

(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2017-534867

(P2017-534867A)

(43) 公表日 平成29年11月24日(2017.11.24)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
GO 1 N 33/531 (2006.01)	GO 1 N 33/531	Z
GO 1 N 33/53 (2006.01)	GO 1 N 33/53	Z
GO 1 N 33/15 (2006.01)	GO 1 N 33/15	Z

審査請求 有 予備審査請求 未請求 (全 38 頁)

(21) 出願番号	特願2017-520424 (P2017-520424)	(71) 出願人	514063788
(86) (22) 出願日	平成27年10月15日 (2015.10.15)		ソヴィセル ゲーエムペーハー
(85) 翻訳文提出日	平成29年6月8日 (2017.6.8)		ドイツ連邦共和国 04103 ライプツ
(86) 国際出願番号	PCT/EP2015/073902		ィヒ ドイチャー プラッツ 5ペー
(87) 国際公開番号	W02016/059164	(74) 代理人	100118913
(87) 国際公開日	平成28年4月21日 (2016.4.21)		弁理士 上田 邦生
(31) 優先権主張番号	102014115088.0	(74) 代理人	100142789
(32) 優先日	平成26年10月16日 (2014.10.16)		弁理士 柳 順一郎
(33) 優先権主張国	ドイツ (DE)	(74) 代理人	100163050
			弁理士 小栗 真由美
		(74) 代理人	100201466
			弁理士 竹内 邦彦
		(72) 発明者	ヒナーク ボリス
			ドイツ連邦共和国 04155 ライプツ
			ィヒ ウルリッヒシュトラッセ 6
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 平衡シフト法による結合定数の決定

(57) 【要約】

本発明は、物質または物質混合物とターゲットとの間の結合定数を決定する方法および本発明による方法を実施するためのキットに関する。本発明による方法の基本的な機能的原理は、結合平衡をシフトさせることによるターゲットに対する物質の結合定数の決定である。これに関し、2つのターゲット、すなわち固定化されたターゲットおよび溶解したターゲットの濃度を変動させ、個々のバッチにおいて結合平衡をシフトさせることによってターゲットとの親和性を決定する。これに関し、少なくとも4つの試料を用い、本発明によれば、異なる物質量の固定化されたターゲットおよび同じ物質量の溶解したターゲットを含む物質の第1および第2の試料をインキュベートし、物質の第1および第2の試料と同じ物質量の固定化されたターゲットを含み、同じ物質量の可溶性ターゲットを含む物質の第3および第4の試料をインキュベートし、試料容器3および4の中の可溶性ターゲットの物質量が試料容器1および2の中の可溶性ターゲットの物質量と異なり、試料容器がインキュベーション中に緩衝液、溶解したターゲット、および物質試料からなる同じ体積の液相を含有する。

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

可溶性ターゲットおよび固定化されたターゲットに関する物質または物質混合物の結合定数を決定する方法であって、

・前記物質または前記物質混合物の第 1 の試料を、緩衝溶液および溶解したターゲットを含有する第 1 の試料容器中で、固体、好ましくは粒子状担体に固定化されたターゲットとインキュベートするステップと、

・前記物質または前記物質混合物の第 2 の試料を、緩衝溶液および溶解したターゲットを含有する第 2 の試料容器中で、固体、好ましくは粒子状担体に固定化された前記ターゲットとインキュベートするステップと、

・前記物質または前記物質混合物の第 3 の試料を、緩衝溶液および溶解したターゲットを含有する第 3 の試料容器中で、固体、好ましくは粒子状担体に固定化された前記ターゲットとインキュベートするステップと、

・前記物質または前記物質混合物の第 4 の試料を、緩衝溶液および溶解したターゲットを含有する第 4 の試料容器中で、固体、好ましくは粒子状担体に固定化された前記ターゲットとインキュベートするステップと、を含み、

異なる物質の前記固定化されたターゲットおよび同じ物質の前記溶解したターゲットを含有する前記物質の前記第 1 および第 2 の試料をインキュベートし、前記物質の前記第 1 および第 2 の試料と同じ物質の前記固定化されたターゲットを含有し、同じ物質の前記可溶性ターゲットを含有する前記物質の前記第 3 および前記第 4 の試料をインキュベートし、

試料容器 3 および 4 の中の前記可溶性ターゲットの物質が試料容器 1 および 2 の中の前記可溶性ターゲットの物質と異なり、

前記試料容器がインキュベーション中に緩衝溶液、溶解したターゲット、および物質試料からなる同じ体積の液相を含有し、

前記方法は、さらに、

・前記固体、好ましくは粒子状担体をそれぞれのインキュベーションバッチから分離するステップと、

・前記それぞれのインキュベーションバッチの上清中の前記固定化されたターゲットに結合していない前記物質または前記固定化されたターゲットに結合していない前記物質混合物の濃度（A P A 濃度）を測定するステップと、

・前記測定した A P A 濃度に基づいて前記固定化されたターゲットに関する前記物質または前記物質混合物の結合定数および前記溶解したターゲットに関する前記物質または前記物質混合物の結合定数を決定するステップと、を含む、方法。

【請求項 2】

前記結合定数が解離定数であり、該解離定数の決定が数式 I

【数 1】

$$APA = \frac{c_0 \cdot K_D^H \cdot (P + K_D^P)}{[immot] \cdot K_D^P + K_D^H \cdot (P + K_D^P)} \quad (1)$$

に従って行われ、

式中、A P A は、前記固定化されたターゲットに結合していない前記物質、すなわち遊離の物質および前記可溶性ターゲットに結合した物質の濃度であり、

【数 2】

$$K_D^H$$

は、前記固定化されたターゲットの解離定数であり、

【数 3】

$$K_D^P$$

は、前記溶解したターゲットの解離定数であり、
 c_0 は、一定量の添加した物質の総濃度であり、
 $[immot]$ は、前記固定化されたターゲットの濃度であり、
 $[P]$ は、前記溶解したターゲットの濃度である、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 3】

10

前記解離定数の決定が、
 ・数式 I において

【数 4】

$$K_D^H$$

および

【数 5】

20

$$K_D^P$$

についての解離定数のマトリックスを使用するステップと、

・前記解離定数のマトリックスについて予想されるそれぞれの A P A 濃度を計算するステップと、

・前記計算した A P A 濃度を前記測定した A P A 濃度と比較するステップと、

・前記固定化されたターゲットまたは前記溶解したターゲットに関する前記試験する物質の特定された解離定数として、計算した A P A 濃度と測定した A P A 濃度との乖離が最も小さい

30

【数 6】

$$K_D^H$$

および

【数 7】

$$K_D^P$$

40

値のペアを選択するステップと、をさらに含む、請求項 2 に記載の方法。

【請求項 4】

計算した A P A 濃度と測定した A P A 濃度との乖離が最も小さい

【数 8】

$$K_D^H$$

50

および

【数 9】

$$K_D^P$$

値の前記ペアの選択を数値最適化法によって行う、請求項 3 に記載の方法。

【請求項 5】

前記物質の前記第 1、第 2、第 3、および第 4 の試料に加えて、前記物質または前記物質混合物の少なくとも 1 つのさらなる試料、好ましくは 1 ~ 2 1 個のさらなる試料を、緩衝溶液および溶解したターゲットを含有する少なくとも 1 つのさらなる試料容器、好ましくは緩衝溶液を含有する 1 ~ 2 1 個のさらなる試料容器中で、固体、好ましくは粒子状担体に固定化された前記ターゲットとインキュベートする方法であって、異なる物質の前記固定化されたターゲットを含有する前記さらなる試料をインキュベートし、異なる物質の前記溶解したターゲットを含有する前記さらなる試料をインキュベートし、前記さらなる試料の少なくとも 1 つを、2 つの試料容器中で、同じ濃度の固定化されたターゲットおよび同時に、異なる濃度の溶解したターゲットとインキュベートし、全てのさらなる試料容器がインキュベーション中に前記第 1、第 2、第 3、および第 4 の試料容器と同じ量の緩衝溶液を含有する、請求項 1 から 4 のいずれかに記載の方法。

【請求項 6】

前記それぞれのインキュベーションバッチの前記上清中の前記物質または前記物質混合物の濃度 (A P A) を参照試料と比較して決定する、請求項 1 から 5 のいずれかに記載の方法。

