

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 特許公報(B2)

(11) 特許番号

特許第4850267号  
(P4850267)

(45) 発行日 平成24年1月11日(2012.1.11)

(24) 登録日 平成23年10月28日(2011.10.28)

(51) Int.Cl. F I  
**GO 1 N 33/53 (2006.01)** GO 1 N 33/53 D  
**GO 1 N 33/543 (2006.01)** GO 1 N 33/543 5 4 5 A

請求項の数 6 (全 9 頁)

(21) 出願番号	特願2009-79701 (P2009-79701)	(73) 特許権者	000006138
(22) 出願日	平成21年3月27日 (2009. 3. 27)		株式会社明治
(62) 分割の表示	特願平11-336460の分割		東京都江東区新砂1丁目2番10号
原出願日	平成11年11月26日 (1999. 11. 26)	(74) 代理人	100102978
(65) 公開番号	特開2009-145362 (P2009-145362A)		弁理士 清水 初志
(43) 公開日	平成21年7月2日 (2009. 7. 2)	(74) 代理人	100119507
審査請求日	平成21年4月27日 (2009. 4. 27)		弁理士 刑部 俊
		(74) 代理人	100128048
			弁理士 新見 浩一
		(74) 代理人	100129506
			弁理士 小林 智彦
		(74) 代理人	100130845
			弁理士 渡邊 伸一
		(74) 代理人	100142929
			弁理士 井上 隆一

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 カゼインホスホペプチド (CPP) の免疫学的測定法

(57) 【特許請求の範囲】

【請求項 1】

固相上に不溶化したカゼインホスホペプチド（固相化カゼインホスホペプチド）に対し、測定すべきカゼインホスホペプチドを含む検体とともに、免疫原としてカゼインホスホペプチドを用いて得られる抗カゼインホスホペプチド抗体を加え、該抗体に対する固相化カゼインホスホペプチドと検体中のカゼインホスホペプチドとの競合反応により、固相上にカゼインホスホペプチドと抗カゼインホスホペプチド抗体からなる免疫複合体を形成させ、固相上の免疫複合体（bound; B）と液層の部分（free; F）とを分離した後、固相上の該抗体のシグナルを測定することにより、測定すべきカゼインホスホペプチドの量を知る、カゼインホスホペプチドの免疫学的測定法であって、2000 μg/ml以下の濃度のカゼインの存在下で、0.1 ~ 10 μg/mlの濃度のカゼインホスホペプチドを測定するための、前記測定法。

【請求項 2】

測定すべきカゼインホスホペプチドを含む検体と一定量の酵素標識抗カゼインホスホペプチド抗体とを予め反応させた後、該反応液を固相化カゼインホスホペプチドに加える請求項 1 に記載の免疫学的測定法。

【請求項 3】

抗カゼインホスホペプチド抗体に対する第二抗体を加え、該第二抗体のシグナルを測定する請求項 1 または 2 に記載の免疫学的測定法。

【請求項 4】

シグナルが酵素標識である請求項 1 から 3 のいずれか 1 項に記載の免疫学的測定法。

【請求項 5】

抗カゼインホスホペプチド抗体がポリクローナル抗体である請求項 1 から 4 のいずれか 1 項に記載の免疫学的測定法。

【請求項 6】

固相上に不溶化したカゼインホスホペプチドと、免疫原としてカゼインホスホペプチドを用いて得られる抗カゼインホスホペプチド抗体を含む試薬より構成され、カゼインホスホペプチドを含む検体を測定の対象とすることを特徴とするカゼインホスホペプチド測定用キットであって、2 0 0 0 μg/ml 以下の濃度のカゼインの存在下で、0 . 1 ~ 1 0 μg/ml の濃度のカゼインホスホペプチドを測定するための、前記キット。

