ 中 に 加 え た。希 釈 液 を 試 料 と 併 せ た 後、最 終 の 作 業 用 バ ッ フ ェ ー の 濃 度 は 以 下 の 通 り で あ っ た：希 釈 液 1 中 0 . 7 7 M T r i s - H C l、0 . 3 8 6 M N a C l、お よ び 0 . 7 7 % T r i t o n X - 1 0 0 ( p H お よ そ 9 . 0 )。試 料 チ ュ ー ブ 全 て を 1 2 0 で 2 0 分 間 イ ン キ ュ ベ ー ト し、次 い で 2 5 分 間 室 温 に 冷 却 し た。チ ュ ー ブ 3 6 本 を B D V i p e r ( 商 標 ) 上 に 搭 載 し、試 料 0 . 8 m l を 抽 出 に 用 い た。D N A を、溶 出 / 中 和 バ ッ フ ェ ー 4 0 0  $\mu$  l 中 に 試 料 か ら 溶 出 し た。溶 出 液 ( 2 0  $\mu$  l ) を P C R マ ス タ ー 混 合 物 5  $\mu$  l と 混 合 し た。リ アル タ イ ム P C R H P V ア ッ セ イ を H P V 1 6、1 8、お よ び 4 5、な ら び に ヒ ト D N A 内 在 性 の 対 照 遺 伝 子 H B B の 検 出 に 用 い た。H P V 4 5 お よ び H P V 1 8 は 検 出 さ れ な か っ た。

【 0 0 5 5 】

## 【表 5】

表 3

DNA 抽出の比較: i) 120°Cのインキュベーションで希釈液 1 を用いた場合、  
および ii) 室温のインキュベーションで希釈液 2 を用いた場合。

	HPV16		HBB		ΔCt
	加熱なし	加熱	加熱なし	加熱	
1	Ct なし	Ct なし	25.28	23.97	1.31
2	Ct なし	Ct なし	32.25	28.30	3.95
3	Ct なし	Ct なし	31.78	27.92	3.86
4	Ct なし	41.33	34.78	29.83	4.95
5	Ct なし	Ct なし	34.69	29.74	4.95
6	Ct なし	41.09	37.51	31.31	6.20
7	Ct なし	Ct なし	32.24	26.82	5.42
8	Ct なし	Ct なし	31.93	26.88	5.05
9	Ct なし	Ct なし	31.74	28.88	2.86
10	Ct なし	Ct なし	28.88	25.59	3.29
11	Ct なし	Ct なし	29.41	24.93	4.48
12	Ct なし	Ct なし	35.21	29.66	5.55
13	Ct なし	Ct なし	28.54	25.23	3.31
14	Ct なし	Ct なし	30.66	27.54	3.12
15	Ct なし	35.16	32.31	26.86	5.45
16	Ct なし	Ct なし	36.29	29.39	6.90
17	25	21.07	32.54	28.00	4.54
18	Ct なし	Ct なし	35.46	29.89	5.57
19	Ct なし	34.90	32.18	29.19	2.99
20	Ct なし	Ct なし	28.83	24.56	4.27
21	Ct なし	Ct なし	31.64	26.72	4.92
22	Ct なし	Ct なし	28.14	24.40	3.74
23	Ct なし	Ct なし	26.67	25.68	0.99
24	Ct なし	31.33	29.38	25.09	4.29
25	Ct なし	Ct なし	32.74	31.56	1.18
26	Ct なし	Ct なし	32.91	26.57	6.34
27	Ct なし	Ct なし	32.96	28.30	4.66
28	Ct なし	Ct なし	35.79	29.64	6.15
29	Ct なし	Ct なし	29.96	27.84	2.12

10

20

30

40

【表 6】

30	Ctなし	Ctなし	32.76	28.77	3.99
31	Ctなし	Ctなし	31.37	24.60	6.77
32	Ctなし	Ctなし	32.79	29.07	3.72
33	Ctなし	42.28	30.9	27.83	3.07
34	Ctなし	Ctなし	34.58	30.51	4.07
35	Ctなし	Ctなし	36.73	28.06	8.67
36	36.36	32.38	22.78	21.22	1.56

10

## 【0057】

平均して、加熱するインキュベーション/希釈液1のプロトコールは、希釈液2を用いた室温のインキュベーションのプロトコールに比べてHBBの検出を4.29Ct短縮した。タイプ16のHPV DNAを有した試料(試料は全てHBB対照のDNAを有することが推定され、一方で全ての試料が1つまたは複数のタイプのHPVを有するわけではない)は短縮したCt値での検出を表し、したがって加熱するインキュベーションおよび希釈液1でのプロトコールを用いた場合、室温のインキュベーションおよび希釈液2を用いたものに比べて、より検出可能になる。

20

## 【実施例4】

## 【0058】

#### 加熱あり、またはなしのSurePathおよびThinPrep PreservCyt LBCからのDNA抽出の比較

患者由来の保存細胞を、12500細胞/mlで、SurePathまたはThinPrep陰性臨床検体のいずれか一方中に希釈した。BD Viper試料チューブ32本を準備し、それらに希釈液1 0.85mlを加えた。患者細胞をスパイクしたSurePath(0.25ml)を試料チューブ16本に加え、患者細胞をスパイクしたThinPrep(0.25ml)を他の16本の試料チューブに加えた。希釈液を試料と併せた後、最終の作業用バッファー濃度は実施例1に記載した通りであった。各群から8本の試料チューブを室温でインキュベートし、8本を120℃で20分間インキュベートした。加熱したチューブを25分間室温に冷却した。次いで、試料チューブをBD Viper(商標)プラットフォーム上に搭載し、試料0.8mlをDNA抽出用に用いた。次いで、DNAを、溶出/中和バッファー400μl中に溶出した。溶出液(20μl)を、PCRマスター混合物5μlと混合した。HPV18およびHPV45プラスミドDNA標的20コピー/反応を、PCR阻害の試験用に各試料中に後スパイクした。リアルタイムPCRアッセイをHPV16、18、および45、ならびにヒトDNA内在性の対照遺伝子HBBの検出に用いた。

30

## 【0059】

40

【表 7】

表 4  
 加熱あり、またはなしの SurePath および ThinPrep PreservCyt LBC  
 からの DNA の抽出

HPV16	ThinPrep		SurePath	
Rep	加熱なし	加熱	加熱なし	加熱
1	31.24	31.99	Ct なし	31.64
2	30.89	31.37	Ct なし	31.63
3	30.98	31.66	Ct なし	32.16
4	31.39	31.58	Ct なし	31.71
5	31.02	31.15	Ct なし	31.16
6	31.26	31.44	Ct なし	31.16
7	31.44	31.16	Ct なし	31.48
8	31.85	31.33	Ct なし	31.58
Avg.	31.26	31.46		31.57