【請求項 7】

前記溶解したターゲットと前記固定化されたターゲットが同一または異なる、請求項 1 から 6 のいずれかに記載の方法。

【請求項 8】

前記担体が水溶液に不溶である、請求項 1 から 7 のいずれかに記載の方法。

【請求項 9】

前記担体が有機または無機ポリマー、特にアガロースからなる、請求項 1 から 8 のいずれかに記載の方法。

【請求項 10】

前記担体が粒子形状であり、該粒子が少なくとも部分的にミクロまたはナノスケールの粒子である、請求項 1 から 9 のいずれかに記載の方法。

【請求項 11】

前記固定化されたターゲットがアルブミンである、請求項 1 から 10 のいずれかに記載の方法。

【請求項 12】

前記可溶性ターゲットがヒトまたは動物由来の血漿または血清である、請求項 1 から 11 のいずれかに記載の方法。

【請求項 13】

磁場を加えて前記担体を脱離することによって前記担体の分離を行う、請求項 1 から 12 のいずれかに記載の方法。

【請求項 14】

前記物質または前記物質混合物の濃度の測定を、質量分析法、蛍光分光法、放射能を用いる方法、もしくはクロマトグラフィー法またはこれらの方法の組み合わせによって行う、請求項 1 から 13 のいずれかに記載の方法。

10

20

30

40

50

【請求項 15】

前記試料容器がマイクロタイタプレートのカピティ、または前記物質または前記物質混合物に干渉しない表面特性を有する、請求項 1 から 14 のいずれかに記載の方法。

【請求項 16】

請求項 1 から 15 のいずれかに記載の方法により物質または物質混合物とターゲットとの間の結合定数を決定するためのキットであって、

少なくとも 4 つの試料容器またはマイクロタイタプレートのカピティ、緩衝溶液、ある量の溶解したターゲット、および固体、好ましくは粒子状担体に固定化されたある量のターゲットを含み、

前記溶解したターゲットと前記固定化されたターゲットが同一または異なる、キット。

10

【発明の詳細な説明】**【技術分野】****【0001】**

本発明は、物質または物質混合物とターゲットとの間の結合定数を決定するための、請求項 1 に記載の方法および請求項 16 に記載のキットに関する。

【背景技術】**【0002】**

物質または物質混合物とターゲットとの間の相互作用および結合定数の決定は、製薬工業、特に製薬の研究および開発において重要な役割を果たしている。これら両方の領域は、物質または物質混合物と生体との間の相互作用を含んでいる。個々の物質と結合パラメータおよび結合定数との結合特性を定量化することが重要である。

20

【0003】

結合定数を決定する方法は、特許文献 1 によって公知である。この方法においては、たとえば固体上に固定化されたタンパク質を、試験する物質の水溶液と接触させ、溶解した物質がタンパク質と結合するために十分な期間、インキュベートする。次いで、固体に支持されたタンパク質を溶液から（たとえば沈降によって）分離する。適当な測定法を用いて、残存する溶液（上清）中、または任意選択で分離した固体に支持されたタンパク質中の、試験する物質の濃度を、特に固体に支持されたタンパク質と試験する物質の複数の異なる混合比について決定する。この目的のため、結合について試験する同じ量の物質を、均一な溶液体積の中で、固体に支持された異なる量のタンパク質とインキュベートする。試験する物質または物質混合物が溶解した緩衝溶液の体積からなる、試験する試料の液相の全量は、全ての場合において一定に保った。

30

【0004】

この方法の欠点は、プラスチックまたはガラスに極めて高い親和性を有する物質が試料容器に非特異的に付着し、したがって溶解性が低いために失われ、または沈殿してしまうことである。

【0005】

さらに、特許文献 2 には希釈された血漿および血清中における物質の結合定数または遊離分率を決定する方法が記載されており、ここでは固定化された膜（ターゲット 1）および希釈された血漿（ターゲット 2）への物質の結合を決定する。この方法の欠点は、膜に対して極めて高いまたは低い親和性を示す物質とターゲットとの間の相互作用が決定できないことである。たとえば、後者はたとえば脂質アンカーとして脂肪酸とコンジュゲートしたペプチドの場合であり、前者の多くはそのようなアンカーを有しない脂質の場合である。

40

【先行技術文献】**【特許文献】****【0006】**

【特許文献 1】 独国特許出願公開第 1 0 2 0 1 0 0 1 8 9 6 5 号明細書

50

【特許文献2】欧州特許出願公開第1658499号明細書

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0007】

したがって本発明の目的は、公知の方法に付随する欠点を克服した、物質または物質混合物とターゲットとの間の結合定数を決定する方法を提供することである。特に、従来法を用いる場合に膜に対して極めて高いまたは低い親和性、または試料容器に対して極めて高い親和性を示す物質とターゲットとの間の結合定数を決定することが可能になる。さらなる実施形態によれば、物質と固定化されたターゲットとの間、および物質と可溶性ターゲットとの間の結合定数を同時に決定することができる方法も提供される。本発明のさら

10

【課題を解決するための手段】

【0008】

この目的は、請求項1の特徴を有する方法および請求項16の特徴を有するキットによって達成することができる。実施形態は請求項2から15までの主題である。

【0009】

本発明は、可溶性ターゲットおよび不溶性ターゲットに関する物質または物質混合物の結合定数を決定する方法であって、

- ・物質または物質混合物の第1の試料を、緩衝溶液および溶解したターゲットを含有する第1の試料容器中で、固体、好ましくは粒子状担体に固定化されたターゲットとインキュベートするステップと、

20

- ・物質または物質混合物の第2の試料を、緩衝溶液および溶解したターゲットを含有する第2の試料容器中で、固体、好ましくは粒子状担体に固定化されたターゲットとインキュベートするステップと、

- ・物質または物質混合物の第3の試料を、緩衝溶液および溶解したターゲットを含有する第3の試料容器中で、固体、好ましくは粒子状担体に固定化されたターゲットとインキュベートするステップと、

- ・物質または物質混合物の第4の試料を、緩衝溶液および溶解したターゲットを含有する第4の試料容器中で、固体、好ましくは粒子状担体に固定化されたターゲットとインキュベートするステップと、を含む。

30

本発明によれば、異なる物質量の固定化されたターゲットおよび同じ物質量の溶解したターゲットを含有する物質の第1および第2の試料をインキュベートし、物質の第1および第2の試料と同じ物質量の固定化されたターゲットを含有し、同じ物質量の可溶性ターゲットを含有する物質の第3および第4の試料をインキュベートし、試料容器3および4の中の可溶性ターゲットの物質量が試料容器1および2の中の可溶性ターゲットの物質量と異なり、試料容器がインキュベーション中に緩衝溶液、溶解したターゲット、および物質試料からなる同じ体積の液相を含有する。

本発明による方法が、さらに、

- ・固体、好ましくは粒子状担体をそれぞれのインキュベーションバッチから分離するステップと、

40

- ・それぞれのインキュベーションバッチの上清中の固定化されたターゲットに結合していない物質または固定化されたターゲットに結合していない物質混合物の濃度（A P A濃度）を測定するステップと、

- ・測定したA P A濃度に基づいて固定化されたターゲットに関する物質または物質混合物の結合定数および溶解したターゲットに関する物質または物質混合物の結合定数を決定するステップと、を含む。

【発明を実施するための形態】

【0010】

本発明は、特に、個々の物質とターゲットとの間の結合定数を決定する方法に関する。

50

本発明の意味において、結合定数は、代替的に、物質混合物についてターゲットに関して決定することもできる。物質混合物は、特に、任意選択でターゲットに結合する少なくとも2つの物質を含有する混合物を意味すると理解される。本発明による方法において、ターゲットに関する結合定数は、そのような物質混合物中のそれぞれの物質について決定することができる。これは特に多重化において適用される。以下において明確に区別しない限り、物質という用語の使用は、物質混合物をも含む。

【0011】

本発明による方法の基本的な機能原理は、結合平衡をシフトさせることによるターゲットに対する物質の結合定数の決定である。2つのターゲット、すなわち固定化されたターゲットおよび溶解したターゲットの濃度を変動させ、個々のバッチにおいて結合平衡をシフトさせることによってターゲットとの親和性を決定する。

10

【0012】

したがって、本発明による方法は、物質または物質混合物とターゲットとの間の結合定数を決定するために用いられる。本発明による方法においては、従来技術とは対照的に、固定化されたターゲットの濃度を変化させるだけでなく、溶液中の同一または異なるターゲットの第2の相も導入し、その濃度も変化させる。したがって、本発明による方法の利点は、物質または物質混合物と2つの異なるターゲットとの間の相互作用も決定できるということである。さらに、第2の溶解したターゲットを導入することにより、物質または物質混合物の溶解性が増大する。結合定数を決定するために、少なくとも4つの試料、すなわち異なる物質量の固定化されたターゲットのための2つの試料、およびこれと組み合わせさせた異なる物質量の可溶性ターゲットのための2つの試料が必要である。これにより、本発明による固定化されたターゲットおよび溶解したターゲットに関する物質の結合定数を決定するために必要な上清中の物質の測定した最小濃度（遊離または可溶性ターゲットに結合した）が得られる。本発明による方法は固定化されたターゲットの他に可溶性ターゲットをも含んでおり、固定化されたターゲットの濃度だけでなく可溶性ターゲットの濃度も変化させるので、本発明による方法によって、物質と固定化されたターゲットとの間の結合定数および物質と可溶性ターゲットとの間の結合定数を同時に決定することが可能になる。

