

(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2015-529199

(P2015-529199A)

(43) 公表日 平成27年10月5日(2015.10.5)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
CO7K 16/44 (2006.01)	CO7K 16/44	4B029
GO1N 33/53 (2006.01)	GO1N 33/53 J	4B064
GO1N 33/543 (2006.01)	GO1N 33/543 521	4C086
GO1N 33/577 (2006.01)	GO1N 33/577 B	4H045
C12P 21/08 (2006.01)	GO1N 33/543 511A	
審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 57 頁) 最終頁に続く		

(21) 出願番号	特願2015-528574 (P2015-528574)	(71) 出願人	503419756 オルソークリニカル ダイアグノスティクス、インコーポレイティド アメリカ合衆国、ニュージャージー 08869、ラリタン、ユー. エス. ルート ナンバー 202, 1001
(86) (22) 出願日	平成25年8月20日 (2013. 8. 20)	(71) 出願人	397060175 ヤンセン ファーマシューティカ エヌ. ベー. ベルギー国 ベー. -2340 ベルセ トルンハウッサーヴェヒ 30
(85) 翻訳文提出日	平成27年4月17日 (2015. 4. 17)	(74) 代理人	100092783 弁理士 小林 浩
(86) 国際出願番号	PCT/US2013/055733	(74) 代理人	100093676 弁理士 小林 純子
(87) 国際公開番号	W02014/031603		
(87) 国際公開日	平成26年2月27日 (2014. 2. 27)		
(31) 優先権主張番号	61/691, 634		
(32) 優先日	平成24年8月21日 (2012. 8. 21)		
(33) 優先権主張国	米国 (US)		
最終頁に続く			

(54) 【発明の名称】 パリペリドンハブテンに対する抗体及びその使用

(57) 【要約】

競合イムノアッセイ法などにおいてサンプル中のパリペリドンを検出するために使用することができるパリペリドンに結合する抗体が開示される。この抗体は、単一の側方流動アッセイ装置におけるアリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン、及びパリペリドンの多重検出を含む、パリペリドンのポイントオブケア (point-of-care) 検出のための側方流動アッセイ装置において使用することができる。

【特許請求の範囲】

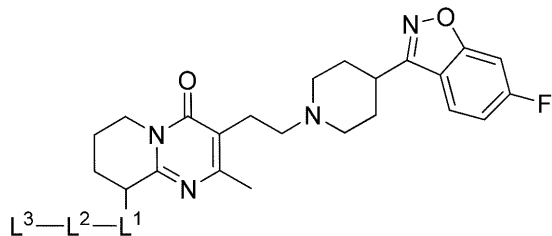
【請求項 1】

パリペリドンに結合する単離された抗体又はその結合断片であって、

(i) 式 I の化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートに応答して生成されるか、又は
(i i) 式 I の化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートに応答して生成される抗体によつて結合されるエピトープと同一のエピトープに対して競合し、

式 I :

【化 1】



10

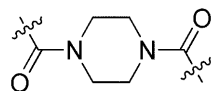
式中、

L^1 が、 $OC(O)(CH_2)_n$ 、又は $O(CH_2)_n$ であり、

n が、2、又は3であり、

L^2 が、 $NHC(O)$ 、

【化 2】

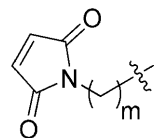


20

又は不在であり、

L^3 が、 $(CH_2)_mCO_2H$ 、又は

【化 3】



30

であり、

m が、0、1、2、又は3であるが、但し、 L^2 が不在である場合に、 m は0のみであるものとするを条件とする、単離された抗体又はその結合断片。

【請求項 2】

前記抗体が、式 I の化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートに応答して生成される、請求項 1 に記載の抗体。

【請求項 3】

前記抗体断片が、Fv、F(ab')、F(ab')₂、scFv、ミニボディ (mini body)、及びダイアボディ (diabody) 断片からなる断片の群から選択される、請求項 1 に記載の抗体。

40

【請求項 4】

前記抗体がモノクローナル抗体である、請求項 1 に記載の抗体。

【請求項 5】

請求項 1 に記載の抗体を含む、アッセイキット。

【請求項 6】

請求項 1 に記載の抗体を含む、アッセイ装置。

【請求項 7】

前記装置が側方流動アッセイ装置である、請求項 6 に記載のアッセイ装置。

【請求項 8】

パリペリドンに結合する抗体を産生する方法であって、

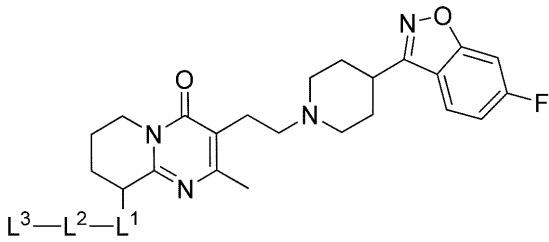
50

(i) 抗体産生のための宿主を選択する工程と、

(i i) 前記宿主に式 I の化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートを接種する工程であって、前記宿主がパリペリドンに結合する抗体を産生する、工程と、を含み、

式 I :

【化 4】



10

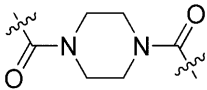
式中、

L^1 が、 $OC(O)(CH_2)_n$ 、又は $O(CH_2)_n$ であり、

n が、2、又は3であり、

L^2 が、 $NHC(O)$ 、

【化 5】

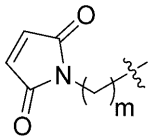


20

又は不在であり、

L^3 が、 $(CH_2)_mCO_2H$ 、又は

【化 6】



であり、

m が、0、1、2、又は3であるが、但し、 L^2 が不在である場合に、 m は0のみであるものとするを条件とする、方法。

30

【請求項 9】

パリペリドンに結合するモノクローナル抗体を産生することができるハイブリドーマ細胞株を産生する方法であって、

(i) 抗体産生のための宿主を選択する工程と、

(i i) 前記宿主に式 I の化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートを接種する工程と、

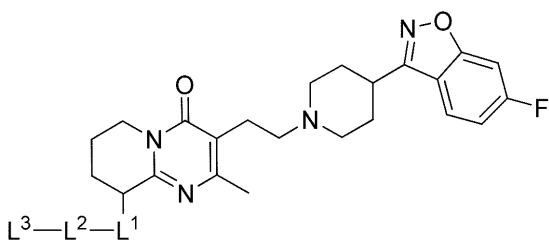
(i i i) 前記接種された宿主由来の細胞株を連続分裂細胞と融合させて、パリペリドンに結合するモノクローナル抗体を産生することができる融合細胞を作製する工程と、

(i v) ハイブリドーマ細胞株を得るように前記融合細胞をクローニングする工程と、を含み、

40

式 I :

【化 7】

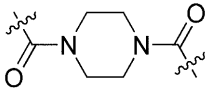


式中、

50

L^1 が、 $OC(O)(CH_2)_n$ 、又は $O(CH_2)_n$ であり、
 n が、2、又は3であり、
 L^2 が、 $NHC(O)$ 、

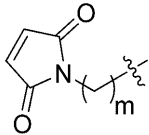
【化8】



又は不在であり、

L^3 が、 $(CH_2)_mCO_2H$ 、又は

【化9】



であり、

m が、0、1、2、又は3であるが、但し、 L^2 が不在である場合に、 m は0のみであるものとするを条件とする、方法。

【請求項10】

サンプル中のパリペリドンを検出する方法であって、

(i) サンプルを、検出可能なマーカで標識化された請求項1に記載の抗体と接触させる工程であって、前記サンプル中に存在する前記標識化抗体及びパリペリドンが、標識化複合体を形成する、工程と、

(ii) 前記サンプル中のパリペリドンを検出するように前記標識化複合体を検出する工程と、を含む、方法。

【請求項11】

サンプル中のパリペリドンを検出するための競合イムノアッセイ法であって、

(i) サンプルを、請求項1に記載の抗体、及びパリペリドン又はパリペリドンの競合結合パートナーと接触させる工程であって、前記抗体及び前記パリペリドン又はその競合結合パートナーのうちの1つが、検出可能なマーカで標識化され、サンプルパリペリドンが、前記抗体への結合に対して前記パリペリドン又はその競合結合パートナーと競合する、工程と、

(ii) サンプルパリペリドンを検出するように前記標識を検出する工程と、を含む、競合イムノアッセイ法。

【請求項12】

前記パリペリドン又はその競合結合パートナーが、前記検出可能なマーカで標識化される、請求項11に記載の方法。

【請求項13】

前記抗体が、検出可能なマーカで標識化される、請求項11に記載の方法。

【請求項14】

前記イムノアッセイが側方流動アッセイ装置上で実行され、前記サンプルが前記装置に適用される、請求項11に記載の方法。

【請求項15】

パリペリドンに加えて1つ以上の検体の存在を検出する工程を更に含む、請求項10又は11に記載の方法。

【請求項16】

前記1つ以上の検体が、パリペリドン以外の抗精神病薬である、請求項15に記載の方法。

【請求項17】

パリペリドン以外の前記抗精神病薬が、リスペリドン、アリピプラゾール、クエチアピン、オランザピン、及びこれらの代謝物からなる群から選択される、請求項16に記載の

10

20

30

40

50

方法。

【請求項 18】

パリペリドンの前記検出が、処方されたパリペリドン療法の患者遵守の指標である、請求項 10 又は 11 に記載の方法。

【請求項 19】

パリペリドンの前記検出が、患者を経口的パリペリドンレジメンから注入可能な抗精神病薬レジメンに転向すべきかを決定するために使用される、請求項 10 又は 11 に記載の方法。

【請求項 20】

パリペリドンの前記検出が、有効又は安全な薬物レベルの達成又は維持を確実にするために、経口的又は注入可能なパリペリドンの用量レベル又は投与間隔を増大又は減少させるべきかを決定するために使用される、請求項 10 又は 11 に記載の方法。

10

【請求項 21】

パリペリドンの前記検出が、最小 p K レベルの達成の証拠を提供することによってパリペリドン療法の開始の助けとなる、請求項 10 又は 11 に記載の方法。

【請求項 22】

パリペリドンの前記検出が、複数の製剤中又は複数の供給源由来のパリペリドンの生物学的同等性を決定するために使用される、請求項 10 又は 11 に記載の方法。

【請求項 23】

パリペリドンの前記検出が、多剤併用及び潜在的な薬物 - 薬物相互作用の影響を評価するために使用される、請求項 10 又は 11 に記載の方法。

20

【請求項 24】

パリペリドンの前記検出が、患者が臨床治験から除外されるべきか、又はそれに含まれるべきかの指標であり、臨床治験投薬要件の遵守のその後のモニタリングの助けとなる、請求項 10 又は 11 に記載の方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

(関連出願の相互参照)

本出願は、2012年8月21日に提出された米国仮出願第61/691,634号の利益を主張するものである。

30

【0002】

(発明の分野)

本発明は、イムノアッセイの分野に関し、具体的には、パリペリドンを検出するためのイムノアッセイにおいて使用することができるパリペリドンに結合する抗体に関する。

【背景技術】

【0003】

統合失調症は、世界人口の約0.45~1%が罹患している慢性かつ消耗性の精神障害である(van Os, J.; Kapur, S. 「Schizophrenia」Lancet 2009, 374, 635~645)。治療の主な目的は、精神病症状からの持続的な寛解を達成すること、再発の危険及び結果を低減させること、並びに患者の機能及び総合的な生活の質を改善することである。多くの統合失調症患者が、利用可能な抗精神病薬物により症状の安定を達成することができる一方で、連日投与される経口薬物での投薬の乏しい遵守は、再発の一般的な理由である。服薬不履行の結果を調査するいくつかの研究(Abdel-Baki, A.; Ouellet-Plamondon, C.; Malla, A. 「Pharmacotherapy Challenges in Patients with First-Episode Psychosis」Journal of Affective Disorders 2012, 138, S3-S14)は、は、処方された通りにその薬物を摂取しない統合失調症患者は、再発率、入院率、及び自殺率がより高く、死亡率も上昇することを示している。40~75%の統合失調

40

50

症患者が、日常の経口治療レジメンを遵守することに苦労すると推定されている (Lieberman, J. A.; Stroup, T. S.; McEvoy, J. P.; Swartz, M. S.; Rosenheck, R. A.; Perkins, D. O.; Keefe, R. S. E.; Davis, S. M.; Davis, C. E.; Lebowitz, B. D.; Severe, J.; Hsiao, J. K. 「Effectiveness of Antipsychotic Drugs in Patients with Chronic Schizophrenia」 *New England Journal of Medicine* 2005, 353 (12), 1209~1223)。

【0004】

治療薬物モニタリング (TDM) は、治療のモニタリング及び最適化のための抗精神病薬を含む薬物の血清又は血漿濃度の定量化である。このようなモニタリングは、例えば、その薬物レジメンを遵守していないか、治療用量を達成していないか、治療用量で反応しないか、準最適な忍容性を有するか、薬物動態学的な薬物-薬物の相互作用を有するか、又は不適切な血漿濃度をもたらす異常代謝を有する患者の識別を可能にする。抗精神病薬を吸収、分布、代謝、及び排泄する患者の能力にはかなりの個人差が存在する。そのような差は、併発症、年齢、併用薬、又は遺伝体質によって引き起こされ得る。異なる薬物製剤も抗精神病薬の代謝に影響を及ぼし得る。TDMは、個々の患者の用量最適化を可能にし、治療的及び機能的結果を改善する。TDMは、処方する臨床医が、処方された薬用量の遵守及び有効な血清濃度の達成を確実にすることを更に可能にする。

10

【0005】

現在に至るまで、抗精神病薬の血清又は血漿濃度のレベルを決定するための方法は、UV又は質量分析検出を用いた液体クロマトグラフィー (LC) の使用、及びラジオイムノアッセイを伴う (例えば、Woestenborghs et al., 1990 「On the selectivity of some recently developed RIA's」 in *Methodological Surveys in Biochemistry and Analysis of Drugs and Metabolites, Including Anti-infective Agents*, Heykants et al., 1994 「The Pharmacokinetics of Risperidone in Humans: A Summary」, *J Clin Psychiatry* 55 / 5, suppl: 13~17 と、Huang et al., 1993 「Pharmacokinetics of the novel anti-psychotic agent risperidone and the prolactin response in healthy subjects」, *Clin Pharmacol Ther* 54: 257~268 とを参照のこと)。ラジオイムノアッセイは、リスペリドン及びパリペリドンの一方又は両方を検出する。Salamoneらは、米国特許第8,088,594号において、リスペリドン及びパリペリドンの両方を検出するが、薬理的に不活性な代謝物は検出しない抗体を用いたリスペリドンの競合イムノアッセイを開示している。競合イムノアッセイにおいて使用される抗体は、特定の免疫原に対して開発される。ID Labs Inc. (London, Ontario, Canada) は、競合フォーマットも利用する別の抗精神病薬であるオランザピンのELISAを市販している。使用説明書は、アッセイがスクリーニング目的のために設計され、法医学又は研究用途を対象としており、特に治療用途を対象としていないことを示す。説明書は、全ての陽性サンプルがガスクロマトグラフィー/質量分析法 (GC-MS) で確認されるべきであることを推奨し、使用される抗体がオランザピン及びクロザピンを検出することを示す (ID Labs Inc., 「Instructions For Use Data Sheet IDEL-F083」, Rev. Date Aug. 8, 2011を参照のこと)。これらの方法のうちいくつか、即ち、HPLC及びGC/MSは、高価で大きな労働力を要するものであり得、一般的には、適切な設備を有する大規模又は特殊な研究所でのみ実施される。

20

30

40

50

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0006】

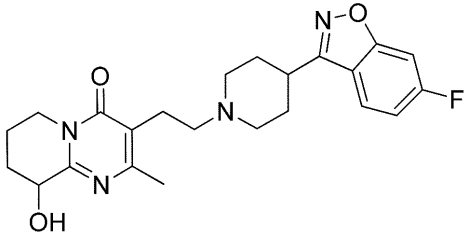
抗精神病薬のレベルを決定するための他の方法、具体的には、処方する臨床医の診療室（ここで、個々の患者の治療をよりいっそうタイミング良く調節することができる）、及びLC又はGC/MS設備を欠くか、又は迅速な試験結果を必要とする他の医療機関において実施することのできる方法が必要とされている。

【0007】

パリペリドンは、以下のものである。

【0008】

【化1】



【課題を解決するための手段】

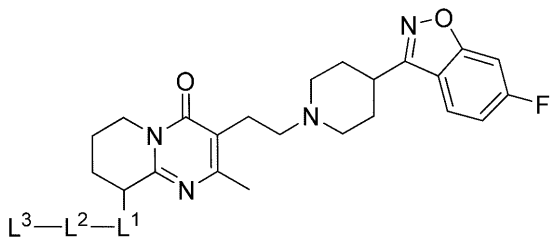
【0009】

本発明は、パリペリドンに結合する単離された抗体又はその結合断片であって、(i)式Iの化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートに反応して生成されるか、又は(ii)(i)の抗体によって結合されるエピトープと同一のエピトープに対して競合する、単離された抗体又はその結合断片を対象とし、

式I：

【0010】

【化2】



式中、

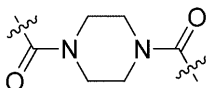
L^1 が、 $OC(O)(CH_2)_n$ 、又は $O(CH_2)_n$ であり、

n が、2、又は3であり、

L^2 が、 $NHC(O)$ 、

【0011】

【化3】



又は不在であり、

L^3 が、 $(CH_2)_mCO_2H$ 、又は

【0012】

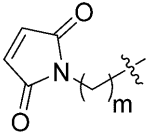
10

20

30

40

【化 4】



であり、

mが、0、1、2、又は3であるが、但し、L²が不在である場合に、mは0のみであるものとする (m may only be 0 if L² is absent) ことを条件とする。

【0013】

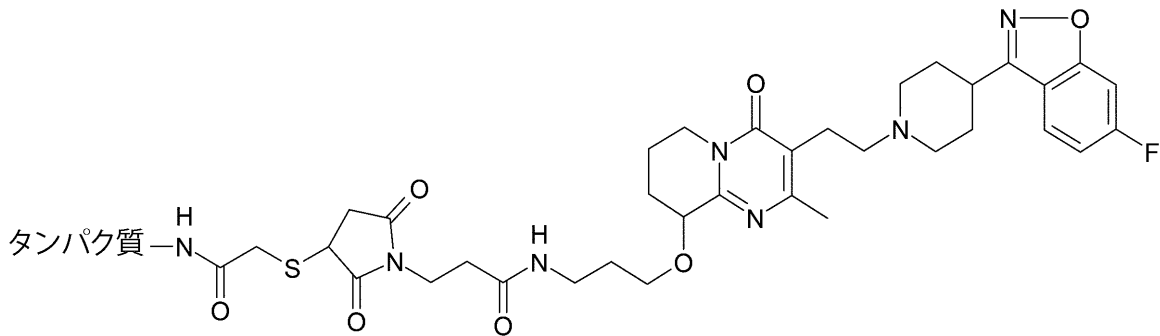
本発明の抗体の現在好ましい実施形態は、式 I I 及び式 I I I を有する化合物に対して生成される、5 - 5 及び 5 - 9 と指定される抗体、並びに、式 I V を有する化合物に対して生成される、2 A - 5 と指定される抗体である。他の好適な免疫原は、式 V 及び V I を有する化合物である。

【0014】

式 I I (化合物 4) :

【0015】

【化 5】

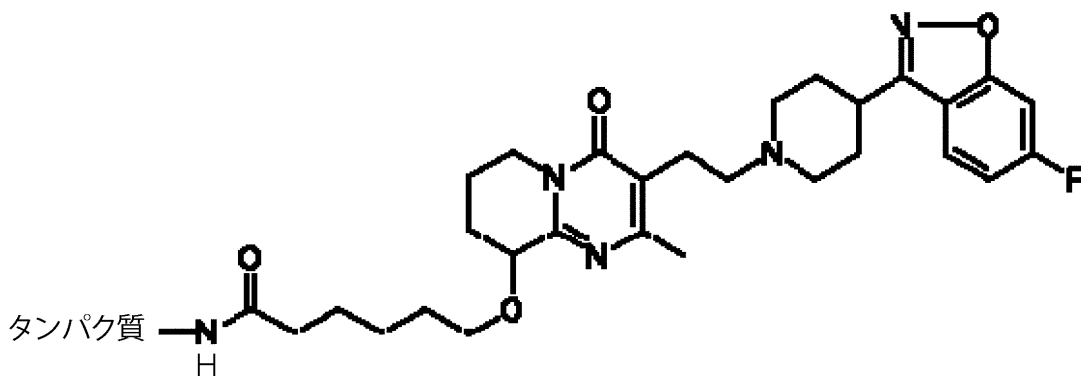


【0016】

式 I I I (化合物 5) :

【0017】

【化 6】



【0018】

式 I V (化合物 13) :

【0019】

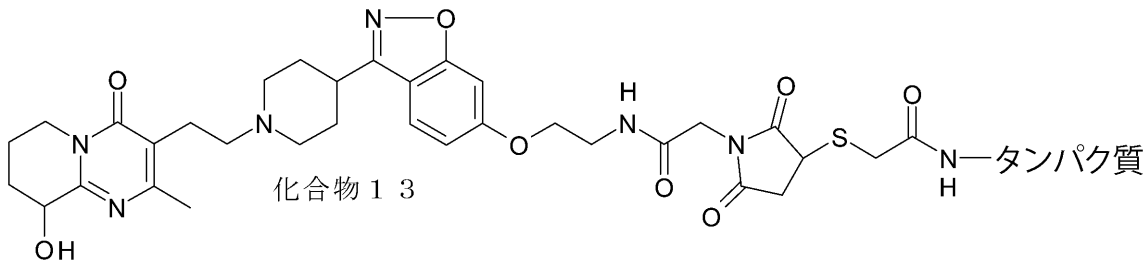
10

20

30

40

【化 7】

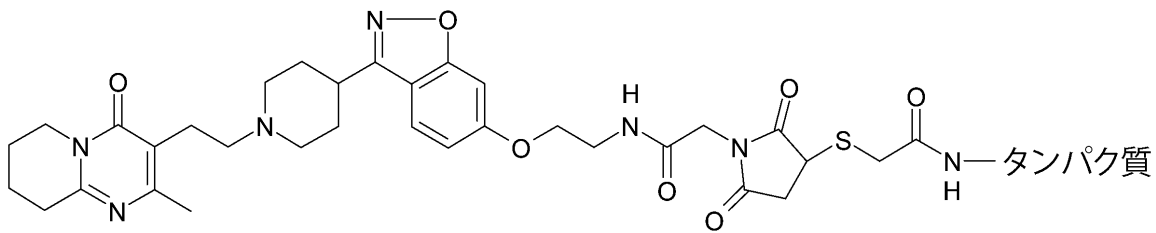


【 0 0 2 0 】

式 V (化合物 2) :

