

(19) 日本国特許庁(JP)

再公表特許(A1)

(11) 国際公開番号

WO2006/118195

発行日 平成20年12月18日(2008.12.18)

(43) 国際公開日 平成18年11月9日(2006.11.9)

(51) Int. Cl.	F I	テーマコード (参考)
GO 1 N 33/53 (2006.01)	GO 1 N 33/53 L	2 G O 5 4
GO 1 N 33/577 (2006.01)	GO 1 N 33/577 B	
GO 1 N 33/553 (2006.01)	GO 1 N 33/553	
GO 1 N 33/543 (2006.01)	GO 1 N 33/543 5 4 5 S	
GO 1 N 21/76 (2006.01)	GO 1 N 33/543 5 7 5	

審査請求 有 予備審査請求 未請求 (全 17 頁) 最終頁に続く

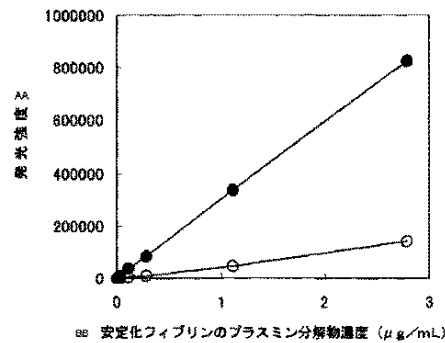
出願番号 特願2007-514807 (P2007-514807)	(71) 出願人 000138277 株式会社三菱化学ヤトロン 東京都新宿区西五軒町13番1号
(21) 国際出願番号 PCT/JP2006/308840	(74) 代理人 100090251 弁理士 森田 憲一
(22) 国際出願日 平成18年4月27日(2006.4.27)	(74) 代理人 100139594 弁理士 山口 健次郎
(31) 優先権主張番号 特願2005-132444 (P2005-132444)	(72) 発明者 松屋 毅 東京都新宿区西五軒町13番1号 株式会社三菱化学ヤトロン内
(32) 優先日 平成17年4月28日(2005.4.28)	F ターム(参考) 2G054 AA07 AB04 CA21 CA28 CE02 EA01
(33) 優先権主張国 日本国(JP)	

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 安定化フィブリンのプラスミン分解物の免疫学的分析方法

(57) 【要約】

(a) 安定化フィブリン、フィブリノーゲン、及びフィブリノーゲンのプラスミン分解物とは反応しないが、安定化フィブリンのプラスミン分解により出現するDドメインのネオアンチゲンと反応するモノクローナル抗体と、(b) 前記モノクローナル抗体(a)とは異なる部位を認識することにより、安定化フィブリンのプラスミン分解物と特異的に反応するモノクローナル抗体との組合せを使用し、前記モノクローナル抗体(a)又は(b)の一方が磁性粒子に結合しており、もう一方のモノクローナル抗体が酵素標識されており、前記酵素の基質としてケミルミネッセンス基質を用いることを特徴とする、安定化フィブリンのプラスミン分解物の免疫学的分析方法を開示する。



AA... EMISSION INTENSITY
BB... CONCENTRATION OF PLASMIN DEGRADATION PRODUCT OF STABILIZED FIBRIN (µg/mL)

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

(a) 安定化フィブリン、フィブリノーゲン、及びフィブリノーゲンのプラスミン分解物とは反応しないが、安定化フィブリンのプラスミン分解により出現するDドメインのネオアンチゲンと反応するモノクローナル抗体と、

(b) 前記モノクローナル抗体 (a) とは異なる部位を認識することにより、安定化フィブリンのプラスミン分解物と特異的に反応するモノクローナル抗体と

の組合せを使用し、前記モノクローナル抗体 (a) 又は (b) の一方が磁性粒子に結合しており、もう一方のモノクローナル抗体が酵素標識されており、前記酵素の基質としてケミルミネッセンス基質を用いることを特徴とする、安定化フィブリンのプラスミン分解物を免疫学的に分析する方法。

10

【請求項 2】

前記モノクローナル抗体 (b) が、安定化フィブリン、フィブリノーゲン、及びフィブリノーゲンのプラスミン分解物とは反応しないが、安定化フィブリンのプラスミン分解により出現するEドメインのネオアンチゲンと反応するモノクローナル抗体である、請求項 1 に記載の免疫学的分析方法。

【請求項 3】

(1) 安定化フィブリンのプラスミン分解物を含有する可能性のある被検試料と、前記モノクローナル抗体 (a) と、前記モノクローナル抗体 (b) とを接触させる工程、

(2) 安定化フィブリンのプラスミン分解物を介して磁性粒子結合モノクローナル抗体と免疫複合体を形成した酵素標識モノクローナル抗体と、前記免疫複合体を形成しなかった酵素標識モノクローナル抗体とを分離する工程、

20

(3) 前記工程で分離した磁性粒子結合モノクローナル抗体-安定化フィブリンのプラスミン分解物-酵素標識モノクローナル抗体免疫複合体に、ケミルミネッセンス基質を添加して発光させる工程、並びに

(4) 得られた発光シグナルを分析する工程

を含む、請求項 1 又は 2 に記載の免疫学的分析方法。

【請求項 4】

ケミルミネッセンス基質が 1, 2-ジオキセタンである、請求項 1~3 のいずれか一項に記載の免疫学的分析方法。

30

【請求項 5】

標識酵素がアルカリホスファターゼである、請求項 1~4 のいずれか一項に記載の免疫学的分析方法。

【請求項 6】

(a) 安定化フィブリン、フィブリノーゲン、及びフィブリノーゲンのプラスミン分解物とは反応しないが、安定化フィブリンのプラスミン分解により出現するDドメインのネオアンチゲンと反応するモノクローナル抗体、

(b) 前記モノクローナル抗体 (a) とは異なる部位を認識することにより、安定化フィブリンのプラスミン分解物と特異的に反応するモノクローナル抗体、並びに

(c) ケミルミネッセンス基質

40

を含み、

前記モノクローナル抗体 (a) 又は (b) の一方が磁性粒子に結合しており、もう一方のモノクローナル抗体が、前記ケミルミネッセンス基質を基質とする酵素で標識されていることを特徴とする、安定化フィブリンのプラスミン分解物の免疫学的分析用キット。

【請求項 7】

請求項 1~5 のいずれか一項に記載の免疫学的分析方法、あるいは、請求項 6 に記載の免疫学的分析用キットにより、被検試料に含まれる、安定化フィブリンのプラスミン分解物を分析することを特徴とする、下肢深部静脈血栓症及び/又は肺塞栓症の検出方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