10

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0 0 0 1】

本発明は、カゼインホスホペプチド（以下「C P P」と称する）を特異的に認識する抗体及び該抗体を用いる C P P の免疫学的測定法に関する。

【背景技術】

【0 0 0 2】

C P P は、ミルクカゼインにトリプシンを作用させて得られるホスホペプチドであり、このリンを含んだペプチド部分のみを分離精製したものである（横山健吉，山内邦男編：「ミルク総合事典」，朝倉書店：p520-523,1992（非特許文献 1））。この C P P は、カルシウムや鉄などのミネラルの可溶化作用を有しており、これらミネラルの吸収を促進する物質として注目され、食品の分野においては広く利用されている。したがって、これら製品中に含まれる C P P 量を測定することは、品質保証や成分管理の面で重要な意味を持つだけでなく、C P P の機能性を研究していく上でも不可欠の技術と言える。しかし、食品中の C P P の測定法としては、高速液体クロマトグラフィー（H P L C）によって C P P を分画し、C P P と考えられるピークの総和として測定しているのが現状である（Hirayama, M. et al.: Biosci. Biotech. Biochem., 56(7): 1126-1127, 1992（非特許文献 2））。この方法の場合、分画して得られたピークが本当に C P P であるという確証はなく、同様の物質を多く含む食品中の C P P を特異的に測定することは困難、などの技術的課題が残されている。

20

30

【先行技術文献】

【非特許文献】

【0 0 0 3】

【非特許文献 1】横山健吉，山内邦男編：「ミルク総合事典」，朝倉書店：p520-523,1992

【非特許文献 2】Hirayama, M. et al.: Biosci. Biotech. Biochem., 56(7): 1126-1127, 1992

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0 0 0 4】

本発明は、食品中の C P P を簡便かつ精度よく測定する方法を提供することを課題とする。

40

【課題を解決するための手段】

【0 0 0 5】

本発明者らは、鋭意研究した結果、抗 C P P 抗体による免疫学的測定法を用いることにより、食品中の C P P を簡便かつ精度よく測定することが可能であることを見出し、本発明を完成した。

【0 0 0 6】

すなわち、本発明は、（ 1 ） 抗カゼインホスホペプチド抗体を用いることを特徴とするカゼインホスホペプチドの免疫学的測定法、（ 2 ） 固相上に不溶化したカゼインホス

50

ホペプチド（固相化カゼインホスホペプチド）に対し、測定すべきカゼインホスホペプチドを含む検体とともに、一定量の抗カゼインホスホペプチド抗体を加え、該抗体に対する固相化カゼインホスホペプチドと検体中のカゼインホスホペプチドとの競合反応により、固相上にC P Pと抗カゼインホスホペプチド抗体からなる免疫複合体を形成させ、固相上の免疫複合体（bound; B）と液層の部分（free; F）とを分離した後、固相上の該抗体のシグナルを測定することにより、測定すべきカゼインホスホペプチドの量を知る（1）の免疫学的測定法、（3）測定すべきカゼインホスホペプチドを含む検体と一定量の酵素標識抗カゼインホスホペプチド抗体とを予め反応させた後、該反応液を固相化カゼインホスホペプチドに加える（2）の免疫学的測定法、（4）抗カゼインホスホペプチド抗体に対する第二抗体を加え、該第二抗体のシグナルを測定する（2）又は（3）の免疫学的測定法、（5）シグナルが酵素標識である（2）ないし（4）の免疫学的測定法、（6）抗カゼインホスホペプチド抗体がポリクローナル抗体である（1）ないし（5）の免疫学的測定法、（7）固相上に不溶化したカゼインホスホペプチドと抗カゼインホスホペプチド抗体を含む試薬より構成されるカゼインホスホペプチド測定用キット、からなる。

10

**【発明の効果】****【0007】**

本発明により、溶液中のC P Pを簡便かつ精度よく測定できることが明らかとなった。また、例えば牛乳中のようなC P Pの類似物質が多量に存在する溶液であっても精度よく測定でき、C P Pを配合した食品、医薬品の品質管理に効果を発揮するだけでなく、C P Pの基礎的研究において、その体内動態をみる上でも効果を発揮すると考えられる。