【 0 0 2 1 】

【化 8】

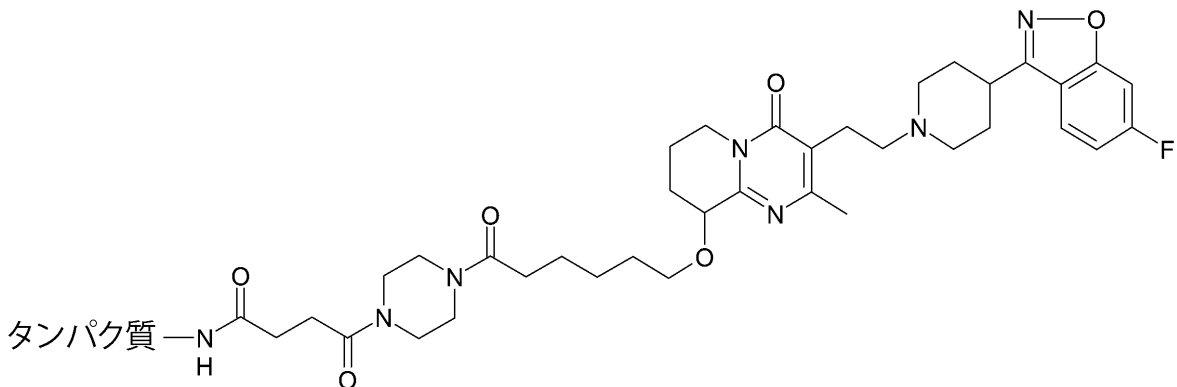


【 0 0 2 2 】

式 VI (化合物 1 2) :

【 0 0 2 3 】

【化 9】



【 0 0 2 4 】

本発明の抗体は、アッセイキット及びアッセイ装置において提供され得、現在好ましい装置は、ポイントオブケア (point-of-care) 分析を提供する側方流動アッセイ装置である。

【 0 0 2 5 】

本発明は、パリペリドンに結合する抗体を産生する方法であって、(i) 抗体産生のための宿主細胞を選択する工程と、(i i) 宿主に式 I の化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートを接種する工程であって、宿主がパリペリドンに結合する抗体を産生する、工程と、を含む方法を更に提供する。パリペリドンに結合するモノクローナル抗体を産生することができるハイブリドーマ細胞株を産生する方法が更に提供される。この方法は、(i) 抗体産生のための宿主を選択する工程と、(i i) 宿主に式 I の化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートを接種する工程と、(i i i) 接種された宿主由来の細胞株を連続分裂細胞と融合させて、パリペリドンに結合するモノクローナル抗体を産生することができる融合細胞を作製する工程と、(i v) ハイブリドーマ細胞株を得るように融合細胞をクローニングする工程と、を含む。

【 0 0 2 6 】

10

20

30

40

50

本発明は、サンプル中のパリペリドンを検出する方法を更に提供する。この方法は、(i) サンプルを、検出可能なマーカーで標識化された本発明に従う抗体と接触させる工程であって、サンプル中に存在する標識化抗体及びパリペリドンが、標識化複合体を形成する、工程と、(i i) サンプル中のパリペリドンを検出するように標識化複合体を検出する工程と、を含む。

【 0 0 2 7 】

サンプル中のパリペリドンを検出するための競合イムノアッセイ法が更に提供される。この方法は、(i) サンプルを、本発明に従う抗体、及びパリペリドン又はパリペリドンの競合結合パートナーと接触させる工程であって、抗体及びパリペリドン又はその競合結合パートナーのうちの1つが、検出可能なマーカーで標識化され、サンプルパリペリドンが、抗体への結合に対してパリペリドン又はその競合結合パートナーと競合する、工程と、(i i) サンプルパリペリドンを検出するように標識を検出する工程と、を含む。

10

【 0 0 2 8 】

本発明の更なる目的、特徴及び利点が、以下の好ましい実施形態の詳細な考察から、当業者に明白となるであろう。

【 図面の簡単な説明 】

【 0 0 2 9 】

【 図 1 】 ハイブリドーマ 5 ~ 9 を用いて生成された競合的 E L I S A 結果を示す図である。

【 図 2 】 ハイブリドーマ 5 ~ 9 を用いて生成された競合的 E L I S A 結果を示す図である。

20

【 図 3 】 リスペリドン / パリペリドンクローン 2 A 5 を用いて生成された競合的 E L I S A 結果を示す図である。

【 図 4 】 側方流動アッセイ装置上で使用される競合イムノアッセイフォーマットを示す図である。

【 図 5 】 リスペリドン / パリペリドンクローン 5 ~ 9 を用いて生成された典型的な用量反応曲線を示す図である。

【 図 6 】 本発明に従う側方流動アッセイ装置のチップ設計を示す図である。

【 図 7 】 抗体 5 C 7 及び標識化アリピプラゾール競合結合パートナーを用いて生成されたアリピプラゾール陽性対照の典型的な用量反応曲線を示す図である。

30

【 図 8 】 抗体 4 G 9 - 1 及び標識化オランザピン競合結合パートナーを用いて生成されたオランザピン陽性対照の典型的な用量反応曲線を示す図である。

【 図 9 】 抗体 1 1 及び標識化クエチアピン競合結合パートナーを用いて生成されたクエチアピン陽性対照の典型的な用量反応曲線を示す図である。

【 図 1 0 】 抗体 5 ~ 9 及び標識化リスペリドン競合結合パートナーを用いて生成されたリスペリドン陽性対照の典型的な用量反応曲線を示す図である。

【 図 1 1 】 標識化アリピプラゾール競合結合パートナーの存在下でアリピプラゾール抗体 5 C 7 を用いて生成されたアリピプラゾールを含有するサンプルの典型的な用量反応曲線を示す図であり、各々に対する標識化競合結合パートナーの存在下で、オランザピン、クエチアピン、又はリスペリドンの用量反応曲線は存在しない。

40

【 図 1 2 】 標識化オランザピン競合結合パートナーの存在下でオランザピン抗体 4 G 9 - 1 を用いて生成されたオランザピンを含有するサンプルの典型的な用量反応曲線を示す図であり、各々に対する標識化競合結合パートナーの存在下で、アリピプラゾール、クエチアピン、又はリスペリドンの用量反応曲線は存在しない。

【 図 1 3 】 標識化クエチアピン競合結合パートナーの存在下でクエチアピン抗体 1 1 を用いて生成されたクエチアピンを含有するサンプルの典型的な用量反応曲線を示す図であり、各々に対する標識化競合結合パートナーの存在下で、アリピプラゾール、オランザピン、又はリスペリドンの用量反応曲線は存在しない。

【 図 1 4 】 標識化リスペリドン競合結合パートナーの存在下でリスペリドン抗体 5 ~ 9 を用いて生成されたリスペリドン含有するサンプルの典型的な用量反応曲線を示す図であ

50

り、各々に対する標識化競合結合パートナーの存在下で、アリピラゾール、オランザピン、又はクエチアピンの用量反応曲線は存在しない。

【図15】標識化アリピラゾール競合結合パートナーの存在下でアリピラゾール抗体5C7を用いて生成されたアリピラゾールを含有するサンプルの典型的な用量反応曲線を示す図であり、各々に対する抗体及び標識化競合結合パートナーの存在下で、オランザピン、クエチアピン、又はリスペリドンの用量反応曲線は存在しない。

【図16】標識化オランザピン競合結合パートナーの存在下でオランザピン抗体4G9-1を用いて生成されたオランザピンを含有するサンプルの典型的な用量反応曲線を示す図であり、各々に対する抗体及び標識化競合結合パートナーの存在下で、アリピラゾール、クエチアピン、又はリスペリドンの用量反応曲線は存在しない。

【図17】標識化クエチアピン競合結合パートナーの存在下でクエチアピン抗体11を用いて生成されたクエチアピンを含有するサンプルの典型的な用量反応曲線を示す図であり、各々に対する抗体及び標識化競合結合パートナーの存在下で、アリピラゾール、オランザピン、又はリスペリドンの用量反応曲線は存在しない。

【図18】標識化リスペリドン競合結合パートナーの存在下でリスペリドン抗体5~9を用いて生成されたリスペリドン含有するサンプルの典型的な用量反応曲線を示す図であり、各々に対する抗体及び標識化競合結合パートナーの存在下で、アリピラゾール、オランザピン、又はクエチアピンの用量反応曲線は存在しない。

【図19】陽性対照として生成されるアリピラゾール用量反応曲線と、多重フォーマットで生成されるアリピラゾール用量反応曲線との比較を示す図である。

【図20】陽性対照として生成されるオランザピン用量反応曲線と、多重フォーマットで生成されるオランザピン用量反応曲線との比較を示す図である。

【図21】陽性対照として生成されるクエチアピン用量反応曲線と、多重フォーマットで生成されるクエチアピン用量反応曲線との比較を示す図である。

【図22】陽性対照として生成されるリスペリドン用量反応曲線と、多重フォーマットで生成されるリスペリドン用量反応曲線との比較を示す図である。

【発明を実施するための形態】

【0030】

本発明は、パリペリドンに結合する単離された抗体を提供する。本発明は、この抗体を含むアッセイキット及びアッセイ装置を更に提供する。この抗体を産生する方法、及びこの抗体を産生することができるハイブリドーマ細胞株を産生する方法も提供される。競合イムノアッセイ法を含む、サンプル中のパリペリドンを検出する方法が更に提供される。

【0031】

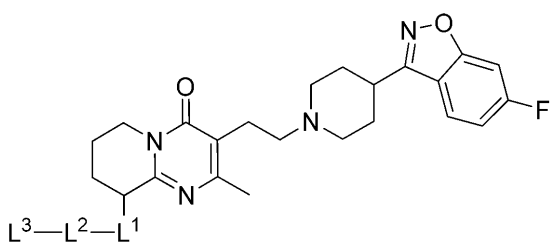
一実施形態において、本発明は、パリペリドンに結合する単離された抗体又はその結合断片であって、(i)式Iの化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートに反応して生成されるか、又は(ii)(i)の抗体によって結合されるエピトープと同一のエピトープに対して競合する、単離された抗体又はその結合断片を対象とし、

【0032】

式I:

【0033】

【化10】



式中、

L^1 が、 $OC(O)(CH_2)_n$ 、又は $O(CH_2)_n$ であり、

10

20

30

40

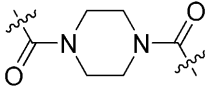
50

n が、2、又は3であり、

L^2 は、 $\text{NHC}(\text{O})$ 、

【0034】

【化11】

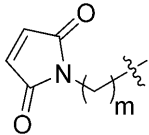


又は不在であり、

L^3 が、 $(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ 、又は

【0035】

【化12】



であり、

m が、0、1、2、又は3であるが、但し、 L^2 が不在である場合に、 m は0のみであるものとするを条件とする。

【0036】

更なる実施形態において、本発明は、パリペリドンに結合する単離された抗体又はその結合断片であって、(i)式Iの化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートに反応して生成されるか、又は(ii)(i)の抗体によって結合されるエピトープと同一のエピトープに対して競合する、単離された抗体又はその結合断片を対象とし、式中、

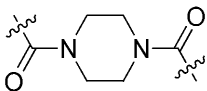
L^1 が、 $\text{OC}(\text{O})(\text{CH}_2)_n$ 、又は $\text{O}(\text{CH}_2)_n$ であり、

n が、2、又は3であり、

L^2 が、 $\text{NHC}(\text{O})$ 、

【0037】

【化13】

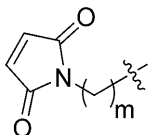


又は不在であり、

L^3 が、 $(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ 、又は

【0038】

【化14】



であり、

m が、0、1、又は2であるが、但し、 L^2 が不在である場合に、 m は0のみであるものとするを条件とする。

【0039】

好ましい実施形態において、本発明は、パリペリドンに結合する単離された抗体又はその結合断片であって、(i)式VIIの化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートに反応して生成されるか、又は(ii)(i)の抗体によって結合されるエピトープと同一のエピトープに対して競合する、単離された抗体又はその結合断片を対象とする。

【0040】

10

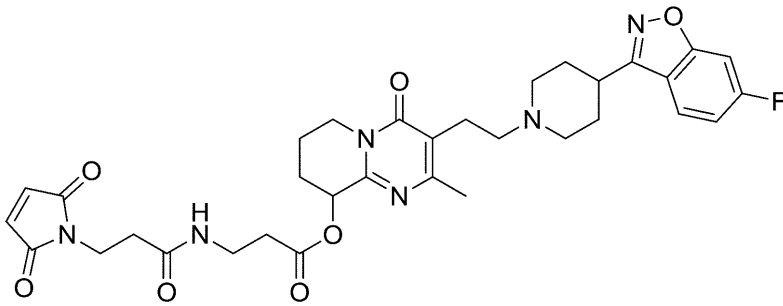
20

30

40

【化15】

式VII



10

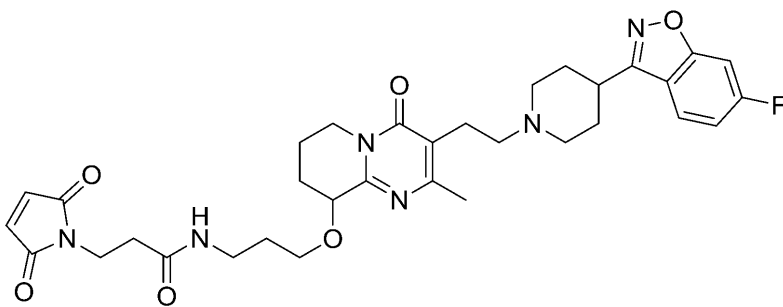
【0041】

好ましい実施形態において、本発明は、パリペリドンに結合する単離された抗体又はその結合断片であって、(i)式VIIの化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートに反応して生成されるか、又は(ii)(i)の抗体によって結合されるエピトープと同一のエピトープに対して競合する、単離された抗体又はその結合断片を対象とする。

【0042】

【化16】

式VIII



20

【0043】

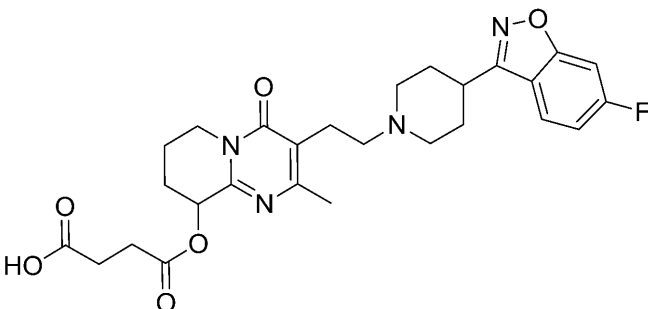
好ましい実施形態において、本発明は、パリペリドンに結合する単離された抗体又はその結合断片であって、(i)式IXの化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートに反応して生成されるか、又は(ii)(i)の抗体によって結合されるエピトープと同一のエピトープに対して競合する、単離された抗体又はその結合断片を対象とする。

30

【0044】

【化17】

式IX



40

【0045】

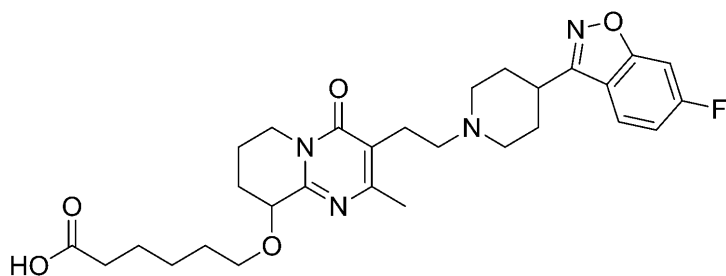
好ましい実施形態において、本発明は、パリペリドンに結合する単離された抗体又はその結合断片であって、(i)式Xの化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートに反応して生成されるか、又は(ii)(i)の抗体によって結合されるエピトープと同一のエピトープに対して競合する、単離された抗体又はその結合断片を対象とする。

50

【0046】

【化18】

式X



10

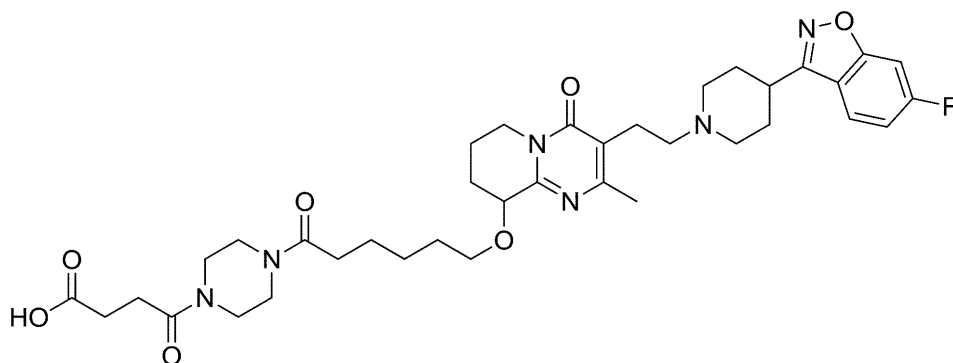
【0047】

好ましい実施形態において、本発明は、パリペリドンに結合する単離された抗体又はその結合断片であって、(i)式XIの化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートに応答して生成されるか、又は(ii)(i)の抗体によって結合されるエピトープと同一のエピトープに対して競合する、単離された抗体又はその結合断片を対象とする。

【0048】

【化19】

式XI



20

【0049】

好ましくは、本発明の抗体は、式I、式VII、式VIII、式IX、式X、及び式XIの化合物から選択される化合物、並びに免疫原性担体のコンジュゲートに応答して生成される。

30

【0050】

上記の式によって表される化合物、並びに化合物及び免疫原性担体によって形成されるコンジュゲートの更なる詳細は、「化合物、コンジュゲート、及び免疫原」と題される以下の項において提供される。

【0051】

本発明の抗体の更なる詳細は、「抗体」と題される以下の項において提供される。

【0052】

本発明は、この抗体を含むアッセイキット、並びにこの抗体を含むアッセイ装置を更に提供する。好ましくは、アッセイ装置は、側方流動アッセイ装置である。アッセイキット及びアッセイ装置の更なる詳細は、「アッセイキット及び装置」と題される以下の項において提供される。

40

【0053】

本発明は、パリペリドンに結合する抗体を産生する方法であって、(i)抗体産生のための宿主細胞を選択する工程と、(ii)宿主に式Iの化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートを接種する工程であって、宿主がパリペリドンに結合する抗体を産生する、工程と、を含む方法を更に提供する。更なる実施形態において、この方法で使用されるコンジュゲートは、式VII、式VIII、式IX、式X、及び式XIの化合物から選択される

50

化合物、並びに免疫原性担体のコンジュゲートであってもよい。本発明の抗体の産生に関する更なる詳細は、「抗体」と題される以下の項において提供される。

【0054】

パリペリドンに結合するモノクローナル抗体を産生することができるハイブリドーマ細胞株を産生する方法が更に提供される。この方法は、(i)抗体産生のための宿主を選択する工程と、(ii)宿主に式Iの化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートを接種する工程と、(iii)接種された宿主由来の細胞株を連続分裂細胞と融合させて、パリペリドンに結合するモノクローナル抗体を産生することができる融合細胞を作製する工程と、(iv)ハイブリドーマ細胞株を得るように融合細胞をクローニングする工程と、を含む。更なる実施形態において、この方法で使用されるコンジュゲートは、式VII、式VII、式IX、式X、及び式XIの化合物から選択される化合物、並びに免疫原性担体のコンジュゲートであってもよい。本発明に従うハイブリドーマの産生の更なる詳細は、「抗体」と題される以下の項において提供される。

10

【0055】

本発明は、サンプル中のパリペリドンを検出する方法を更に提供する。この方法は、(i)サンプルを、検出可能なマーカーで標識化された本発明に従う抗体と接触させる工程であって、サンプル中に存在する標識化抗体及びパリペリドンが、標識化複合体を形成する、工程と、(ii)サンプル中のパリペリドンを検出するように標識化複合体を検出する工程と、を含む。本発明に従うパリペリドンを検出する方法の更なる詳細は、「イムノアッセイ」と題される以下の項において提供される。

20

【0056】

サンプル中のパリペリドンを検出するための競合イムノアッセイ法が更に提供される。この方法は、(i)サンプルを、本発明に従う抗体、及びパリペリドン又はパリペリドンの競合結合パートナーと接触させる工程であって、抗体及びパリペリドン又はその競合結合パートナーのうちの1つが、検出可能なマーカーで標識化され、サンプルパリペリドンが、抗体への結合に対してパリペリドン又はその競合結合パートナーと競合する、工程と、(ii)サンプルパリペリドンを検出するように標識を検出する工程と、を含む。本発明に従うパリペリドンを検出する競合イムノアッセイ法の更なる詳細は、「イムノアッセイ」と題される以下の項において提供される。