50

【0001】

本発明は、安定化フィブリンのプラスミン分解物の免疫学的分析方法、より具体的には、ケミルミネッセンスによる安定化フィブリンのプラスミン分解物の高感度アッセイ法に関する。

本明細書における用語「分析」には、分析対象物質の存在の有無を判定する「検出」と、分析対象物質の量又は活性を定量的又は半定量的に決定する「測定」とが含まれる。

【背景技術】

【0002】

ヒト安定化フィブリンの各種プロテアーゼによる分解物は、臨床的診断法における診断マーカーとして有用である。例えば、ヒト安定化フィブリンのプラスミン分解物、すなわち、基本単位である p-DD/E、並びにそのポリマー又はオリゴマー（別称として、例えば、「D-Dダイマー」又は「DD/E複合体」と称されることがある）は、汎発性血管内凝固症候群（DIC）の診断マーカーとして広汎に使用されている。生体試料中に含有される安定化フィブリンのプラスミン分解物の測定においては、安定化フィブリンのプラスミン分解物に特異的なモノクローナル抗体を用いた感作ラテックスによる凝集反応が一般的に使用されている。

10

【0003】

一方、下肢深部静脈血栓症（DVT）が近年注目されている。国内ではあまり注目されてはなかったが、生活様式の欧米化につれて増加してきた疾患である。血栓症の状態や血栓の有無を診断あるいは予測することは極めて難しいが、DVT診断に最も信頼がかけられる検査は、安定化フィブリンのプラスミン分解物である（非特許文献1及び2）。凝固過程によって架橋（crosslink）を受けた安定化フィブリンは、プラスミン分解を受けると、p-DD/Eを基本単位とする p-DD/Eのポリマー又はオリゴマー、更には p-DD/Eとなるので、p-DD/E又はそのポリマー若しくはオリゴマーを検出することで、血栓形成と二次線溶の動態を知ることができる。そのため、安定化フィブリンのプラスミン分解物を測定することは、血栓の存在を確認する上で極めて有用である。

20

【0004】

近年、エコノミークラス症候群として知られる肺血栓塞栓症（PE）がクローズアップされている。PEの多くは、深部静脈血栓（DVT）が下大静脈、心臓右心系を介して肺動脈に到達し、血流を途絶させることにより発症するとされている。安定化フィブリンのプラスミン分解物の測定は、DVTに加えてPEの患者を評価することにおいて有用であるとの報告がある（非特許文献3、4）。

30

【0005】

安定化フィブリンのプラスミン分解物を特異的に検出することのできる公知のモノクローナル抗体として、モノクローナル抗体 JIF-23 が知られている（非特許文献5）。この抗体は、ヒト安定化フィブリンのプラスミン分解物の D_{1A} ドメインにおける γ 鎖の N 末端のアミノ酸配列 63-85 が遊離したときに露出される D₁ ドメインの N 末端の立体構造を認識することが知られている。この JIF-23 抗体を使用して、生体試料中に存在する安定化フィブリンのプラスミン分解物を特異的に分析することのできる測定方法を用いることにより、血栓形成と二次線溶の動態を容易に知ることができる。そのような測定方法としては特に限定されないが、例えば、ラテックス凝集法や ELISA 法が挙げられる。

40

【0006】

従来から臨床の現場で広く使用されている JIF-23 抗体を用いた安定化フィブリンのプラスミン分解物測定法として、ラテックス凝集法が知られている。安定化フィブリンのプラスミン分解物の値は、非特許文献6によれば、健常者で $0.4 \mu\text{g}/\text{mL}$ FEU であり、非特許文献7によれば、DIC患者で $15.2 \pm 18.5 \mu\text{g}/\text{mL}$ である。従って、JIF-23 抗体を用いたラテックス凝集反応（検出感度=約 $45 \text{ng}/\text{mL}$ ）でも充分検出することができるものであり、実際に臨床の現場で汎用されている。一方、DVTの場合の臨床カットオフ値は、非特許文献8によれば、 $0.5 \mu\text{g}/\text{mL}$ FEUと

50

報告されている。従って、D I C 診断に比べて健常者の値とのわずかな変動をみる必要があり、正常値域の安定化フィブリンのプラスミン分解物を正確に定量することができる、より高感度な測定法の開発が望まれている。

【0007】

安定化フィブリン分解物のDドメインのネオアンチゲンを認識する抗体を用いるE L I S A法として、例えば、ミニヴァイダス（ビメリュー社）が公知である（非特許文献8，11）。非特許文献9によれば、ラテックス凝集法に比べてE L I S Aの方が感度が高いため、D V T 診断に有用であると報告されており、安定化フィブリンのプラスミン分解物の測定法として、高感度測定が可能なE L I S A法が受け入れられつつある。例えば、前記ミニヴァイダスの検出感度は約45 ng/mL F E Uである。

10

なお、前記の各値及び単位は、各非特許文献の記載に基づくものであり、単位「 μ g/mL F E U」及び「 μ g/mL」は、下記換算式：

$$1 \mu \text{g/mL} = 2 \mu \text{g/mL F E U}$$

により相互変換可能である（但し、前記数値「2」は概算値である）（非特許文献10）

。

【0008】

【非特許文献1】「トロンボシス・アンド・ヘモスタシス（Thrombosis and Haemostasis）」，（ドイツ），1994年，71巻，p.1-6

【非特許文献2】「クオリティ・ジャーナル・オブ・メディシン（Quality Journal of Medicine）」，（英国），1997年，90巻，p.437-442

20

【非特許文献3】「トロンボシス・アンド・ヘモスタシス（Thrombosis and Haemostasis）」，（ドイツ），1999年，81巻，p.493-497

【非特許文献4】「トロンボシス・アンド・ヘモスタシス（Thrombosis and Haemostasis）」，（ドイツ），2000年，83巻，191-198

【非特許文献5】「エクセプタ・メディカ，アムステルダム（Excepta Medica, Amsterdam）」，（オランダ），1990年，p.43-48

【非特許文献6】「ユー・ケー・ナショナル・イクスターナル・クオリティ・アセスメント・スキーム・フォー・ブラッド・コアグレーション，レポート・オン・サーベイ 142（U.K. National External Quality Assessment Scheme for Blood Coagulation, Report on Survey 142）」，（英国），2004年5月

30

【非特許文献7】「アニュールス・デ・バイオロジー・クリニク（ANNALES DE BIOLOGIE CLINIQUE）」，（フランス），1988年，46巻，p.730-733

【非特許文献8】「ビオメリュー・バイダス・ディーダイマー・パッケージ・インサート（Biomerieux Vidas D-Dimer Package Insert）」，（米国），2003年9月，008120-4