20

**【図面の簡単な説明】****【0008】**

【図1】C P P-IIIの検量線を示す。

【図2】各種濃度のカゼイン存在下でのC P Pの測定結果を示す図である。

**【発明を実施するための形態】****【0009】**

以下、本発明を詳細に説明する。本発明のC P Pの免疫学的測定法（以下「E I A」と称する）において、好ましい一つの態様は、反応系において、固相化C P Pと検体中のC P Pの、抗C P P抗体に対する競合反応に基づくC P PのE I Aを提供する。このE I Aのために、精製又は未精製のC P Pを支持体（固相）に結合させ不溶化する（以下「固相化C P P」と称する）。C P Pの不溶性担体への結合は、物理的（吸着）、または化学的に行うことができる。固相に対する抗体の非特異的吸着を防ぐために、ウシ血清アルブミン（B S A）等で固相をブロッキングする。未知の濃度のC P Pを含む試験溶液（以下「検体」と称する）を、C P Pに特異的な標識抗体（以下「抗C P P抗体」又は単に抗体という）とともに加える。この際、抗体価を予め調べておき、 $10^3 \sim 10^5$ 希釈の抗体価のものを用いる。反応条件は検体のC P P含量等により適宜設定すべきものであるが、例えば、C P Pが $0.1 \sim 10 \mu\text{g/ml}$ の場合は、室温で約30分間を目安とする。検体中のC P Pは、標識抗体への結合に対して、固相化C P Pと競合する。未結合部分を洗浄により取り除いた後、固相に結合した標識抗体のシグナルを測定する。検体中のC P P量を予め既知濃度のC P Pを含む標準液を用いて作成しておいた標準曲線（以下「検量線」と称する）から、検体中のC P P含量を求める。

30

40

**【0010】**

検体中のC P P量が高濃度の場合、標識抗体は固相に結合しないであろう。逆に、検体中のC P P量が少ないか又は全く存在しない場合は、標識抗体の多くが固相に結合するであろう。C P Pの量を測定するために、検体をアッセイバッファーで検量線の測定範囲内におさまるように希釈する。固相化に用いるC P Pに要求される純度の程度は、抗体の特異性によって決定される。ポリクローナルな抗血清は、不純なC P Pに対して結合し、シグナルを与える異質な抗体を含むであろう。これらの特異性の故に、不純なC P Pの場合は、モノクローナル抗体、又はアフィニティー精製ポリクローナル抗体を用いる。

50

## 【0011】

このEIAにおいて遭遇する一つの問題は、標識抗体が固相上のCPPに優先的に結合するかも知れないことである。このEIAの定量性は、2つのアビディティ(avidity)、すなわち、固相化CPPに対するアビディティと、検体中のCPPに対する抗体アビディティと、に依存する。これらのアビディティは、同じではないかも知れない。固相上のCPPは、局所的に高濃度に存在するために、抗体は、これらの抗原に二価で結合するかも知れない。これらの二価の相互作用のタイプは、抗原が一価の場合には溶液中では起こり得ない。全てではないが、固相化CPPの多くが、二価の結合を促進するであろう。アビディティの違いによって生じる問題は、既知の濃度のCPP溶液を用いた標準曲線を比較することによって、見つけることができる。もしこれらのEIAが異常な結果をもたらすならば、いくつかの解決手段を用いることができる。第一に、固相上のCPP濃度をより低くすることを試みる。かくして、局所的な濃度が低下し、二価の結合のチャンスが減少する。第二に標識Fab断片を用いる。第三に、検体と標識抗体を前もって混合し、30分から1時間インキュベートしてから固相に添加する。

10

## 【0012】

第三の方法においては、抗CPP抗体に対する第二抗体を用い、該第二抗体のシグナルを測定する。

## 【0013】

本発明のCPPのEIAにおいて用いるCPPを特異的に認識する抗体は、抗血清(ポリクローナル抗体)及びモノクローナル抗体を含む。ポリクローナル抗体は、"親和性の増大(結合性, avidity)"と"特異性"というボーナス効果を有する(P. Tijssen, 石川栄治監訳, "エンザイムイムノアッセイ, 生化学実験法11", 東京化学同人, 1989, p54-56)ので、本発明のEIAに用いるのに好適である。

20

## 【0014】

抗CPP抗体の作製にあたり、免疫原として用いるCPPは、カゼインにトリプシンを作用させて得られたCPP画分を含むカゼイン分解物を全て含む。例えば、 $s_1$ -カゼイン、 $s_2$ -カゼイン、 $s_1$ -カゼインから得られる、 $s_1$ -カゼイン-7P(f43-79)、 $s_2$ -CN-4P(f46-70)、 $s_2$ -CN-4P(f1-32)、 $s_1$ -カゼイン-4P(f1-28)、等である(小野伴忠: Japanese Journal of Dairy and Food Science. 43(4), 1994)。