30

【0057】

本発明の好ましい実施形態において、パリペリドンの検出は、パリペリドンに加えて1つ以上の検体の検出を伴う。好ましくは、1つ以上の検体は、パリペリドン以外の抗精神病薬であり、より好ましくは、パリペリドン以外の抗精神病薬は、アリピプラゾール、リスペリドン、クエチアピン、オランザピン、及びこれらの代謝物からなる群から選択される。

【0058】

上述のように、本発明の抗体をアッセイにおいて使用し、患者サンプル中の抗精神病薬の存在及び/又は量を検出することができる。そのような検出は、それらの利点の全てを可能にする治療薬物モニタリングを可能にする。抗精神病薬のレベルの検出は、多くの目的に有用であり得、これらの各々は、処方された療法の患者遵守(patient adherence)又はコンプライアンスの決定と、患者を経口的な抗精神病薬レジメンから長時間作用型の注入可能な抗精神病薬レジメンに転向すべきかを決定するための決定ツールとしての使用と、有効又は安全な薬物レベルの達成又は維持を確実にするために、経口的又は注入可能な抗精神病薬の用量レベル又は投与間隔を増大又は減少させるべきかを決定するための決定ツールとしての使用と、最小pKレベルの達成の証拠を提供することによって抗精神病薬療法の開始を助けるものとしての使用と、複数の製剤中又は複数の供給源由来の抗精神病薬の生物学的同等性を決定するための使用と、多剤併用及び潜在的な薬物-薬物相互作用の影響を評価するための使用と、患者が臨床治験から除外されるべきか、又はそれに含まれるべきかの指標、及び臨床治験投薬要件の遵守のその後のモニタリングを助けるものとしての使用と、を含む、本発明の別の実施形態を表す。

40

50

【 0 0 5 9 】

化合物、コンジュゲート、及び免疫原

化合物及びコンジュゲート並びに免疫原に関して、以下の略語を使用する：A M A S は、N - (- マレイミドアセトキシ) サクシニミドエステルであり、B o c 又は B O C は、t e r t - ブトキシカルボニルであり、B T G は、ウシサイログロブリンであり、B u 3 N は、トリブチルアミンであり、D I E A は、ジイソプロピルエチルアミンであり、D C C は、ジシクロヘキシルカルボジイミドであり、D M F は、N , N - ジメチルホルムアミドであり、K L H は、キーホールリンペットヘモシアニンであり、S A T A は、N - サクシニミジル S - アセチルチオアセテートであり、T H F は、テトラヒドロフランであり、T F A は、トリフルオロ酢酸であり、1 8 - C r - 6 は、1 8 - クラウン - 6 であり、E t 3 N は、トリエチルアミンであり、T B D M S は、t - ブチルジメチルシリルであり、D I C は、ジイソプロピルカルボジイミドであり、D M A P は、N , N - ジメチル - 4 - アミノピリジンであり、E D C は、1 - エチル - 3 (3 - ジメチルアミノプロピル) カルボジイミドヒドロクロライドであり、N H S は、N - ヒドロキシサクシニミドであり、T F P は、テトラフルオロフェニルであり、P N P は、p - ニトロフェニルであり、T B T U は、O - (ベンゾトリアゾール - 1 - イル) - N , N , N ' , N ' - テトラメチルウロニウムテトラフルオロボレートであり、H O B T は、N - ヒドロキシベンゾトリアゾールであり、D E P B T は、3 - (ジエトキシホスホリルオキシ) - 1 , 2 , 3 - ベンゾトラジ - 4 (3 H) - オンであり、B O P - C l は、ビス (2 - オキソ - 3 - オキサゾリジン) ホスホン酸クロライドであり、D T T は、ジチオエリトリールである。

10

20

【 0 0 6 0 】

「コンジュゲート」という用語は、別々の部分が結合することによって形成される任意の物質を指す。代表的なコンジュゲートには、式 I の化合物などの小分子と、担体又はポリアミンポリマー、具体的には、タンパク質などの巨大分子が結合することによって形成されるものが含まれる。コンジュゲートにおいて、小分子は、巨大分子上の 1 つ以上の活性部位で結合され得る。

【 0 0 6 1 】

「ハプテン」という用語は、部分抗原又は不完全抗原を指す。ハプテンは、抗体形成を刺激することはできないが、抗体と反応する、タンパク質を含まない物質である。この抗体は、ハプテンを高分子量の免疫原性担体にカップリングし、その後、このカップリングされた生成物、即ち、免疫原を、ヒト又は動物の被験体に注入することによって形成される。

30

【 0 0 6 2 】

「免疫原」という用語は、生体内の免疫応答を、誘発、産生、又は生成することができる物質を指す。

【 0 0 6 3 】

本明細書で使用される「免疫原性担体」は、1 つ以上の位置でハプテンと結合し、それによりこれらのハプテンと結合し得る抗体の産生を可能にすることができる、免疫原性物質、一般的にはタンパク質である。免疫原性担体物質の例として、異質とみなされ、それにより宿主から免疫反応を誘発する、タンパク質、糖タンパク質、ポリアミノ - ポリサッカライド複合体、粒子、及び核酸が挙げられるが、これらに限定されない。ポリアミノ - ポリサッカライドは、この調製で知られる従来の手段のうちのいずれかを用いて、ポリサッカライドから調製され得る。

40

【 0 0 6 4 】

様々な種類のタンパク質を、アルブミン、血清タンパク質、リボタンパク質などを含むが、これらに限定されない免疫原性担体として利用することができる。例示的なタンパク質には、ウシ血清アルブミン、キーホールリンペットヘモシアニン、卵オボアルブミン、ウシサイログロブリン、フラクシオン V ヒト血清アルブミン、ウサギアルブミン、カボチャ種子グロブリン、ジフテリアトキソイド、テタヌストキソイド、ボチリヌストキシン、サクシニル化タンパク質、及び、例えばポリリシンなどの合成ポリ (アミノ酸) が含まれ

50

る。

【0065】

免疫原性担体には、モノサッカライドの繰り返しの凝縮によって作り上げられる高分子量ポリマーである、ポリアミノ-ポリサッカライドも含まれ得る。ポリサッカライドの例は、デンプン、グリコーゲン、セルロース、アラビアゴムなどの炭水化物ゴム、カンテンなどである。ポリサッカライドは、ポリ(アミノ酸)残留物及び/又は脂質残留物も含有する。

【0066】

免疫原性担体は、単独で、又は上述のポリ(アミノ酸)若しくはポリサッカライドのうちの1つにコンジュゲートされるポリ(核酸)であり得る。

10

【0067】

免疫原性担体は、固形粒子も含み得る。これらの粒子は、一般的には、直径が少なくとも約0.02ミクロン(μm)~約100 μm 以下であり、通常は約0.05 μm ~10 μm である。これらの粒子は、有機又は無機、膨潤性又は非膨潤性、多孔質又は非多孔質であってもよく、最適には水に近似した密度、一般的には、約0.7~1.5g/mLの密度であり得、透明、部分的に透明、又は不透明であり得る材料から成り得る。これらの粒子は、赤血球、白血球、リンパ球、ハイブリドーマ、連鎖球菌、黄色ブドウ球菌、大腸菌、及びウイルスなどの非限定的な例を含む、細胞及び微生物などの生物材料であってもよい。これらの粒子は、有機及び無機ポリマー、リボソーム、ラテックス、リン脂質小胞、又はリポタンパク質からも成り得る。

20

【0068】

「誘導体」という用語は、1つ以上の化学反応によって親化合物から作製される化学化合物又は分子を指す。

【0069】

化学化合物の「類似体」という用語は、炭素原子鎖及び基準化合物と同一の特定の官能基を含有するが、類似体の炭素鎖が基準化合物の炭素鎖よりも長い或短い、化学化合物を指す。

【0070】

「標識」、「検出分子」、「レポーター」、又は「検出可能なマーカー」は、検出可能なシグナルを生成するか、生成するように誘発され得る、任意の分子である。標識は、検体、免疫原、抗体にコンジュゲートされ得るか、あるいは、受容体、又は配位子、具体的には、ハプテン若しくは抗体などの受容体に結合することができる分子などの別の分子にコンジュゲートされ得る。標識は、連結又は架橋部分を用いて直接的又は間接的に結合され得る。標識の非限定的な例として、放射性同位元素(例えば、 ^{125}I)、酵素(例えば、 α -ガラクトシダーゼ、ペルオキシダーゼ)、酵素断片、酵素基質、酵素阻害物質、補酵素、触媒、フルオロフォア(例えば、ローダミン、フルオレセインイソチオシアネート若しくはFITC、又はDyLight 649)、染料、化学発光物質、及び発光物質(例えば、ジオキセタン、ルシフェリン)、又は感作物質が挙げられる。

30

【0071】

本明細書で使用される「スペーサ」とは、ハプテン、担体、免疫原、標識、又は結合パートナーなどの2つ以上の部分構造体を、官能性連結基を介して連結する、化学構造体の一部を指す。これらのスペーサ基は、典型的には有機化合物に存在し、そこで典型的に見出される方法で構築される原子から成るため、「有機スペーシング基」と称され得る。スペーサを構築するために使用される化学的構成要素は、本出願の以下に記載される。好ましいスペーサの中には、直鎖又は分岐状の飽和又は不飽和の炭素鎖がある。これらの炭素鎖は、その鎖内の1つ以上のヘテロ原子であって、鎖内又は鎖末端の任意の炭素原子の1つ以上の水素を置換する、1つ以上のヘテロ原子も含み得る。「ヘテロ原子」とは、酸素、窒素、リン、及び硫黄からなる群から選択される炭素以外の原子を意味し、ここで、窒素、リン、及び硫黄原子は、任意の酸化状態で存在し得、それらに結合される炭素又は他のヘテロ原子を有し得る。スペーサは、鎖の一部として、又は鎖内の原子のうちの1つの

40

50

置換体として、環式又は芳香族基も含み得る。

【0072】

スペーシング基内の原子の数は、水素以外の原子を計数することによって決定される。スペーシング基内の鎖内の原子の数は、連結されている部分構造体の間の最短経路に沿って水素以外の原子の数を計数することによって決定される。好ましい鎖長は、1～20原子長である。

【0073】

「官能性連結基」とは、ハブテン上に存在し、それを介してハブテン部分が共有化学結合の形成によって別の部分にカップリングされ、別の部分（例えば、標識又は担体など）を有するハブテンのコンジュゲートを生成することができる、利用可能な反応部位を提供するために使用され得る反応基を指す。ハブテンは、このような方法でビオチンなどの部分に連結されて、競合結合パートナーを形成することができる。

10

【0074】

スペーサ基を用いて、ハブテンを担体に連結することができる。異なる長さのスペーサは、抗体形成プロセスの最適化のために免疫化される動物又はヒトの免疫系に対する提示のために、担体から様々な距離でハブテンが結合することを可能にする。ハブテン分子内の異なる位置への結合は、ハブテン上の特異的部位を免疫系に提示して、抗体認識に影響を及ぼすことができる機会を可能にする。スペーサは、親水性可溶化基を含有して、ハブテン誘導体に水性培地内でより可溶性を持たせることができる。親水性可溶化基の例として、ポリオキシアルキルオキシ基、例えば、ポリエチレングリコール鎖と、ヒドロキシル、カルボキシレート、及びスルホネート基とが挙げられるが、これらに限定されない。

20

【0075】

「求核基」又は「求核物質」という用語は、電子対を供与して反応における化学結合を形成する種を指す。「求電子基」又は「求電子物質」という用語は、求核物質から電子対を受容して反応における化学結合を形成する種を指す。

【0076】

「置換される」という用語は、親分子上の任意の位置の炭素原子上の水素原子の代わりに原子又は原子の一群の置換を指す。置換基の非限定的な例として、ハロゲン原子、アミノ、ヒドロキシ、カルボキシ、アルキル、アリール、ヘテロアルキル、ヘテロアリール、シアノ、アルコキシ、ニトロ、アルデヒド、及びケトン基が挙げられる。

30

【0077】

「アルキル」という用語は、別途記載されない限り、最大12個の炭素原子を有する飽和又は不飽和の線状及び分岐状の鎖ラジカルを意味し、具体的には、任意の飽和度又はレベルを有するラジカルを含むことが意図される。アルキルは、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ヘキシル、イソヘキシル、ヘプチル、オクチル、2,2,4-トリメチルペンチル、ノニル、デシル、ウンデシル、及びドデシルを含むが、これらに限定されない。

【0078】

「シクロアルキル」という用語は、3～10個の炭素原子から成る飽和又は部分的に不飽和の単環式又は二環式の炭化水素環ラジカルを指す。アルキル置換基は、環上に任意に存在し得る。例として、シクロプロピル、1,1-ジメチルシクロブチル、1,2,3-トリメチルシクロペンチル、シクロヘキシル、及びシクロヘキセニルが挙げられる。

40

【0079】

「ヘテロアルキル」という用語は、鎖内の1つ以上のヘテロ原子を含むアルキル基であって、鎖内又は鎖末端の任意の炭素原子の1つ以上の水素を置換する、1つ以上のヘテロ原子を含むアルキル基を指す。

【0080】

「アミノアルキル」という用語は、アルキル鎖に沿って任意の炭素原子に結合される少なくとも1つの一級又は二級アミノ基を指す。

50

【0081】

「アルコキシ」という用語は、別途記載されない限り、酸素原子に結合される、最大12個の炭素原子を有する直鎖状又は分岐鎖のラジカルを指す。例として、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、及びブトキシが挙げられるが、これらに限定されない。

【0082】

「アルコシアルキル」という用語は、アルキル鎖に沿って任意の炭素原子に結合される少なくとも1つのアルコキシ基を指す。

【0083】

「チオアルキル」という用語は、アルキル鎖に沿って任意の炭素原子に結合される少なくとも1つの硫黄基を指す。硫黄基は、任意の酸化状態であり得、スルホキシド、スルホン、及びスルフェートを含む。

10

【0084】

「カルボキシレート基」という用語は、カルボン酸及びアルキル、シクロアルキル、アリール、又はアラルキルカルボキシレートエステルを含む。

【0085】

「アルキルカルボニル」という用語は、アルキル鎖に沿って任意の炭素原子に結合されるカルボニル基を有する基を指す。

【0086】

「ヘテロアリール」という用語は、5～7員の単環式、又は8～10員の二環式芳香環ラジカルを意味し、これらのいずれの環も、N、O、又はSから選択される1～4個のヘテロ原子から成り得、窒素及び硫黄原子は、許容されるいずれかの酸化状態で存在し得る。例として、ベンジミダゾリル、ベンゾチアゾリル、ベンゾチエニル、ベンゾオキサゾリル、フリル、イミダゾリル、イソチアゾリル、イソキサゾリル、オキサゾリル、ピラジニル、ピラゾリル、ピリジル、ピリミジニル、ピロリル、キノリニル、チアゾリル、及びチエニルが挙げられる。

20

【0087】

「アリール」という用語は、6～12個の炭素を環内に含有する単環式又は二環式の芳香環ラジカルを指す。アルキル置換基は、環上に任意に存在し得る。例として、フェニル、ピフェニル、及びナフトタレンが挙げられる。

30

【0088】

「アラルキル」という用語は、アリール置換基を含有するC₁₋₆アルキル基を指す。例として、ベンジル、フェニルエチル、又は2-ナフチルメチルが挙げられる。

【0089】

「アシル」という用語は、-C(O)R_a基を指し、R_aは、水素、アルキル、シクロアルキル、ヘテロアルキル、アリール、アラルキル、及びヘテロアリールである。「アシル化剤」は、分子に-C(O)R_a基を添加する。

【0090】

「スルホニル」という用語は、-S(O)₂R_b基を指し、R_bは、水素、アルキル、シクロアルキル、ヘテロアルキル、ハロアルキル、アリール、アラルキル、及びヘテロアリールである。「スルホニル化剤」は、分子に-S(O)₂R_a基を添加する。

40

【0091】

担体部分へのハプテンの結合のために反応性官能性連結基を有するスペーサは、広範な種類の方法によって調製され得る。スペーサは、ハプテン及び担体との選択的連続反応を可能にするための基をいずれかの端に有する、特異的に官能化又は活性化される分子を用いて形成され得るが、両端に同一の反応性部分を用いてもよい。ハプテンと反応させ、かつ官能性連結基を担体に結合させるために選択される基は、ハプテンとハプテンが結合される担体の官能性の種類によって決定される。スペーサ及び担体へのハプテンの結合方法は、Brinkley, M., A., Bioconjugate Chem. 1992, 3: 2~13, Hermanson, Greg T., Bioconjugate Te

50

chniques, Academic Press, London, Amsterdam, Burlington, MA, USA, 2008、並びに、Thermo Scientific 3747 N Meridian Rd, Rockford, IL USA 61101, ph 800-874-3723、又は<http://www.piercenet.com/>からダウンロード可能であるか、又はハードコピー依頼可能である、Thermo Scientific Pierce Crosslinking Technical Handbook、及びその中の参考文献によって説明されているものを含むが、これらに限定されない。スペーサ基の形成のための多くの特異的に活性化された分子が、販売業者、例えば、Thermo Scientificから市販されている。

10

【0092】

アミノ基を有するハブテンについて、ハブテンへのスペーサの結合の様態は、アシルハライド又は活性エステルを有するスペーサ構成要素を用いたハブテンへのアミンの反応を含む。「活性エステル」は、穏和な条件下で、求核基、例えばアミノ基との反応を経て、安定した結合を形成するエステルとして定義される。安定した結合は、更なる使用、例えば、その後の合成工程、免疫原としての使用、又は生化学的アッセイにおける条件下で、無傷なままであるものと定義される。安定した結合の好ましい一例は、アミド結合である。活性エステル及び形成方法は、Benoiton, N.L.によって、Houben-Weyl, Methods of Organic Chemistry, Thieme Stuttgart, New York, vol E22 section 3.2: 443、並びにBenoiton, N.L., Chemistry of Peptide Synthesis, Taylor and Francis, NY, 2006に記載されている。好ましい活性エステルには、p-ニトロフェニルエステル(PNP)、N-ヒドロキシサクシニミドエステル(NHS)、及びテトラフルオロフェニルエステル(TFP)が含まれる。アシルハライドは、当業者に既知の多くの方法、例えば、カルボン酸のチオニルクロライド又はオキサリルクロライドとの反応によって調製され得る(Fieser, L.F. and Fieser, M. Reagents for Organic Synthesis, John Wiley and Sons, NY, 1967、及びその中の参考文献を参照のこと)。これらは、Wu et al, Organic Letters, 2004, 6(24): 4407によって説明されるように活性二官能性スペーサにおいても使用され得る、例えば、p-ニトロフェニルエステル(PNP)などの他の活性エステルに変換されてもよい。N-ヒドロキシサクシニミド(NHS)エステルは、国際特許第WO2012012595号の実施例35で説明されるように、無水条件下の非プロトン溶媒中で、トリエチルアミン若しくはジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基の存在下で、N,N-ジサクシニミジルカーボネート(CAS 74124-79-1)と化合物のカルボン酸の反応によって、又は、無水条件下で、N-ヒドロキシサクシニミド及びジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)若しくは他の脱水剤を使用することによって調製され得る。テトラフルオロフェニルエステル(TFP)は、Wilbur, et al, Bioconjugate Chem., 2004, 15(1): 203によって報告されるように、無水条件下の非プロトン溶媒中で、トリエチルアミン又はジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基の存在下で、カルボン酸と2, 3, 5, 6-テトラフルオロフェニルトリフルオロアセテートの反応によって調製され得る。当業者であれば、とりわけ表1に示されるスペーサが、既知の方法を用いて得られ得、反応条件の日常的な最適化を利用してアミノを有するハブテンに結合され得ることを認識するであろう。これらのスペーサは、担体上のチオール基へのハブテンの結合を可能にする。

20

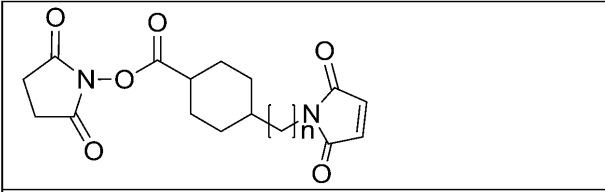
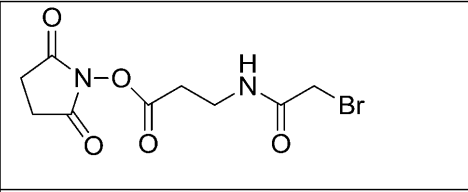
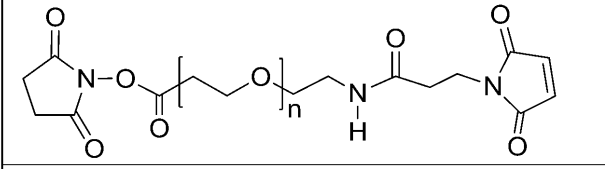
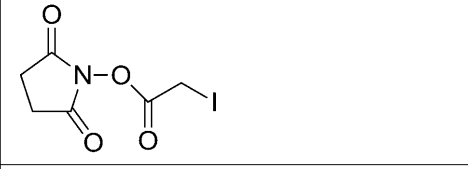
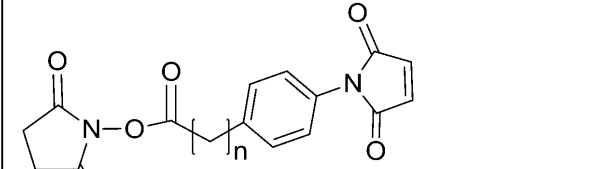
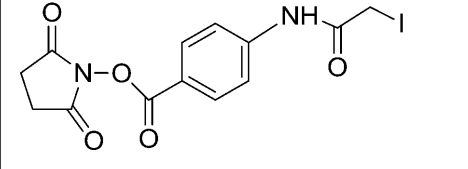
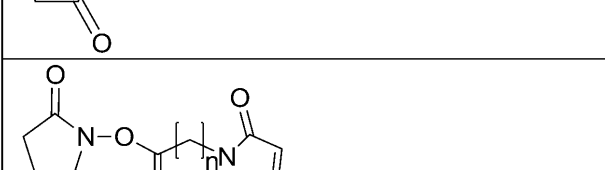
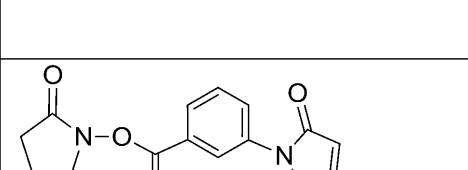
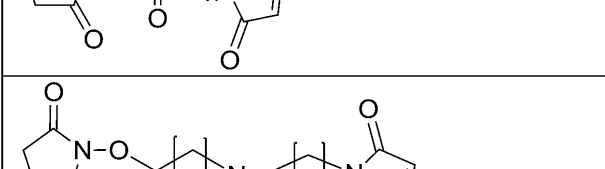
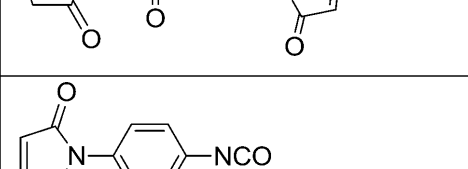
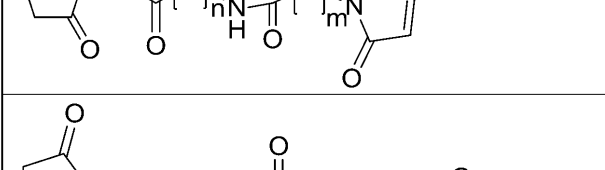
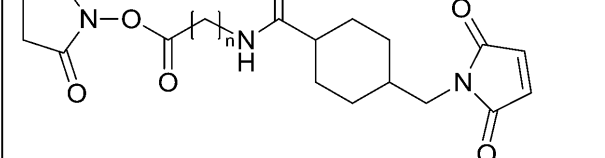
30