10

20

【 0 0 6 0 】

【表 8】

HPV45	ThinPrep		SurePath	
Rep	加熱なし	加熱	加熱なし	加熱
1	32.25	32.22	32.67	32.56
2	32.42	32.24	32.06	32.89
3	33.2	33.15	32.54	31.91
4	32.13	32.06	32.44	31.97
5	32.48	33.03	32.19	32.85
6	31.63	33.36	32.47	32.07
7	33.65	32.17	32.69	31.53
8	32.43	32.96	32.6	32.2
<b>Avg.</b>	32.52	32.65	32.46	32.25

10

HBB	ThinPrep		SurePath	
Rep	加熱なし	加熱	加熱なし	加熱
1	27.73	27.52	33.33	29.02
2	27.99	27.09	33.63	28.88
3	28.08	27.17	33.43	29.25
4	28.21	26.89	33.28	28.71
5	28.12	26.98	33.38	28.37
6	27.98	27.04	34.3	28.36
7	27.99	27.02	34.07	28.29
8	28.43	27.38	33.96	27.84
<b>Avg.</b>	28.07	27.14	33.67	28.59

20

30

【 0 0 6 1 】

【表 9】

HPV18	ThinPrep		SurePath	
Rep	加熱なし	加熱	加熱なし	加熱
1	33.68	33.94	34.97	33.88
2	33.38	33.86	33.87	33.88
3	34.32	34.72	34.84	33.58
4	33.35	34.11	34.22	33.81
5	33.89	34.16	34.55	33.97
6	33.4	32.88	32.96	33.68
7	34.44	34.2	34.02	33.61
8	33.82	34.1	33.96	34.83
<b>Avg.</b>	33.79	34.00	34.17	33.91

40

50

## 【0062】

希釈液1中120 で検体をインキュベートすると、ThinPrepおよびSurePath両方の試料に対するHBBCt値を有意に短縮した。この低減（室温のインキュベーションに比べて）は、ThinPrep試料に対して0.93Ctであり、SurePath試料に対して5.08Ctであった。加熱はThinPrepからのHPV16の検出に対して統計的に有意な効果がなかったが、SurePathからのHPV16の検出を有意に改善した。

## 【実施例5】

## 【0063】

様々なpH、温度、および時間での希釈液1を用いたSurePathからのDNAの抽出

114 で10分間のインキュベーションのプロトコールを、実施例1に記載した希釈液1と併せて用いた（すなわち、1M Tris、0.5M NaCl、および1% Triton x100）。pHの異なる（9.0および7.8）試料を用い、様々なインキュベーション温度およびインキュベーション時間で試験した。実施例1の希釈液2に対して、やはり、様々なpHを評価した（16.67mM NaClおよび330mM Tris）。

## 【0064】

患者由来の保存細胞を、12500細胞/mlの濃度でSurePath中に希釈した。試料チューブ56本を、BD Viper XTR（商標）プラットフォームにおいて用いるために準備した。7群に各々8個の試料が存在した。7群の1本中に下記の各々のバッファー（0.85ml）を加えた：

- a. 希釈液1、pH9.0（120、20分インキュベーション）
- b. 希釈液1、pH9.0（120、10分インキュベーション）
- c. 希釈液1、pH9.0（114、20分インキュベーション）
- d. 希釈液1、pH9.0（114、10分インキュベーション）
- e. 希釈液1、pH7.8（120、20分インキュベーション）
- f. 希釈液2、pH7.8（120、20分インキュベーション）
- g. 希釈液2、pH9.0（120、20分インキュベーション）

## 【0065】

希釈した患者試料のアリコート（0.25ml）を各群の各チューブ中に加えた。希釈液を試料と併せた後、最終の作業用バッファー濃度は実施例1に記載した通りである。各群を、その特定された上記の温度および時間でインキュベートした。次いで、チューブを全て25分間室温に冷却した。チューブを、それより、BD Viper XTR（商標）上に搭載し、0.8mlを試料からのDNA抽出に用いた。DNAを、溶出/中和バッファー400μl中に溶出した。各々の溶出液（20μl）を、PCRマスター混合物5μlと混合した。HPV18およびHPV45のプラスミドDNAの標的20コピー/反応を、PCR阻害のための試験に対して各反応中に後スパイクした。リアルタイムPCRアッセイをHPV16、18、および45、ならびにヒトDNA内在性の対照遺伝子HB Bの検出に用いた。

## 【0066】

10

20

30

40

【表 10】

表 5

様々な pH、ならびに様々な温度および時間で希釈液 1 を用いた  
SurePath からの DNA の抽出

HPV16	希釈液 1				希釈液 1	希釈液 2	
	120°C		114°C		120°C	120°	
	pH9, 20'	pH9, 10'	pH, 9, 20'	pH9, 10'	pH7.8, 20'	pH7.8, 20'	pH9, 20'
1	32.36	33.57	33.4	Ctなし	30.79	33.5	35.21
2	31.29	33.24	33.11	Ctなし	30.56	32.79	33.11
3	31.18	33.23	34.02	34.84	30.55	33.05	37.78
4	31.31	32.75	32.73	Ctなし	30.96	33.48	34.43
5	32.09	31.98	33.92	34.84	30.58	34.9	35.15
6	31.37	32.68	32.69	Ctなし	30.67	34.53	34.32
7	30.74	32.31	32.4	Ctなし	30.31	34.43	35.81
8	31.91	33.02	32.65	36.58	30.85	33.12	Ctなし
Avg.	31.53	32.85	33.12	35.42	30.66	33.73	35.12

10

20

HPV45	希釈液 1				希釈液 1	希釈液 2	
	120°C		114°C		120°C	120°C	
	pH9, 20'	pH9, 10'	pH, 9, 20'	pH9, 10'	pH7.8, 20'	pH7.8, 20'	pH9, 20'
1	33.2	34.66	34.08	34.1	33.71	34.41	33.97
2	33.35	34.31	33.56	33.71	34.03	34.18	34.5
3	34.32	33.32	33.05	34.5	34.47	33.42	34.92
4	34.56	32.84	33.71	34.28	32.21	33.81	34.09
5	33.22	34.63	34.48	33.43	34.61	33.89	33.72
6	34.11	34.8	34.11	33.98	33.47	34.15	33.99
7	34.65	31	34.45	34.53	34.12	34.47	33.59
8	34.8	34.38	33.98	33.47	32.24	34.23	34.09
Avg.	34.03	33.87	33.93	34.00	33.61	34.07	34.11

30

【 0 0 6 7 】

【表 1 1】

HBB	希釈液 1				希釈液 1	希釈液 2	
	120°C		114°C		120°C	120°C	
	pH9, 20'	pH9, 10'	pH, 9, 20'	pH9, 10'	pH7.8, 20'	pH7.8, 20'	pH9, 20'
1	32.52	36.54	33.5	37.33	31.38	33.61	36.89
2	32.27	34.4	34.54	Ctなし	31.23	32.89	35.48
3	31.97	33.51	33.66	36.54	31.23	33.39	36
4	32.42	32.79	33.87	Ctなし	31.83	34.63	35.84
5	33.12	32.97	32.88	35.12	31.64	35.88	36.94
6	32.86	34.05	34.01	Ctなし	31.42	36.71	36.63
7	31.79	33.53	33.41	37.14	31.33	34.26	Ctなし
8	32.79	34.22	34.13	31.23	31.8	34.41	Ctなし
Avg.	32.47	34.00	33.75	35.47	31.48	34.47	36.30