【非特許文献9】「アナルズ・オブ・インターナル・メディシン（Annals of Internal Medicine）」，（米国），2004年，p.589-602

【非特許文献10】「ジャーナル・オブ・トロンボシス・アンド・ヘモスタシス（Journal of Thrombosis and Haemostasis）」，（英国），2005年，p.377-384

【非特許文献11】「ブリティッシュ・ジャーナル・オブ・ヘマトロジー（British Journal of Haematology）」，（英国），2004年，p.15-25

40

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0009】

本発明の課題は、より高感度な、安定化フィブリンのプラスミン分解物の分析方法を提供することにある。従来の高感度分析法より更に高感度化を行うことにより、分析時間の短縮も可能となる。

【課題を解決するための手段】

【0010】

前記課題は、本発明による、（a）安定化フィブリン、フィブリノーゲン、及びフィブリノーゲンのプラスミン分解物とは反応しないが、安定化フィブリンのプラスミン分解に

50

より出現するDドメインのネオアンチゲンと反応するモノクローナル抗体と、(b)前記モノクローナル抗体(a)とは異なる部位を認識することにより、安定化フィブリンのプラスミン分解物と特異的に反応するモノクローナル抗体との組合せを使用し、前記モノクローナル抗体(a)又は(b)の一方が磁性粒子に結合しており、もう一方のモノクローナル抗体が酵素標識されており、前記酵素の基質としてケミルミネッセンス基質を用いることを特徴とする、安定化フィブリンのプラスミン分解物を免疫学的に分析する方法により解決することができる。

【0011】

本発明の免疫学的分析方法の好ましい態様によれば、前記モノクローナル抗体(b)が、安定化フィブリン、フィブリノーゲン、及びフィブリノーゲンのプラスミン分解物とは反応しないが、安定化フィブリンのプラスミン分解により出現するEドメインのネオアンチゲンと反応するモノクローナル抗体である。 10

本発明の免疫学的分析方法の別の好ましい態様によれば、(1)安定化フィブリンのプラスミン分解物を含有する可能性のある被検試料と、前記モノクローナル抗体(a)と、前記モノクローナル抗体(b)とを接触させる工程、(2)安定化フィブリンのプラスミン分解物を介して磁性粒子結合モノクローナル抗体と免疫複合体を形成した酵素標識モノクローナル抗体と、前記免疫複合体を形成しなかった酵素標識モノクローナル抗体とを分離する工程、(3)前記工程で分離した磁性粒子結合モノクローナル抗体-安定化フィブリンのプラスミン分解物-酵素標識モノクローナル抗体免疫複合体に、ケミルミネッセンス基質を添加して発光させる工程、並びに(4)得られた発光シグナルを分析する工程を含む。 20

本発明の免疫学的分析方法の更に別の好ましい態様によれば、ケミルミネッセンス基質が1, 2-ジオキセタンである。

本発明の免疫学的分析方法の更に別の好ましい態様によれば、標識酵素がアルカリホスファターゼである。

【0012】

本発明は、(a)安定化フィブリン、フィブリノーゲン、及びフィブリノーゲンのプラスミン分解物とは反応しないが、安定化フィブリンのプラスミン分解により出現するDドメインのネオアンチゲンと反応するモノクローナル抗体、(b)前記モノクローナル抗体(a)とは異なる部位を認識することにより、安定化フィブリンのプラスミン分解物と特異的に反応するモノクローナル抗体、並びに(c)ケミルミネッセンス基質を含み、前記モノクローナル抗体(a)又は(b)の一方が磁性粒子に結合しており、もう一方のモノクローナル抗体が、前記ケミルミネッセンス基質を基質とする酵素で標識されていることを特徴とする、安定化フィブリンのプラスミン分解物の免疫学的分析用キットに関する。 30

【0013】

本発明は、前記免疫学的分析方法、あるいは、前記免疫学的分析用キットにより、被検試料に含まれる、安定化フィブリンのプラスミン分解物を分析することを特徴とする、下肢深部静脈血栓症及び/又は肺塞栓症の検出方法(診断方法)に関する。

【発明の効果】

【0014】

本発明の免疫学的分析方法によれば、安定化フィブリンのプラスミン分解物を高感度及び高特異的に分析することができ、従来のDICだけでなく、DVT及び/又は肺塞栓症の診断にも適用することができる。 40

【図面の簡単な説明】

【0015】

【図1】JIF-23抗体固定化磁性粒子とアルカリホスファターゼ標識No. 36-1抗体との組合せによる本願発明の測定方法(黒丸)と、JIF-23抗体固定化磁性粒子とアルカリホスファターゼ標識JIF-23抗体との組合せによる比較用測定方法(白丸)の2種の測定系において、安定化フィブリンのプラスミン分解物の希釈列を測定した結果を示すグラフである。

【図2】 J I F - 2 3 抗体固定化磁性粒子とアルカリホスファターゼ標識 N o . 3 6 - 1 抗体との組合せによる本願発明の測定方法（黒丸）、J I F - 2 3 抗体固定化磁性粒子とアルカリホスファターゼ標識 N o . 1 - 1 抗体との組合せによる本願発明の測定方法（白四角）、及び J I F - 2 3 抗体固定化磁性粒子とアルカリホスファターゼ標識 N o . 5 - 4 抗体との組合せによる本願発明の測定方法（白三角）の3種の測定系において、安定化フィブリンのプラスミン分解物の希釈列を測定した結果を示すグラフである。

【発明を実施するための最良の形態】

【0016】

本明細書において、用語「安定化フィブリンのプラスミン分解物」とは、安定化フィブリンをプラスミンで消化することにより生成する分解物であって、1又は複数個の基本単位「p-DD/E」から実質的になる分解物を意味する。「安定化フィブリンのプラスミン分解物」には、例えば、前記基本単位1個からなるp-DD/E、あるいは、前記基本単位複数個からなるp-DD/Eのポリマー又はオリゴマーが含まれる。「安定化フィブリンのプラスミン分解物」の別称として、例えば、「D-Dダイマー」又は「DD/E複合体」が使用されることがある。

【0017】

なお、本明細書において、プラスミンで消化されることにより生成する分解物を、その分解物の名称の前に「p-」を付与することによって表わすことがある。同様に、顆粒球エラスターゼで消化されることにより生成する分解物を、その分解物の名称の前に「e-」を付与することによって表わすことがある。