40

【0093】

【表 1】

表 1

		
		10
		
		20
		
	<p>m及びnの合理的な値は1~10である</p>	30
		

【0094】

ハブテンへのアミンの直接的カップリング、及びカップリング剤の存在下でのスパーサ構成要素に対するカルボン酸官能基も結合の様態として用いられ得る。好ましい試薬は、ペプチド合成において典型的に使用されるものである。ペプチドカップリング試薬は、O-(ベンゾトリアゾール-1-イル)-N,N,N',N'-テトラメチルウロニウムテトラフルオロボレート(TBTU、CAS番号125700-67-6)(Pruhs, S., Org. Process. Res. Dev. 2006, 10:441を参照)と、カルボジイミド脱水剤、例えばN,N-ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)、ジイソプロピルカルボジイミド(DIC)、又は1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミドヒドロクロライド(EDC)を有する、N-ヒドロキシベンゾトリアゾール(HOBT、CAS番号2592-95-2)(Konig W., Geiger, R. Chem. Ber., 1970, 103(3):788を参照)と、3-(ジエトキシホスホリルオキシ)-1,2,3-ベンゾトラジン-4(3H)-オン(DEPBT、CAS番号165534-43-0)(Liu, H. et al., Chinese Chemical Letters, 2002, 13(7):601を参照)と、ビス(2-オキソ-3-オキサゾリジニル)ホスホン酸クロライド(BOP-Cl、CAS番

40

50

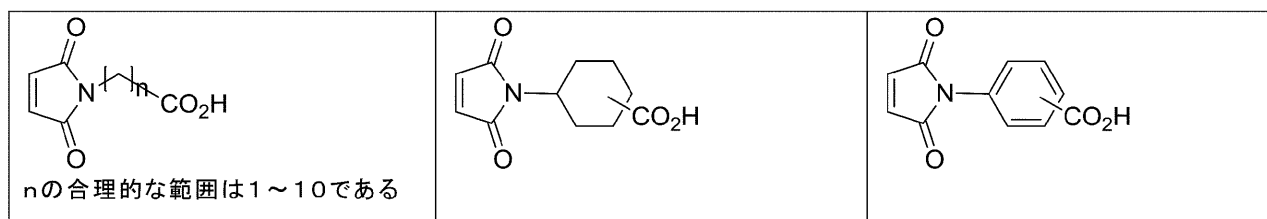
号68641-49-6)(Diago-Meseguer, J et al. Synthesis, 1980, 7:547~51を参照)と、BenoitonによってChemistry of Peptide Synthesis, CRC Press, Boca Raton, FL, 2005, Chapter 2において詳細に説明される他のものと、Advanced Automated Peptide Protein Technologies (aapptec), 6309 Shepardsville Rd., Louisville KY 40228, ph 888 692 9111によって提供される技術告示と、www.aapptec.com、及びその中の参考文献と、を含むが、これらに限定されない。これらの方法は、スペーサにハブテンを結合させる安定したアミド結合をもたらす。既知の方法を用いて得られ得、かつ上記の説明及び引用される方法を利用する反応条件の日常的な最適化を利用してアミノを有するハブテンに結合され得るスペーサの例が表2に示されるが、これらに限定されない。これらのスペーサは、担体上のチオール基へのハブテンの結合を可能にする。

10

【0095】

【表2】

表2



20

【0096】

スペーサは、担体に結合することができる官能性連結基を形成する工程を含む、ハブテンへの適切な化学基の連続的な結合による段階的様式でも構成され得る。一般的な反応スキーム下の実例を参照されたい。

【0097】

更に、ハブテンが、スペーサの結合点となる求核基、例えばチオール基、アミノ基、又はヒドロキシル基を有するとき、スペーサはまた、チオール、アミン、又はヒドロキシル基のアルキル化によって構成され得る。置換反応を経ることができる部分で適切に置換される任意のアルキル基、例えば、アルキルハライド、又はp-トルエンスルホネートなどのスルホン酸エステルを用いて、スペーサを結合することができる。アルキル化反応の多くの例は当業者に既知であり、具体例は一般的な化学文献に見られ、日常的な実験を通して最適化されている。アルキル化反応の説明は、多くの参考文献と共に、Chapter 10 of March's Advanced Organic Chemistry, Smith, M. B., and March, J., John Wiley & Sons, Inc. NY, 2001で見出すことができる。求核性部分、例えば、ハブテン上のアミンと、尿素を形成するためのイソシアネートとの反応、又は、チオ尿素結合を形成するためのイソチオシアネートとの反応などの他の結合を利用してもよい(Li, Z., et al., Phosphorus, Sulfur and Silicon and the Related Elements, 2003, 178(2):293~297を参照のこと)。スペーサは、イソシアネート基との反応によって、ヒドロキシル基を有するハブテンに結合され、カルバメート又はウレタン結合を形成することができる。スペーサは、1つの末端上のイソシアネート官能基、及び担体と反応することができる官能性連結基により特異的に活性化され得る(Annunziato, M. E., Patel, U. S., Ranade, M. and Palumbo, P. S., Bioconjugate Chem., 1993, 4:212~218を参照のこと)。

30

40

【0098】

カルボン酸基を有するハブテンについては、ハブテンへのスペーサ部分の結合の様態は

50

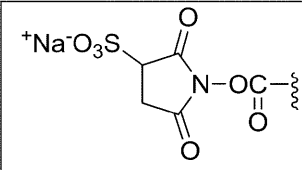
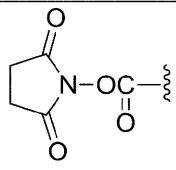
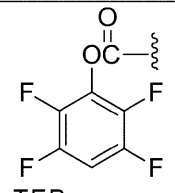
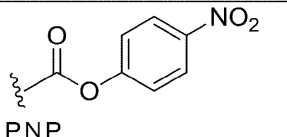
、アシルハライド又は活性エステルとしてのカルボン酸基を活性化し（この例は表3に示され、この調製は先に記載されている）、続いて、スペーサ部分上のアミノ（ $-NH_2-$ ）、ヒドラジノ（ $-NH-NH_2-$ ）、ヒドラジド（ $-C(O)-NH-NH_2-$ ）、又はヒドロキシル基（ $-OH$ ）と反応して、アミド、ヒドラジド、ジアシルヒドラジン、若しくはエステル結合を形成するか、又は前述の、スペーサ部分上のアミノ基とのカルボン酸基の直接的カップリングを形成するか、又はペプチドカップリング試薬及び/若しくはカルボジイミド脱水試薬との担体上での直接的カップリングを形成する（この例は表4及び5に示される）ことを含む。反応条件の日常的な最適化を利用した利用可能なアミノ基を有するスペーサ構成要素及びタンパク質担体へのカルボン酸を有するハプテンの結合のために、先に引用された参考文献で見出される活性化エステルの形成及びペプチドカップリング剤の使用のための手順を利用してもよい。

10

【0099】

【表3】

表3

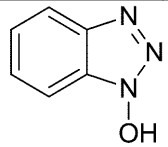
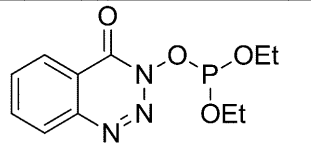
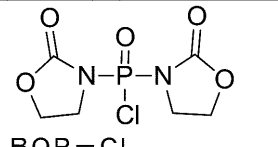
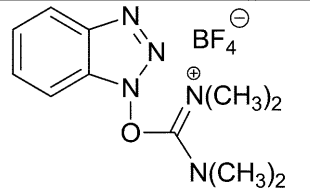
 <p>スルホンHS及びNHS</p>	 <p>TFP</p>	 <p>$\text{X}=\text{Cl}, \text{Br}$ アシルクロライド</p>	 <p>PNP</p>
--	--	---	--

20

【0100】

【表4】

表4

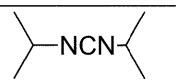
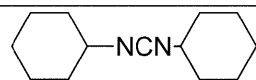
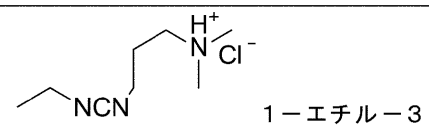
 <p>HOBT</p>	 <p>DEPT</p>	 <p>BOP-Cl</p>	 <p>TBTU</p>
---	---	--	---

30

【0101】

【表5】

表5

 <p>ジイソプロピルカルボジイミド (DIC)</p>	 <p>ジシクロヘキシルカルボジイミド (DCC)</p>	 <p>1-エチル-3 (3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド・HCl(EDC)</p>
---	--	--

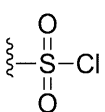
40

【0102】

スペーサを付着するために、他の求電子基、例えば、スルホニルハライド

【0103】

【化20】



又は求電子性リン基、例えば、

【0104】

【化21】

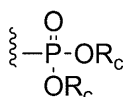


(Malachowski, William P., Coward, James K., Journal of Organic Chemistry, 1994, 59(25): 7616を参照)

若しくは、

【0105】

【化22】



10

がハプテン上に存在してもよく、 R_c は、アルキル、シクロアルキル、アリール、置換アリール、アラルキルである。

Aliouane, L., et al, Tetrahedron Letters, 2011, 52(28): 8681を参照されたい。

【0106】

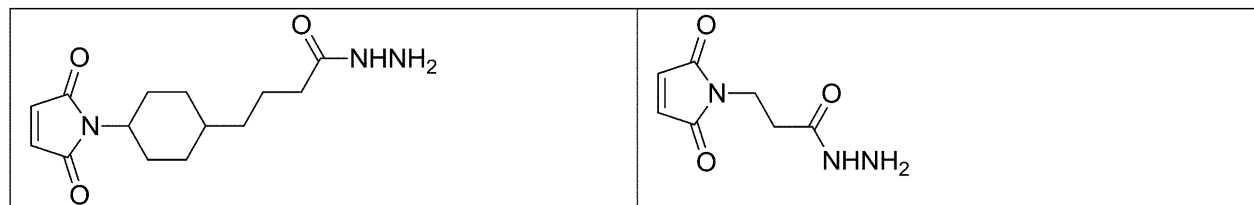
アシルヒドラゾン形成のための、ヒドラジド基 $H_2N-NH-C(O)-$ との反応を含むが、これに限定されない方法を用いて、アルデヒド又はケトン基を有するハプテンがスペーサに結合され得る (Chamow, S.M., Kogan, T.P., Peers, D.H., Hastings, R.C., Byrn, R.A. and Askensazi, A., J. Biol. Chem., 1992, 267(22): 15916を参照のこと)。担体上のチオール基への結合を可能にする二官能性ヒドラジドスペーサ基の例が表6に示される。

20

【0107】

【表6】

表6



30

【0108】

ハプテンは、担体と反応し得るチオール基を含有することもできるが、但し、担体がチオールと反応し得る基を提供するように修飾されていることを条件とする。N-サクシニミジルマレイミドアセテート、(AMAS、CAS番号55750-61-3)、サクシニミジルヨードアセテート(CAS番号151199-81-4)、又は表1に示される二官能性スペーサ基のいずれかとの、担体上のアミノ基の反応による、マレイミド官能基を含有する基の結合を含むが、これに限定されない方法によって、担体基を修飾して、担体へのハプテンの結合をもたらす反応を経ることができると導入することができる。

40

【0109】

担体との結合を形成することができる官能性連結基は、安定した結合を形成することができる任意の基であり得、担体上の複数の異なる基に対して反応性であり得る。官能性連結基は、好ましくは、担体上のアミノ基、カルボン酸基、若しくはチオール基、又はこれらの誘導体と反応する。官能性連結基の非限定的な例は、カルボン酸基、アシルハライド、活性エステル(先に定義されたもの)、イソシアネート、イソチオシアネート、アルキルハライド、アミノ基、チオール基、マレイミド基、アクリレート基($H_2C=CH-C(O)-$)又はビニルスルホン基($H_2C=CH-SO_2-$)である (Park, J.W.,

50

et al., *Bioconjugate Chem.*, 2012, 23(3): 350 を参照のこと)。官能性連結基は、ハブテンと段階的に反応し得る特異的に活性化されたスペーサ構成要素の一部として存在し得、その後、結果として生じるハブテン誘導体は、担体と反応し得る。あるいは、後続反応によって官能性連結基に形質転換され得る前駆体基を有するスペーサでハブテンを誘導体化してもよい。スペーサ上の官能性連結基がアミン又はカルボン酸基である場合、担体上のカルボン酸基又はアミンとのカップリング反応は、これらの試薬について上で引用された参考文献における手順に従ってペプチドカップリング試薬の使用によって直接実行され得る。

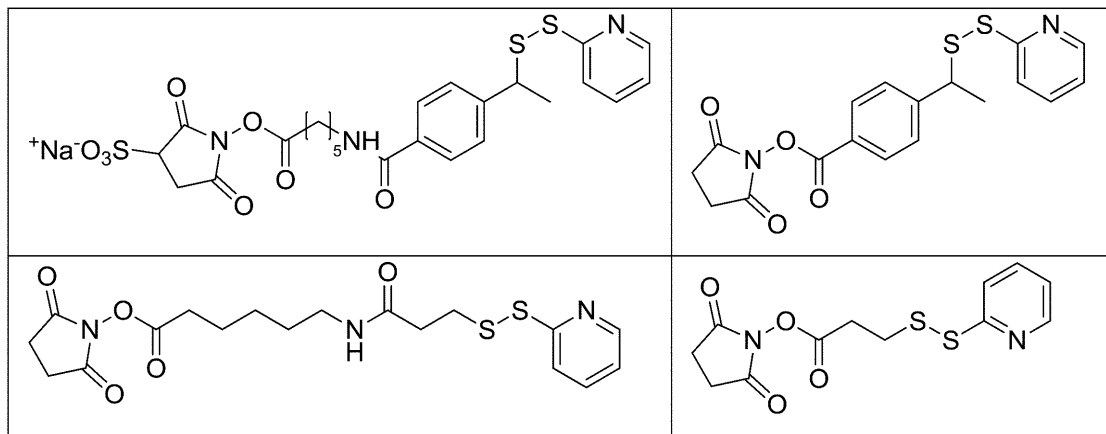
【0110】

特定のジスルフィド基、例えば、ピリジルジスルフィドを、担体上のチオール基との交換を経ることができ、スペーサ上の官能性連結基として用いて、混合ジスルフィド結合を形成することができる (Ghetie, V., et al., *Bioconjugate Chem.*, 1990, 1: 24~31 を参照のこと)。ピリジルジスルフィド基を有するスペーサに結合される活性エステルとのアミンを有するハブテンの反応によって、これらのスペーサを結合することができ、この例は、表7に示されるものを含むが、これらに限定されない。

【0111】

【表7】

表7



【0112】

ほとんどの場合、担体はタンパク質であり、リジン残留物の ϵ -アミノ基は、アミン反応性官能性連結基との反応によって直接的に、又はN-サクシニミジルS-アセチルチオアセテート、(SATA、CAS 76931-93-6)、若しくはその類似体を含むチオール含有基による誘導体化後に、結合のために用いられ得、その後、ヒドロキシルアミンを有するアクトエート基の開裂が続き、ハブテン上の官能性連結基との反応のためにチオール基を露出させる。2-メルカプトエチルアミン (Bilah, M., et al., *Bioelectrochemistry*, 2010, 80(1): 49 を参照)、ホスフィン試薬 (Kirley, T.L., *Analytical Biochemistry*, 1989, 180(2): 231 を参照)、又はジチオエリトリール (DTT、CAS 3483-12-3) (Cleland, W., *Biochemistry*, 1964, 3: 480~482) を含むが、これらに限定されない穏和な還元試薬によるタンパク質担体内のジスルフィド結合の還元によって、チオール基を担体内に導入することもできる。

【0113】

一般的な反応スキーム

本発明に従う抗体の産生に有用な化合物は、以下に説明される一般的な合成方法に従って合成され得る。式(I)の化合物は、当業者に既知の方法によって調製され得る。以下の反応スキームは、本発明の例を表すよう意図されており、本発明を限定するようには決

10

20

30

40

50

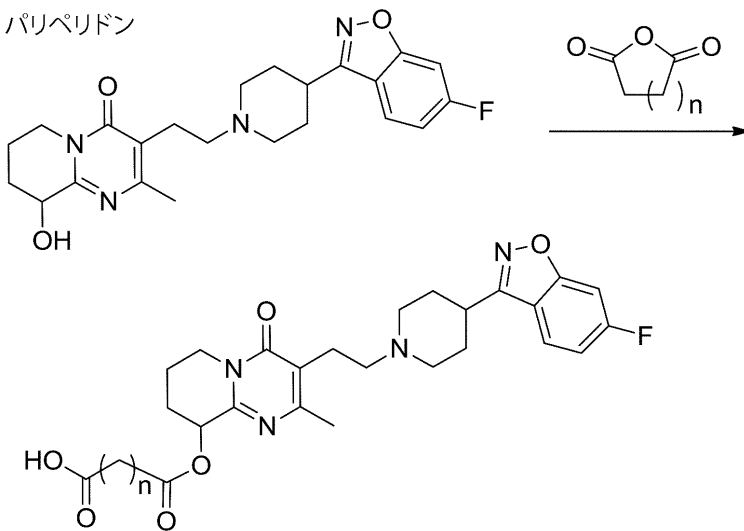
して意図されていない。

【0114】

【化23】

スキーム1

パリペリドン



10

式中、L¹がOC(O)(CH₂)_nであり、L²が不在であり、L³がCO₂Hである、式 I の化合物は、スキーム1に従って作製され得る。ハブテンパリペリドンの反応を、サクシン酸無水物又はグルタル酸無水物などの環式無水物化合物を用いて、ピリジンなどの溶媒中で、室温～60 の範囲の温度で約48時間実施する。

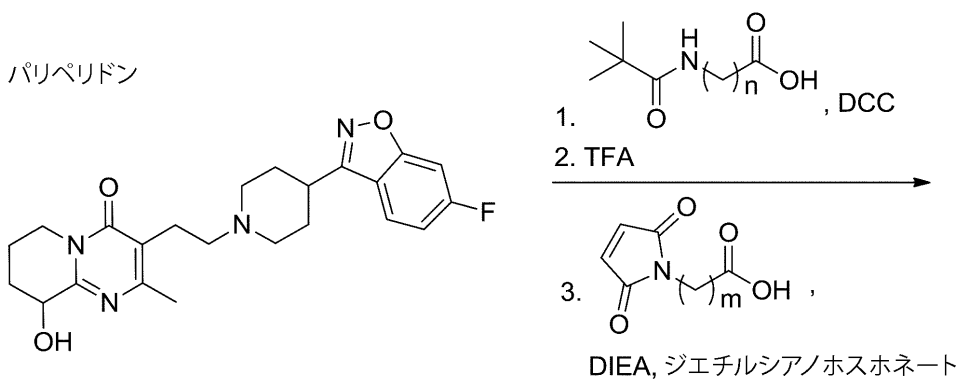
20

【0115】

【化24】

スキーム2

パリペリドン



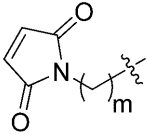
30

40

式中、L¹がOC(O)(CH₂)_nであり、L²がNHCOであり、L³が

【0116】

【化 2 5】



である、式 I の化合物は、スキーム 2 に従って作製され得る。パリペリドンとのグリシンなどの好適な b o c 保護されたアミノ酸の縮合は、ジシクロヘキシルカルボジイミドなどの脱水剤を用いて達成される。反応を、ジクロロメタンなどの非プロトン溶媒中で、室温で、N, N - ジメチル - 4 - ピリジナミンなどの塩基を用いて実行する。アミン基の脱保護をトリフルオロ酢酸を用いて実施し、その後、マレイミド官能基の添加が続く。マレイミドは、当該技術分野において既知の任意の方法によって導入され得る。例えば、ジクロロメタンなどの溶媒中の N - マレオイル - 置換アルキルアミノ酸とジイソプロピルエチルアミン及びジエチルシアノホスホネートなどのカップリング試薬内との反応（スキーム 2 に示される）は、ハプテン上にマレイミド官能化リンカーをもたらす。あるいは、2, 5 - ジオキソピロリジン - 1 - イル 2 - (2, 5 - ジオキソ - 2, 5 - ジヒドロ - 1 H - ピロール - 1 - イル) アセテートなどの、他のマレイミド官能化基を、溶媒、例えば、DMF 及び塩基、例えば、トリブチルアミン中で用いてもよい。