20

【0013】

本発明の基本的な実施形態によれば、結合定数を決定するために結合平衡をシフトさせる。この場合には、固定化されたターゲットおよび溶解したターゲットの濃度を変化させる。物質の第1および第2の試料を、異なる物質量の固定化されたターゲットとインキュベートする。それにより、インキュベーションバッチ1の中の固定化されたターゲットの物質量はインキュベーションバッチ2の中の固定化されたターゲットの物質量と異なることになる。さらに、物質の第3および第4の試料を、異なる物質量の可溶性ターゲットとインキュベートする。それにより、インキュベーションバッチ3および4の中の可溶性ターゲットの物質量はインキュベーションバッチ1および2の中の可溶性ターゲットの物質量と異なることになる。ターゲットの濃度において前記変化に達するために必要な物質量におけるそれぞれの差は、1.5 ~ 100、特に2 ~ 10倍の範囲で、互いに関わりなく、それぞれの場合において変化し得る。

30

40

【0014】

物質の第3および第4の試料を、物質の第1および第2の試料と同じ物質量の固定化されたターゲットとインキュベートする。したがってその結果、インキュベーションバッチ3および4の中の固定化されたターゲットの物質量は、インキュベーションバッチ1および2の中と同じように変化する。

【0015】

換言すれば、インキュベーションバッチ1および3は同じ物質量の固定化されたターゲットを含有すると言える。インキュベーションバッチ2および4も同じ物質量の固定化されたターゲットを含有するが、これはインキュベーションバッチ1および3の固定化されたターゲットの物質量とは異なる。インキュベーションバッチ1および2は同じ物質量の

50

溶解したターゲットを含有し、インキュベーションバッチ 3 および 4 も同じ物質量の溶解したターゲットを含有するが、後者の物質量はインキュベーションバッチ 1 および 2 の物質量とは異なる。

【0016】

A P A 濃度の測定において、それぞれのインキュベーションバッチの上清中の、固定化されたターゲットに結合していない物質または固定化されたターゲットに結合していない物質混合物の濃度を決定する。A P A 濃度はそれぞれのインキュベーションバッチの上清中の、固定化されたターゲットに結合していない物質または固定化されたターゲットに結合していない物質混合物の全体の濃度であり、遊離の物質または遊離の物質混合物および可溶性ターゲットに結合した物質または物質混合物を含有している。

10

【0017】

本発明による方法においては、対応するインキュベーションバッチにおいて少なくとも 4 つの試料容器を用いるので、少なくとも 4 つの A P A 濃度が決定されることが分かる。

【0018】

本発明による方法のさらなる実施形態は、物質の第 1、第 2、第 3、および第 4 の試料に加えて、物質または物質混合物の少なくとも 1 つのさらなる試料、好ましくは 1 ~ 2 1 個のさらなる試料を、緩衝溶液および溶解したターゲットを含有する少なくとも 1 つのさらなる試料容器、好ましくは緩衝溶液を含有する 1 ~ 2 1 個のさらなる試料容器中で、固体、好ましくは粒子状担体に固定化されたターゲットとインキュベートすることを規定する。ここで異なる物質量の固定化されたターゲットを含有するさらなる試料をインキュベートし、異なる物質量の溶解したターゲットを含有するさらなる試料をインキュベートし、さらなる試料の少なくとも 1 つを、2 つの試料容器中で、同じ濃度の固定化されたターゲットおよび同時に、異なる濃度の溶解したターゲットとインキュベートし、全てのさらなる試料容器がインキュベーション中に第 1、第 2、第 3、および第 4 の試料容器と同じ量の緩衝溶液を含有する。試料の数を増加させることの利点は、決定に用いられ得る濃度値の数が増大するとともにエラーの割合が低減することである。

20

【0019】

結合定数を推定するために、固定化されたターゲットの濃度を任意選択で、それぞれ 2 ~ 5 個の反応バッチで変化させ、一定量の物質を加える。さらに、一定体積の溶解したターゲット（血漿、アルブミンなど）も、これらの反応バッチに加える。ここで、この体積の中に溶解したターゲットの濃度は、緩衝液による希釈のために変わり得ることに注意すべきである。2 ~ 5 個の並行したバッチにおいて 5 種類までの異なる濃度の溶解したターゲットを用い、それにより、異なる濃度の固定化されたターゲットおよび溶解したターゲットを有する 4 ~ 2 5 個の反応バッチが得られる。

30

【0020】

さらなる実施形態によれば、第 1、第 2、第 3、および第 4 の物質試料に加えて、物質または物質混合物の少なくとも 5 つのさらなる試料を用いる（すなわち、3 つの濃度段階の可溶性ターゲットと組み合わせた 3 つの濃度段階の固定化されたターゲットに対応する 9 個の試料）。好ましくは 2 5 個の試料を用いる。この場合には、5 つの異なる物質量の固定化されたターゲットを 5 つの異なる物質量の可溶性ターゲットと組み合わせるので、それぞれの個別の物質量の固定化されたターゲットをそれぞれの物質量の可溶性ターゲットとインキュベートし、したがって 2 5 個の異なる結合平衡が得られる。しかしインキュベーションの間には、試料容器は常に第 1、第 2、第 3、および第 4 の試料容器と同じ量の緩衝溶液を含有している。結合定数を推定するために、2 5 個の反応バッチにおいてターゲット濃度を変化させ、一定量の物質を加える。したがって、少なくとも 2 つの異なる濃度の両方のターゲット、すなわち溶解したターゲットおよび固定化されたターゲットを用いる。

40

【0021】

さらなる実施形態は、それぞれのインキュベーションバッチの上清中の物質または物質混合物の濃度（A P A）を参照試料と比較して決定することを規定する。特に、そのよう

50

な参照試料は、緩衝溶液、可溶性ターゲット、および試験する物質または物質混合物のみを含有し、固定化されたターゲットを含有しない試料である。

【0022】

本発明による方法の実施形態においては、溶解したターゲットと固定化されたターゲットは同一である。さらなる変形例によれば、溶解したターゲットと固定化されたターゲットは異なる。

【0023】

本発明によるターゲットは好ましくはターゲット化合物またはターゲット受容体である。したがってターゲットは受容体と称してもよい。たとえば、活性のまたは有害な成分をターゲットに結合させてよい。特に、好適なターゲットはタンパク質、好ましくは酵素、抗体、または血漿等の混合物等の生物学的ターゲットを含む。特に、ターゲットは上皮増殖因子受容体 (EGFR) および腫瘍壊死因子受容体 (TNFR) 等の結合に關与する非膜結合タンパク質もしくは細胞外タンパク質ドメイン、ヒト血清アルブミン (HSA) もしくは 1 酸性糖タンパク質 (AGP) 等の血漿タンパク質、血漿もしくは血清等のタンパク質混合物、または組織ホモジネートであってよい。ターゲットは天然に産生するターゲットまたは人工的に製造したターゲットであってよい。ターゲットは異なるターゲット化合物またはターゲット受容体の混合物であってよいことが分かる。全ての固定化されたターゲットの共通の特徴は、これらが固体上に固定化されているということである。

10

【0024】

試験する物質または物質混合物は、リガンドと称してもよい。試験するそのような物質は、ペプチド、核酸、リボ核酸、脂質、および他のバイオ分子であってよい。試験する物質は、薬剤または毒素等の化学物質であってよい。ターゲットと物質または物質混合物との間の相互作用は、特異的結合または非特異的結合を含んでよい。結合は一般に非共有結合である。この場合には、試験物質はターゲットへの結合において競合する。膜とは対照的に、アルブミンまたは抗体等のタンパク質を含む固定化されたターゲットを使用することにより、物質と、膜に対して極端に低い親和性または極端に高い親和性のみを示すターゲットとの間の相互作用を決定することが可能になる。ペプチドは、そのような物質の例である。

20

【0025】

本発明による方法のさらなる実施形態によれば、決定する結合定数は、親和定数または解離定数である。

30

【0026】

親和定数または解離定数の決定は数式 I

【数 1】

$$APA = \frac{c_0 \cdot K_D^H \cdot ([P] + K_D^P)}{[immot] \cdot K_D^P + K_D^H \cdot ([P] + K_D^P)} \quad (I),$$

による有利な実施形態において行われ、

APA は固定化されたターゲットに結合していない物質、すなわち遊離の物質および可溶性ターゲットに結合した物質の濃度であり、

40

【数 2】

$$K_D^H$$

は固定化されたターゲットの解離定数であり、

【数 3】

$$K_D^P$$

は溶解したターゲットの解離定数であり、
 c_0 は一定量の添加した物質の総濃度であり、
 $[immot]$ は固定化されたターゲットの濃度であり、
 $[P]$ は溶解したターゲットの濃度である。