HPV18	希釈液 1				希釈液 1	希釈液 2	
	120°C		114°C		120°C	120°C	
	pH9, 20'	pH9, 10'	pH, 9, 20'	pH9, 10'	pH7.8, 20'	pH7.8, 20'	pH9, 20'
1	32.2	34.35	35.13	34.31	33.57	33.16	34.19
2	33.16	33.21	32.69	33.33	33.08	34.32	33.96
3	34.08	33.4	33.22	33.1	33.66	33.29	34.91
4	31.86	33.99	33.92	33.15	34.12	33.72	34.48
5	33.14	33.91	33.53	33.36	33.35	32.72	33.18
6	33.46	34.18	33.28	33.27	33.3	33.3	34.49
7	33.37	33.5	33.39	33.42	33.3	34.92	33.51
8	33.46	34.47	35.07	32.68	33.71	34.84	33.35
Avg.	33.09	33.88	33.78	33.33	33.51	33.78	34.01

## 【0068】

インキュベーションのプロトコル(114、10分)は、より高温の加熱プロトコルを用いた場合に得られた程度のHPV16に対する検出をもたらさなかった。しかし、用いたインキュベーションのプロトコルに関係なく、スパイクしたHPV45およびHPV18に対して同程度の検出が得られた。これより、114のプロトコルは、120のインキュベーションのプロトコルよりも低い程度のDNA抽出をもたらすことが結論づけられた。同様に、120 10分間のインキュベーションは、120 20分間のインキュベーションほどHPV16 DNAの抽出に対して効果的ではなかった。pH7.8の希釈液1を用いたHPV16のDNAの抽出および検出は、pH9.0で希釈液1を用いた抽出および検出に比べて(120 20分間のインキュベーションに対して)1Ct近くの改善を示した。希釈液1中120のインキュベーション後の抽出により、検出されたPCR複製物における標準偏差によって測定して、アッセイ変動性における有意な低減がもたらされた。

## 【実施例6】

## 【0069】

希釈液の有効性に対するpHの効果

患者由来の保存細胞を、12500細胞/mlで、SurePath LBC媒体中に希釈した。試料チューブ40本をBD Viper XTR(商標)プラットフォーム用に準備した。これらを5群に分けた。pHの異なる、実施例1に記載した希釈液1(0.85ml)を、各群におけるチューブに加えた。用いた希釈液は：

- a. 希釈液1、pH6.6
- b. 希釈液1、pH6.7
- c. 希釈液1、pH7.3
- d. 希釈液1、pH8.0
- e. 希釈液1、pH9.0、および
- f. 希釈液1、pH10.0。

10

**【0070】**

希釈した保存患者細胞(0.25ml)を各群の各チューブに加えた。各群を、120で20分間インキュベートし、次いで、25分間室温に冷却した。次いで、試料をBD Viper XTR(商標)上に搭載し、試料0.8mlを抽出に用いた。DNAを、溶出/中和バッファー400 $\mu$ l中に試料から溶出し、溶出液20 $\mu$ lをPCRマスター混合物5 $\mu$ lと混合した。HPV18およびHPV45のプラスミドDNAの標的20コピーを、PCR阻害に対して試験にするために各試料中に後スパイクした。リアルタイムPCRアッセイをHPV16、18、および45、ならびにヒトDNA内在性の対照遺伝子HBBの検出に用いた。

20

**【0071】**

【表 1 2】

表 6  
希釈液 1 の有効性に対する pH の効果

HPV16 Rep	pH 6.6	pH 6.7	pH 7.3	pH 8.0	pH 9.0	pH 10
1	33.64	33.46	31.47	31.21	33.79	35.68
2	34.06	34.96	31.67	31.36	31.86	34.32
3	34.58	33.10	32.33	31.70	31.99	36.30
4	33.66	33.15	32.40	31.49	31.61	35.73
5	33.46	34.90	32.32	31.85	32.00	34.36
6	34.41	33.14	32.12	31.61	31.96	34.51
7	34.66	34.93	32.25	31.58	32.12	35.15
8	34.15	34.18	32.27	31.57	32.36	35.83
Avg.	34.08	33.98	32.10	31.55	32.21	35.24

10

HPV45 Rep	pH 6.6	pH 6.7	pH 7.3	pH 8.0	pH 9.0	pH 10
1	33.78	32.88	33.38	33.28	34.09	33.35
2	34.56	32.95	34.40	33.41	32.83	33.56
3	34.08	33.69	34.69	32.9	33.41	33.84
4	33.15	33.45	33.65	34.41	34.11	34.64
5	35.39	33.27	33.59	33.74	33.45	33.70
6	33.21	32.51	35.39	33.77	34.14	34.38
7	34.19	32.77	32.93	33.59	33.49	33.21
8	34.6	33.92	34.24	33.58	34.29	33.89
Avg.	34.12	33.18	34.03	33.59	33.73	33.82

20

30

【 0 0 7 2 】

【表 1 3】

HBB Rep	pH 6.6	pH 6.7	pH 7.3	pH 8.0	pH 9.0	pH 10
1	33.21	35.08	33.56	32.84	35.69	38.28
2	35.82	35.28	33.79	33.93	34.51	No Ct
3	35.37	34.87	34.25	33.41	34.29	36.61
4	35.38	35.00	34.23	33.61	34.47	37.64
5	35.64	35.12	34.21	33.96	34.45	37.68
6	35.50	36.04	34.15	33.70	34.80	37.98
7	35.58	35.16	34.70	33.34	34.53	38.37
8	35.80	36.08	34.42	33.56	35.01	40.15
Avg.	35.66	35.33	34.16	33.54	34.72	38.10

10

HPV18 Rep	pH 6.6	pH 6.7	pH 7.3	pH 8.0	pH 9.0	pH 10
1	34.18	33.19	34.10	33.69	34.70	33.59
2	33.87	33.36	34.28	34.07	34.78	34.36
3	32.54	34.17	34.01	33.42	34.05	34.17
4	33.42	34.36	34.77	34.02	31.75	34.96
5	34.5	34.64	34.37	33.96	34.51	34.08
6	33.58	33.89	35.73	34.28	33.82	35.70
7	34.22	34.27	34.16	34.31	34.49	33.20
8	34.63	34.83	34.11	35.42	34.33	34.55
Avg.	33.87	34.09	34.44	34.15	34.05	34.33