## 【0015】

これらのCPPは、何れも分子量が小さく(5000以下)、単独では、免疫原性が低いので、キャリアタンパク質に結合させて動物に免疫する。CPPとキャリアタンパク質との結合方法については数多くの文献[石川栄治・他(編), "酵素免疫測定法", 医学書院, 1982, p128; 石川栄治, "超高感度酵素免疫測定法", 学会出版センター, 1993, p41; Harlow and Lane: Antibodies [Antibodies: A Laboratory Manual ed. by Harlow and Lane (Cold Spring Harbor Laboratory Press: p319, 1988)]が存在するので、当業者であれば、これらの文献を参考にして、CPPとキャリアタンパク質との複合体を作製することができる。

30

## 【0016】

この複合体を免疫原として動物に免疫して抗CPP抗体を得る場合、ポリクローナル抗体の特性は、動物種、系統、個体、飼育環境、免疫方法によって異なり、その予知は極めて困難である。したがって、免疫動物の選択は難しいが、先ずウサギを試み、これがだめならモルモット、ラット、マウス、ニワトリなどと試み、できるだけ、抗体価、親和性、及び特異性の高いポリクローナル抗体を得るようにする。抗CPPポリクローナル抗体の作製、及び精製については、ポリクローナル抗体の作製に関する数多く文献[例えば、"分子免疫学III抗原・抗体・補体(新生化学実験講座12)", 日本生化学会編, p1-31, 東京化学同人(1992); "生物活性を用いる測定法(新基礎生化学実験法6)", 村松正美・他(編), 丸善, p109; 大海忍, "抗ペプチド抗体実験プロトコール", 細胞工学別冊, p48, 秀潤社(1994); Harlow and Lane: Antibodies [Antibodies: A Laboratory Manual ed. by Harlow and Lane(Cold Spring Harbor Laboratory Press: p53, 1988)]が存在するので、当業

40

50

者であれば、これらの文献を参考にして実施可能である。

【0017】

一方、モノクローナル抗体の場合は、免疫動物として、マウス（時にはラット）が用いられる。理論的には、同一の抗体が、ケラーとミルシュタインによる細胞融合法（G.Koeller and Milstein, Nature, 256, 495-497(1975)）により作製されたハイブリドーマの培養液から無限に採取できる。C P Pに特異的なモノクローナル抗体の作製、及び精製については、モノクローナル抗体の作製に関する数多くの文献〔例えば、岩崎辰夫・他, "単クローン抗体", 編集講談社サイエンティフィック, 講談社(1984); 松橋 直, 中村弘, 杉浦勉, "分子免疫学III抗原・抗体・補体(新生化学実験講座12)", 日本生化学会編, p1-31, 東京化学同人(1992); 大海忍, "抗ペプチド抗体実験プロトコール", 細胞工学別冊, p48-74, 秀潤社(1994)〕を参考にして、当業者であれば作製可能である。本発明に用いる抗体はI g Gをペプシンで消化して得られるF(ab')<sub>2</sub>、F(ab')<sub>2</sub>を還元して得られるFab'、または抗体をパインで消化して得られるFabなどの抗体フラグメントを使用することができる。

10

【0018】

抗体の酵素標識方法は、公知〔例えば、Harlow and Lane編集のAntibodies [Antibodies: A Laboratory Manual ed. by Harlow and Lane(Cold Spring HarborLaboratory Press : p319(1988); 石川栄治, "超高感度酵素免疫測定法", 学会出版センター, p41(1993)〕であり、これらの文献を参考にして当業者であれば実施可能である。

【0019】

支持体としては、例えば、ポリビニルクロリド、ニトロセスローズ、ポリスチレン、ポリプロピレン、ポリエステル、ポリアクリロニトリル、フッ素樹脂、架橋デキストラン、アガロース、ポリサッカライドなどの高分子の他、紙、ガラス、金属、およびこれらの組み合わせなどを挙げることができる。支持体の形状は、例えば、プレート、球状、繊維状、粒状、棒状、盤状、容器状、試験管等の種々の形状であってもよい。支持体としては、ポリビニルクロリド及びニトロセスローズが通常最も使用されている。ポリビニルクロリドは、通常、マイクロタイタープレートとして用いられる。本発明のE I Aにおいては、このマイクロプレートが好適である。

20

【0020】

シグナルとしては、酵素標識が好適である。酵素としては、例えば、ペルオキシダーゼ、アルカリフォスファターゼ、-D-ガラクトシダーゼ等が挙げられる。酵素を標識物質として用いる場合は、抗原抗体反応において、立体幾何学的に結合を抑制し易いことが考えられる。その場合は、酵素以外の標識物質、例えば、蛍光物質、放射性物質等を用いることができる〔例えば、田中 久, 横山 陽(編), "医薬品の開発(10)診断薬, 廣川書店(平成2年)"]。