【0027】

したがって、固定化されたターゲットに関する物質の解離定数および溶解したターゲットに関する物質の解離定数が決定される。それぞれの結合定数は解離定数から数学的に誘導され、逆も真であることが公知である。

10

【0028】

この数式を用いるためには、物質とターゲットとの間の相互作用は 1 次またはほぼ 1 次の結合速度論に従わなければならない。

【0029】

したがって解離定数の決定は、上述の実施形態の 1 つによる方法によって行われる。この方法は好ましくは、

- ・数式 I において

20

【数 4】

$$K_D^H$$

および

【数 5】

$$K_D^P$$

30

についての解離定数のマトリックスを使用するステップと、

- ・解離定数のマトリックスについて予想されるそれぞれの A P A 濃度を計算するステップと、

- ・計算した A P A 濃度を測定した A P A 濃度と比較するステップと、

- ・固定化されたターゲットまたは溶解したターゲットに関する試験する物質の特定された解離定数として、計算した A P A 濃度と測定した A P A 濃度との乖離が最も小さい

【数 6】

40

$$K_D^H$$

および

【数 7】

$$K_D^P$$

値のペアを選択するステップと、をさらに含む。

50

【 0 0 3 0 】

本方法の好ましい実施形態においては、計算した A P A 濃度と測定した A P A 濃度との乖離が最も小さい

【 数 8 】

$$K_D^H$$

および

【 数 9 】

$$K_D^P$$

10

値のペアの選択を数値最適化法によって行う。

【 0 0 3 1 】

本発明による方法の改善によれば、結合定数は上述の数式 A P A

【 数 1 0 】

$$= \frac{c_0 \cdot K_D^H \cdot (P + K_D^P)}{[immot] \cdot K_D^P + K_D^H \cdot (P + K_D^P)}$$

20

を用いて決定する。ここで

【 数 1 1 】

$$K_D^H$$

および

【 数 1 2 】

$$K_D^P$$

30

についての複数の結合定数値を最初に数式に代入し、これらの値について予想されるそれぞれの A P A 濃度を計算する。次いで、計算した A P A 濃度を測定した A P A 濃度と比較する。さらなるステップにおいては、計算した A P A 濃度と測定した A P A 濃度との最小の乖離を数値最適化法、好ましくは「最小二乗」最適化法、および式 $= (A P A_{\text{測定値}} - A P A_{\text{計算値}})^2$ によって決定する。これらの乖離から乖離の最小値を選択する。次いで、この最小乖離値に帰すべき結合定数

【 数 1 3 】

40

$$K_D^H$$

および

【 数 1 4 】

$$K_D^P$$

50

についての対応する値のペアを選択する。それにより、これらは試験する物質の結合定数を構成する。

【 0 0 3 2 】

好ましい実施形態によれば、解離定数

【 数 1 5 】

$$K_D^H$$

10

および

【 数 1 6 】

$$K_D^P$$

のマトリックスがこのようにして構築される。マトリックスに、以下の式

$$= (A P A \text{ 測定値} - A P A \text{ 計算値})^2$$

によって、測定した A P A 値と、マトリックスのそれぞれの列および行の

【 数 1 7 】

20

$$K_D^H$$

および

【 数 1 8 】

$$K_D^P$$

30

値から計算した A P A 値から誘導される残差を入れる。

【 0 0 3 3 】

最小の乖離を生じる

【 数 1 9 】

$$K_D^H$$

および

【 数 2 0 】

40

$$K_D^P$$

値の組み合わせは、測定値を最も良く説明する

【数 2 1】

$$K_D^H$$

および

【数 2 2】

$$K_D^P$$

10

値の最適の組み合わせを構成する。このようにして決定された

【数 2 3】

$$K_D^H$$

および

20

【数 2 4】

$$K_D^P$$

値が、本発明によって得られる結合定数である。

【0034】

本方法の1つの実施形態においては、固定化されたターゲットのための、水溶液に不溶な担体が提供される。それにより、インキュベーションバッチから担体が容易に分離され、任意選択で本方法を繰り返すために再使用可能になる。

30

【0035】

特に好ましい実施形態においては、担体は有機または無機ポリマーからなり、アガロースが特に好ましい。アガロースの利点は、特にペプチド等の試験する物質に対する非特異的結合が少ないことである。

【0036】

本発明による方法のさらなる実施形態によれば、担体は粒子形状であり、粒子は少なくとも部分的にマイクロまたはナノスケールの粒子であるものが提供される。この場合、粒子は磁性または非磁性ナノ粒子、シリカ粒子、またはセファロースマイクロビーズであってよい。

40

【0037】

本方法の特に好ましい実施形態においては、担体は粒子状アガロース担体である。そのような担体のさらなる利点は、市販されていることである。

【0038】

本発明による方法の変形実施形態は、固定化されたターゲットがアルブミンであるものが特に好ましい。アルブミンは標準的な方法によって固定化できるので、固定化されたターゲットとして特に適している。

【0039】

本方法のさらに有利な実施形態においては、可溶性ターゲットはヒトまたは動物由来の血漿または血清である。血漿または血清の利点は、測定結果が特に生理学的な関連性を有していることである。

50

【0040】

本発明による方法のさらなる実施形態は、担体の分離は緩衝溶液の濾過、遠心分離、またはデカンテーションによって行われることを規定する。そのような方法により、必要な時間およびコストを増大させることなく、インキュベーションバッチから担体を分離することができる。

【0041】

好ましい実施形態においては、担体は粒子状であり、粒子は磁性を有する。この場合には、本発明による実施形態においては、磁場を加えて担体を脱離することによって担体を分離する。磁性粒子および磁性分離を用いることによって、他の技術に比べて顕著な利点が得られる。磁性粒子はインキュベーションバッチから直接かつ選択的に分離し、精製することができる。従来の分離方法に比べて、磁性分離は単純かつ迅速である。さらに、緩衝液の交換または洗浄ステップ等のステップは、単純な手法で行うことができる。

10

【0042】

特に好ましくは、物質または物質混合物の濃度の測定は、質量分析法、蛍光分光法、放射能を用いる方法、もしくはクロマトグラフィー法またはこれらの方法の組み合わせによって行う。これらの方法は幅広く変形することができ、試験物質に対応して適合させ、および修正することができる。このようにして、物質の各濃度をできるだけ正確に決定することができる。

【0043】

本発明による方法のさらなる実施形態によれば、緩衝溶液は生理食塩水溶液である。用いるターゲットがその中で安定であり、溶液が市販されているので、そのような溶液は結合定数を試験するために特に適している。

20

【0044】

本発明による方法の特に好ましい実施形態においては、試料容器はマイクロタイタープレートのキャピティ、または特に物質または物質混合物に干渉しない表面特性を有する。

【0045】

本発明は、上述の実施形態の1つによる方法によって物質または物質混合物とターゲットとの間の結合定数を決定するためのキットにさらに関する。ここで本発明は、本発明によるキットが、少なくとも4つの試料容器またはマイクロタイタープレートの少なくともキャピティ、緩衝溶液、ある量の溶解したターゲット、および固体、好ましくは粒子状担体に固定化されたある量のターゲットを含有し、溶解したターゲットと固定化されたターゲットは同一でも異なってもよいことを規定する。

30

【0046】

本発明のさらなる実施形態によれば、上述の実施形態の1つによって可溶性ターゲットおよび固定化されたターゲットに関する物質または物質混合物の結合定数を決定する方法は、特に固定化されたターゲットに関する物質または物質混合物の結合定数および溶解したターゲットに関する物質または物質混合物の結合定数の決定が、測定したAPA濃度に基づいてコンピュータプログラムを実行することによって行われるように構成される。したがって、本発明のさらなる実施形態は、固定化されたターゲットに関する物質または物質混合物の結合定数および溶解したターゲットに関する物質または物質混合物の結合定数の決定が、測定したAPA濃度に基づいて行われるように構成された、可溶性ターゲットおよび固定化されたターゲットに関する物質または物質混合物の結合定数を決定するためのコンピュータプログラムに関する。本発明のさらなる実施形態は、データキャリア、記憶媒体、またはそのようなコンピュータプログラムによって読み出すことができる機械読み出し可能な媒体等のコンピュータプログラム製品に関する。必要であれば、上述のキットはそのようなコンピュータプログラム製品を追加的に含んでもよい。

40

【0047】

本発明のさらなる特徴、詳細、および利点は、特許請求の範囲および以下の例示的な実施形態の説明の表現において特定される。本発明は説明した実施形態の1つに限定されず、広範囲の様々なやり方で用いることができる。この場合、設計の詳細、空間的配置、お