20

## 【0073】

図1A～Dの結果に関して、pHが約7.3～9の範囲にある希釈液1は、試料からのHPV検出の程度に関して最良の結果をもたらす。これは、試料からのDNAの抽出は、pHがこの範囲にある希釈液を用いる場合に最良であることを示している。スパイクしたHPV18および45の検出は全てのpHで基本的に同じであるので、HPV16およびHBBの検出における改善は、pHが7.3と9.0の範囲において得られるDNA抽出がよりよいことに起因する。

30

## 【実施例7】

## 【0074】

## DNA抽出プロトコールの比較

患者由来の細胞を収集し、2つの等しい群に分けた。半分はThinPrep中に貯蔵し、他の半分はSurePath LBC中に貯蔵した。両群とも $1.14 \times 10^7$ 細胞/mlの濃度であった。細胞濃度 $2.5 \times 10^4$ 細胞/mlの保存物を、SurePath媒体中 $1.14 \times 10^7$ 細胞/mlの保存物から調製した。この保存物を以下の抽出プロトコールに用いた。全ての抽出プロトコールの後に、BD Viper XTR(商標)プラットフォームを用いてDNA抽出を行った。

40

## 【0075】

第1のプロトコールにおいて、SurePath保存物の試料 $226 \mu\text{l}$  8本を、 $13,000 \text{ g}$ の力で5分間回転させた。得られた上清をデカントし、 $2 \text{ mg/ml}$ の濃度のプロテイナーゼKをやはり含んでいた希釈液2(実施例1において記載)1ml中に再懸濁した。試料8本をBD Viper XTR(商標)プラットフォームで用いるために試料チューブ中に移し、 $70^\circ\text{C}$ で1時間インキュベートした。この後、以下に記載する

50

ように、BD Viper XTR (商標)プラットフォーム上で抽出を行った。

【0076】

第2のプロトコールにおいて、SurePath保存物の試料(226 $\mu$ l)8本を、2mg/mlの濃度のプロテイナーゼKをやはり含んでいた希釈液2 774 $\mu$ lの試料に加えることによって希釈した(1:4)。試料8本をBD Viper XTR (商標)プラットフォームで用いるために試料チューブ中に移し、70 で1時間インキュベートした。この後、以下に記載するように、BD Viper XTR (商標)プラットフォーム上で抽出を行った。

【0077】

第3のプロトコールにおいて、SurePath保存物の試料(250 $\mu$ l)8本を、希釈液2 (実施例1に記載)850 $\mu$ lと併せた。試料8本をBD Viper XTR (商標)プラットフォームで用いるために試料チューブ中に移し、120 で20分間インキュベートした。この後、以下に記載するように、BD Viper XTR (商標)プラットフォーム上で抽出を行った。

10

【0078】

第4のプロトコールにおいて、SurePath保存物の試料(250 $\mu$ l)8本を、希釈液1 (実施例1に記載)850 $\mu$ lと併せた。試料8本をBD Viper XTR (商標)プラットフォームで用いるために試料チューブ中に移し、120 で20分間インキュベートした。この後、以下に記載する通り、BD Viper XTR (商標)プラットフォーム上で抽出を行った。

20

【0079】

陰性対照として、希釈液2のアリコート850 $\mu$ l 8本を、汚染されていないSurePath媒体250 $\mu$ lと併せた。この後、以下に記載する通り、BD Viper XTR (商標)プラットフォーム上で抽出を行った。

【0080】

試料を全てBD Viper XTR (商標)上に搭載し、試料0.8mlを抽出に用いた。DNAを、溶出/中和バッファ400 $\mu$ l中試料から溶出し、溶出液20 $\mu$ lをPCRマスター混合物5 $\mu$ lと混合した。リアルタイムPCRアッセイをHPV16、およびヒトDNA内在性の対照遺伝子HBBの検出に用いた。

【0081】

30

【表 1 4】

表 7  
 加熱処理プロトコールとプロテイナーゼ K(PK)  
 処理プロトコールの比較

プロトコール	1		2		3		4		3	
条件	スピン、PK、希 釈液 2 中 70°C		スピンなし、PK、 希釈液 2 中 70°C		希釈液 2 中 120°C		希釈液 1 中 120°C		非標的対照	
標的	HBB	HPV16	HBB	HPV16	HBB	HPV16	HBB	HPV16	HBB	HPV16
Rep 1	31.38	29.49	Ctなし	32.85	32.19	29.97	29.94	28.01	Ctなし	Ctなし
Rep 2	31.38	29.48	32.85	31.21	31.30	29.35	29.45	27.75	Ctなし	Ctなし
Rep 3	31.00	28.92	32.26	30.40	31.62	29.88	29.83	27.96	Ctなし	Ctなし
Rep 4	30.55	28.66	32.39	30.66	31.01	29.02	29.72	27.56	Ctなし	Ctなし
Rep 5	30.12	28.37	32.16	30.06	31.88	29.61	30.16	28.26	Ctなし	Ctなし
Rep 6	30.68	28.86	32.15	30.36	31.62	29.49	29.79	27.83	Ctなし	Ctなし
Rep 7	31.09	28.9	32.26	30.15	31.56	29.51	29.95	28.22	Ctなし	Ctなし
Rep 8	30.55	28.66	32.26	30.23	31.61	29.32	30.19	28.57	Ctなし	Ctなし
Avg.	30.84	28.92	32.33	30.74	31.60	29.52	29.88	28.02		

10

20

## 【 0 0 8 2】

希釈液 1 中 1 2 0 のインキュベーションにより、HPV 1 6 に対して平均して最小の Ct 値が得られた。これは、試験したプロトコールの中でも、希釈液 1 中でのインキュベーションが、試料からの DNA の最良の抽出をもたらしたことを示している。希釈液 2 を用いる 1 2 0 のインキュベーションのプロトコールは、遠心沈澱なしの 7 0 のプロテイナーゼ K でのインキュベーションから得られた結果よりもよい結果がもたらされた。具体的に述べると、希釈液 1 は、i) 7 0 のプロテイナーゼ K 処理（遠心沈澱後）、ii) プロテイナーゼ K 処理（遠心沈澱なし）、および iii) 希釈液 2 中 1 2 0 のインキュベーションに比べた場合、HPV 1 6 の平均 Ct 値をそれぞれ 0 . 9 0、2 . 7 2、および 1 . 5 低減し、HBB の Ct 値をそれぞれ 0 . 9 7、2 . 4 5、および 1 . 7 2 低減した。

30

## 【実施例 8】

## 【 0 0 8 3】

## 血液をスパイクした試料からの抽出

プールした Sure Path および Thin Prep の臨床陰性検体を全血と併せた。試料は 1 %、2 %、5 %、および 1 0 %（試料体積あたりの血液の体積）を有していた。試料を全て、実施例 1 に記載した希釈液 1 中、1 2 0 で 2 0 分間インキュベートした。この後、先の実施例に記載したプロトコールを用いて BD Viper XTR（商標）プラットフォーム上で抽出を行った。試料を全て、BD Viper XTR（商標）上に搭載し、試料 0 . 8 m l を抽出に用いた。DNA を、溶出 / 中和バッファー 4 0 0 μ l 中に試料から溶出し、溶出液 2 0 μ l を PCR マスター混合物 5 μ l と混合した。リアルタイム PCR HPV アッセイをヒト DNA 内在性の対照遺伝子 HBB の検出に用いた。