30

【0021】

蛍光物質としては、例えば、フルオレッセインイソチオシアネート、フィコビリプロテインなどを、放射性物質としては、例えば、<sup>125</sup>I、<sup>131</sup>I、<sup>14</sup>C、<sup>3</sup>Hなどを使用することができる。

【0022】

標識物質が酵素の場合、酵素と抗C P P抗体の結合方法は、グルタルアルデヒド法、過ヨウ素酸法、マレイミド法など通常の方法に従うことができる。例えばマレイミド化された抗体または抗体のフラグメントと、S H化された酵素を溶液中で反応することにより行うことができる。抗体または抗体のフラグメントのマレイミド化は、例えばサクシンイミジル-4-(N-マレイミドメチル)シクロヘキサノール、スルホサクシンイミジル-4-(N-マレイミドメチル)シクロヘキサノール、サクシンイミジル-メタマレイミドベンゾエート(以下M B Sと略す)、サクシンイミジル-6-マレイミドヘキサノールなどによりマレイミド化することができる。酵素へのS H基の導入は公知の方法(「酵素免疫測定法」第二版、石川栄治他著、医学書院1982)に従うことができる。例えば酵素とS-アセチルメルカプト無水コハク酸、またはN-サクシンイミジル

40

50

- 3 - ( 2 - ピリジルチオ ) プロピオネートなどと反応することにより行われる。

【 0 0 2 3 】

酵素に対する基質を加えて酵素反応させる。これらの例としては、ペルオキシダーゼを用いる場合には基質として過酸化水素を用い、発色剤として 2 , 2 ' - アジノジ - ( 3 - エチルベンズチアゾリンスルホン酸 ) アンモニウム塩、5 - アミノサリチル酸、o - フェニレンジアミン、4 - アミノアンチピリン、または 3 , 3 '、5 , 5 ' - テトラメチルベンジジンなどを用いる。また、蛍光基質として 3 - ( p - ヒドロキシフェニル ) プロピオン酸などを用いることができる。酵素としてアルカリフォスファターゼを用いる場合には、基質として o - ニトロフェニルホスフェート、3 - ( 2 ' - スピロアダマンタン ) - 4 - メトキシ - 4 - ( 3 " - ホスホリルオキシ ) フェニル - 1 , 2 - ジオキセタンなどを、  
酵素として - D - ガラクトシダーゼを用いる場合には基質としてフルオレセインジ ( - D - ガラクトピラノシド )、または 4 - メチルウンベリフェリシル - - D - ガラクトピラノシド等を組み合わせて用いられる。

10

【 0 0 2 4 】

本発明の C P P の E I A において、好ましい他の態様は、放射免疫定量法 ( R I A )、蛍光免疫測定法、免疫凝集法等による C P P の E I A を提供する。さらに、本発明は、抗 C P P 抗体又は標識抗 C P P 抗体と C P P と、を含んでなる溶液中の C P P の測定キットが含まれる。かかるキットには、抗 C P P 抗体を検出するための二次抗体、標識物質を検出するための試薬を含めることができる。

【 0 0 2 5 】

好ましくは、キットは、C P P と抗 C P P 抗体との免疫複合体の形成を検出する当業者周知の方法、例えば、E L I S A からなる。

20

【 0 0 2 6 】

本発明の方法において測定の対象となる C P P を含有する溶液とは、C P P あるいはカゼインの分解物を添加した食品、医薬品などである。また、カゼインを摂取したヒトあるいは動物の体液なども測定対象となりうる。また、測定対象が固形物であっても、適当な溶液に溶解することにより測定可能となる。