【0018】

本発明（本発明の免疫学的分析方法及び本発明の免疫学的分析用キットを含む）では、モノクローナル抗体として、エピトープの異なる2種類のモノクローナル抗体を使用する。なお、本明細書における用語「抗体」には、抗体それ自体だけでなく、その抗体断片が含まれる。前記抗体断片としては、例えば、Fab、Fab'、F(ab')₂、又はFvを用いることができる。サンドイッチ免疫アッセイによりヒト安定化フィブリンのプラスミン分解物を特異的に検出するための抗体としては、安定化フィブリン、フィブリノーゲン、又はフィブリノーゲンのプラスミン分解産物とはサンドイッチ免疫複合体を形成しないが、安定化フィブリンがプラスミンによって消化されたフィブリン分解産物に出現する部位（すなわち、ネオアンチゲン）をエピトープとし、サンドイッチ免疫複合体を形成することのできる特徴を有することが必須条件である。

【0019】

本発明では、一方のモノクローナル抗体として、安定化フィブリン、フィブリノーゲン、及びフィブリノーゲンのプラスミン分解物とは反応しないが、安定化フィブリンのプラスミン分解により出現するDドメインのネオアンチゲンと反応するモノクローナル抗体（以下、第1抗体又は抗Dドメインネオアンチゲン抗体と称する）を使用し、もう一方のモノクローナル抗体として、前記第1抗体とは異なる部位を認識することにより、安定化フィブリンのプラスミン分解物と特異的に反応するモノクローナル抗体（以下、第2抗体と称する）を使用する。

【0020】

本発明で使用する第1抗体、すなわち、抗Dドメインネオアンチゲン抗体は、安定化フィブリンのプラスミン分解により出現するDドメインのネオアンチゲンを認識するモノクローナル抗体である限り、特に限定されるものではないが、例えば、安定化フィブリンのプラスミン分解により、 γ 鎖のN末端から第63番目～第85番目のアミノ酸配列からなる断片が、 γ 鎖から遊離したときに出現するDドメインのネオアンチゲンを認識するモノクローナル抗体（例えば、モノクローナル抗体J I F - 2 3）を用いることができる。

【0021】

J I F - 2 3 抗体は、安定化フィブリンのプラスミン分解物を特異的に検出することのできるモノクローナル抗体として周知のモノクローナル抗体である（例えば、Matsuda, M., Terukina, S., Yamazumi, K., Maekawa, H., Soe, G., A

10

20

30

40

50

monoclonal antibody that recognizes the NH₂-terminal conformation of fragment D, Excerpta Medica, Amsterdam; 1990, 43-38)。また、J I F - 2 3 抗体は、安定化フィブリンのプラスミン分解物と反応するだけでなく、安定化フィブリンの顆粒球エラスターゼ分解物（すなわち、基本単位である e - D D / E、並びにそのポリマー又はオリゴマー）とも反応する。安定化フィブリンのプラスミン分解物の基本単位である p - D D / E の分子内には、J I F - 2 3 抗体のエピトープが2箇所存在するため、J I F - 2 3 抗体を単独で用いて安定化フィブリンのプラスミン分解物を特異的に検出可能であり、J I F - 2 3 抗体を用いた安定化フィブリンのプラスミン分解物測定用ラテックス試薬は、臨床の現場で広く使用されている。

【0022】

本発明では、第1抗体（例えば、J I F - 2 3 抗体）とは異なる部位を認識する第2抗体を、第1抗体と組み合わせて安定化フィブリンのプラスミン分解物の検出系を構築する。前記第2抗体としては、安定化フィブリンのプラスミン消化により新たに露出されたアミノ酸配列又はその立体構造を特異的に認識する抗体であれば特に限定されないが、例えば、Eドメインのネオアンチゲンを特異的に認識する抗体（例えば、モノクローナル抗体 No. 36-1、No. 1-1、No. 5-4）、モノクローナル抗体 DD 3 B 6 / 2 2 (American Diagnostica; Thrombosis Research, 1983年, 31巻, p87-96又はDrug Coagulation & Fibrinolysis, 1997年, 8巻, p87-96)、モノクローナル抗体 MA 8 D 3 (ILなど; Thrombosis and Haemostasis, 1989年, 58巻, p1024-1029)、モノクローナル抗体 P 1 0 B 5 E 1 2 C 9 (Biomerieux; Clinical Chemistry, 1996年, 42巻, p410-415)、モノクローナル抗体 P 2 C 5 A 1 0 (Biomerieux; Clinical Chemistry, 1996年, 42巻, p410-415) を用いることができる。

【0023】

第2抗体として用いることができる、Eドメインのネオアンチゲンを特異的に認識する抗体（以下、抗Eドメインネオアンチゲン抗体と称する）は、安定化フィブリン、フィブリノーゲン、及びフィブリノーゲンのプラスミン分解物とは反応しないが、安定化フィブリンのプラスミン分解により出現するEドメインのネオアンチゲンと反応するモノクローナル抗体である限り、特に限定されるものではないが、例えば、参考実施例1の表1に記載の反応特異性を有する抗体（例えば、モノクローナル抗体 No. 36-1、No. 1-1、No. 5-4）を用いることができる。No. 36-1抗体は、安定化フィブリンのプラスミン分解物と反応するが、安定化フィブリンの顆粒球エラスターゼ分解物とは反応しない。

【0024】

本発明では、モノクローナル抗体の一方を磁性粒子に結合させた状態で使用し、もう一方のモノクローナル抗体を酵素標識した状態を使用する。本発明で用いる磁性粒子は、磁気を有し、免疫反応の固相担体として使用可能であるものであれば特に限定されないが、例えば、以下のものを用いることができる。粒子の組成としては、可磁化物質を含浸させたポリマーから構成することができる。粒子の表面構造についても、抗体を固定化させることのできるものであれば特に限定されないが、物理吸着により抗体を固定化させる場合は粒子表面の特性が疎水性であることが好ましく、化学結合により抗体を固定化させる場合は、粒子表面に官能基（例えば、カルボキシル基、サクシンイミド基、イソチオシアネート基、クロロスルホニル基、マレイミド基、ヒドラジド基、アミノ基、又はSH基など）を導入した構造が好ましい。磁性粒子の粒径は、例えば、0.1~10 μmのものを用いることができ、好ましくは1~5 μmである。

【0025】

磁性粒子に抗体を結合する方法は、公知の技術を適用することができる。例えば、疎水性相互作用を利用した物理吸着法又は化学結合法により行われる。化学結合法により抗体を結合させる場合は、例えば、カルボキシル基、サクシンイミド基、イソチオシアネート基、クロロスルホニル基、マレイミド基、ヒドラジド基、又はアミノ基を利用することが