50

よびプロセスステップを含む特許請求の範囲、説明、および図面から誘導される全ての特徴および利点は、個別的にも、また最も広範囲の様々な組み合わせにおいても、本発明の本質である。

【実施例 1】

【0048】

A) 実験デザイン

特に好ましい実施形態は、上記の方法のために7個のキャビティを有する5列のカラムを用いたマイクロタイタープレートであり、それにより固定化されたターゲットを有する25個の試料および固定化されたターゲットを有さない参照としての10個の試料をインキュベートする。固定化されたターゲット(ターゲット1)としてヒト血清アルブミン(HSA)を用いた。HSAは標準的な方法に従って市販のセファロースビーズ(Mini-Leak beads medium、Kem-En-Tec Nordic A/S)に固定化した。可溶性ターゲットとしてヒト血漿を用いた。試験する物質はペプチドである。5種類の血漿濃度のそれぞれに対して5種類の濃度の固定化されたHSAを用いる。この目的のため、マイクロタイタープレートのキャビティを以下のように満たす。

【0049】

マイクロタイタープレートのカラム I (ライン 1 ~ 7 を用いる) :

【表 1】

	キャビティ						
	I-1	I-2	I-3	I-4	I-5	I-6	I-7
	Ref. 1	Ref. 2	V1 HSA	V2 HSA	V3 HSA	V4 HSA	V5 HSA
HSAの濃度 μ M	0	0	11	21	37	67	120
ビーズ懸濁液の体積 μ L	0	0	36	64	115	208	374
緩衝液の体積 μ L	290	290	265	246	212	148	35
ビーズの体積 μ L	0	0	11	20	37	66	119
試料の体積 μ L	10	10	10	10	10	10	10
純血漿の体積 μ L	150	150	150	150	150	150	150

【0050】

マイクロタイタープレートのカラム II (ライン 1 ~ 7 を用いる) :

【表 2】

	キャビティ						
	II-1	II-2	II-3	II-4	II-5	II-6	II-7
	Ref. 1	Ref. 2	V1 HSA	V2 HSA	V3 HSA	V4 HSA	V5 HSA
HSAの濃度 μ M	0	0	11	21	37	67	120
ビーズ懸濁液の体積 μ L	0	0	36	64	115	208	374
緩衝液の体積 μ L	290	290	265	246	212	148	35
ビーズの体積 μ L	0	0	11	20	37	66	119
試料の体積 μ L	10	10	10	10	10	10	10
1:2希釈血漿の体積 μ L	150	150	150	150	150	150	150

10

【 0 0 5 1 】

20

マイクロタイタープレートのカラム I I I (ライン 1 ~ 7 を用いる) :

【表 3】

	キャビティ						
	III-1	III-2	III-3	III-4	III-5	III-6	III-7
	Ref. 1	Ref. 2	V1 IISA	V2 HSA	V3 HSA	V4 HSA	V5 IISA
HSAの濃度 μ M	0	0	11	21	37	67	120
ビーズ懸濁液の体積 μ L	0	0	36	64	115	208	374
緩衝液の体積 μ L	290	290	265	246	212	148	35
ビーズの体積 μ L	0	0	11	20	37	66	119
試料の体積 μ L	10	10	10	10	10	10	10
1:4希釈血漿の体積 μ L	150	150	150	150	150	150	150

30

【 0 0 5 2 】

40

マイクロタイタープレートのカラム I V (ライン 1 ~ 7 を用いる) :

【表 4】

	キャビティ						
	IV-1	IV-2	IV-3	IV-4	IV-5	IV-6	IV-7
	Ref. 1	Ref. 2	V1 HSA	V2 HSA	V3 HSA	V4 HSA	V5 HSA
HSAの濃度 μ M	0	0	11	21	37	67	120
ビーズ懸濁液の体積 μ L	0	0	36	64	115	208	374
緩衝液の体積 μ L	290	290	265	246	212	148	35
ビーズの体積 μ L	0	0	11	20	37	66	119
試料の体積 μ L	10	10	10	10	10	10	10
1:8希釈血漿の体積 μ L	150	150	150	150	150	150	150

10

【 0 0 5 3 】

20

マイクロタイタープレートのカラム V (ライン 1 ~ 7 を用いる) :

【表 5】

	キャビティ						
	V-1	V-2	V-3	V-4	V-5	V-6	V-7
	Ref. 1	Ref. 2	V1 HSA	V2 HSA	V3 HSA	V4 HSA	V5 HSA
HSAの濃度 μ M	0	0	11	21	37	67	120
ビーズ懸濁液の体積 μ L	0	0	36	64	115	208	374
緩衝液の体積 μ L	290	290	265	246	212	148	35
ビーズの体積 μ L	0	0	11	20	37	66	119
試料の体積 μ L	10	10	10	10	10	10	10
1:16希釈血漿の体積 μ L	150	150	150	150	150	150	150

30

40

【 0 0 5 4 】

ここで、血漿は以下の表に従って事前希釈してそれぞれのキャビティに加える :

【表 6】

血漿の希釈	血漿の体積および濃度	カラムのキャピティへの添加
1:3	150 μ L純血漿	カラムI
1:6	150 μ L血漿 ¹ 、1:2事前希釈	カラムII
1:12	150 μ L血漿 ¹ 、1:4事前希釈	カラムIII
1:24	150 μ L血漿 ¹ 、1:8事前希釈	カラムIV
1:48	150 μ L血漿 ¹ 、1:16事前希釈	カラムV

10

【0055】

¹ 解離定数の計算においては、全血漿の濃度は600 μ Mであると任意に仮定する。この仮定は現実を近似するものであるが、計算された解離定数はこの濃度を参照しており、したがって「真の」濃度が異なっても血漿に結合した物質の割合という意味では正しい結合値が得られるので、問題はない。

【0056】

2つのターゲット、すなわち固定化されたターゲットおよび溶解したターゲットの濃度を変化させるといふ本発明の原理が、ここで実行されていることが分かる。異なる物質量の固定化されたターゲットおよび同じ物質量の溶解したターゲットを含有する物質の第1および第2の試料をインキュベートする（たとえばキャピティI-3およびI-7は11 μ Mまたは120 μ Mの固定化されたHSAの濃度を有し、両方のキャピティは1:3希釈血漿を含有する）。さらに、物質の第1および第2の試料と同じ物質量の固定化されたターゲットを有し、同じ物質量の可溶性ターゲットを含有する物質の第3および第4の試料をインキュベートする（たとえばキャピティV-3およびV-7は11 μ Mまたは120 μ Mの固定化されたHSAの濃度を有し、両方のキャピティは1:48希釈血漿を含有する）。ここで試料容器3および4の中の可溶性ターゲットの物質量は、試料容器1および2の中の可溶性ターゲットの物質量とは異なる。

20

【0057】

B) 実験方法

試験物質の10~2000 μ Mの保存溶液10 μ Lずつをキャピティに加える。この例においては、1012.5 μ Mのペプチドの保存溶液を用いた。上記の実験装置に10 μ Lを加えた後、全てのキャピティにおけるペプチドの濃度は22.5 μ Mであった。ターゲット1（ここではヒト血清アルブミン）を固定化したビーズを再懸濁することによって混合した後、担体材料の上に固定したターゲットを分離する。この目的のため、マイクロタイタープレートを遠心分離してビーズを沈降させる。LC/MS/MSまたはシンチレーション計数法等の適当な方法によって上清中の濃度を決定する。固定化されたターゲットを有するキャピティ中の物質の非結合分率を参照試料と比較して決定する。これにより、用いた試験物質および定量システムについて信号対濃度比が直線関係に従う限り、較正の必要はない。

30

【0058】

C) 実験の評価

25個の試料の全てについて参照試料と比較して測定した濃度に、実験に用いた試験物質の濃度（ここでは22.5 μ M）を掛ければ、25個の試料全てにおけるAPA濃度（列3に示す）が得られる。APAについての上述の式に従って、解離定数

40

【数 25】

$$K_D^H$$

50

および

【数 2 6】

$$K_D^P$$

から、予想される A P A 値を計算することができる。これらの解離定数を決定するために、一般に公知の数値「最小二乗」最適化法を用いる。この方法の構成は広範囲に異なってもよい。この例については、 $1.9 \times 10^{-5} \sim 1.1 \times 10^{-7} \mu\text{M}$ の範囲の解離定数 10