10

【 0 1 1 7】

式中、 L^1 が $O(CH_2)_n$ である式 I の化合物に、スキーム 2 の手順を使用することもできる。パリペリドンは、代わりに、THF などの溶媒中で、約室温で約 6 時間、適切な b o c 保護されたアミノアルキルプロマイド（例えば、b o c - アミノプロピルプロマイドなど）、18 - クラウン - 6、及び水素化ナトリウムと反応する。その後の b o c 保護基の除去及びマレイミド官能基の設置を、スキーム 2 で説明した通りに実施する。

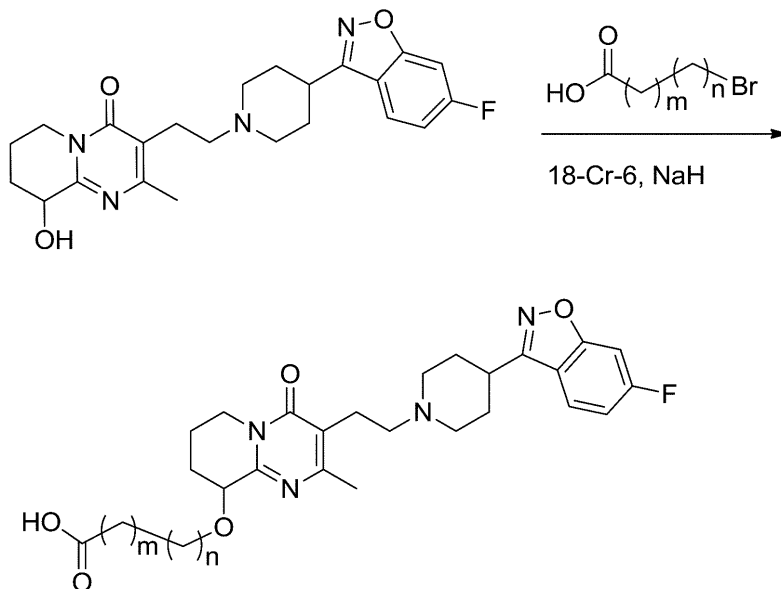
20

【 0 1 1 8】

【化 2 6】

スキーム 3

パリペリドン



30

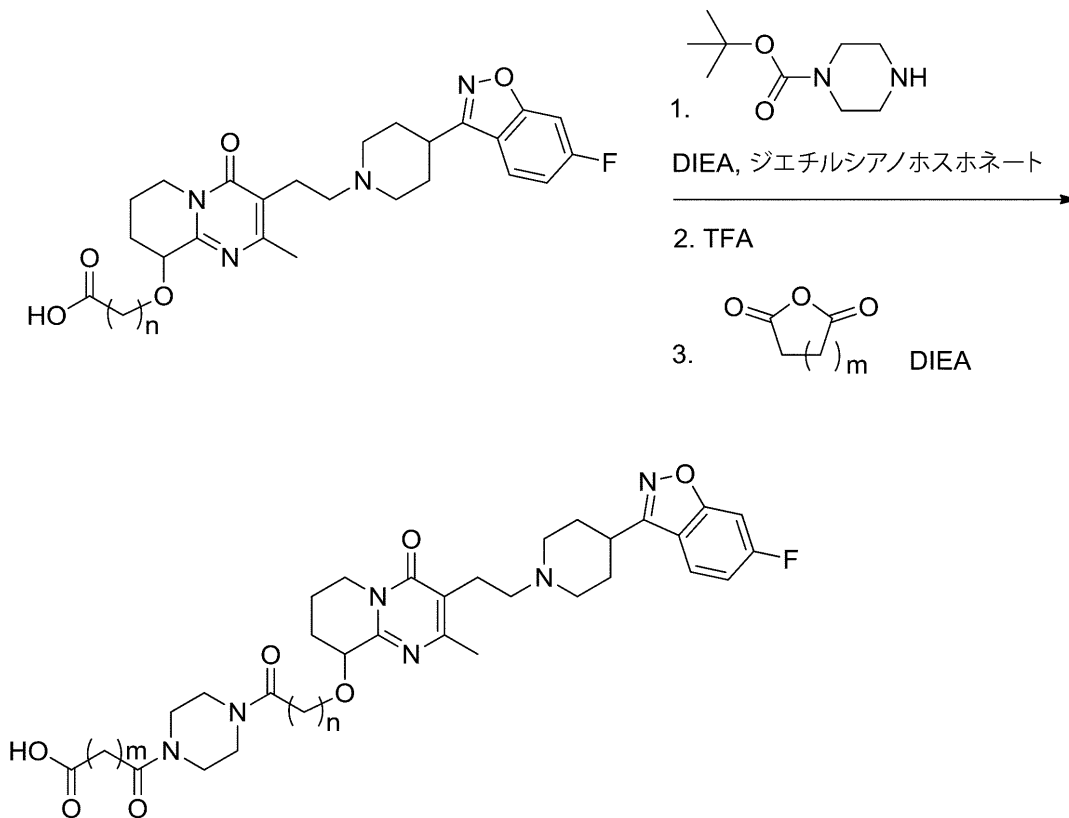
40

式中、 L^1 が $O(CH_2)_n$ であり、 L^2 が不在であり、 L^3 が $(CH_2)_mCO_2H$ である、式 I の化合物は、スキーム 3 に従って作製され得る。パリペリドンは、18 - クラウン - 6 及び水素化ナトリウムの存在下で、THF などの溶媒中で、約 18 時間、 CO_2H で置換されたアルキルプロマイドと反応する。

【 0 1 1 9】

【化 2 7】

スキーム 4



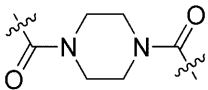
10

20

式中、 L^1 が $O(CH_2)_n$ であり、 L^2 が

【 0 1 2 0】

【化 2 8】



30

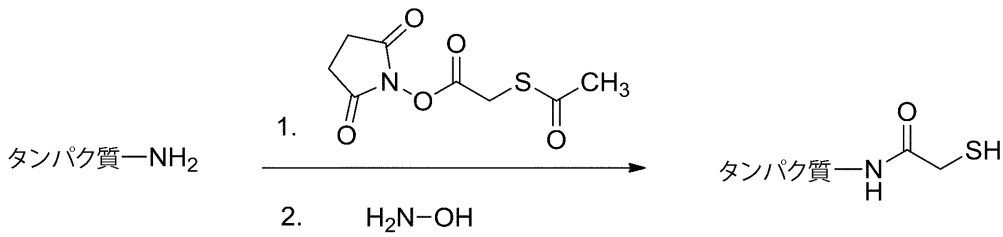
であり、 L^3 が $(CH_2)_mCO_2H$ である、式 I の化合物は、スキーム 4 に従って作製され得る。スキーム 3 に記載されるように調製したリンカー及び CO_2H で官能化されたパリペリドンを、N - t - ブトキシカルボニルピペラジン、ジエチルシアノホスホネート、及びジイソプロピルエチルアミンなどの塩基で処理する。ジクロロメタン中で、室温で約 2 時間、反応を実行する。スキーム 2 に記載されるように、ピペラジニル基の脱保護を、トリフルオロ酢酸無水物を用いて達成し、ジイソプロピルエチルアミンなどの好適な塩基の存在下で、サクシン酸無水物又はマレイン酸無水物などの適切な無水物との反応が続く。あるいは、当業者であれば、スキーム 2 に記載されるように、脱保護ピペラジニル基をマレイミド官能基と同化させることができることを認識するであろう。

【 0 1 2 1】

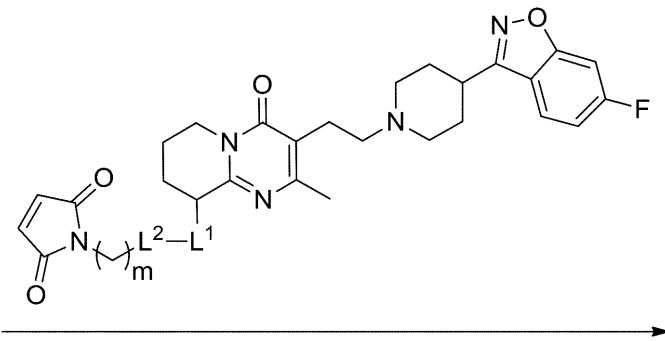
40

【化 2 9】

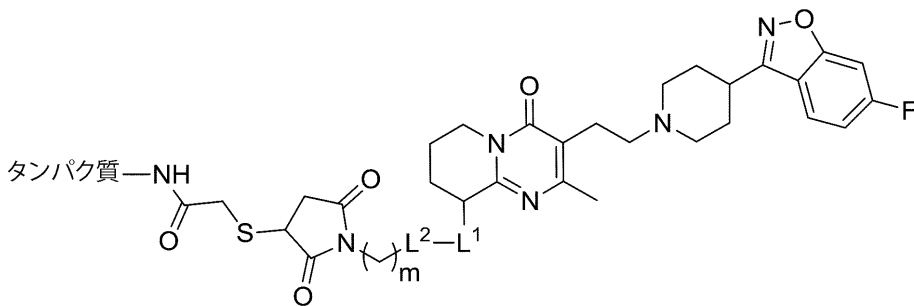
スキーム 5



10



20



30

【 0 1 2 2】

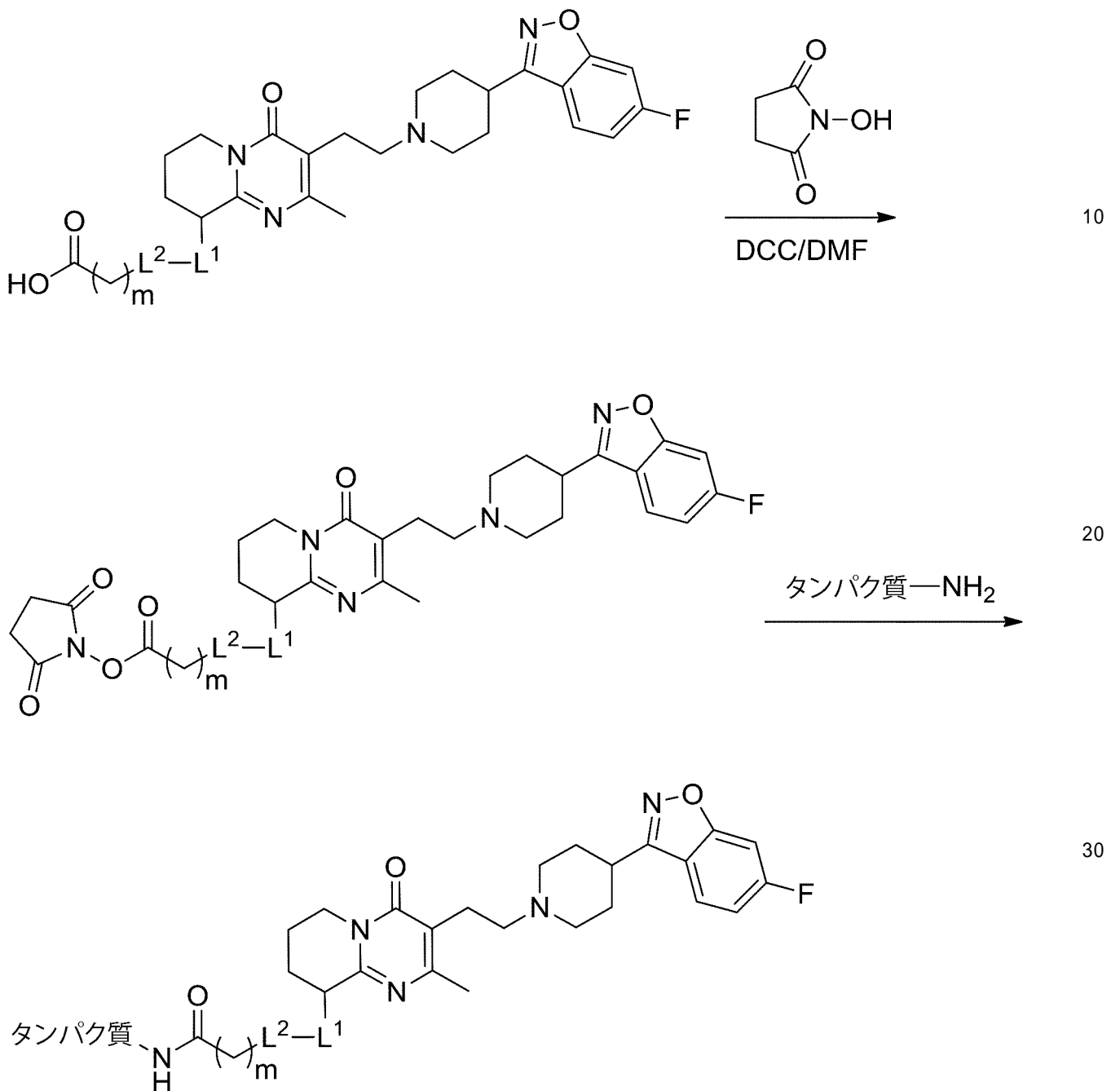
マレイミド官能化ハプテンは、スキーム 5 に示される方法に従って、タンパク質にコンジュゲートされ得る。N - サクシニミジル S - アセチルチオアセテート (S A T A) を用いるイブシロン - 窒素のアシル化によるタンパク質リジン残留物の活性化と、その後のヒドロキシルアミンを有する S - アセチル基の加水分解は、求核性スルフヒドリル基を産生する。マレイミド誘導体化ハプテン (一般的なスキーム 2 に記載されるように調製される) とのスルフヒドリル活性化タンパク質のコンジュゲーションを、マイケル (M i c h a e l) 付加反応によって実施する。好適なタンパク質は当業者に既知であり、キーホールリンペットヘモシアニン、ウシサイログロブリン、及びオボアルブミンが含まれる。

【 0 1 2 3】

40

【化 3 0】

スキーム 6 :



【 0 1 2 4】

カルボン酸官能化ハプテンは、スキーム 6 に示される方法に従って、タンパク質にコンジュゲートされ得る。DMFなどの溶媒中で、N-ヒドロキシサクシニミドと、ジシクロヘキシルカルボジイミドなどの好適なカップリング剤と、トリブチルアミンなどの塩基を約 20 で約 18 時間反応させることにより、脱離基を有するカルボン酸が活性化される。その後、活性化リンカー及びハプテンは、pH 7.5 のリン酸緩衝液などの溶媒中で、約 20 で約 2.5 時間、タンパク質にコンジュゲートされ得る。好適なタンパク質は当業者に既知であり、キーホールリンペットヘモシアニン、ウシサイログロブリン、及びオボアルブミンが含まれる。

40

【 0 1 2 5】

抗体

本発明は、パリペリドンに結合する単離された抗体又はその結合断片であって、(i) 50

式 I の化合物及び免疫原性担体のコンジュゲートに応答して生成されるか、又は (i i) (i) の抗体によって結合されるエピトープと同一のエピトープに対して競合する、単離された抗体又はその結合断片を対象とする。「抗体」という用語は、抗原又はその一部を結合することができる (本発明に従って、抗精神病薬又はその代謝物に結合することができる) 、特異的なタンパク質を指す。抗体は、宿主、例えば、動物又はヒトに、注入によって導入されたかもしれない免疫原に応答して産生される。「抗体」という一般名称には、ポリクローナル抗体、モノクローナル抗体、及び抗体断片が含まれる。

【 0 1 2 6 】

「抗体」又は「抗原結合性抗体断片」とは、結合において無傷の抗体と競合する、無傷の抗体、又はその断片を指す。一般的に言えば、抗体又は抗原結合性抗体断片は、解離定数が $1 \mu\text{M}$ 以下、好ましくは 100 nM 以下、最も好ましくは 10 nM 以下であるときに、抗原に特異的に結合すると考えられる。結合は、当業者に既知の方法によって測定され得、一例は、B I A c o r e (商標) 機器の使用である。

10

【 0 1 2 7 】

抗体断片は、無傷の抗体の一部、好ましくは無傷の抗体の抗原結合領域又は可変領域を含む。結合断片は、F a b、F a b'、F (a b')₂、及びF v断片、ダイアボディ (d i a b o d y)、線状抗体、単鎖抗体分子、並びに抗体断片から形成される多重特異性抗体を含む。「二重特異性」又は「二官能性」抗体以外の抗体は、その結合部位の各々を同一に有するものとして理解される。

【 0 1 2 8 】

本明細書で使用される「エピトープ」とは、免疫グロブリン又はT細胞受容体に特異的に結合することができる任意のタンパク質決定基を含む。エピトープ決定基は、通常、アミノ酸又は糖側鎖などの化学的に活性な分子表面基で構成されており、通常、特定の三次元構造特性、並びに特定の電荷特性を有する。競合結合アッセイにおいて、1つの抗体が第2の抗体と競合することが示される場合、当業者に周知の方法のうちのいずれか (例えば、上で言及されるB I A c o r e (商標) 方法など) によって、2つの抗体が「同一のエピトープを結合する」と考えられる。ハプテン (例えば、オランザピン又は他の抗精神病薬など) に関して、免疫原性担体にハプテンをコンジュゲートすることによって、非抗原性ハプテン分子に対する抗体を生成することができる。その後、ハプテンによって画定される「エピトープ」を認識する抗体が生成される。

20

30

【 0 1 2 9 】

抗体の文脈で使用される「単離された」とは、任意の自然の状態から「人の手によって」変質されている、即ち、それが自然界で生じる場合、その最初の環境から変更若しくは除去されているか、又は変更および除去されていることを意味する。例えば、その自然の状態で生きている動物中に自然に存在する、天然に存在する抗体は、「単離されて」いないが、その自然の状態の共存物質から分離された同一の抗体は、この用語が本明細書において利用されるとき、「単離されて」いる。抗体は、イムノアッセイ試薬などの天然に存在しない組成物である組成物において生じ得、ここで、単離された抗体は、本明細書において利用されるその用語の意味の範囲内である。

【 0 1 3 0 】

「交差反応性」とは、抗体と、その抗体を誘発するために使用されなかった抗原との反応を指す。

40

【 0 1 3 1 】

好ましくは、本発明の抗体は、薬物及び所望の任意の薬理的に活性な代謝物に結合する。本発明の化合物への免疫原性担体の結合位置を変更することによって、この抗体の選択性及び代謝物との交差反応性を操作することができる。パリペリドン (9 - ヒドロキシリスペリドン) については、リスペリドン、又は、7 - ヒドロキシリスペリドン及びN - デアルキルリスペリドンなどの他のリスペリドン代謝物との交差反応は、望ましい場合もそうでない場合もある。リスペリドン及びパリペリドンと交差反応する抗体が望ましい場合があり、これは、7 - ヒドロキシリスペリドン又はN - デアルキルリスペリドンと反応

50

せず、それ故に、リスペリドン、及びその主要な薬理的に活性な代謝物であるパリペリドンを検出する。あるいは、不活性代謝物、7-ヒドロキシリスペリドン、及びN-デアアルキルリスペリドンを依然として検出しない一方で、薬理的に活性な代謝物、リスペリドン、及びパリペリドンを別々に検出することが望ましい場合がある。これらの薬物及び/若しくは代謝物のうちの複数のもを検出する抗体が生成されるか、又は各々を別々に検出する(それ故に、抗体の「特異的結合」性質を画定する)抗体が生成され得る。1つ以上の化合物のその結合が等モル又は実質的に等モルであるとき、抗体は1つ以上の化合物に特異的に結合する。

【0132】

そのような抗体を産生する方法は、本明細書に記載されるコンジュゲートを宿主に接種する工程を含む。好適な宿主には、マウス、ラット、ハムスター、モルモット、ウサギ、ニワトリ、ロバ、ウマ、サル、チンパンジー、オランウータン、ゴリラ、ヒト、及び成熟した免疫応答を備えることができる任意の種が含まれるが、これらに限定されない。免疫化手順は、当該技術分野において確立されており、「The Immunoassay Handbook」, 2nd Edition, edited by David Wild (Nature Publishing Group, 2000)、及びその中に引用される参考文献を含む、多くの専門書並びに出版物に記載されている。

10

【0133】

好ましくは、本発明の特徴を具現化する免疫原は、宿主被験体、例えば、動物又はヒトに、アジュバントと組み合わせて投与される。好適なアジュバントには、フロイント(Freund's)アジュバント、粉末水酸化アルミニウム(ミョウバン)、百日咳菌と合わせた水酸化アルミニウム、及びモノホスホリルリピドA-合成トレハロースジコリノミコレートが含まれるが、これらに限定されない。

20

【0134】

典型的には、免疫原又は免疫原及びアジュバントの組み合わせは、1つ又は複数の皮下若しくは腹腔内注入によって哺乳類の宿主に注入される。好ましくは、免疫化プログラムは、少なくとも1週間にわたって、より好ましくは、2週間以上にわたって実行される。この様式で産生されるポリクローナル抗体は、当該技術分野において周知の方法を利用して単離及び精製され得る。

【0135】

モノクローナル抗体は、Kohler及びMilsteinの、例えば、Nature 256:495~497(1975)の、確立されたハイブリドーマ方法によって産生可能である。ハイブリドーマ方法は、典型的には、宿主又は宿主由来のリンパ球を免疫化する工程、リンパ球を分泌するか、それを分泌する潜在性を有するモノクローナル抗体を採取する工程、リンパ球を不死化細胞に融合する工程、及び所望のモノクローナル抗体を分泌する細胞を選択する工程を含む。

30

【0136】

宿主は、免疫化されて、免疫原に対して特異的な抗体を産生するか、又は産生することのできるリンパ球を誘発することができる。あるいは、リンパ球は、生体外で免疫化されてもよい。ヒト細胞が所望される場合、末梢血リンパ球を用いることができるが、他の哺乳類の供給源由来の脾臓細胞又はリンパ球が好ましい。