40

## 【 0 0 8 4】

【表 15】

表 8A:アッセイに対する血液の効果(SurePath)

媒体	SurePath				
血液 (%)	0	1	2	5	10
1	28.62	28.66	28.97	38.66	0tなし
2	30.02	28.99	29.34	29.76	28.78
3	28.63	28.65	28.63	28.73	28.52
4	28.34	28.43	28.81	28.61	28.28
5	27.92	28.69	28.90	29.10	28.06
6	28.24	28.97	28.67	28.98	28.64
7	28.08	29.13	28.09	28.61	28.76
8	28.48	28.92	29.46	28.15	28.73
<b>Avg.</b>	<b>28.54</b>	<b>28.81</b>	<b>28.86</b>	<b>28.83</b>	<b>28.54</b>

10

20

【0085】

【表 16】

表 8B:アッセイに対する血液の効果(ThinPrep PreservCyt)

媒体	ThinPrep PreservCyt				
血液 (%)	0	1	2	5	10
1	31.99	30.99	31.16	30.75	30.38
2	32.08	31.67	30.28	30.40	29.98
3	31.92	31.62	31.02	30.19	30.34
4	31.65	31.31	31.12	30.20	30.16
5	31.55	31.43	30.79	30.10	30.06
6	31.90	31.04	30.63	30.14	30.49
7	31.31	31.40	30.53	30.29	29.96
8	31.45	31.34	30.85	29.84	29.88
<b>Avg.</b>	<b>31.73</b>	<b>31.35</b>	<b>30.80</b>	<b>30.24</b>	<b>30.16</b>

30

40

【0086】

50

アッセイは、LBC検体中にしばしば見られる物質であり、PCR反応の既知の阻害物質である高濃度の全血の影響を受けなかった。このDNA抽出方法は、臨床試料中に高濃度の全血が存在してもPCR増幅に適するDNAを送達する。

【実施例9】

【0087】

ホルマリン固定し、パラフィン包埋した組織切片からのDNAの抽出

ホルマリン固定し、パラフィン包埋した頸部の生検組織切片を、実施例1に記載した希釈液1の2ml中120で25分間インキュベートした。次いで、試料を室温に冷却した。冷却後、試料を、先に記載した、BD Viper XTR(商標)プラットフォーム上での抽出プロトコールに供した。試料を全てBD Viper XTR(商標)上に搭載し、試料0.8mlを抽出に用いた。DNAを、溶出/中和バッファ400μl中試料から溶出し、溶出液50μlをPCRマスター乾燥混合物中に加えた。リアルタイムPCRアッセイをHPVサブタイプ16、18、45、31、51、52、59、(33、58、56、66)、(39、68、35)、およびヒトDNA内在性の対照遺伝子HBBの検出に用いた。

【0088】

【表17】

表9

ホルマリン固定し、パラフィン包埋した組織切片からのViper DNA抽出

試料ID	前癌/癌 病理学的グレード	ベータグロブリン 結果	HPV結果
DH0727	扁平上皮癌	陽性	HPV 16
DH0847	扁平上皮癌	陽性	HPV 16
DH0848	低分化癌	陽性	HPV 18、52
DH0856	扁平上皮癌	陽性	HPV 18、31
DH0867	頸部上皮内癌(CIN) III	陽性	HPV 16
DH0869	頸部上皮内癌(CIN) III	陽性	ハイリスクHPV陰性
DH0870	頸部上皮内癌(CIN) III	陰性	HPV不確定
DH0873	頸部上皮内癌(CIN) III	陽性	HPV 16
DH0874	頸部上皮内癌(CIN) III	陽性	HPV 16
DH0880	頸部上皮内癌(CIN) III	陽性	HPV 16
DH0892	扁平上皮癌	陽性	HPV 16
DH0896	扁平上皮癌	陽性	HPV(33、58、56、66)
DH0898	扁平上皮癌	陽性	HPV 16、45
DH0900	扁平上皮癌	陽性	HPV 45
DH0902	扁平上皮癌	陽性	HPV 16
DH0903	扁平上皮癌	陽性	HPV 16
DH0904	扁平上皮癌	陽性	HPV 16
DH0905	扁平上皮癌	陽性	HPV 16、59
DH0910	頸部上皮内癌(CIN) III	陽性	HPV 16
DH0911	頸部上皮内癌(CIN) III	陽性	HPV 16
DH0914	頸部上皮内癌(CIN) III	陽性	HPV 16
DH1408	頸部上皮内癌(CIN) III	陽性	HPV 16、59

10

20

30

40

50

## 【 0 0 8 9 】

個々の試料 22 個中 20 個において、HPV DNA のいくつかのサブタイプ（1 つまたは複数）が上首尾に検出された。ヒト内在性ベータグロブリン遺伝子が、試料 22 個中 21 個に検出された。リアルタイム PCR、ならびに HPV サブタイプ特異的なプライマーおよび HBB に対してベータグロブリン特異的なプライマーを用いた。ベータグロブリンの結果は、現在の DNA 抽出方法に付随する明らかな PCR の障害は存在しなかったことを指摘している。1 試料においてベータグロブリンのシグナルを検出できず、第二にベータグロブリンおよび HPV シグナルの両方を検出できなかったのは、DNA 抽出用に処理加工された切片中に十分な標的の細胞がなかったことによる可能性がある。

## 【 実施例 10 】

10

## 【 0 0 9 0 】

直接的な化学的溶解用の希釈液 1 を用いた SurePath および ThinPrep LBC 媒体中に貯蔵された患者由来の細胞からの HPV DNA の抽出

患者由来の保存細胞を、5000 細胞/ml で、SurePath および ThinPrep LBC 中に希釈した。各試料タイプ 16 本のチューブは以下の希釈液 0.05 ml を有していた：1.5 M Tris、0.386 M NaCl、および 1.5% Triton X-100 (v/v)。希釈液の pH は 7.9 であった。SurePath および ThinPrep 中の希釈した患者由来の細胞 (0.5 ml) を、希釈液を有する試料チューブの各々に加えた。試料と併せた後、最終の作業用バッファの濃度は以下の通りであった：0.75 M Tris-HCl、0.193 M NaCl、および 0.75% Triton X-100 (v/v) (pH およそ 7.9)。併せた溶液を、直接的な化学的溶解として 120 で 20 分間インキュベートした。インキュベーション後、試料を、BD Viper (商標) XTR プラットフォーム上の抽出用に調製した。先に記載した抽出のプロトコルを用いた。すなわち、試料を全て BD Viper XTR (商標) 上に搭載し、試料 0.8 ml を抽出に用いた。試料の半分は抽出の間に溶解のステップがあり、試料の半分にはなかった。DNA を、溶出/中和バッファ 400 μl 中試料から溶出し、溶出液 20 μl を PCR マスター混合物 5 μl と混合した。HPV 18 および HPV 45 プラスミド DNA の標的 20 コピーを、PCR 障害に対して試験するために、各試料中に後スパイクした。リアルタイム PCR アッセイを HPV 16、18、および 45、ならびにヒト DNA 内在性の対照遺伝子 HBB の検出に用いた。アッセイの結果を以下に記載する。