【 実施例 】

【 0 0 2 7 】

以下、実施例及び試験例により本発明を説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

30

【 0 0 2 8 】

[ 実施例 1 ] 抗 C P P ポリクローナル抗体の作製

( 1 ) C P P とキャリアタンパク質との結合

C P P は明治製菓製の精製 C P P である C P P - I I I を使用した。K L H 2 0 m g を秤量し、5 0 % グリセロール - 0 . 0 1 M リン酸緩衝生理食塩水 ( 以下 P B S と略す ) ( p H 6 . 0 ) 2 0 0 μ l に溶解した。この溶液に 1 0 0 μ l のジメチルスルオキシド ( 以下「 D M S O 」と略す ) に溶解した 3 m g の M B S を添加し、室温で 3 0 分間反応させた。さらに不溶物を除去後、G - 2 5 カラムによるゲル濾過を行い、タンパク質画分 ( K L H - M B S ) を分取した。一方、C P P - I I I 1 0 m g を秤量し、P B S ( p H 6 . 0 ) 1 m l、5 N - N a O H 5 μ l、D M S O 1 m l の混合溶液に溶解した。この C P P - I I I 溶液と K L H - M B S 溶液を混合し、室温で 1 時間反応させた。こうして得られた溶液を P B S ( p H 7 . 2 ) 2 L に対して透析し、C P P - I I I - K L H 複合体を得た。

40

( 2 ) 抗 C P P ポリクローナル抗体の作製

上記 C P P - I I I - K L H 複合体 2 0 0 μ g と Freund Complete Adjuvant とのエマルジョンをウサギに皮内投与した。この 2 週間後に C P P - I I I - K L H 複合体 2 0 0 μ g と Freund Incomplete Adjuvant とのエマルジョンを皮内投与した。さらに 1 0 日間隔で 3 回同様の皮内投与を行った。最終投与後 1 週間目に採血し、血清とした後、酵素免疫測定法で抗体価を測定した。すなわち、C P P - I I I を抗原とし、二次抗体に西洋ワサビペルオキシダーゼ ( 以下「 H R P 」と略す ) 標識したヤギ抗ウサギ I g G 抗体を用いて、C P

50

P-IIIに対する抗体価を測定し、3000倍であることを確認した。その後、部分採血を行って血清とし、プロテインA-セファロースカラムで精製した。すなわち、PBS(pH7.2)で平衡化したプロテインA-セファロースカラム(ゲル容量1ml)に、PBS(pH7.2)で10倍に希釈した2mlの血清を流し、洗浄後、0.2M グリシン-塩酸(pH2.5)で抗体を溶出し、PBS(pH7.2)で透析して精製抗体を得た。

#### 【0029】

##### [試験例1] 競合法EIAによるCPPの測定

PBS(pH7.2)に100 µg/ml濃度で溶解したCPP-III溶液をEIA用プレート(NUNC社 MaxiSorp)1ウェルあたり100 µlずつ分注し、室温で1時間インキュベートした。次にCPP-III溶液を除去し、1%ウシ血清アルブミン(以下BSAと略す)-50 mM トリス塩酸緩衝生理食塩水(pH8.2)(以下「TBS」と称する)を200 µlずつ分注して室温で1時間インキュベートした。次にCPP-III(標準物質)を0.16~20 µg/mlの濃度範囲で含有するTBS 50 µlと精製抗CPPポリクローナル抗体を含む1%BSA-TBS溶液50 µlをあらかじめ混合し、その中から50 µlを1%BSA-TBSを除去したウェルに添加して室温で1時間インキュベートした。次にウェル内の溶液を除去した後、0.1%Tween80-PBSで洗浄した。それから酵素標識抗体希釈液(20 mM Phosphate Buffer, 0.15 M NaCl, 0.5% BSA, 0.2% カゼイン, 0.01% Microcide I, 0.8mg/ml ABTS, 0.06mg/ml 尿酸, pH7.2)で4000倍に希釈したHRP標識ヤギ抗ウサギ免疫グロブリン抗体(Cappel社)50 µlを添加して室温で1時間インキュベートした。次に標識抗体溶液を除去した後、0.1%Tween80-PBSで洗浄し、基質発色液(DAKO社 TMB+ Substrate-Chromogen No.S1599)を100 µlずつ分注した。15分間の反応の後、2規定の硫酸水溶液100 µlを添加して反応を停止した。

#### 【0030】

次いで、分光光度計を用いて、この溶液の450 nmの波長における吸光度を測定した。この吸光度を標準物質濃度0.16~20 µg/mlに対してプロットし、検量線を得た。この検量線を図1に示す。図1より、本発明の測定方法を用いれば、0.16~20 µg/mlの範囲で精度よく測定可能であることがわかる。