【数 2 7】

$$K_D^H$$

および $6.0 \times 10^{-4} \sim 1.8 \times 10^{-11} \mu\text{M}$ の範囲の解離定数

【数 2 8】

$$K_D^P$$

20

のマトリックスを構築した。マトリックスを、測定した A P A 値と、マトリックスのそれぞれの列および行の

【数 2 9】

$$K_D^H$$

30

および

【数 3 0】

$$K_D^P$$

値から計算した A P A 値から、以下の式

$$= (\text{A P A 測定値} - \text{A P A 計算値})^2$$

に従って誘導される残差で満たした。

40

【0 0 5 9】

最小の乖離を生じる

【数 3 1】

$$K_D^H$$

および

50

【数 3 2】

$$K_D^P$$

値の組み合わせは、測定値を最も良く説明する

【数 3 3】

$$K_D^H$$

10

および

【数 3 4】

$$K_D^P$$

20

値の最適の組み合わせを構成する。このようにして決定された

【数 3 5】

$$K_D^H$$

および

【数 3 6】

$$K_D^P$$

30

値を、結合定数の結果として採用する。この値の組み合わせから計算した A P A 値を、以下の表の列 4 に、残差を列 5 に示す。

【表 7】

	1	2	3	4	5
	ヒト血漿[P] の濃度[μM]	固定化された HSAの濃度[μM]	測定したAPA の濃度[μM]	最適の定数を用 いて予測した APAの濃度[μM]	残差
カラムI	200	11.4	20.8280	19.861	0.00277
	200	20.6	20.9611	18.157	0.02748
	200	37.0	17.2881	15.729	0.01665
	200	66.7	14.4100	12.677	0.04559
	200	120.0	10.2862	9.395	0.04305
カラムII	100	11.4	20.7373	18.074	0.02555
	100	20.6	19.6240	15.617	0.08655
	100	37.0	15.4196	12.546	0.11166
	100	66.7	11.7731	9.267	0.26716
	100	120.0	6.1804	6.302	0.00492
カラムIII	50	11.4	19.3799	15.810	0.006874
	50	20.6	16.5692	12.772	0.16304
	50	37.0	12.0566	9.489	0.25492
	50	66.7	7.0854	6.488	0.08551
	50	120.0	3.8316	4.134	0.18473
カラムIV	25	11.4	16.7864	13.509	0.10571
	25	20.6	13.0066	10.237	0.21905
	25	37.0	7.4661	7.129	0.02034
	25	66.7	4.1302	4.609	0.32078
	25	120.0	2.7004	2.817	0.11962
カラムV	12.5	11.4	13.4437	11.643	0.06701
	12.5	20.6	8.5339	8.400	0.00176
	12.5	37.0	4.7166	5.595	0.56109
	12.5	66.7	2.9723	3.495	1.28026
	12.5	120.0	2.3312	2.085	1.29411

10

20

【0060】

30

この例については、このようにして決定した実施例物質の解離定数は、

【数 37】

$$K_D^H$$

= 18.7 μM、

【数 38】

$$K_D^H$$

40

= 7.3 μMである。次いで、ヒト全血漿に結合した、用いたペプチドの分率を、以下の一般に公知の式

【数 39】

$$f_b = 1 - \frac{1}{1 + [P]/K_D^P}$$

50

に従って決定する。ここで [P] は任意に選択した血漿濃度、
【数 4 0】

$$K_D^P$$

は最適化法によって得られた血漿からのペプチドの解離定数の値である。この例においては、ヒト全血漿（非希釈）に結合したペプチドの分率は 97% である。これは、血漿に溶解したペプチドのわずか 3% が遊離または非結合の形態にあることを意味する。

10

【実施例 2】

【0061】

A) 実験デザイン

特に好ましい実施形態は、上記の方法のために 7 個のキャビティを有する 5 列のカラムを用いたマイクロタイタープレートであり、それにより固定化されたターゲットを有する 25 個の試料および固定化されたターゲットを有さない参照としての 10 個の試料をインキュベートする。固定化されたターゲット（ターゲット 1）としてヒト血清アルブミン（HSA）を用いた。HSA は標準的な方法に従って市販のセファロースビーズ（Mini-Leak beads medium、Kem-En-Tec Nordic A/S）に固定化した。可溶性ターゲットとしてヒト血漿を用いた。試験する物質はペプチドであるリラグルチドである。5 種類の血漿濃度のそれぞれに対して 5 種類の濃度の固定化された HSA を用いる。この目的のため、マイクロタイタープレートのキャビティを以下のように満たす。

20

【表 8】

	キャビティ						
	I-1	I-2	I-3	I-4	I-5	I-6	I-7
	Ref. 1	Ref. 2	V1 HSA	V2 HSA	V3 HSA	V4 HSA	V5 HSA
HSAの濃度 μ M	0	0	11	21	37	67	120
ビーズ懸濁液の体積 μ L	0	0	36	64	115	208	374
緩衝液の体積 μ L	290	290	265	246	212	148	35
ビーズの体積 μ L	0	0	11	20	37	66	119
試料の体積 μ L	10	10	10	10	10	10	10
純血漿の体積 μ L	150	150	150	150	150	150	150

30

40

【0062】

ここで、血漿は以下の表に従って事前希釈してそれぞれのキャビティに加える。

【表 9】

血漿の希釈	血漿の体積および濃度	カラムのキャピティへの添加
1:3	150 μ L純血漿	カラムI
1:6	150 μ L血漿 ¹ 、1:2事前希釈	カラムII
1:12	150 μ L血漿 ¹ 、1:4事前希釈	カラムIII
1:24	150 μ L血漿 ¹ 、1:8事前希釈	カラムIV
1:48	150 μ L血漿 ¹ 、1:16事前希釈	カラムV

10

【0063】

¹ 解離定数の計算においては、全血漿の濃度は600 μ Mであると任意に仮定する。この仮定は現実を近似するものであるが、計算された解離定数はこの濃度を参照しており、したがって「真の」濃度が異なっても血漿に結合した物質の割合という意味では正しい結合値が得られるので、問題はない。

【0064】

2つのターゲット、すなわち固定化されたターゲットおよび溶解したターゲットの濃度を変化させるという本発明の原理が、ここで実行されていることが分かる。異なる物質量の固定化されたターゲットおよび同じ物質量の溶解したターゲットを含有する物質の第1および第2の試料をインキュベートし（たとえばキャピティV-3およびV-6）、物質の第1および第2の試料と同じ物質量の固定化されたターゲットならびに異なる物質量の可溶性ターゲットを有する物質の第3および第4の試料をインキュベートする（たとえばキャピティIV3およびV3）。

20

【0065】

B) 実験方法

試験物質リラグルチドの0.022 μ Mの保存溶液10 μ Lずつをキャピティに加える。上記の実験装置に10 μ Lを加えた後、全てのキャピティにおけるペプチドの濃度は22nMであった。ターゲット1（ここではヒト血清アルブミン）を固定化したビーズを再懸濁することによって混合した後、担体材料の上に固定したターゲットを分離する。この目的のため、マイクロタイプレートを遠心分離してビーズを沈降させる。LC/MS/MSまたはシンチレーション計数法等の適当な方法によって上清中の濃度を決定する。固定化されたターゲットを有するキャピティ中の物質の非結合分率を参照試料と比較して決定する。これにより、試験物質および用いた定量システムについて信号対濃度比が直線関係に従う限り、校正の必要はない。

30

【0066】

C) 実験の評価

25個の試料の全てについて参照試料と比較して測定した濃度に、実験に用いた試験物質の濃度（ここでは22nM）を掛ければ、25個の試料全てにおけるAPA濃度（列3に示す）が得られる。APAについての上の式に従って、解離定数

40

【数41】

$$K_D^H$$

および

【数42】

$$K_D^P$$

50

から、予想される A P A 値を計算することができる。これらの解離定数を決定するために、一般に公知の数値「最小二乗」最適化法を用いる。この方法の構成は広範囲に異なってもよい。この例については、 $1.9 \times 10^{-5} \sim 1.1 \times 10^{-7} \mu\text{M}$ の範囲の解離定数