10

20

30

40

50

できる。前記のカルボキシル基の場合、カルボジイミドを用いてカルボキシル基を活性化させ、抗体のアミノ基と結合させることができる。前記のサクシンイミド基、イソチオシアネート基、又はクロロスルホニル基は、抗体のアミノ基と直接反応させることができる。前記のマレイミド基は、例えば、SH基と反応させることができ、抗体にSH基導入試薬を用いてSH基を導入するか、又は抗体を還元してそのヒンジ部位のSH基を利用して結合させることができる。前記のヒドラジド基は、抗体の糖鎖と反応させることができる。前記アミノ基は、グルタルアルデヒドを用いて粒子上のアミノ基をアルデヒド基に変換させ、抗体のアミノ基と反応させることができる。

【0026】

本発明でモノクローナル抗体を標識するのに使用する酵素は、ケミルミネッセンスを適用可能な酵素である限り、特に限定されるものではなく、高感度の分析が可能である。例えば、基質がルミノールである場合、標識酵素としてペルオキシダーゼを用いることができ、基質がルミゲンPPDである場合、標識酵素としてアルカリホスファターゼを用いることができる。特に酵素としてアルカリホスファターゼを用いて、基質として1, 2-ジオキサセタン [より具体的には、CDP-Star (トロピックス社)] を用いることがS/N比の面からも有用で好ましい。CDP-Starは、AMP PDやCSPDと同様にアルカリホスファターゼにより加水分解され、中間体を経て発光するが、その発光強度はAMP PDやCSPDに比べて非常に強いことが報告されている [Bronstein, I., Edwards, B., Voyta, J.C., 1,2-Dioxetanes: Novel Chemiluminescent Enzyme Substrates. Application to Immunoassays, Journal of Bioluminescence and Chemiluminescence; 4, 99-111 (1989); Beck, S., Koster, H., Applications of Dioxetane Chemiluminescent Probes to Molecular Biology, Analytical Chemistry; 62, 2258-2270 (1990); Tizard, R., Cate, R.L., Ramachandran, K.L., Wysk, M., Voyta, J.C., Murphy, O.J., Bronstein, I., Imaging of DNA Sequences with Chemiluminescence, Proc. Natl. Acad. Sci. USA.; 87, 4514-4518 (1990); 又はBronstein, I., Voyta, J.C., Lazzari, K.G., Murphy, O., Edwards, B., Kricka, L.J., Rapid and Sensitive Detection of DNA in Southern Blots with Chemiluminescence, BioTechniques; 8, 310-314 (1990)]。また、CDP-Starによる化学発光の立ち上がりは、AMP PDやCSPDに比べて早く、その発光は24時間以上持続するため、アルカリホスファターゼを用いた高感度分析法の基質として優れている。

【0027】

抗体への酵素標識は、公知方法を用いることができる。例えば、酵素のアミノ基と抗体のアミノ基をグルタルアルデヒドを用いて架橋する方法、アミノ基と結合可能な官能基 (例えば、サクシンイミド基、イソチオシアネート基など) を酵素のアミノ基を介して導入し、抗体のアミノ基と結合させる方法、酵素のアミノ基を介してマレイミド基を導入し、抗体のヒンジ部位のSH基などを利用して結合させる方法、酵素が西洋わさびペルオキシダーゼなどの糖タンパク質である場合、過ヨウ素酸により糖鎖をアルデヒド基に変換し、抗体のアミノ基と結合させる方法などが挙げられる。

【0028】

本発明の免疫学的分析方法は、特定のモノクローナル抗体の組合せを使用すること以外は、従来公知の免疫学的分析方法と同様に、例えば、マニュアル (手動) 又は、自動化システムを用いて、実施することができる。例えば、被検試料又は標準試料と、磁性粒子に結合したモノクローナル抗体と、酵素標識したモノクローナル抗体とを反応チューブ内で接触させ、次いで、所定温度 (例えば、30~40℃) でインキュベートする。前記反応チューブの外壁に磁石を接触させることにより、抗体結合磁性粒子を反応チューブ内壁に捕獲した状態で、反応チューブ内の任意の洗浄を行い、次いで、反応チューブ内にケミルミネッセンス基質を添加し発光させる。得られたシグナルを検出し、被検試料又は標準試料中に存在する安定化フィブリンのプラスミン分解物の量を分析する。磁性粒子を用いる

ことで、インキュベーション後の試料液との分離、洗浄液との分離を磁石を用いて正確に行えるため、ブランクの低減等の面でも有利である。本発明により分析することのできる被検試料としては、安定化フィブリンのプラスミン分解物を含む可能性のある生体試料、例えば、血液、血漿、血清、又は尿などを挙げることができる。

【0029】

本発明者は、第1抗体としてJ I F - 2 3抗体を、第2抗体としてNo. 36-1抗体（プラスミン消化により露出されるEドメインの構造を認識する抗体）をそれぞれ使用し、従来のラテックス試薬との相関性をヒト血漿中の安定化フィブリンのプラスミン分解物の測定により評価した。(1)「J I F - 2 3抗体単独で構築されたラテックス凝集法」と「J I F - 2 3抗体単独で構築された抗体固定化磁性粒子とアルカリホスファターゼ標識抗体を用いた測定系」、及び(2)「J I F - 2 3抗体単独で構築されたラテックス凝集法」と「J I F - 2 3抗体固定化磁性粒子とプラスミン消化後のEドメインを認識するモノクローナル抗体のアルカリホスファターゼ標識物を用いた測定系」では、安定化フィブリンのプラスミン分解物を含むヒト血漿(50検体)を検体群として用いた相関試験における回帰直線の傾き、切片、及び相関係数に優位な差は認められないことから、J I F - 2 3抗体単独で構築された測定系に対して、プラスミン消化により露出されるEドメインの構造を認識する抗体をJ I F - 2 3抗体と組み合わせて構築された測定系の特異性は、血漿中の安定化フィブリンのプラスミン分解物を測定する上では差は無いものと考えられる。

【0030】

Francisらの報告によると、イン・ビボ(in vivo)では、血流及び α_2 プラスミンインヒビターの作用により、安定化フィブリンのプラスミンによる分解は、フェーズ-4[基本単位DD/E、又はフラグメントD二量体(DD)及びフラグメントEまで分解が進んだ状態]まで進まず、フェーズ-3(基本単位DD/Eのポリマー又はオリゴマー)で止まっていることを推測し、徐らはそれを裏付けるデータを報告している[Francis, C.W., Marder, V.J., Barlow, G.H., Plasmic degradation of crosslinked fibrin, Journal of Clinical investigation; 66, 1033-1043, 1980; 徐吉夫、河野功、桜井錠治、松田道生、フラグメントDのアミノ末端の構造を認識するモノクローナル抗体(J I F - 2 3)を用いたフィブリンのプラスミン分解産物の解析、血栓止血学会誌, 5, 105-113, 1994]。これらの報告は、前記相関試験(1)及び(2)の相関性に差がないという結果を強く示唆している。