40

【0137】

リンパ球を不死化細胞株と融合させて、ハイブリドーマ細胞を形成することができ、これは融剤、例えば、ポリエチレングリコールの使用によって促進され得るプロセスである。例として、形質転換によって不死化された変異体げっ歯類、ウシ、又はヒト骨髓腫細胞を用いることができる。非融合不死化細胞とは対照的に、ハイブリドーマ細胞の実質的な純粋集団が好ましい。それ故に、融合後、例えば、ヒポキサンチングアニンホスホリボシル基転移酵素(HGPRT)を欠く変異骨髓腫細胞を用いることによって、非融合不死化細胞の成長又は生存を阻害する好適な培地内で細胞を成長させることができる。そのような事例において、ヒポキサンチン、アミノプテリン、及びチミジンを培地(HAT培地)

50

に添加し、HGPRT欠乏性細胞の成長を阻止すると同時に、ハイブリドーマの成長を可能にすることができる。

【0138】

好ましくは、不死化細胞は、効率的に融合し、HATなどの培地の選択によって混合集団から単離され得、融合後の抗体の安定した高レベルの発現を支持する。好ましい不死化細胞株は、American Type Culture Collection, Manassas, VAから入手可能な骨髓腫細胞株を含む。

【0139】

ハイブリドーマ細胞が、典型的には、抗体を細胞外に分泌するため、抗精神病薬に対して特異的なモノクローナル抗体の存在について培養培地をアッセイすることができる。生体外結合アッセイ、例えば、ラジオイムノアッセイ(RIA)又は酵素結合免疫吸着アッセイ(ELISA)の免疫沈降は、モノクローナル抗体の結合特異性を測定するために使用され得る。

10

【0140】

モノクローナル抗体を分泌するハイブリドーマ細胞は、希釈手順を制限することによって単一のクローンとして単離され、継代され得る。好適な培養培地には、ダルベッコ変法イーグル培地、RPMI-1640、及び、無ポリペプチド、ポリペプチド還元、又は無血清の培地、例えば、Biowhitaker, Walkersville, MDから入手可能なUltra DOMA PF若しくはHL-1が含まれるが、これらに限定されない。あるいは、ハイブリドーマ細胞を腹水として生体内で成長させてもよい。

20

【0141】

モノクローナル抗体は、ポリペプチドA-SEPHAROSE、ヒドロキシルアパタイトクロマトグラフィー、ゲル電気泳動法、透析法、アンモニウムスルフェート沈降法、及び親和性クロマトグラフィーを含むが、これらに限定されない、従来免疫グロブリン(Ig)精製手順によって、培養培地又は腹水から単離及び/又は精製され得る。

【0142】

モノクローナル抗体は、米国特許第4,166,452号に記載される方法などの遺伝子組換え方法によっても産生され得る。DNAコード化モノクローナル抗体は、従来手順を用いて、例えば、マウスの重及び軽抗体鎖遺伝子に特異的に結合し、好ましくは、抗精神病薬に対して特異的な抗体を分泌するモノクローナル抗体ハイブリドーマ細胞株から単離されるDNAを探索する、オリゴヌクレオチド探索子を用いて単離及び配列決定され得る。

30

【0143】

抗精神病薬に対して特異的な結合部位を含む抗体断片も生成され得る。そのような断片には、抗体分子のペプシン消化によって産生され得るF(ab')₂断片、及び、F(ab')₂断片のジスルフィドブリッジを還元することによって生成され得るFab断片が含まれるが、これらに限定されない。あるいは、Fab発現ライブラリーを構成して、所望の特異性を有するモノクローナルFab断片の迅速かつ容易な識別を可能にすることができる(Huse et al., Science 256:1270~1281(1989))。Fab、Fv、及びScFv抗体断片は、全て大腸菌内で発現し、そこから分泌され得、大量のこれらの断片の産生を可能にする。あるいは、Fab'-SH断片は、大大腸菌から直接回収され、化学的にカップリングされて、F(ab')₂断片を形成することができる(Carter et al., BioTechnology 10:163~167(1992))。抗体断片の産生のための他の技術が当業者に既知である。単鎖Fv断片(scFv)も想定される(米国特許第5,761,894号及び同第5,587,458号を参照のこと)。Fv及びscFv断片は、不変領域を欠く無傷の結合部位を有する唯一の種であり、それ故に、それらは低減された非特異的結合を示しやすい。例えば、抗体断片は、例えば、米国特許第5,642,870号に記載されるような「線状抗体」であってもよい。そのような線状抗体断片は、単一特異性又は二重特異性であってもよい。

40

50

【0144】

アッセイキット及び装置

上述の抗体を含むアッセイキット（「試薬キット」とも称される）も提供され得る。代表的な試薬キットは、抗精神病薬、オランザピン、抗精神病薬の類似体を含む複合体、又は標識化部分にカップリングされるその誘導体に結合する抗体を含み得、既知量の抗精神病薬又は関連規格を含む1つ以上の較正器も任意に備え得る。

【0145】

「アッセイキット」という語句は、アッセイの実施時に使用される材料及び試薬の集合体を指す。試薬は、その交差反応性及び安定性に応じて、同一又は別個の容器内のパッケージ化された組み合わせで、かつ液体又は凍結乾燥形態で提供され得る。このキット内に提供される試薬の量及び割合は、特定の用途に対して最適な結果を提供するように選択され得る。本発明の特徴を具現化するアッセイキットは、オランザピンを結合する抗体を含む。このキットは、オランザピンの競合結合パートナー、並びに較正及び対照材料を更に含み得る。

10

【0146】

「較正及び対照材料」という語句は、既知量の検体を含む任意の標準又は参考材料を指す。検体を含むと見られるサンプル、及び対応する較正材料は、類似条件下でアッセイされる。検体の濃度は、未知の標本について得られた結果を標準物で得られた結果と比較することによって算出される。これは、較正曲線を構成することによって一般的に行われる。

20

【0147】

本発明の特徴を具現化する抗体は、利用のための説明書と共に、キット、容器、パック、又は散布器内に含まれてもよい。この抗体がキット内に供給されるとき、イムノアッセイの異なる成分が、別個の容器内にパッケージ化され、使用前に混合されてもよい。そのように成分を別個のパッケージ化することにより、活性成分の機能を実質的に弱めることなく長期間の貯蔵が可能になる。更に、試薬は、不活性環境下、例えば、気体窒素、気体アルゴンなどの陽圧下でパッケージ化され得、これは、空気及び/又は水分感受性の試薬において特に好ましい。

【0148】

本発明の特徴を具現化するキット内に含まれる試薬は、異なる成分の活性が実質的に保存される一方で、容器の材料によって成分自体が実質的に吸収又は変質されないように、あらゆる様式の容器に供給され得る。好適な容器には、アンプル、ボトル、試験管、バイアル、フラスコ、シリンジ、封筒、例えば、ホイル裏張り型のものなどが含まれるが、これらに限定されない。容器は、ガラス、有機ポリマー、例えば、ポリカーボネート、ポリスチレン、ポリエチレンなど、セラミック、金属、例えば、アルミニウム、金属合金、例えば、鋼、コルクなどを含むが、これらに限定されない任意の好適な材料から成り得る。更に、容器は、隔膜によって提供され得るものなどの、例えば、針を介したアクセスのための1つ以上の無菌アクセスポートを備え得る。中隔のための好ましい材料は、DuPont (Wilmington, DE) によって、TEFLONの商標名で販売されている種類のゴム及びポリテトラフルオロエチレンを含む。加えて、容器は、成分の混合を可能にするために取り外され得る仕切り又は膜によって分離される2つ以上のコンパートメントを備えてもよい。

30

40

【0149】

本発明の特徴を具現化する試薬キットを説明資料と共に供給することもできる。説明書は、例えば、紙に印刷され、かつ/又は電子可読媒体内に供給され得る。あるいは、説明書は、例えば、このキットの製造業者又は販売業者によって、かつ/又は電子メールを介して指定されるインターネットウェブサイトユーザを誘導することによって提供され得る。

【0150】

この抗体は、アッセイ装置の一部としても提供され得る。このようなアッセイ装置は、

50

側方流動アッセイ装置を含む。一般的な種類の使い捨て側方流動アッセイ装置は、液体サンプルを受容するゾーン又は領域、コンジュゲートゾーン、及び反応ゾーンを含む。これらのアッセイ装置は、側方流動試験ストリップとして一般に知られている。これらは、毛管流を支持することができる流体流の経路を画定する多孔質材料、例えば、ニトロセルロースを利用する。例として、米国特許第5,559,041号、同第5,714,389号、同第5,120,643号、及び同第6,228,660号に示されるものが挙げられ、これらは全て、参照によりそれらの全体が本明細書に組み込まれる。

【0151】

別の種類のアッセイ装置は、毛管流を誘導する突起部を有する非多孔質アッセイ装置である。このようなアッセイ装置の例として、PCT国際公開第2003/103835号、同第2005/089082号、同第2005/118139号、及び同第2006/137785号に開示される、開いた側方流動装置が挙げられ、これらは全て、参照によりそれらの全体が本明細書に組み込まれる。

10

【0152】

非多孔質アッセイ装置において、このアッセイ装置は、一般的には、少なくとも1つのサンプル添加ゾーン、少なくとも1つのコンジュゲートゾーン、少なくとも1つの反応ゾーン、及び少なくとも1つの吸上ゾーンを有する。これらのゾーンは、サンプル添加ゾーンから吸上ゾーンまでサンプルが流れる流路を形成する。検体に結合することができ、(例えば、コーティングにより)装置上に任意に堆積される、反応ゾーン内の抗体などの捕捉要素、及び、コンジュゲートゾーン内の装置上に堆積される本検体の濃度の決定を可能にする反応にも関与することができる、標識化コンジュゲート物質も含まれ、標識化コンジュゲート物質は、反応ゾーンにおける検出のための標識を有する。サンプルがコンジュゲートゾーンを流れる際に、コンジュゲート物質は溶解され、反応ゾーンへと下流に流れる溶解した標識化コンジュゲート物質及びサンプルのコンジュゲートブルームを形成する。コンジュゲートブルームが反応ゾーンに流れると、コンジュゲート物質が、例えばコンジュゲート物質及び検体の複合体を介して(「サンドイッチ」アッセイにおいて)、又は直接(「競合」アッセイにおいて)、捕捉要素により捕捉される。結合していない溶解コンジュゲート物質は、反応ゾーンを通過して、少なくとも1つの吸上ゾーンに流される。そのような装置は、流路内に突起部又はマイクロピラーを含み得る。

20

【0153】

米国特許公開第20060289787A1号、及び同第20070231883A1号、並びに米国特許第7,416,700号、及び同第6,139,800号(これらは全て、参照によりそれらの全体が本明細書に組み込まれる)に開示される機器などの機器は、反応ゾーン内の結合したコンジュゲート物質を検出することができる。一般的な標識には、蛍光染料を励起し、かつ蛍光染料を感知することができる検出器を組み込む器具によって検出され得る蛍光染料が含まれる。

30

【0154】

イムノアッセイ

このように産生された抗体をイムノアッセイで使用し、抗精神病薬を認識/結合し、それにより患者サンプル中の薬物の存在及び/又は量を検出することができる。好ましくは、アッセイフォーマットは、競合イムノアッセイフォーマットである。このようなアッセイフォーマット及び他のアッセイは、とりわけ、Hampton et al. (Serological Methods, A Laboratory Manual, APS Press, St. Paul, MN 1990)、及びMaddox et al. (J. Exp. Med. 158:12111, 1983)に記載されている。

40

【0155】

「検体」という用語は、任意の物質又は物質の群を指し、その存在又は量が決定される。代表的な抗精神病薬検体には、リスペリドン、パリペリドン、オランザピン、アリピプラゾール、及びクエチアピンが含まれるが、これらに限定されない。

【0156】

50

「競合結合パートナー」という用語は、抗体への結合親和性に関して検体と同様に挙動する、例えば、競合イムノアッセイで利用され得る物質又は物質の群を指す。代表的な競合結合パートナーには、抗精神病薬誘導体などが含まれるが、これに限定されない。

【0157】

検体と共に使用される「検出する」という用語は、任意の定量的、半定量的、又は質的方法、並びに、一般に検体、具体的には、抗精神病薬を決定するための全ての他の方法を指す。例えば、サンプル中の抗精神病薬の量又は濃度に関するデータを提供する方法が本発明の範囲内であるように、単にサンプル中の抗精神病薬の存在又は不在を検出する方法は、本発明の範囲内である。「検出する」、「決定する」、「識別する」等の用語は、本明細書で同意語として使用され、全て本発明の範囲内である。

10

【0158】

本発明の好ましい一実施形態は競合イムノアッセイであり、ここで、抗精神病薬、又は薬物若しくはその競合結合パートナーを結合する抗体は、それぞれ、固形担体（例えば、側方流動アッセイ装置における反応ゾーンなど）及び標識化薬物若しくはその競合結合パートナー、又は標識化抗体に結合され、宿主から誘導されるサンプルは固形担体に渡され、固形担体に結合される標識の検出量が、サンプル中の薬物の量と相関し得る。

【0159】

検体、例えば、抗精神病薬を含有すると見られるいかなるサンプルも、現在好ましい実施形態の方法に従って分析することができる。サンプルは、所望に応じて前処理され、アッセイに干渉しない任意の簡便な培地において調製され得る。好ましくは、このサンプルは、宿主由来の体液、最も好ましくは血漿又は血清などの水性培地を含む。

20

【0160】

抗体が固相に結合されるアッセイ、及び抗体が液体培地内にあるアッセイを含む、抗体を利用するイムノアッセイの全ての様式が、現在好ましい実施形態に従う使用のために企図されることを理解されたい。本発明の特徴を具現化する抗体を用いて検体を検出するために使用され得るイムノアッセイの方法には、サンプル中の標識化検体（検体類似体）及び検体が抗体のために競合する競合（試薬限定）アッセイ、及び抗体が標識化される単一部位免疫定量アッセイなどが含まれるが、これらに限定されない。

【0161】

本発明は、以下の実施例によって更に説明される。これらの実施例は、特定の実施形態を参照して本発明を例示するためだけに提供される。これらの例証は、本発明のある特定の態様を例示するが、開示される発明の限定を意味するものでも、その範囲を制限するものでもない。

30

【0162】

別途詳細に記載されない限り、当業者に周知であり、かつ日常的な標準技術を用いて、全ての実施例を実行した。例えば、Sambrook et al., *Molecular Cloning: A Laboratory Manual*, 2nd Ed., Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY (1989) などの標準実習マニュアルに記載されるように、以下の実施例の日常的な分子生物学技術を実行することができる。

40

【0163】

「Haptens of Aripiprazole」（代理人整理番号PRD3265USPS P、米国仮特許出願第61/691,450号、2012年8月21日出願）、「Haptens of Olanzapine」（代理人整理番号PRD3266USPS P、米国仮特許出願第61/691,454号、2012年8月21日出願）、「Haptens of Paliperidone」（代理人整理番号PRD3267USPS P、米国仮特許出願第61/691,459号、2012年8月21日出願）、「Haptens of Quetiapine」（代理人整理番号PRD3268USPS P、米国仮特許出願第61/691,462号、2012年8月21日出願）、「Haptens of Risperidone and Paliperidone」（代

50

理人整理番号PRD3269USPSP、米国仮特許出願第61/691,469号、2012年8月21日出願)、**「Antibodies to Aripiprazole Haptens and Use Thereof」**(代理人整理番号CDS5128USPSP、米国仮特許出願第61/691,544号、2012年8月21日出願)、**「Antibodies to Olanzapine Haptens and Use Thereof」**(代理人整理番号CDS5132USPSP、米国仮特許出願第61/691,572号、2012年8月21日出願)、**「Antibodies to Quetiapine Haptens and Use Thereof」**(代理人整理番号CDS5134USPSP、米国仮特許出願第61/691,598号、2012年8月21日出願)、**「Antibodies to Risperidone Haptens and Use Thereof」**(代理人整理番号CDS5130USPSP、米国仮特許出願第61/691,615号、2012年8月21日出願)、**「Antibodies to Aripiprazole and Use Thereof」**(代理人整理番号CDS5129USPSP、米国仮特許出願第61/691,522号、2012年8月21日出願)、**「Antibodies to Olanzapine and Use Thereof」**(代理人整理番号CDS5133USPSP、米国仮特許出願第61/691,645号、2012年8月21日出願)、**「Antibodies to Paliperidone and Use Thereof」**(代理人整理番号CDS5127USPSP、米国仮特許出願第61/691,692号、2012年8月21日出願)、**「Antibodies to Quetiapine and Use Thereof」**(代理人整理番号CDS5135USPSP、米国仮特許出願第61/691,659号、2012年8月21日出願)、**「Antibodies to Risperidone and Use Thereof」**(代理人整理番号CDS5131USPSP、米国仮特許出願第61/691,675号、2012年8月21日出願)、及び**「Antibodies to Risperidone and Use Thereof」**(代理人整理番号CDS5145USPSP、米国仮特許出願第61/790,880号、2013年3月15日出願)と題される同時係属出願は全て、参照によりその全体が本明細書に組み込まれる。

10

20

【実施例】

【0164】

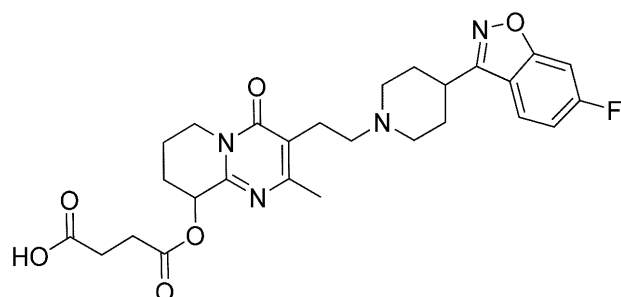
30

(実施例1)

4 - ((3 - (2 - (4 - (6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 4 - オキソ - 6 , 7 , 8 , 9 - テトラヒドロ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 9 - イル) オキシ) - 4 - オキソブタン酸

【0165】

【化31】



40

【0166】

パリペリドン (10 g 、 23 . 45 ミリモル) を、N , N - ジメチル - 4 - ピリジナミン (0 , 5 g 、 4 , 09 ミリモル) 及びサクシン酸無水物 (18 . 3 g 、 182 . 86 ミリモル) と共に、ピリジン (100 mL) 中に溶解した。この混合物を、アルゴン雰囲気下で、60 で4時間、及び室温で48時間攪拌した。この反応混合物を蒸発させ、ジクロロメタン / メタノール (100 mL / 10 mL) 及び水 (100 mL) 中に溶解した。

50

この水相を、ジクロロメタン/メタノール(100 mL / 10 mL)で5回抽出した。有機層を合わせ、 Na_2SO_4 上で乾燥させ、真空下で蒸発させた。残留物をシリカゲルクロマトグラフィー(80/20~70/30のクロロホルム/エタノールでの勾配溶出)によって精製した。この生成物を、イソプロパノール(50 mL)中に溶解し、結果として生じた沈殿物を濾過し、イソプロパノール(10 mL)で洗浄した。この沈殿物を真空乾燥させ、白色固体として表題化合物を得た。ESI-MS(M+1)528。¹H NMR:(DMSO- d_6 , 360 MHz): ppm 1.75~2.75(m, 23H)、3.5~4.0(m, 3H)、5.74(m, 1H)、7.28(td、J=9.15、2.20 Hz、1H)、7.69(dd、J=8.96、2.01 Hz、1H)、8.02(dd、J=8.78、5.12 Hz、1H)。

10

【0167】

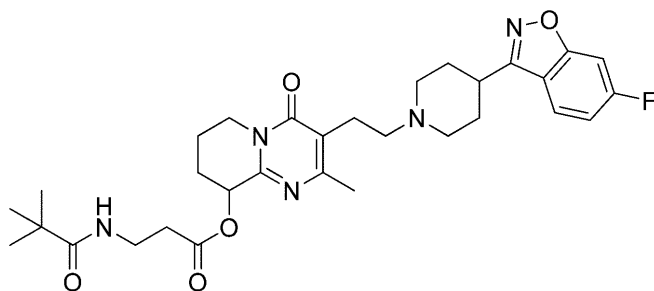
(実施例2)

工程A

3-(2-(4-(6-フルオロベンゾ[d]イソキサゾール-3-イル)ピペリジン-1-イル)エチル)-2-メチル-4-オキソ-6,7,8,9-テトラヒドロ-4H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-9-イル3-ピバルアミドプロパノエート

【0168】

【化32】



20

【0169】

ジクロロメタン(20 mL)中のパリペリドン(1.0 g、2.34ミリモル)の溶液を、Boc-b-Ala-OH(443.65 mg、2.34ミリモル)、ジシクロヘキシルカルボジイミド(483.79 mg、2.34ミリモル)、及びN,N-ジメチル-4-ピリジナミン(14.32 mg、0.117ミリモル)で処理した。この反応物を、室温で、アルゴン雰囲気下で撹拌した。18時間後、この反応混合物を飽和重炭酸ナトリウム水溶液(20 mL)に注ぎ、水層をジクロロメタン(20 mLで3回)で抽出した。合わせた有機層を MgSO_4 上で乾燥させ、濾過し、濃縮した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィー(ジクロロメタン/メタノール(95/5)を用いる溶出)によって精製して、表題化合物を得た。ESI-MS(M+1)598。