【数 4 3】

$$K_D^H$$

10

および $6.0 \times 10^{-4} \sim 1.8 \times 10^{-4} \mu\text{M}$ の範囲の解離定数

【数 4 4】

$$K_D^P$$

のマトリックスを構築した。マトリックスを、測定した A P A 値と、マトリックスのそれぞれの列および行の

【数 4 5】

20

$$K_D^H$$

および

【数 4 6】

$$K_D^P$$

30

値から計算した A P A 値から、以下の式

$$= (\text{A P A 測定値} - \text{A P A 計算値})^2$$

に従って誘導される残差で満たした。

【0 0 6 7】

最小の乖離を生じる

【数 4 7】

$$K_D^H$$

40

および

【数 4 8】

$$K_D^P$$

値の組み合わせは、測定値を最も良く説明する

【数 4 9】

$$K_D^H$$

および

【数 5 0】

$$K_D^P$$

10

値の最適の組み合わせを構成する。このようにして決定された

【数 5 1】

$$K_D^H$$

および

【数 5 2】

$$K_D^P$$

20

値を、結合定数の結果として採用する。この値の組み合わせから計算した A P A 値を、以下の表の列 4 に、残差を列 5 に示す。

【表 10】

	1	2	3	4	5
	ヒト血漿[P] の濃度[μM]	固定化された HSAの濃度[μM]	測定したAPA の濃度[μM]	最適の定数を用 いて予測した APAの濃度[μM]	残差
カラムI	200	11.4	19.9	22	-2.1
	200	20.6	20.2	21.8	-1.6
	200	37.0	20.5	21.5	-1
	200	66.7	19.3	20.9	-1.7
	200	120.0	17.2	20	-2.8
カラムII	100	11.4	21.1	21.8	-0.7
	100	20.6	22.1	21.4	0.6
	100	37.0	19.9	20.9	-1
	100	66.7	18.5	19.9	-1.4
	100	120.0	18.4	18.3	0
カラムIII	50	11.4	20.8	21.4	-0.6
	50	20.6	20.9	20.8	0.1
	50	37.0	19.2	19.8	-0.6
	50	66.7	17.2	18.2	-1.1
	50	120.0	16.3	15.9	0.3
カラムIV	25	11.4	21.0	20.8	0.1
	25	20.6	19.6	19.8	-0.2
	25	37.0	17.8	18.3	-0.5
	25	66.7	16.1	16	0.1
	25	120.0	14.7	13.1	1.6
カラムV	12.5	11.4	19.5	20	-0.6
	12.5	20.6	18.8	18.6	0.2
	12.5	37.0	15.3	16.4	-1.1
	12.5	66.7	12.8	13.6	-0.8
	12.5	120.0	10.5	10.4	0.2

10

20

【0068】

この例については、このようにして決定したリラゲルチド、ペプチドの解離定数は、
【数53】

30

$$K_D^H$$

= 7.53 μM、および

【数54】

$$K_D^H$$

40

= 36.9 μMである。次いで、ヒト全血漿に結合した、用いたペプチドの分率を、以下の一般に公知の式

【数 5 5】

$$f_b = 1 - \frac{1}{1 + [P]/K_D^P}$$

に従って決定する。ここで [P] は任意に選択した血漿濃度、

【数 5 6】

$$K_D^P$$

10

は最適化法によって得られた血漿からのペプチドの解離定数の値である。この例においては、ヒト全血漿（非希釈）に結合したペプチドの分率は 98.8% である。これは、血漿に溶解したペプチドのわずか 1.2% が遊離または非結合の形態にあることを意味する。

【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No PCT/EP2015/073902

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER INV. G01N33/543 G01N33/92 ADD.		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) G01N		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, BIOSIS, EMBASE		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 2005/017528 A1 (BAYER HEALTHCARE AG [DE]; SCHUHMACHER JOACHIM [DE]; KOHLSORFER CHRIST)	16
Y	24 February 2005 (2005-02-24) gesamtes Dokument, insbesondere Beispiele; Tabelle 1-6; S. 7, Z. 3-13 ----- -/--	1-15
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input checked="" type="checkbox"/> See patent family annex.		
* Special categories of cited documents : "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family		
Date of the actual completion of the international search 14 December 2015		Date of mailing of the international search report 22/12/2015
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016		Authorized officer Chrétien, Eva Maria

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/EP2015/073902

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	<p>JOACHIM SCHUHMACHER ET AL: "High-throughput determination of the free fraction of drugs strongly bound to plasma proteins", JOURNAL OF PHARMACEUTICAL SCIENCES, vol. 93, no. 4, 1 April 2004 (2004-04-01), pages 816-830, XP055236254, WASHINGTON, US ISSN: 0022-3549, DOI: 10.1002/jps.10588 gesamtes Dokument, insbesondere Zusammenfassung; S. 817, Sp. 2, Par. 1; S. 819, Sp. 1, Par. 1-4; S. 819, Sp. 2, Par. 1 - S. 820, Sp. 2, Par. 4; S. 824, Sp. 2, Par. 1-2; Tabelle 1-7</p> <p>-----</p>	1-15
Y	<p>R. LONGHI ET AL: "Brain Tissue Binding of Drugs: Evaluation and Validation of Solid Supported Porcine Brain Membrane Vesicles (TRANSIL) as a Novel High-Throughput Method", DRUG METABOLISM AND DISPOSITION, vol. 39, no. 2, 11 November 2010 (2010-11-11), pages 312-321, XP055236256, US ISSN: 0090-9556, DOI: 10.1124/dmd.110.036095 gesamtes Dokument, insbesondere Zusammenfassung; S. 313, Sp. 2, Par. 1 - S. 314, Sp. 2, Par. 3</p> <p>-----</p>	1-15
A	<p>WO 2011/134860 A1 (SOVICELL GMBH [DE]; BORISS HINNERK [DE]) 3 November 2011 (2011-11-03) the whole document</p> <p>-----</p>	1-16
A	<p>SCHUHMACHER J ET AL: "Determination of the free fraction and relative free fraction of drugs strongly bound to plasma proteins", JOURNAL OF PHARMACEUTICAL SCIENCES, AMERICAN PHARMACEUTICAL ASSOCIATION, WASHINGTON, US, vol. 89, no. 8, 1 August 2000 (2000-08-01) , pages 1008-1021, XP002301862, ISSN: 0022-3549, DOI: 10.1002/1520-6017(200008)89:8<1008::AID-JP S5>3.0.CO;2-B the whole document</p> <p>-----</p>	1-16
	----- -/--	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/EP2015/073902

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	<p>KIM YUMEE ET AL: "A phospholipase A-2 kinetic and binding assay using phospholipid-coated hydrophobic beads", ANALYTICAL BIOCHEMISTRY, ACADEMIC PRESS INC, NEW YORK, vol. 250, no. 1, 1 January 1997 (1997-01-01), pages 109-116, XP002546382, ISSN: 0003-2697, DOI: 10.1006/ABIO.1997.2200 the whole document</p> <p>-----</p>	1-16
A	<p>LOIDL-STÄHLHOFEN A ET AL: "Multilamellar liposomes and solid-supported lipid membranes (TRANSIL): screening of lipid-water partitioning toward a high-throughput scale", PHARMACEUTICAL RESEARCH, SPRINGER NEW YORK LLC, US, vol. 18, no. 12, 1 December 2001 (2001-12-01), pages 1782-1788, XP002527409, ISSN: 0724-8741, DOI: 10.1023/A:1013343117979 the whole document</p> <p>-----</p>	1-16
A	<p>VICTOR TUAN GIAM CHUANG ET AL: "Updates on Contemporary Protein Binding Techniques", DRUG METABOLISM AND PHARMACOKINETICS, vol. 24, no. 4, 12 June 2009 (2009-06-12), pages 358-364, XP055236261, JP ISSN: 1347-4367, DOI: 10.2133/dmpk.24.358 the whole document</p> <p>-----</p>	1-16
A	<p>HARTMANN T ET AL: "Lipophilicity - beyond octanol/water: a short comparison of modern technologies", DRUG DISCOVERY TODAY: TECHNOLOGIES, ELSEVIER, AMSTERDAM, NL, vol. 1, no. 4, 1 December 2004 (2004-12-01), pages 431-439, XP004767947, ISSN: 1740-6749, DOI: 10.1016/J.DDTEC.2004.10.006 the whole document</p> <p>-----</p> <p style="text-align: center;">-/--</p>	1-16

1

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (April 2005)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No PCT/EP2015/073902

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	<p>HONG WAN ET AL: "High-Throughput Screening of Drug-Brain Tissue Binding and in Silico Prediction for Assessment of Central Nervous System Drug Delivery", JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 50, no. 19, 29 March 2007 (2007-03-29), pages 4606-4615, XP055236267, US ISSN: 0022-2623, DOI: 10.1021/jm070375w the whole document -----</p>	1-16

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/EP2015/073902

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 2005017528 A1	24-02-2005	AT 374947 T	15-10-2007
		DE 602004009318 T2	10-07-2008
		EP 1658499 A1	24-05-2006
		ES 2294524 T3	01-04-2008
		US 2007111208 A1	17-05-2007
		US 2011143363 A1	16-06-2011
		WO 2005017528 A1	24-02-2005
WO 2011134860 A1	03-11-2011	DE 102010018965 A1	27-10-2011
		EP 2564195 A1	06-03-2013
		US 2013203181 A1	08-08-2013
		WO 2011134860 A1	03-11-2011

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP2015/073902

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES INV. G01N33/543 G01N33/92 ADD.		
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC		
B. RECHERCHIERTE GEBIETE		
Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) G01N		
Recherchierte, aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen		
Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, BIOSIS, EMBASE		
C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 2005/017528 A1 (BAYER HEALTHCARE AG [DE]; SCHUHMACHER JOACHIM [DE]; KOHLSORFER CHRIST) 24. Februar 2005 (2005-02-24)	16
Y	gesamtes Dokument, insbesondere Beispiele; Tabelle 1-6; S. 7, Z. 3-13 ----- -/--	1-15
<input checked="" type="checkbox"/> Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen <input checked="" type="checkbox"/> Siehe Anhang Patentfamilie		
* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist *E* frühere Anmeldung oder Patent, die bzw. das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht *P* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist		
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche		Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
14. Dezember 2015		22/12/2015
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-9016		Bevollmächtigter Bediensteter Chrétien, Eva Maria