【実施例】

【0031】

以下、実施例によって本発明を具体的に説明するが、これらは本発明の範囲を限定するものではない。

【0032】

《実施例1：自動化システムによる安定化フィブリンのプラスミン分解物のアッセイ》

(1)抗Dドメインネオオアンチゲンモノクローナル抗体J I F - 2 3固定化磁性粒子の作製

J I F - 2 3抗体のペプシン消化によるF(a b')₂画分の作製は、松屋らの報告(Matsuya, T., Tashiro, S., Hoshino, N., Shibata, N., Nagasaki, Y., Kataoka, K., A core-shell-type fluorescent nanosphere possessing reactive PEG tethered chains on the surface for zeptomole detection of protein in time-resolved fluorometric immunoassay; Anal. Chem., 75, 6124-6132, 2003)に準じて行った。

【0033】

J S R社製カルボキシル基導入磁性粒子(粒径2.5 μ m)の50mmol/L-MES緩衝液(pH6.5)の1%懸濁液(10mL)へ、100mg/mLカルボジイミド水溶液(1mL)を添加し、室温で1時間転倒混和した。14000rpmで15分間遠

心分離を行って磁性粒子を回収し、50 mmol/L-MES緩衝液 (pH 6.5) で2回洗浄した。50 mmol/L-MES緩衝液 (pH 6.5) で調製したJIF-23抗体F(ab')₂溶液 (200 μg/10 mL) と、前記磁性粒子とを混合し、室温で1時間転倒混和した。その後、14000 rpmで15分間遠心分離を行って未反応の抗体溶液を除去し、0.1 mol/L-Tris-HCl (pH 8.0) を用いて調製した0.3%ウシ血清アルブミン溶液 (10 mL) を加え、室温で30分間転倒混和した。14000 rpmで15分間遠心分離を行ってウシ血清アルブミン溶液を除去し、0.01%ツイーン (Tween) -20を含む10 mmol/L-Tris-HCl (pH 8.0) 緩衝液で抗体固定化磁性粒子を洗浄した後、以後の実験に供した。

【0034】

(2) 抗Eドメインネオオアンチゲンモノクローナル抗体No. 36-1、No. 1-1、又はNo. 5-4のアルカリホスファターゼ標識物の作製

プラスミン消化後のEドメインを認識するNo. 36-1抗体、No. 1-1抗体、又はNo. 5-4抗体のFab'画分の作製は、松屋らの報告 (Matsuya, T., Tashiro, S., Hoshino, N., Shibata, N., Nagasaki, Y., Kataoka, K., A core-shell-type fluorescent nanosphere possessing reactive PEG tethered chains on the surface for zeptomole detection of protein in time-resolved fluorometric immunoassay; Anal. Chem., 75, 6124-6132, 2003) に準じて行った。モノクローナル抗体No. 36-1、No. 1-1、No. 5-4の反応性は、後述の参考実施例1に示すとおりである。

【0035】

得られたモノクローナル抗体No. 36-1、No. 1-1、又はNo. 5-4のFab'画分へのアルカリホスファターゼの標識は、石川らの報告 [Ishikawa, E., Imagawa, M., Hashida, S., Yoshitake, S., Hamaguchi,

Y., & Ueno, T., Enzyme-labeling of antibodies and their fragments for enzyme immunoassay and immunohistochemical staining; J. Immunoassay, 4, 209-327, 1983及びIshikawa, E., Hashida, S., Kohno, T. & Tanaka, K., Methods for enzyme-labeling of antigens, antibodies and their fragments; In: Nonisotopic Immunoassay, T.T. Ngo (ed.), p27-55, Plenum Publishing Corporation, New York, 1988] に準じて実施した。

【0036】

また、比較用のアルカリホスファターゼ標識抗体として、JIF-23抗体を用いること以外は、前記操作を繰り返すことにより、モノクローナル抗体JIF-23のFab'画分のアルカリホスファターゼ標識物を調製した。

【0037】

(3) 安定化フィブリンのプラスミン分解物の調製

安定化フィブリンのプラスミン分解物の調製は、Olexaらの報告 [Olexa, S.A., Budzynski, A.Z., Primary soluble plasmic degradation product of human cross-linked fibrin. Isolation and stoichiometry of the (DD)E complex; Biochemistry, 18, 991-995, 1979] に従って調製した。また、安定化フィブリンのプラスミン分解物が更に分解して生じるフラグメントD及びフラグメントEは、Masci, P.P., Whitaker, A.N., Winzor, D.J., A simple chromatographic procedure for the purification of the D dimer fragment from crosslinked fibrin; Analytical Biochemistry, 147, 128-135, 1985] に従って調製した。

【0038】

(4) 抗体固定化磁性粒子及びアルカリホスファターゼ標識抗体を用いた安定化フィブリンのプラスミン分解物の測定

3%ウシ血清アルブミンを含む20 mmol/L-Tris-HCl (pH 7.0) 緩衝液を用いて調製された安定化フィブリンのプラスミン分解物の希釈列を試料として用い

10

20

30

40

50

た。まず、試料 (50 μ L) と、No. 36-1 抗体、No. 1-1 抗体、又は No. 5-4 抗体 Fab' 画分のアルカリホスファターゼ標識物 (50 μ L) と、JIF-23 抗体 Fab' 画分固定化磁性粒子 (1% 磁性粒子、50 μ L) とを混合し、37℃で5分間反応させた。次に、トリトン (Triton) X-100 を主成分とする洗浄液を用いて、免疫反応に寄与しなかった試料成分や、余剰の標識抗体を除去した後、免疫複合体が結合した磁性粒子をケミルミネッセンス基質である CDP-Star (トロピックス社) (100 μ L) と混合し、1分後の発光をフォトマルチプライヤーにて計測した。

【0039】

また、比較例として、No. 36-1 抗体 Fab' 画分のアルカリホスファターゼ標識物の代わりに、JIF-23 抗体 Fab' 画分のアルカリホスファターゼ標識物を用いること以外は、前記操作を繰り返した。 10

【0040】

(5) 安定化フィブリンのプラスミン分解物の測定結果

図1に、JIF-23 抗体固定化磁性粒子とアルカリホスファターゼ標識 No. 36-1 抗体との組合せによる本願発明の測定方法 (図1における黒丸) と、JIF-23 抗体固定化磁性粒子とアルカリホスファターゼ標識 JIF-23 抗体との組合せによる比較用測定方法 (図1における白丸) の2種の測定系において、安定化フィブリンのプラスミン分解物の希釈列を測定した結果を示す。