20

30

## 【 0 0 9 1 】

【表 18】

表 10

直接化学的溶解としての希釈液中での予温の使用、ならびにその後の溶解あり  
およびなしの DNA 抽出

HPV16	SurePath		ThinPrep	
	溶解なし	溶解あり	溶解なし	溶解あり
1	31.77	32.15	31.67	32.06
2	31.83	31.43	32.04	31.68
3	31.55	31.95	31.76	31.93
4	31.76	32.35	31.86	32.00
5	32.05	32.19	31.67	32.36
6	31.73	32.02	31.46	31.55
7	31.95	31.96	31.64	32.28
8	32.18	32.30	31.85	31.41
Avg.	31.85	32.04	31.74	31.94

10

20

HPV45	SurePath		ThinPrep	
	溶解なし	溶解あり	溶解なし	溶解あり
1.00	33.26	32.82	33.12	32.83
2.00	33.10	33.03	32.92	32.61
3.00	32.45	31.90	32.49	33.06
4.00	31.89	32.99	32.40	33.17
5.00	33.47	31.92	32.63	32.13
6.00	33.38	32.66	32.89	31.66
7.00	32.53	32.32	32.04	32.48
8.00	32.98	32.95	32.23	33.47
Avg.	32.88	32.57	32.59	32.69

30

40

【0092】

【表 19】

HBB	SurePath		ThinPrep	
	溶解なし	溶解あり	溶解なし	溶解あり
1	31.63	32.10	31.50	32.11
2	30.37	31.64	31.16	31.67
3	31.57	31.75	31.24	31.93
4	31.69	31.68	31.48	31.77
5	31.49	31.99	31.06	31.87
6	32.08	31.15	31.45	31.45
7	31.95	31.37	31.50	31.02
8	32.05	32.06	31.94	31.38
Avg.	31.60	31.72	31.42	31.65

10

20

HPV18	SurePath		ThinPrep	
	溶解なし	溶解あり	溶解なし	溶解あり
1.00	33.93	34.21	34.17	33.91
2.00	34.06	33.53	33.41	33.20
3.00	33.00	33.05	33.71	33.47
4.00	33.99	33.40	33.64	33.15
5.00	33.77	33.45	30.55	33.40
6.00	33.69	29.50	33.40	32.60
7.00	33.23	32.77	33.65	33.62
8.00	33.57	33.43	33.79	33.58
Avg.	33.66	32.92	33.29	33.37

30

40

## 【0093】

抽出したDNA（すなわち、HPV16およびHBB）ならびにスパイクしたDNA（すなわち、HPV45およびHPV18）の両方に対するDNAの収率は、NA抽出の間の溶解ありおよび溶解なしの両方に対してほぼ同じである（すなわち、本明細書に記載する組成物および方法の一例を用いる直接的な化学的溶解）。これは、ThinPrep（TP）およびSurePath（SP）両方の媒体に対して当てはまった。これは、本明細書に記載する組成物および方法は、他の酵素的または化学的な溶解ステップを必要とせず、試料中の細胞の直接的な化学的溶解として供することを示している。

## 【実施例11】

## 【0094】

直接的な化学的溶解用の希釈液を用いたSurePath LBC媒体中に貯蔵された患

50

### 者由来の細胞からのViper DNA抽出の能力

1か月間SurePath LBC中に貯蔵したC33A細胞を、 $10^8$ 、 $10^7$ 、 $10^6$ 、 $10^5$ 、 $10^4$ 、 $10^3$ 、500、250、125、62.5、31.25細胞/mlに希釈した。各濃度には4本の反復が含まれた。各濃度のSurePath細胞保存物0.25ml(各濃度0.25ml)をHPV希釈液(1.0M Tris、0.257M NaCl、および1.0% Triton X-100(v/v); pH7.9)0.75mlと混合した。Triton X-100(v/v); pH7.9)。希釈液を試料と併せた後、直接的な化学的溶解のための組成物の最終の作業用濃度は、0.75M Tris-HCl、0.193M NaCl、およびTriton X-100(v/v)0.75%であった(pHおよそ7.9)。希釈液中の試料を120で20分間予め温め、次いで室温に冷却した。これらの試料(0.8ml)をViper XTR装置を用いて抽出し、最終体積400 $\mu$ Lの中に溶出した。DNA溶出物(20 $\mu$ L)を、リアルタイムPCR中PCRマスター混合物(5 $\mu$ L)と混合して、抽出したHBB DNAのコピー数を定量化した。PCRに、100,000、10,000、1000、100、10、1コピー/反応の精製したヒトゲノムDNAを加え、試料のDNAの定量化に用いた。抽出の効率を、投入した細胞数に基づき、リアルタイムPCRおよび合計のHBBコピーによって定量化した抽出したHBBコピーの比率から計算した。

【0095】

【表20】

10

20

表11  
直接化学的溶解およびその後のDNA抽出を利用したViper DNA抽出の能力

投入した細胞数	抽出効率
$2 \times 10^7$	0.440
$2 \times 10^5$	0.322
$2 \times 10^3$	0.526
$2 \times 10^4$	0.809
$2 \times 10^3$	0.731
200	0.967
100	0.499
50	0.656
25	0.614
12.5	0.511
6.25	0.345
Avg.	0.584

30

40

【0096】

SurePath媒体からの抽出の能力を、上記に記載した希釈液を用いて表11に図示する。表11は、直接的な化学的溶解およびその後のDNA抽出は、モデル系としてSurePath媒体中ヒト頸部癌細胞系を用いて、6logを超える直線状のダイナミックレンジをもたらし、平均の効率は58%であったことを示している。