#### 【0031】

##### [試験例2] 各種濃度のカゼイン存在下でのEIAによる溶液中のCPP-IIIの測定

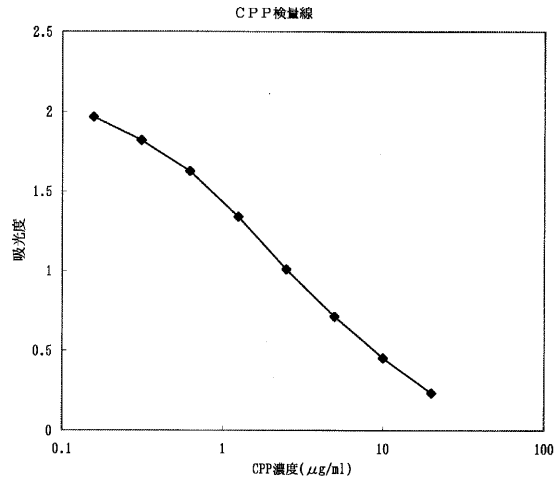
カゼインを、0、1、10、100、1000、及び2000 µg/mlの濃度で含まれる溶液を本発明のEIAで測定し、検量線を作成した。結果を図2に示した。CPPが0.1~10 µg/mlの濃度範囲で直線性が認められる。すなわち、本発明のEIAは、カゼイン存在下でも、CPPの定量が可能であることが示された。

#### 【0032】

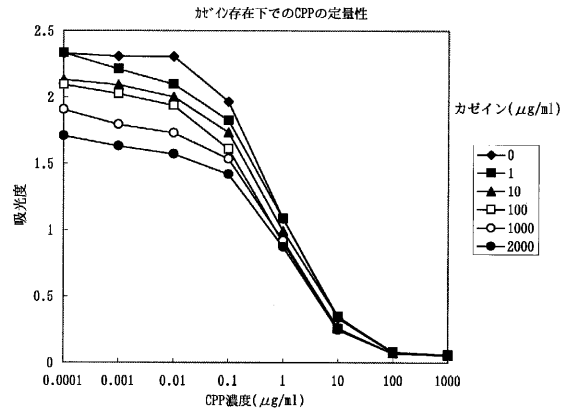
##### [試験例3] EIAによる牛乳中のCPP-IIIの測定

CPP-IIIを250 µg/mlの濃度で添加した殺菌乳について、牛乳中のCPP量を測定した。実施例2に示した方法を基本として、CPP-III無添加の調製牛乳をTBSで200倍に希釈した溶液にCPP-III(標準物質)を溶解して検量線作成用の標準液を調製し、検体試料を同じくTBSで200倍に希釈して測定した。その結果、254 µg/mlと測定された。

【図1】



【図2】



---

フロントページの続き

(74)代理人 100114340

弁理士 大関 雅人

(72)発明者 池上 秀二

神奈川県小田原市成田540番地 明治乳業株式会社ヘルスサイエンス研究所内

(72)発明者 竹友 直生

神奈川県小田原市成田540番地 明治乳業株式会社ヘルスサイエンス研究所内

(72)発明者 澤井 保子

神奈川県小田原市成田540番地 明治乳業株式会社ヘルスサイエンス研究所内

審査官 海野 佳子

(56)参考文献 国際公開第98/040406(WO, A1)

特開平11-140098(JP, A)

特開昭64-063864(JP, A)

特表平07-504165(JP, A)

(58)調査した分野(Int.Cl., DB名)

G01N 33/53

JSTPlus/JMEDPlus/JST7580(JDreamII)

专利名称(译)	酪蛋白磷酸肽 ( CPP ) 免疫分析		
公开(公告)号	<a href="#">JP4850267B2</a>	公开(公告)日	2012-01-11
申请号	JP2009079701	申请日	2009-03-27
[标]申请(专利权)人(译)	有限公司明治		
申请(专利权)人(译)	明治乳业株式会社		
当前申请(专利权)人(译)	有限公司明治		
[标]发明人	池上秀二 竹友直生 澤井保子		
发明人	池上 秀二 竹友 直生 澤井 保子		
IPC分类号	G01N33/53 G01N33/543		
FI分类号	G01N33/53.D G01N33/543.545.A		
代理人(译)	清水初衷 小林智彦 渡边真一 井上隆一 正人大关		
其他公开文献	JP2009145362A		
外部链接	<a href="#">Espacenet</a>		

摘要(译)

要解决的问题：提供一种简单而准确的食物中CPP测量方法。 解决方案：我们发现使用抗CPP抗体的免疫学测定方法可以方便，精确地测量食物中的CPP。 【选择图】无

【 図 2 】