認識するエピトープの異なる2種類のモノクローナル抗体 (JIF-23 抗体及び No. 36-1 抗体) を用いることにより、JIF-23 抗体単独で構築した測定系に比べて、安定化フィブリンのプラスミン分解物に対する反応性がおよそ6倍向上した。その検出感度はおよそ17分の分析時間で0.005 μ g/mL FEU であり、安定化フィブリン分解物のDドメインのネオアンチゲンを認識する抗体を用いた従来のELISA法 (ビメリュー社ミニヴァイダス: およそ35分の分析時間) (非特許文献8, 11) の検出感度45 ng/mL FEU に対しておよそ9倍向上しており、高感度化により分析時間の短縮にも繋がっている。 20

【0041】

図2に、本願発明の3種類の測定方法、すなわち、JIF-23 抗体固定化磁性粒子とアルカリホスファターゼ標識 No. 36-1 抗体との組合せによる本願発明の測定方法 (図2における黒丸)、JIF-23 抗体固定化磁性粒子とアルカリホスファターゼ標識 No. 1-1 抗体との組合せによる本願発明の測定方法 (図2における白四角)、及び JIF-23 抗体固定化磁性粒子とアルカリホスファターゼ標識 No. 5-4 抗体との組合せによる本願発明の測定方法 (図2における白三角) において、安定化フィブリンのプラスミン分解物の希釈列を測定した結果を示す。 30

何れの抗体の組合わせにおいても、アルカリホスファターゼ標識抗体に安定化フィブリンのEドメインのネオアンチゲンを認識する抗体を用いることにより、No. 36-1 と同程度の反応性を得ることができ、アルカリホスファターゼ標識抗体に用いる安定化フィブリン分解物のEドメインのネオアンチゲンを認識する抗体の使用において、普遍性が高いことを示している。 40

【0042】

《参考実施例1: モノクローナル抗体 No. 36-1、No. 1-1、及び No. 5-4 の認識部位の確認》

モノクローナル抗体 No. 36-1、No. 1-1、及び No. 5-4 の反応特異性は、特公平5-48119号公報の実施例5に記載の方法により確認した。すなわち、バイオラッド社の Zeta-Probe Blotting Mewbraues Instruction Manual に従って、ウェスタンブロッティングにより確認した。

その概略は、フィブリンノーゲンを Ca^{2+} 又は EGTA の存在下でプラスミン処理を行い、30分、60分、及び24時間反応後のフィブリンノーゲン分解物を、ジチオスレイトール (DTT) 存在又は非存在下で SDS ポリアクリルアミドゲル電気泳動にかけ、No 50

． 36-1抗体を用いるウェスタンブロッティングを実施した。また、前記フィブリノーゲン分解物に代えて、安定化フィブリンのプラスミン分解物、フラグメントD及びフラグメントEについても、前記操作を繰り返した。

【0043】

結果を表1に示す。表1において、記号「(-)」は結合反応性がないことを意味し、記号「(+)」は結合反応性が有ることを意味する。表1の結果より、No. 36-1抗体、No. 1-1抗体、及びNo. 5-4抗体が、安定化フィブリンのプラスミン分解により出現するEドメインのネオアンチゲンと反応することが判明した。

【0044】

【表1】

10

抗原	反応性
フィブリノーゲン	(-)
X	(-)
Y	(+)
フラグメントD二量体	(-)
(DD) E	(+)
early D	(-)
Dcate	(-)
Degta	(-)
A α	(-)
B β	(-)
γ	(-)
γ - γ	(-)
1 γ 5	(-)
E1, E2	(+)
E3	(+)

20

【産業上の利用可能性】

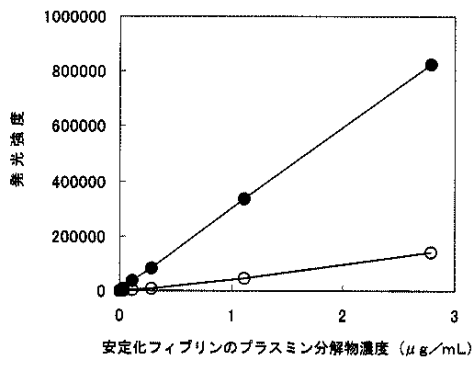
30

【0045】

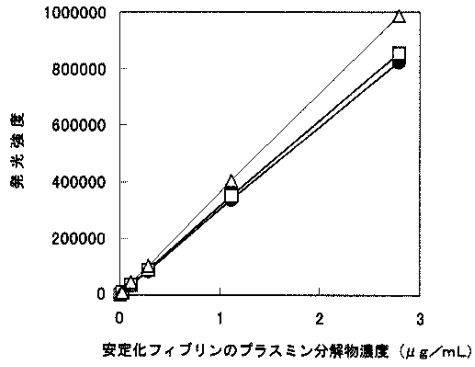
本発明の免疫学的分析方法は、各種診断、例えば、DIC、DVT、肺塞栓症の診断の用途に適用することができる。

以上、本発明を特定の態様に沿って説明したが、当業者に自明の変形や改良は本発明の範囲に含まれる。

【図 1】



【図 2】



【国際調査報告】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International application No. PCT/JP2006/308840
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER G01N33/53 (2006.01), G01N21/76 (2006.01), G01N21/78 (2006.01), G01N33/543 (2006.01) 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) G01N33/53 (2006.01), G01N21/76 (2006.01), G01N21/78 (2006.01), G01N33/543 (2006.01) Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2006 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2006 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2006 Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) JMEDPlus (JDream2), JST7580 (JDream2), JSTPlus (JDream2)		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	Mitsuko HIMIZU, "LPIA-100 ni Okeru D-Dimer Sokutei no Kisoteki Kento", Japanese Journal of Clinical Laboratory Automation, Vol.16, No.1, 1991, pages 59 to 63, Summary	1-7
Y	JP 2003-315338 A (Precision System Science Co., Ltd.), 06 November, 2003 (06.11.03), Par. Nos. [0053], [0054] (Family: none)	1-7
Y	BOUNAMEAUX, H., Plasma Measurement of D-Dimer as Diagnostic Aid in Suspected Venous Thromboembolism: An Overview, Thrombosis and Haemostasis, Vol.71, No.1, 1994, pages 1 to 6, Summary	7
<input type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input 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 24 May, 2006 (24.05.06)		Date of mailing of the international search report 06 June, 2006 (06.06.06)
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer
Facsimile No.		Telephone No.