50

## 【実施例 12】

## 【0097】

直接的な化学的溶解 HPV 希釈液の、酵素結合免疫吸着検定法 (ELISA) のタンパク質バイオマーカー検出との適合性

SiHa 細胞を、作業濃度  $6.7 \times 10^6$  細胞 / ml の HPV 希釈液中室温で再懸濁し、無希釈で、およびリン酸緩衝食塩水 0.1% Tween 中 1% ウシ血清アルブミン (BSA) 中 2 倍の段階希釈で用いた。標的の抗原を、標準のサンドイッチ酵素結合免疫吸着検定法 (ELISA) において検出した。標的の抗原を、一次抗原を用いてマイクロウエルプレートの表面に対して結合させ、その後、ストレプトアビジンおよび西洋ワサビのペルオキシダーゼとコンジュゲートしている二次抗体、ならびに化学発光の基質を用いて検出した。図 2 は、4 つの標的の分析物各々に対する結果を示すものであり (p16INK4a、HPV16 EIE4、MCM2、および MCM6)、標的の抗原は容易に検出された。抗原の完全性は標的の抗原 2 つ (MCM2 および MCM6) に対するウエスタン免疫プロットングによって確認され、この場合標的のタンパク質は両方とも全長であることが見出され (およそ 100 キロダルトン)、著しい分解生成物はなかった (データ図示せず)。これらの結果は、HPV 希釈バッファーはタンパク質バイオマーカーの回収および検出に適合性であり、核酸の一次的な検出およびその後の、またはその前の、疾患の検出をさらに改善または洗練するためのタンパク質のバイオマーカーの検出に用いられ得ることを実証するものである。

10

## 【0098】

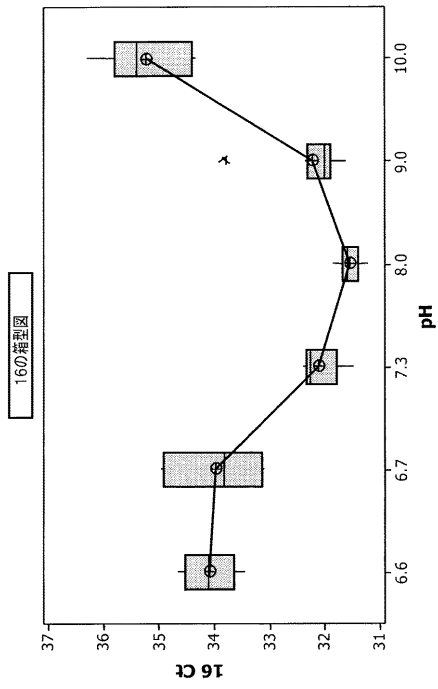
20

本明細書に引用する参照は全て、個々の各出版物または特許または特許出願が、全ての目的でその全文において参照によって組み入れられると具体的かつ個々に指摘されたように、その全文において参照によって、および同程度の目的で本明細書に組み入れられる。

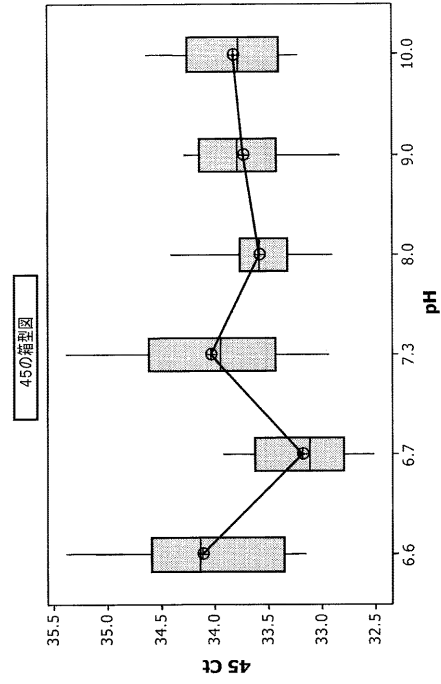
## 【0099】

当業者には明らかである通り、本発明の多くの改変および変形を、その精神および範囲から逸脱することなしに行うことができる。本明細書に記載する特定の実施形態は例示のみによって提供されるものであり、本発明は、それに対してこのような特許請求の範囲が権利を与えられる同等物の全範囲とともに、添付の特許請求の範囲の用語によってのみ限定されるものである。