30

【0170】

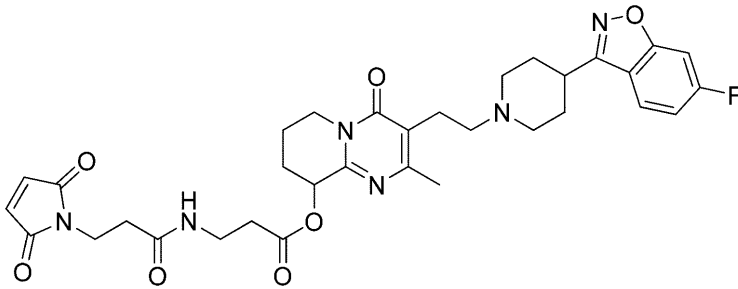
工程B

3-(2-(4-(6-フルオロベンゾ[d]イソキサゾール-3-イル)ピペリジン-1-イル)エチル)-2-メチル-4-オキソ-6,7,8,9-テトラヒドロ-4H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-9-イル3-(3-(2,5-ジオキソ-2,5-ジヒドロ-1H-ピロール-1-イル)プロパンアミド)プロパノエート

40

【0171】

【化33】



【0172】

ジクロロメタン (20 mL) 及びトリフルオロ酢酸 (5.7 mL) 中の工程 A で説明した通りに調製した 3 - (2 - (4 - (6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 4 - オキソ - 6, 7, 8, 9 - テトラヒドロ - 4H - ピリド [1, 2 - a] ピリミジン - 9 - イル 3 - ピバルアミドプロパノエート (901.5 mg、1.15 ミリモル) の溶液を、室温で 1 時間攪拌した。この混合物に、N - マレオイル - 3 - アミノプロピオン酸 (233.8 mg、1.38 ミリモル)、ジイソプロピルエチルアミン (13.94 mL)、ジエチルシアノホスホネート (306.57 μ L、1.81 ミリモル)、及びジクロロメタン (2 mL) の溶液を慎重に添加した。この反応混合物を、室温で 1 時間、アルゴン雰囲気下で攪拌した。この反応混合物を水 (20 mL) に注ぎ、水層をジクロロメタン (20 mL で 3 回) で抽出した。合わせた有機層を Na_2SO_4 上で乾燥させ、濾過し、濃縮した。この粗製混合物を HPLC で精製して、表題化合物を得た。ESI - MS (M + 1) 649。

【0173】

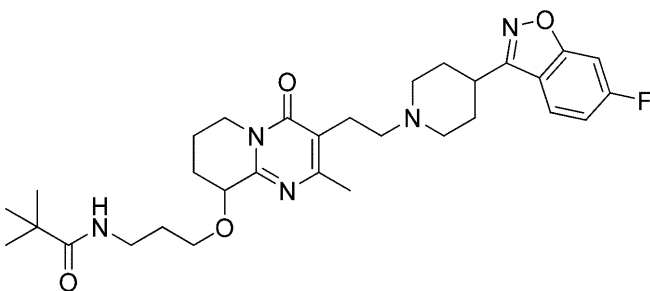
(実施例 3)

工程 A

N - (3 - ((3 - (2 - (4 - (6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 4 - オキソ - 6, 7, 8, 9 - テトラヒドロ - 4H - ピリド [1, 2 - a] ピリミジン - 9 - イル) オキシ) プロピル) ピバルアミド

【0174】

【化34】



【0175】

THF (15 mL) 中のパリペリドン (746.26 mg、1.75 ミリモル) の溶液を、3 - (Boc - アミノ) プロピルプロマイド (500 mg、2.10 ミリモル)、18 - クラウン - 6 (231.25 mg、0.874 ミリモル)、及び水素化ナトリウム (60 w/w %, 139.97 mg、3.5 ミリモル) で処理した。この混合物を室温で 6 時間攪拌した。溶媒を真空下で除去し、ジクロロメタン / 水 (50 mL / 50 mL) 中に溶解し、水層をジクロロメタン (50 mL で 3 回) で抽出した。合わせた有機層を Na_2SO_4 上で乾燥させ、濾過し、濃縮して、表題化合物を得て、これを更に精製することなく次の工程で使用した。

【0176】

工程 B

10

20

30

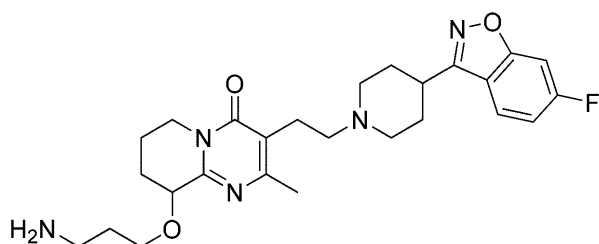
40

50

9 - (3 - アミノプロポキシ) - 3 - (2 - (4 - (6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 6 , 7 , 8 , 9 - テトラヒドロ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 4 - オン

【 0 1 7 7 】

【 化 3 5 】



10

【 0 1 7 8 】

ジクロロメタン (1 0 m L) 及びトリフルオロ酢酸 (5 m L) 中の工程 A で説明した通りに調製した N - (3 - ((3 - (2 - (4 - (6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 4 - オキシ - 6 , 7 , 8 , 9 - テトラヒドロ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 9 - イル) オキシ) プロピル) ピパルアミド (1 . 4 8 2 g 、 2 . 5 4 ミリモル) の溶液を、室温で 1 時間撹拌した。この反応混合物を Porapak CX カラム上で精製して、表題化合物を得て、これを更に精製することなく次の工程で使用した。

20

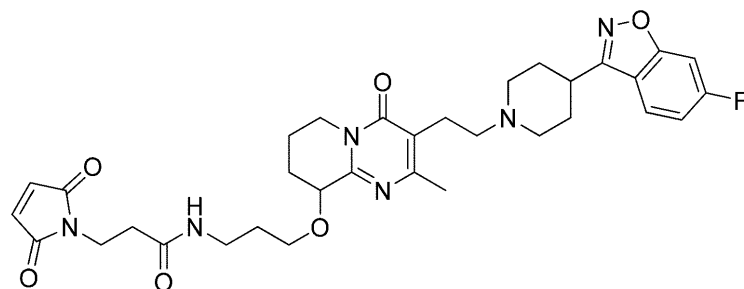
【 0 1 7 9 】

工程 C

3 - (2 , 5 - ジオキソ - 2 , 5 - ジヒドロ - 1 H - ピロール - 1 - イル) - N - (3 - ((3 - (2 - (4 - (6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 4 - オキシ - 6 , 7 , 8 , 9 - テトラヒドロ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 9 - イル) オキシ) プロピル) プロパンアミド

【 0 1 8 0 】

【 化 3 6 】



30

【 0 1 8 1 】

アルゴン下のジクロロメタン (5 m L) 中の工程 B で説明した通りに調製した 9 - (3 - アミノプロポキシ) - 3 - (2 - (4 - (6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 6 , 7 , 8 , 9 - テトラヒドロ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 4 - オン (0 . 3 0 3 g 、 0 . 6 2 7 ミリモル) の溶液を、ジイソプロピルエチルアミン (2 1 8 . 5 4 μ L 、 1 , 2 5 ミリモル) 、 N - マレオイル - 3 - アミノプロピオン酸 (1 6 3 . 8 8 m g 、 0 . 9 4 0 ミリモル) 、 及びジエチルシアノホスホネート (1 5 9 . 1 9 μ L 、 0 . 9 4 0 ミリモル) で処理した。18 時間後、この反応混合物を飽和重炭酸ナトリウム水溶液 (2 0 m L) に注ぎ、水層をジクロロメタン (2 0 m L で 3 回) で抽出した。合わせた有機層を Na₂SO₄ 上で乾燥させ、濾過し、濃縮した。この粗製混合物を HPLC によって精製して、表題化合物を得た。ESI - MS (M + 1) 6 3 5 。

40

【 0 1 8 2 】

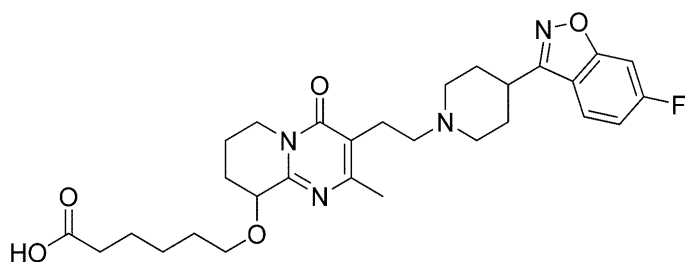
(実施例 4)

50

6 - ((3 - (2 - (4 - (6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 4 - オキソ - 6 , 7 , 8 , 9 - テトラヒドロ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 9 - イル) オキシ) ヘキサノ酸

【 0 1 8 3 】

【 化 3 7 】



10

【 0 1 8 4 】

アルゴン下の THF (1 5 m L) 中のパリペリドン (1 . 0 g 、 2 . 3 4 ミリモル) の溶液を、 1 8 - クラウン - 6 (3 0 9 . 8 8 m g 、 1 . 1 7 ミリモル) 、 エチル 6 - ブロモヘキサノエート (6 2 8 . 7 6 μ L 、 3 . 5 2 ミリモル) 、 及び水素化ナトリウム (6 0 w / w % 、 9 3 7 . 8 0 m g 、 2 3 . 4 5 ミリモル) で処理した。 1 8 時間後、この反応混合物を飽和重炭酸ナトリウム水溶液 (2 0 m L) に注ぎ、水層をエチルアセテート (2 0 m L で 3 回) で抽出した。水層を酢酸で酸性化し、 2 - メチル THF (2 0 m L で 3 回) で抽出した。合わせた有機 2 - メチル THF 層を Na_2SO_4 上で乾燥させ、濾過し、濃縮した。この残留物を HPLC によって精製して、表題化合物を得た。ESI - MS ($M + 1$) 5 4 1 。 ^1H NMR : (CDCl_3 , 3 6 0 \text{ MHz }) : ppm 1 . 3 5 ~ 2 . 0 0 (m , 1 1 \text{ H }) 、 2 . 1 0 ~ 2 . 3 0 (m , 8 \text{ H }) 、 2 . 4 0 ~ 2 . 8 0 (m , 8 \text{ H }) 、 3 . 2 0 ~ 4 . 0 0 (m , 5 \text{ H }) 、 4 . 2 4 ~ 4 . 3 0 (m , 1 \text{ H }) 、 7 . 0 7 (\text{td} , J = 8 . 9 7 , 1 . 8 3 \text{ Hz} , 1 \text{ H}) 、 7 . 2 4 (\text{d} , J = 1 . 8 3 \text{ Hz} , 1 \text{ H}) 、 7 . 7 6 (\text{dd} , J = 8 . 6 0 , 4 , 9 4 \text{ Hz} , 1 \text{ H})

20

【 0 1 8 5 】

(実施例 5)

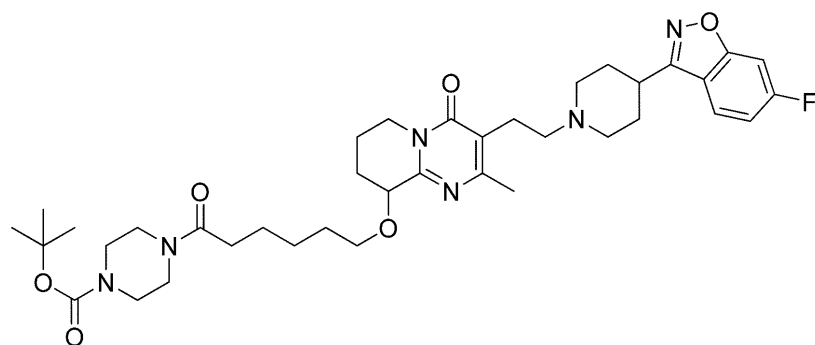
工程 A

tert - ブチル 4 - (6 - ((3 - (2 - (4 - (6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 4 - オキソ - 6 , 7 , 8 , 9 - テトラヒドロ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 9 - イル) オキシ) ヘキサノイル) ピペラジン - 1 - カルボキシレート

30

【 0 1 8 6 】

【 化 3 8 】



40

【 0 1 8 7 】

アルゴン下のジクロロメタン (1 0 m L) 中の実施例 4 の溶液 (2 0 0 m g 、 0 . 3 7 ミリモル) を、 N - t - ブトキシカルボニルピペラジン (8 9 . 5 7 m g 、 0 . 4 8 ミリモル) 及びジイソプロピルエチルアミン (7 7 . 4 2 μ L 、 0 . 4 4 ミリモル) で処理した。この攪拌溶液に、ジエチルシアノホスホネート (7 2 . 0 6 μ L 、 0 . 4 3 ミリモル

50

)を添加した。室温で2時間攪拌した後、この反応混合物を水(20 mL)に注ぎ、水層をジクロロメタン(20 mLで3回)で抽出した。合わせた有機層を Na_2SO_4 上で乾燥させ、濾過し、濃縮した。この粗製混合物を、更に精製することなく次の工程で使用した。(408 mg、ESI-MS(M+1)709)

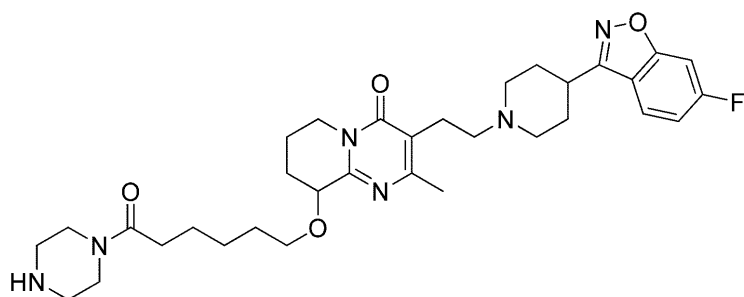
【0188】

工程 B

3-(2-(4-(6-フルオロベンゾ[d]イソキサゾール-3-イル)ピペリジン-1-イル)エチル)-2-メチル-9-((6-オキソ-6-(ピペラジン-1-イル)ヘキシル)オキシ)-6,7,8,9-テトラヒドロ-4H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オン

【0189】

【化39】



10

20

【0190】

アルゴン下のジクロロメタン(5 mL)中の工程 A で説明した通りに調製した tert-ブチル 4-(6-((3-(2-(4-(6-フルオロベンゾ[d]イソキサゾール-3-イル)ピペリジン-1-イル)エチル)-2-メチル-4-オキソ-6,7,8,9-テトラヒドロ-4H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-9-イル)オキシ)ヘキサノイル)ピペラジン-1-カルボキシレート(408 mg、0.58ミリモル)の溶液を、トリフルオロ酢酸(435.62 μL 、5.8ミリモル)で処理した。室温で72時間攪拌した後、この反応混合物を飽和重炭酸ナトリウム水溶液(5 mL)に注ぎ、水層をジクロロメタン(5 mLで3回)で抽出した。合わせた有機層を Na_2SO_4 上で乾燥させ、濾過し、濃縮した。この粗生成物を、更に精製することなく次の工程で使用した。(ESI-MS(M+1)609)

30

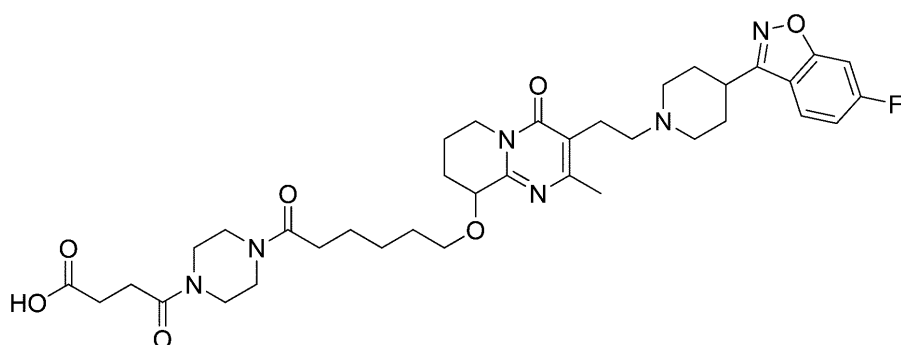
【0191】

工程 C

4-(4-(6-((3-(2-(4-(6-フルオロベンゾ[d]イソキサゾール-3-イル)ピペリジン-1-イル)エチル)-2-メチル-4-オキソ-6,7,8,9-テトラヒドロ-4H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-9-イル)オキシ)ヘキサノイル)ピペラジン-1-イル)-4-オキソブタン酸

【0192】

【化40】



40

【0193】

アルゴン下のジクロロメタン(5 mL)中の工程 B で説明した通りに調製した 3-(2-

50

- (4 - (6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 9 - ((6 - オキソ - 6 - (ピペラジン - 1 - イル) ヘキシル) オキシ) - 6, 7, 8, 9 - テトラヒドロ - 4H - ピリド [1, 2 - a] ピリミジン - 4 - オン (239 mg、0.39 ミリモル) の溶液を、サクシン酸無水物 (43.15 mg、0.43 ミリモル) 及びジイソプロピルエチルアミン (68.35 μ L、0.39 ミリモル) で処理した。室温で2時間攪拌した後、この反応混合物を水 (5 mL) に注ぎ、水層をジクロロメタン/メタノール (95/5、5 mL で3回) で抽出した。合わせた有機層を Na_2SO_4 上で乾燥させ、濾過し、濃縮した。この残留物を HPLC によって精製し、ジイソプロピルエーテルで粉碎して、表題化合物を得た。(ESI - MS (M + 1) 709); ^1H NMR: (CDCl₃, 360 MHz): ppm 1.10 ~ 2.80 (m, 31 H)、3.20 ~ 4.00 (m, 13 H)、4.24 ~ 4.30 (m, 1 H)、7.07 (td, J = 8.97, 1.83 Hz, 1 H)、7.24 (d, J = 1.83 Hz, 1 H)、7.76 (dd, J = 8.60, 4, 9.4 Hz, 1 H)

10

【0194】

(実施例6)

3 - (2, 5 - ジオキソ - 2, 5 - ジヒドロ - 1H - ピロール - 1 - イル) - N - (3 - ((3 - (2 - (4 - (6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 4 - オキソ - 6, 7, 8, 9 - テトラヒドロ - 4H - ピリド [1, 2 - a] ピリミジン - 9 - イル) オキシ) プロピル) プロパンアミド - キーホールリンペットヘモシアニン - コンジュゲート

20

100 mM のリン酸緩衝液、0.46 M の塩化ナトリウム (pH 7.4) 中の 4.2 mL のキーホールリンペットヘモシアニン (KLH, 18.0 mg、0.18 μ モル) の溶液に、83.2 μ L の N - サクシニミジル - S - アセチルチオアセテート (SATA, 25 mg/mL、2.1 mg、9.0 μ モル) の DMF 溶液を添加した。結果として生じた溶液を、20 で1時間、ローラ混合器上でインキュベートした。この反応物を、100 mM のリン酸緩衝液、0.46 M の塩化ナトリウム、5 mM の EDTA (pH 6.0) を用いて、Sephadex G - 25 カラム上で精製した。9.37 mL の KLH - SATA (17.1 mg、0.171 μ モル) に、937 μ L の 2.5 M のヒドロキシルアミン、50 mM の EDTA (pH 7.0) を添加した。結果として生じた溶液を、20 で40分間、ローラ混合器上でインキュベートした。この反応物を、マレイミド活性化ハプテンとのコンジュゲーション反応などにおいて使用した。

30

【0195】

工程1の KLH - SH (10.3 mL、0.171 μ モル) に、770 μ L の 3 - (2, 5 - ジオキソ - 2, 5 - ジヒドロ - 1H - ピロール - 1 - イル) - N - (3 - ((3 - (2 - (4 - (6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 4 - オキソ - 6, 7, 8, 9 - テトラヒドロ - 4H - ピリド [1, 2 - a] ピリミジン - 9 - イル) オキシ) プロピル) プロパンアミド (実施例3で説明した通りに調製したもの、10 mg/mL、12.1 μ モル) の DMF 溶液を添加した。結果として生じた混濁混合物を、20 で4時間、ローラ混合器上でインキュベートした。この反応物を、0.2 μ m のシリンジフィルタを通して濾過し、その後、100 mM のリン酸緩衝液、0.46 M の塩化ナトリウム (pH 7.4) を用いて、Sephadex G - 25 カラム上で精製した。

40

【0196】

(実施例7)

6 - ((3 - (2 - (4 - (6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 4 - オキソ - 6, 7, 8, 9 - テトラヒドロ - 4H - ピリド [1, 2 - a] ピリミジン - 9 - イル) オキシ) ヘキサ酸 - ウシサイログロブリン - コンジュゲート

300 μ L の DMF 及び 3 μ L のトリブチルアミン中の、6 - ((3 - (2 - (4 - (

50

6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 4 - オキソ - 6 , 7 , 8 , 9 - テトラヒドロ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 9 - イル) オキシ) ヘキサノイル) ピペラジン - 1 - イル) - 4 - オキソブタン酸 (実施例 4 で説明した通りに調製したもので、 5 . 0 m g 、 9 . 3 μ モル) 、 N - ヒドロキシサクシニミド (N H S 、 3 . 9 m g 、 3 4 . 2 μ モル) 、 及び N , N - ジシクロヘキシルカルボジイミド (D C C 、 7 . 1 m g 、 3 4 . 2 μ モル) の溶液を、 2 0 で 1 8 時間攪拌させた。 p H 7 . 5 の 1 0 0 m M のリン酸緩衝液中の、 1 . 5 2 m L のウシサイログロブリン (B T G 、 7 . 6 m g 、 0 . 0 1 1 μ モル) の溶液に、結果として生じた溶液の 3 0 μ L のアリコート (3 0 μ L 、 9 . 3 ミリモル) を添加した。結果として生じた混濁混合物を、 2 0 で 3 時間、ローラ混合器上でインキュベートした。この反応物を、 0 . 4 5 μ m のシリンジフィルタを通して濾過し、その後、 1 0 0 m M のリン酸緩衝液、 0 . 1 4 M の塩化ナトリウム (p H 7 . 4) を用いて、 S e p h a d e x G - 2 5 カラム上で精製した。

【 0 1 9 7 】

(実施例 8)

4 - (4 - (6 - ((3 - (2 - (4 - (6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 4 - オキソ - 6 , 7 , 8 , 9 - テトラヒドロ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 9 - イル) オキシ) ヘキサノイル) ピペラジン - 1 - イル) - 4 - オキソブタン酸 - キーホールリンペットヘモシアニン - コンジュゲート