国際調査報告		国際出願番号 PCT/J P 2 0 0 6 / 3 0 8 8 4 0													
A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int.Cl. G01N33/53(2006.01), G01N21/76(2006.01), G01N21/78(2006.01), G01N33/543(2006.01)															
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC)) Int.Cl. G01N33/53(2006.01), G01N21/76(2006.01), G01N21/78(2006.01), G01N33/543(2006.01)															
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの <table border="0"> <tr> <td>日本国実用新案公報</td> <td>1922-1996年</td> </tr> <tr> <td>日本国公開実用新案公報</td> <td>1971-2006年</td> </tr> <tr> <td>日本国実用新案登録公報</td> <td>1996-2006年</td> </tr> <tr> <td>日本国登録実用新案公報</td> <td>1994-2006年</td> </tr> </table>				日本国実用新案公報	1922-1996年	日本国公開実用新案公報	1971-2006年	日本国実用新案登録公報	1996-2006年	日本国登録実用新案公報	1994-2006年				
日本国実用新案公報	1922-1996年														
日本国公開実用新案公報	1971-2006年														
日本国実用新案登録公報	1996-2006年														
日本国登録実用新案公報	1994-2006年														
国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) JMEDPlus(JDream2), JST7580(JDream2), JSTPlus(JDream2)															
C. 関連すると認められる文献															
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号													
Y	日水光子, LPIA-100におけるDダイマー測定の基礎的検討, 日本臨床検査自動化学会誌, Vol. 16, No. 1, 1991, p. 59-63 要旨	1-7													
Y	JP 2003-315338 A (プレジジョン・システム・サイエンス株式会社) 2003.11.06 【0053】【0054】 (ファミリーなし)	1-7													
<input checked="" type="checkbox"/> C欄の続きにも文献が列挙されている。 <input type="checkbox"/> パテントファミリーに関する別紙を参照。															
<table border="0"> <tr> <td>* 引用文献のカテゴリー</td> <td>の日の後に公表された文献</td> </tr> <tr> <td>「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの</td> <td>「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの</td> </tr> <tr> <td>「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの</td> <td>「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの</td> </tr> <tr> <td>「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)</td> <td>「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの</td> </tr> <tr> <td>「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献</td> <td>「&」 同一パテントファミリー文献</td> </tr> <tr> <td>「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願</td> <td></td> </tr> </table>				* 引用文献のカテゴリー	の日の後に公表された文献	「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの	「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの	「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの	「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの	「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)	「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの	「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献	「&」 同一パテントファミリー文献	「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	
* 引用文献のカテゴリー	の日の後に公表された文献														
「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの	「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの														
「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの	「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの														
「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)	「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの														
「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献	「&」 同一パテントファミリー文献														
「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願															
国際調査を完了した日 24.05.2006		国際調査報告の発送日 06.06.2006													
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/J P) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		特許庁審査官 (権限のある職員) 竹中 靖典	2 J 3 3 1 2												
		電話番号 03-3581-1101	内線 3252												

国際調査報告		国際出願番号 PCT/JP2006/308840
C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	BOUNAMEAUX, H., Plasma Measurement of D-Dimer as Diagnostic Aid in Suspected Venous Thromboembolism: An Overview, Thrombosis and Haemostasis, Vol. 71, No. 1, 1994, P.1-6 Summary	7

フロントページの続き

(51)Int.Cl.

F I

テーマコード(参考)

G 0 1 N 21/76

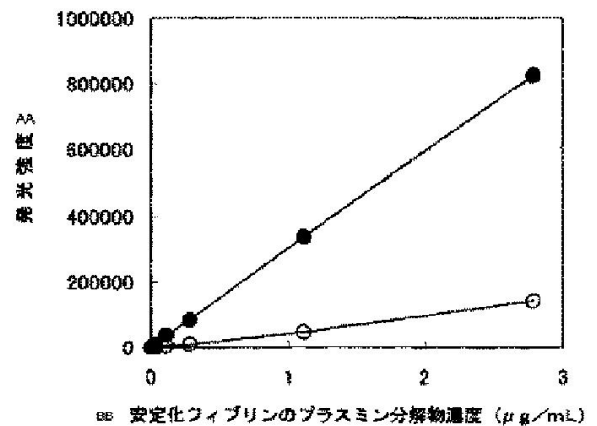
(81)指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), EP(AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG),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

(注) この公表は、国際事務局(WIPO)により国際公開された公報を基に作成したものである。なおこの公表に係る日本語特許出願(日本語実用新案登録出願)の国際公開の効果は、特許法第184条の10第1項(実用新案法第48条の13第2項)により生ずるものであり、本掲載とは関係ありません。

专利名称(译)	稳定纤维蛋白纤溶酶降解产物的免疫学分析		
公开(公告)号	JPWO2006118195A1	公开(公告)日	2008-12-18
申请号	JP2007514807	申请日	2006-04-27
[标]申请(专利权)人(译)	株式会社三菱化学药得论		
申请(专利权)人(译)	三菱化学Yatoron		
[标]发明人	松屋毅		
发明人	松屋 毅		
IPC分类号	G01N33/53 G01N33/577 G01N33/553 G01N33/543 G01N21/76		
CPC分类号	G01N33/86 G01N21/76 G01N33/54326 G01N2333/75 G01N2333/968 G01N2800/12 G01N2800/226 Y10S435/81 Y10S435/975		
FI分类号	G01N33/53.L G01N33/577.B G01N33/553 G01N33/543.545.S G01N33/543.575 G01N21/76		
F-TERM分类号	2G054/AA07 2G054/AB04 2G054/CA21 2G054/CA28 2G054/CE02 2G054/EA01		
代理人(译)	森田健一 山口健次郎		
优先权	2005132444 2005-04-28 JP		
其他公开文献	JP4772786B2		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

(a) 单克隆抗体，其不与稳定的纤维蛋白，纤维蛋白原和纤维蛋白原的纤溶酶降解产物反应，但与通过纤溶酶消化稳定的纤维蛋白出现的D结构域的新抗原反应，和 (b) 与所述单克隆抗体反应的单克隆抗体 (a) (A) 或 (b) 通过与单克隆抗体的组合结合磁性颗粒，所述单克隆抗体通过识别与单克隆抗体不同的位点与稳定的纤维蛋白的纤溶酶降解产物特异性反应另一种单克隆抗体是酶标记的，化学发光底物用作酶的底物，公开了稳定化纤维蛋白的纤溶酶降解产物的免疫学分析方法。



AA... EMISSION INTENSITY
BB... CONCENTRATION OF PLASMIN DEGRADATION PRODUCT OF STABILIZED FIBRIN (µg/mL)