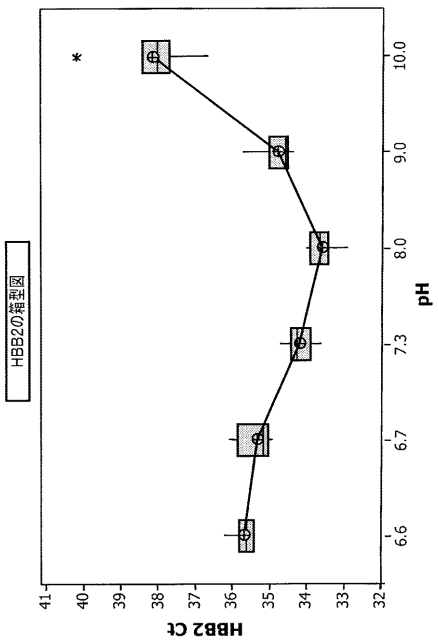
【 図 1 A 】



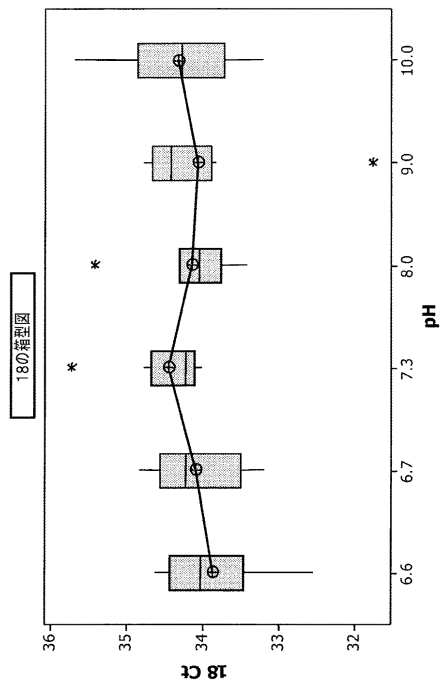
【 図 1 B 】



【 図 1 C 】

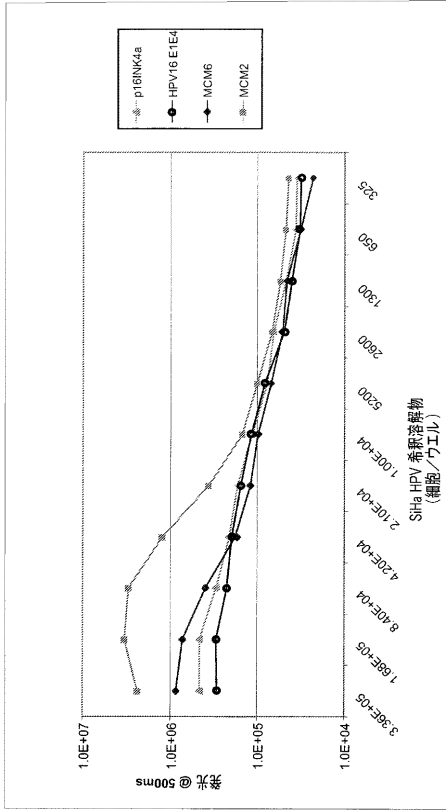


【 図 1 D 】





【 図 2 】

HPV希釈液中に培養したSiH<sub>6</sub>細胞中のタンパク質のハイマーカーのELISA検出



## 【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International application No. <b>PCT/US2010/047653</b>
<b>A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER</b>		
<i>C12N 1/06(2006.01)i, C12Q 1/68(2006.01)i, G01N 33/48(2006.01)i, G01N 1/28(2006.01)i</i>		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
<b>B. FIELDS SEARCHED</b>		
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C12N 1/06; C07H 21/04; C12N 9/50; C12Q 1/68; C11D 17/00; C12N 1/08		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Korean utility models and applications for utility models Japanese utility models and applications for utility models		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) c-KIPASS(kipo internal), PubMed, Google		
<b>C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT</b>		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 2007-0015185 A1 (BASEHORE, L. S. et al.) 18 January 2007 See abstract, claims 1-17, paragraph [0063]	1,2,4-6,8-10,13-22 ,24-28,30-40,42
Y		3,7,11,12,23,29,41
Y	WO 94-26867 A1 (ABBOTT LABORATORIES) 24 November 1994 See pages 18-20	3,7,11,12,23,29,41
A	US 2005-0032105 A1 (BAIR, R. J. et al.) 10 February 2005 See abstract, claims 1-18	1-42
A	US 2006-0105372 A1 (BAIR, R. J. et al.) 18 May 2006 See claims 2, 16, 33	1-42
A	US 2004-0101947 A1 (ENGEL, L. et al.) 27 May 2004 See claims 1-3, 20, 21	1-42
<input type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input checked="" type="checkbox"/> See patent family annex.		
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of 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 09 MAY 2011 (09.05.2011)		Date of mailing of the international search report <b>30 MAY 2011 (30.05.2011)</b>
Name and mailing address of the ISA/KR  Korean Intellectual Property Office Government Complex-Daejeon, 189 Cheongsa-ro, Seo-gu, Daejeon 302-701, Republic of Korea Facsimile No. 82-42-472-7140		Authorized officer Park, Jung Min  Telephone No. 82-42-481-8291

**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

Information on patent family members

International application No.

**PCT/US2010/047653**

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 2007-0015185 A1	18.01.2007	US 2006-0286557 A1 WO 2006-138444 A2 WO 2006-138444 A3	21.12.2006 28.12.2006 28.12.2006
WO 94-26867 A1	24.11.1994	AU 6776994 A CA 2161337 A1 EP 0698082 A1 EP 0698082 A4 JP 08-510004 A	12.12.1994 24.11.1994 28.02.1996 17.12.1997 22.10.1996
US 2005-0032105 A1	10.02.2005	AU 2004-233035 A1 AU 2004-233035 B2 CA 2522446 A1 CA 2575681 A1 CN 101023171 A EP 1618194 A2 EP 1773996 A1 EP 2295567 A2 JP 2006-523463 A JP 2008-507994 A JP 2010-263919 A US 2003-0073830 A1 US 2004-0019196 A1 US 2007-0043216 A1 US 2010-160619 A1 US 7148343 B2 US 7767804 B2 US 7893228 B2 WO 2004-094635 A2 WO 2004-094635 A3 WO 2006-028616 A1	04.11.2004 23.07.2009 04.11.2004 16.03.2006 22.08.2007 25.01.2006 18.04.2007 16.03.2011 19.10.2006 21.03.2008 25.11.2010 17.04.2003 29.01.2004 22.02.2007 24.06.2010 12.12.2006 03.08.2010 22.02.2011 04.11.2004 04.11.2004 16.03.2006
US 2006-0105372 A1	18.05.2006	None	
US 2004-0101947 A1	27.05.2004	US 2007-0105154 A1 US 7319021 B2	10.05.2007 15.01.2008

## フロントページの続き

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

(72)発明者 ヤン フェン

アメリカ合衆国 2 1 0 3 0 メリーランド州 コッキーズビル ロード パイロン レーン 2  
4 8

(72)発明者 シャー - シャー ワン

アメリカ合衆国 0 2 4 8 1 マサチューセッツ州 ウェルスレイ インターベール ロード 1  
5

(72)発明者 ローレンス マイケル ヴォーン

アメリカ合衆国 2 1 0 3 0 メリーランド州 コッキーズビル デービッド ルーザー コート  
1 2

(72)発明者 マイケル ポーター

アメリカ合衆国 2 1 2 3 1 メリーランド州 ボルティモア サウス ダンカン ストリート  
4 1 7

(72)発明者 イレイン ローズ

アメリカ合衆国 2 7 6 1 7 ノースカロライナ州 ローリー グレトル コート 9 8 0 4

Fターム(参考) 2G052 AA30 AA33 AB20

4B024 AA11 CA04 CA20 EA04

4B063 QA01 QA19 QQ42 QR08 QS25

专利名称(译)	<无法获取翻译>		
公开(公告)号	<a href="#">JP2013503639A5</a>	公开(公告)日	2013-10-24
申请号	JP2012528040	申请日	2010-09-02
[标]申请(专利权)人(译)	贝克顿·迪金森公司		
申请(专利权)人(译)	碧迪公司		
[标]发明人	ヤンフェン シャーシャーワン ローレンスマイクルヴォーン マイケルポーター イレインローズ		
发明人	ヤン フェン シャー-シャー ワン ローレンス マイケル ヴォーン マイケル ポーター イレイン ローズ		
IPC分类号	C12Q1/68 C12N15/09 G01N33/53 G01N33/531 G01N1/28		
CPC分类号	C12Q1/6806 C12Q2527/137 C12Q2527/125 C12N1/06 C12Q1/708 G01N33/56983 G01N2333/025		
FI分类号	C12Q1/68.A C12N15/00.A G01N33/53.D G01N33/531.B G01N1/28.J		
F-TERM分类号	2G052/AA30 2G052/AA33 2G052/AB20 4B024/AA11 4B024/CA04 4B024/CA20 4B024/EA04 4B063/QA01 4B063/QA19 4B063/QQ42 4B063/QR08 4B063/QS25		
优先权	61/239553 2009-09-03 US		
其他公开文献	JP2013503639A JP5916610B2		

#### 摘要(译)

用于直接化学裂解的组合物包括测定相容的缓冲组合物和测定相容的表面活性当与用于样本储存的组合物组合时，这种组合物防止对从生物样品中的细胞溶解的核酸和蛋白质的不期望的修饰。来自这些组合物的样品的测定不需要昂贵且耗时的步骤，例如离心和延长的高温处理。可以使用本发明的直接化学裂解组合物而无需离心转运介质或者需要用测定相容的缓冲液交换转运介质，允许从样品中的细胞直接提取核酸。为了从细胞中提取核酸，不必将样品与蛋白酶K或另一种酶组合。还考虑了用于裂解细胞以获得用于测定的靶核酸的方法和用于缀合用于与样品直接化学裂解的组合物试剂盒。