1

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (April 2005)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP2015/073902

C. (Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	<p>JOACHIM SCHUHMACHER ET AL: "High-throughput determination of the free fraction of drugs strongly bound to plasma proteins", JOURNAL OF PHARMACEUTICAL SCIENCES, Bd. 93, Nr. 4, 1. April 2004 (2004-04-01), Seiten 816-830, XP055236254, WASHINGTON, US ISSN: 0022-3549, DOI: 10.1002/jps.10588 gesamtes Dokument, insbesondere Zusammenfassung; S. 817, Sp. 2, Par. 1; S. 819, Sp. 1, Par. 1-4; S. 819, Sp. 2, Par. 1 - S. 820, Sp. 2, Par. 4; S. 824, Sp. 2, Par. 1-2; Tabelle 1-7</p> <p>-----</p>	1-15
Y	<p>R. LONGHI ET AL: "Brain Tissue Binding of Drugs: Evaluation and Validation of Solid Supported Porcine Brain Membrane Vesicles (TRANSIL) as a Novel High-Throughput Method", DRUG METABOLISM AND DISPOSITION, Bd. 39, Nr. 2, 11. November 2010 (2010-11-11), Seiten 312-321, XP055236256, US ISSN: 0090-9556, DOI: 10.1124/dmd.110.036095 gesamtes Dokument, insbesondere Zusammenfassung; S. 313, Sp. 2, Par. 1 - S. 314, Sp. 2, Par. 3</p> <p>-----</p>	1-15
A	<p>WO 2011/134860 A1 (SOVICELL GMBH [DE]; BORISS HINNERK [DE]) 3. November 2011 (2011-11-03) das ganze Dokument</p> <p>-----</p>	1-16
A	<p>SCHUHMACHER J ET AL: "Determination of the free fraction and relative free fraction of drugs strongly bound to plasma proteins", JOURNAL OF PHARMACEUTICAL SCIENCES, AMERICAN PHARMACEUTICAL ASSOCIATION, WASHINGTON, US, Bd. 89, Nr. 8, 1. August 2000 (2000-08-01) , Seiten 1008-1021, XP002301862, ISSN: 0022-3549, DOI: 10.1002/1520-6017(200008)89:8<1008::AID-JP S5>3.0.CO;2-B das ganze Dokument</p> <p>-----</p> <p style="text-align: center;">-/--</p>	1-16

1

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (April 2005)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP2015/073902

C. (Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	<p>KIM YUMEE ET AL: "A phospholipase A-2 kinetic and binding assay using phospholipid-coated hydrophobic beads", ANALYTICAL BIOCHEMISTRY, ACADEMIC PRESS INC, NEW YORK, Bd. 250, Nr. 1, 1. Januar 1997 (1997-01-01), Seiten 109-116, XP002546382, ISSN: 0003-2697, DOI: 10.1006/ABIO.1997.2200 das ganze Dokument</p> <p>-----</p>	1-16
A	<p>LOIDL-STÄHLHOFEN A ET AL: "Multilamellar liposomes and solid-supported lipid membranes (TRANSIL): screening of lipid-water partitioning toward a high-throughput scale", PHARMACEUTICAL RESEARCH, SPRINGER NEW YORK LLC, US, Bd. 18, Nr. 12, 1. Dezember 2001 (2001-12-01), Seiten 1782-1788, XP002527409, ISSN: 0724-8741, DOI: 10.1023/A:1013343117979 das ganze Dokument</p> <p>-----</p>	1-16
A	<p>VICTOR TUAN GIAM CHUANG ET AL: "Updates on Contemporary Protein Binding Techniques", DRUG METABOLISM AND PHARMACOKINETICS, Bd. 24, Nr. 4, 12. Juni 2009 (2009-06-12), Seiten 358-364, XP055236261, JP ISSN: 1347-4367, DOI: 10.2133/dmpk.24.358 das ganze Dokument</p> <p>-----</p>	1-16
A	<p>HARTMANN T ET AL: "Lipophilicity - beyond octanol/water: a short comparison of modern technologies", DRUG DISCOVERY TODAY: TECHNOLOGIES, ELSEVIER, AMSTERDAM, NL, Bd. 1, Nr. 4, 1. Dezember 2004 (2004-12-01), Seiten 431-439, XP004767947, ISSN: 1740-6749, DOI: 10.1016/J.DDTEC.2004.10.006 das ganze Dokument</p> <p>-----</p>	1-16
	----- -/--	

1

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (April 2005)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2015/073902

C. (Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	<p>HONG WAN ET AL: "High-Throughput Screening of Drug-Brain Tissue Binding and in Silico Prediction for Assessment of Central Nervous System Drug Delivery", JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, Bd. 50, Nr. 19, 29. März 2007 (2007-03-29), Seiten 4606-4615, XP055236267, US ISSN: 0022-2623, DOI: 10.1021/jm070375w das ganze Dokument -----</p>	1-16

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP2015/073902

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 2005017528 A1	24-02-2005	AT 374947 T	15-10-2007
		DE 602004009318 T2	10-07-2008
		EP 1658499 A1	24-05-2006
		ES 2294524 T3	01-04-2008
		US 2007111208 A1	17-05-2007
		US 2011143363 A1	16-06-2011
		WO 2005017528 A1	24-02-2005

WO 2011134860 A1	03-11-2011	DE 102010018965 A1	27-10-2011
		EP 2564195 A1	06-03-2013
		US 2013203181 A1	08-08-2013
		WO 2011134860 A1	03-11-2011

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, ST, 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, 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

专利名称(译)	用平衡位移法确定耦合常数		
公开(公告)号	JP2017534867A	公开(公告)日	2017-11-24
申请号	JP2017520424	申请日	2015-10-15
[标]申请(专利权)人(译)	徐Vie的单元门的Em-基于硬		
申请(专利权)人(译)	Soviseru有限公司		
[标]发明人	ヒナークボリス		
发明人	ヒナーク ボリス		
IPC分类号	G01N33/531 G01N33/53 G01N33/15		
CPC分类号	G01N33/54306 G01N33/54313 G01N33/92 G01N33/48 G01N33/50		
FI分类号	G01N33/531.Z G01N33/53.Z G01N33/15.Z		
代理人(译)	上田邦夫 柳纯一郎 竹内邦彦		
优先权	102014115088 2014-10-16 DE		
其他公开文献	JP6557816B2		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

公开了一种用于确定物质或物质混合物与靶标之间的结合常数的方法，以及用于执行根据本发明的方法的试剂盒。物质与靶标的结合常数通过改变结合平衡来确定。固定的和溶解的靶标的浓度是变化的，并且通过改变各个批次中的结合平衡来确定与靶标的亲和力。

(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2017-534867 (P2017-534867A)
	(43) 公表日	平成29年11月24日 (2017. 11. 24)
(51) Int. Cl.	F I	テーマコード (参考)
<i>G01N 33/531</i> (2006.01)	G01N 33/531	Z
<i>G01N 33/53</i> (2006.01)	G01N 33/53	Z
<i>G01N 33/15</i> (2006.01)	G01N 33/15	Z
審査請求 有 予備審査請求 未請求 (全 38 頁)		
(21) 出願番号	特願2017-520424 (P2017-520424)	(71) 出願人
(86) (22) 出願日	平成27年10月15日 (2015. 10. 15)	ソヴィセル ゲームベーパー
(85) 翻訳文提出日	平成29年6月8日 (2017. 6. 8)	ドイツ連邦共和国 O 4 1 0 3 ライプツ
(86) 国際出願番号	PCT/EP2015/073902	イヒ ドイチャー ブラッツ 5ベ
(87) 国際公開番号	W02016/059164	(74) 代理人
(87) 国際公開日	平成28年4月21日 (2016. 4. 21)	弁理士 上田 邦生
(31) 優先権主張番号	102014115088.0	(74) 代理人
(32) 優先日	平成26年10月16日 (2014. 10. 16)	弁理士 柳 順一郎
(33) 優先権主張国	ドイツ (DE)	(74) 代理人
		100163050
		弁理士 小栗 真由美
		(74) 代理人
		100201466
		弁理士 竹内 邦彦
		(72) 発明者
		ヒナーク ボリス
		ドイツ連邦共和国 O 4 1 5 5 ライプツ
		イヒ ウルリッヒシュトゥッセ 6
		最終頁に続く
(54) 【発明の名称】 平衡シフト法による結合定数の決定		