4 0 0 μ L の D M F 及び 4 μ L のトリブチルアミン中の、 4 - (4 - (6 - ((3 - (2 - (4 - (6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 4 - オキソ - 6 , 7 , 8 , 9 - テトラヒドロ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 9 - イル) オキシ) ヘキサノイル) ピペラジン - 1 - イル) - 4 - オキソブタン酸 (実施例 5 で説明した通りに調製したもので、 1 0 . 6 m g 、 1 5 . 0 μ モル) 、 N - ヒドロキシサクシニミド (N H S 、 6 . 4 m g 、 5 5 . 5 μ モル) 、 及び N , N - ジシクロヘキシルカルボジイミド (D C C 、 1 1 . 5 m g 、 5 5 . 5 μ モル) の溶液を、 2 0 で 1 8 時間攪拌させた。 p H 7 . 4 の 1 0 0 m M のリン酸緩衝液、 0 . 4 6 M の塩化ナトリウム中の、 2 . 7 5 m L のキーホールリンペットヘモシアニン (K L H 、 1 2 . 0 m g 、 0 . 1 2 μ モル) の溶液に、結果として生じた溶液の 8 1 μ L のアリコート (3 . 0 μ モル) を添加した。結果として生じた混濁混合物を、 2 0 で 2 . 5 時間、ローラ混合器上でインキュベートした。この反応物を、 0 . 4 5 μ m のシリンジフィルタを通して濾過し、その後、 1 0 0 m M のリン酸緩衝液、 0 . 4 6 M の塩化ナトリウム (p H 7 . 4) を用いて、 S e p h a d e x G - 2 5 カラム上で精製した。

【 0 1 9 8 】

(実施例 9)

4 - (4 - (6 - ((3 - (2 - (4 - (6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 4 - オキソ - 6 , 7 , 8 , 9 - テトラヒドロ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 9 - イル) オキシ) ヘキサノイル) ピペラジン - 1 - イル) - 4 - オキソブタン酸 - ウシサイログロブリン - コンジュゲート

6 0 0 μ L の D M F 及び 6 μ L のトリブチルアミン中の、 4 - (4 - (6 - ((3 - (2 - (4 - (6 - フルオロベンゾ [d] イソキサゾール - 3 - イル) ピペリジン - 1 - イル) エチル) - 2 - メチル - 4 - オキソ - 6 , 7 , 8 , 9 - テトラヒドロ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 9 - イル) オキシ) ヘキサノイル) ピペラジン - 1 - イル) - 4 - オキソブタン酸 (実施例 5 で説明した通りに調製したもので、 1 7 . 1 m g 、 2 4 . 1 μ モル) 、 N - ヒドロキシサクシニミド (N H S 、 1 0 . 3 m g 、 8 9 . 3 μ モル) 、 及び N , N - ジシクロヘキシルカルボジイミド (D C C 、 1 8 . 4 m g 、 8 9 . 3 μ モル) の溶液を、 2 0 で 1 8 時間攪拌させた。 1 0 0 m M の p H 7 . 5 のリン酸緩衝液中の、 3 . 0 m L のウシサイログロブリン (B T G 1 5 . 0 m g 、 0 . 0 2 3 μ モル) の溶液に、結果として生じた溶液の 4 6 2 μ L のアリコート (1 8 . 4 μ モル) を添加した

。結果として生じた混濁混合物を、20 で2.5時間、ローラ混合器上でインキュベートした。この反応物を、0.45 μmのシリンジフィルタを通して濾過し、その後、100 mMのリン酸緩衝液、0.14 Mの塩化ナトリウム (pH 7.4) を用いて、Sephadex G-25カラム上で精製した。

【0199】

(実施例10)

リスペリドン/パリペリドンのための競合イムノアッセイ、並びにアリピプラゾール、オランザピン、クエチアピン、及びリスペリドン/パリペリドンのための多重競合イムノアッセイ

パリペリドン/リスペリドン免疫原での一連の免疫化の後、ELISAを用いて、マウスの尾出血を反応性について試験した。ハイブリドーマ上清も試験し、以下の表8及び9に示されるELISAデータは、いくつかのハイブリドーマの反応性を示す(融合パートナーはNSO細胞であった)。表9に示されるように、ハイブリドーマ2A5及び5G1の反応性が見られた。

10

【0200】

【表8】

表8

希釈	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	A5=Bt-化物質番号1
400	1	5	14	39	41	47	58	62	67	72	76	ブランク	
1200													
3600													
10800													
400	1	5	14	39	41	47	58	62	67	72	76	ブランク	
1200													
3600													
10800													

20

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	A5=Bt-化物質番号1
400	3.2562	3.2897	3.3148	3.6038	0.6857	3.3976	1.3444	2.8639	0.5676	3.5993	2.5144	0.0143	
1200	1.3591	1.4605	1.521	2.3063	0.1476	1.9245	0.2841	1.0387	0.1158	2.6921	0.8711	0.0142	
3600	0.3745	0.4617	0.3733	0.7613	0.038	0.6163	0.0689	0.2742	0.0304	0.9549	0.2236	0.0115	
10800	0.0918	0.1149	0.0908	0.1919	0.0156	0.1834	0.0199	0.0639	0.013	0.2766	0.056	0.0099	
400	3.1217	3.1103	3.1532	3.633	0.6089	3.5705	1.1067	2.4001	0.4963	3.4172	2.2432	0.0095	
1200	1.2607	1.4817	1.3412	2.1411	0.1327	1.9831	0.2691	0.961	0.1027	2.5321	0.7418	0.0098	
3600	0.3281	0.4159	0.3819	0.7373	0.0361	0.593	0.0723	0.292	0.0284	0.8426	0.2024	0.0079	
10800	0.0879	0.1127	0.0929	0.1949	0.0156	0.189	0.0229	0.0722	0.0141	0.2393	0.052	0.0086	

30

【0201】

【表 9】

表 9

プレート1			
希釈	1	2	3
純	ブランク	1C4	6 E6
純		2A5	7A7
純		2G10	空
純		3B7	
純		4D8	
純		5A12	
純		5G11	
純		6C1	
希釈	1	2	3
純	0.0072	0.038	0.0309
純	0.0077	3.9563	0.1163
純	0.0069	0.0093	0.0086
純	0.0076	0.0753	0.0108
純	0.0114	0.1139	0.0084
純	0.009	0.0193	0.0123
純	0.0087	0.2503	0.0085
純	0.0092	0.086	0.0121

10

20

【0202】

E L I S A 反応性によってクローンを識別した後、競合 E L I S A を行って、類似の化合物との親和性及び交差反応性を概算した。図 1 及び 2 は、ハイブリドーマサブクローン 5 _ 9 の E L I S A 交差反応性結果を示す。データは、リスペリドン、並びにその代謝物パリペリドン及び 7 - ヒドロキシリスペリドンに対する反応性を示す。

【0203】

競合 E L I S A によって上清も試験し、シグナルがリスペリドン又はパリペリドンのいずれかに特異的であったかを決定した。図 3 は、ハイブリドーマサブクローン 2 A 5 の結果を示す。データは、リスペリドン及びパリペリドンの両方に対する反応性を示す。

【0204】

図 4 は、側方流動アッセイ装置上で用いた競合イムノアッセイフォーマットを示し、ここで、捕捉抗体であるリスペリドン/パリペリドンクローン 5 ~ 9 をフルオロフォアにコンジュゲートされるリスペリドンから成る検出コンジュゲートと共にチップ上に堆積した。図 4 に示されるこの競合フォーマットにおいて、低レベルの検体 (パリペリドン) が高シグナルをもたらす一方で、高レベルの検体 (パリペリドン) は低シグナルをもたらす。サンプル中のパリペリドンの量は、薬物が存在しない対照サンプルと比較した蛍光性の損失から算出することができる。リスペリドン/パリペリドンクローン 5 ~ 9 を用いて生成された典型的な用量反応曲線が図 5 に示される。

30

【0205】

図 6 は、本発明の一実施形態に従う側方流動アッセイ装置のチップ設計を示す。この装置は、サンプルを受容するためのゾーン又は領域、コンジュゲートゾーン (所望の標識化競合結合パートナー (複数可) を含有する)、及び反応ゾーン (反応ゾーン内の 8 つの領域が示され、各領域が分離した所望の抗体を含有し得る) を含む。サンプルは、サンプルゾーンからコンジュゲートゾーンを通り、反応ゾーンまで流れる。

40

【0206】

図 7 ~ 10 は、反応ゾーン 2 内に堆積される抗体 5 C 7 及びコンジュゲートゾーン (図 7) 内の標識化アリピプラゾール競合結合パートナーを用いて生成されたアリピプラゾール陽性対照 (アリピプラゾールを含有するサンプル)、反応ゾーン 4 内に堆積される抗体 4 G 9 - 1 及びコンジュゲートゾーン (図 8) 内の標識化オランザピン競合結合パートナーを用いて生成されたオランザピン陽性対照 (オランザピンを含有するサンプル)、反応

50

ゾーン6内に堆積される抗体11及びコンジュゲートゾーン(図9)内の標識化クエチアピン競合結合パートナーを用いて生成されたクエチアピン陽性対照(クエチアピンを含有するサンプル)、反応ゾーン8内に堆積される抗体5~9及びコンジュゲートゾーン(図10)内の標識化リスペリドン競合結合パートナーを用いて生成されたリスペリドン陽性対照(リスペリドンを含有するサンプル)の典型的な用量曲線を示す。コンジュゲートゾーン内の標識化競合結合パートナーは、抗体との結合に対してサンプル中に存在する薬物と競合する。標識の量が検出され、これは、サンプル中に存在する薬物の量の指標である(シグナルの量はサンプル中の薬物の量に反比例する(図4を参照のこと)。

【0207】

標識化競合結合パートナーのコンジュゲートが、反応ゾーン内に堆積される抗体に結合しないことを確認するために、薬物を含有しないサンプルを用いて陰性対照を実施した。表10を参照して、アリピラゾールを含有しないサンプルがサンプルゾーン内に堆積され、毛管作用によって、コンジュゲートゾーン(今回は標識化オランザピン、標識化クエチアピン、及び標識化リスペリドンを含有するが、標識化アリピラゾールは含有しない)を通過して、反応ゾーンまで移動する。反応ゾーンは、この場合もやはり、反応ゾーン2内にアリピラゾール抗体(5C7)を含有する。以下の表10は、用量反応はなく、毛管作用により反応ゾーンを通過して移動するオランザピン、クエチアピン、及びリスペリドンのコンジュゲートはアリピラゾール抗体に結合しないことを確認する結果を示す。

【0208】

【表10】

表10

アリピラゾールクローン5C7-数値モデル1(0ng/mL濃度)						
アッセイ-MM	コンジュゲート	反応ゾーン	読み取り位置	ピーク平均面積	ピーク平均高さ	平均バックグラウンド
アリピラゾール-MM1	オランザピン、クエチアピン、リスペリドン	アリピラゾール	2	0.77	1.56	3.99
アリピラゾール-MM1	オランザピン、クエチアピン、リスペリドン		4	-0.02	0.06	4.14
アリピラゾール-MM1	オランザピン、クエチアピン、リスペリドン		6	0.09	0.10	4.29
アリピラゾール-MM1	オランザピン、クエチアピン、リスペリドン		8	0.13	0.12	4.61
他のコンジュゲートはアリピラゾールに結合しない						

【0209】

表11を参照して、オランザピンを含有しないサンプルがサンプルゾーン内に堆積され、毛管作用によって、コンジュゲートゾーン(今回は標識化アリピラゾール、標識化クエチアピン、及び標識化リスペリドンを含有するが、標識化オランザピンは含有しない)を通過して、反応ゾーンまで移動する。反応ゾーンは、この場合もやはり、反応ゾーン4内にオランザピン抗体(4G9-1)を含有する。以下の表11は、用量反応はなく、毛管作用により反応ゾーンを通過して移動するアリピラゾール、クエチアピン、及びリスペリドンのコンジュゲートはオランザピン抗体に結合しないことを確認する結果を示す。

【0210】

【表11】

表11

オランザピンクローン4G9-1数値モデル1(0ng/mL濃度)						
アッセイ-MM	コンジュゲート	反応ゾーン	読み取り位置	ピーク平均面積	ピーク平均高さ	平均バックグラウンド
オランザピン-MM1	アリピラゾール、クエチアピン、リスペリドン		2	-0.03	0.05	4.38
オランザピン-MM1	アリピラゾール、クエチアピン、リスペリドン	オランザピン	4	0.74	1.10	4.56
オランザピン-MM1	アリピラゾール、クエチアピン、リスペリドン		6	0.06	0.09	4.79
オランザピン-MM1	アリピラゾール、クエチアピン、リスペリドン		8	0.11	0.13	5.17
他のコンジュゲートはオランザピンに結合しない						

【0211】

表12を参照して、クエチアピンを含有しないサンプルがサンプルゾーン内に堆積され、毛管作用によって、コンジュゲートゾーン(今回は標識化アリピラゾール、標識化オランザピン、及び標識化リスペリドンを含有するが、標識化クエチアピンは含有しない)を通り、反応ゾーンまで移動する。反応ゾーンは、この場合もやはり、反応ゾーン6内にクエチアピン抗体(11)を含有する。以下の表12は、用量反応はなく、毛管作用によ

り反応ゾーンを通過して移動するアリピブラゾール、オランザピン、及びリスペリドンのコンジュゲートはクエチアピン抗体に結合しないことを確認する結果を示す。

【 0 2 1 2 】

【表 1 2】

表 1 2

クエチアピン-クローン11-数値モデル1(0ng/mL濃度)						
アッセイ-MM	コンジュゲート	反応ゾーン	読み取り位置	ピーク平均面積	ピーク平均高さ	平均バックグラウンド
クエチアピン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、リスペリドン		2	0.01	0.07	3.85
クエチアピン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、リスペリドン		4	0.01	0.12	4.01
クエチアピン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、リスペリドン	クエチアピン	6	0.03	0.08	4.24
クエチアピン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、リスペリドン		8	0.04	0.07	4.56
他のコンジュゲートはクエチアピンに結合しない						

10

【 0 2 1 3 】

表 1 3 を参照して、リスペリドンを含むしないサンプルがサンプルゾーン内に堆積され、毛管作用によって、コンジュゲートゾーン（今回は標識化アリピブラゾール、標識化オランザピン、及び標識化クエチアピンを含むするが、標識化リスペリドンは含むしない）を通過して、反応ゾーンまで移動する。反応ゾーンは、この場合もやはり、反応ゾーン 8 内にリスペリドン抗体（5 ~ 9）を含むする。以下の表 1 3 は、用量反応はなく、毛管作用により反応ゾーンを通過して移動するアリピブラゾール、オランザピン、及びクエチアピンのコンジュゲートはリスペリドン抗体に結合しないことを確認する結果を示す。

【 0 2 1 4 】

【表 1 3】

表 1 3

リスペリドン-クローン5-9-数値モデル1(0ng/mL濃度)						
アッセイ-MM	コンジュゲート	反応ゾーン	読み取り位置	ピーク平均面積	ピーク平均高さ	平均バックグラウンド
リスペリドン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン		2	0.02	0.11	7.43
リスペリドン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン		4	0.05	0.14	7.73
リスペリドン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン		6	0.20	0.19	8.11
リスペリドン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン	リスペリドン	8	1.97	3.23	8.85
他のコンジュゲートはリスペリドンに結合しない						

20

【 0 2 1 5 】

標識化競合結合パートナーのコンジュゲートが、反応ゾーン内に堆積されるそれらの抗体のそれぞれにのみ結合することを確認するために、薬物を含むしないサンプルを再び用いて、追加の陰性対照を実施した。表 1 4 を参照して、アリピブラゾールを含むしないサンプルがサンプルゾーン内に堆積され、毛管作用によって、コンジュゲートゾーン（今回は標識化アリピブラゾールを含むする）を通過して、反応ゾーンまで移動する。反応ゾーンは、この場合もやはり、反応ゾーン 2 にアリピブラゾール抗体（5 C 7）をし、反応ゾーン 4 内にオランザピン抗体（4 G 9 - 1）を含むし、反応ゾーン 6 内にクエチアピン抗体（1 1）を含むし、反応ゾーン 8 内にリスペリドン抗体（5 ~ 9）を含むする。以下の表 1 4 は、アリピブラゾール抗体 5 C 7（反応ゾーン 2 における）を除いて用量反応がないことを確認する結果を示す。

30

【 0 2 1 6 】

【表 1 4】

表 1 4

アリピブラゾール-クローン5C7-数値モデル1(0ng/mL濃度)						
アッセイ-MM	コンジュゲート	反応ゾーン	読み取り位置	ピーク平均面積	ピーク平均高さ	平均バックグラウンド
アリピブラゾール-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン	アリピブラゾール	2	60.34	97.53	5.44
アリピブラゾール-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン		4	2.86	3.91	11.66
アリピブラゾール-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン		6	1.12	1.23	11.03
アリピブラゾール-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン		8	3.14	4.19	12.94
アリピブラゾール反応ゾーンのみ結合している						

40

【 0 2 1 7 】

表 1 5 を参照して、オランザピンを含むしないサンプルがサンプルゾーン内に堆積され、毛管作用によって、コンジュゲートゾーン（今回は標識化オランザピンを含むする）を

50

通って、反応ゾーンまで移動する。反応ゾーンは、この場合もやはり、反応ゾーン 2 にアリピブラゾール抗体 (5 C 7) を含有し、反応ゾーン 4 内にオランザピン抗体 (4 G 9 - 1) を含有し、反応ゾーン 6 内にクエチアピン抗体 (1 1) を含有し、反応ゾーン 8 内にリスペリドン抗体 (5 - 9) を含有する。以下の表 1 5 は、オランザピン抗体 4 G 9 - 1 (反応ゾーン 4 における) を除いて用量反応がないことを確認する結果を示す。

【0218】

【表 1 5】

表 1 5

オランザピンクローン4G9-1-数値モデル1(0ng/mL濃度)						
アッセイ-MM	コンジュゲート	反応ゾーン	読み取り位置	ピーク平均面積	ピーク平均高さ	平均バックグラウンド
オランザピン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン		2	0.02	0.08	4.86
オランザピン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン	オランザピン	4	34.23	51.80	5.39
オランザピン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン		6	0.22	0.32	5.39
オランザピン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン		8	0.15	0.17	5.59
オランザピン反応ゾーンのみ結合している						

10

【0219】

表 1 6 を参照して、クエチアピンを含有しないサンプルがサンプルゾーン内に堆積され、毛管作用によって、コンジュゲートゾーン (今回は標識化クエチアピンを含有する) を通って、反応ゾーンまで移動する。反応ゾーンは、この場合もやはり、反応ゾーン 2 にアリピブラゾール抗体 (5 C 7) を含有し、反応ゾーン 4 内にオランザピン抗体 (4 G 9 - 1) を含有し、反応ゾーン 6 内にクエチアピン抗体 (1 1) を含有し、反応ゾーン 8 内にリスペリドン抗体 (5 ~ 9) を含有する。以下の表 1 6 は、クエチアピン抗体 1 1 (反応ゾーンにおける) を除いて用量反応がないことを確認する結果を示す。

20

【0220】

【表 1 6】

表 1 6

クエチアピンクローン11-数値モデル1(0ng/mL濃度)						
アッセイ-MM	コンジュゲート	反応ゾーン	読み取り位置	ピーク平均面積	ピーク平均高さ	平均バックグラウンド
クエチアピン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン		2	0.13	0.41	10.02
クエチアピン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン		4	0.08	0.23	10.47
クエチアピン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン	クエチアピン	6	140.35	181.33	7.91
クエチアピン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン		8	1.58	2.61	11.53
クエチアピン反応ゾーンのみ結合している						

30

【0221】

表 1 7 を参照して、リスペリドン含有しないサンプルがサンプルゾーン内に堆積され、毛管作用によって、コンジュゲートゾーン (今回は標識化リスペリドン含有する) を通って、反応ゾーンまで移動する。反応ゾーンは、この場合もやはり、反応ゾーン 2 にアリピブラゾール抗体 (5 C 7) を含有し、反応ゾーン 4 内にオランザピン抗体 (4 G 9 - 1) を含有し、反応ゾーン 6 内にクエチアピン抗体 (1 1) を含有し、反応ゾーン 8 内にリスペリドン抗体 (5 ~ 9) を含有する。以下の表 1 7 は、リスペリドン抗体 5 ~ 9 (反応ゾーン 8 における) を除いて用量反応がないことを確認する結果を示す。

40

【0222】

【表 1 7】

表 1 7

リスペリドンクローン5-9-数値モデル1(0ng/mL濃度)						
アッセイ-MM	コンジュゲート	反応ゾーン	読み取り位置	ピーク平均面積	ピーク平均高さ	平均バックグラウンド
リスペリドン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン		2	1.03	1.51	9.07
リスペリドン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン		4	0.65	0.91	9.60
リスペリドン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン		6	2.61	6.39	10.48
リスペリドン-MM1	アリピブラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン	リスペリドン	8	55.98	100.91	11.58
リスペリドン反応ゾーンのみ結合している						

【0223】

上に示される結果は、標識化競合結合パートナーのコンジュゲートが、反応ゾーン内の

50

それらの抗体のそれぞれにのみ結合することを確認する。

【0224】

図11～14は、特定の抗体反応ゾーン内の典型的な用量反応曲線、及び他のコンジュゲートの存在下での特定の各アッセイの用量反応の低/高濃度の証拠を示す。図11において、アリピラゾールを含有するサンプルがサンプルゾーン内に堆積され、毛管作用によって、コンジュゲートゾーン（今回は標識化アリピラゾール、標識化オランザピン、標識化クエチアピン、及び標識化リスペリドンを含む）を通過して、反応ゾーンまで移動する。反応ゾーンは、この場合もやはり、反応ゾーン2内にアリピラゾール抗体（5C7）を含有する。図11に示されるように、典型的な用量反応曲線は、アリピラゾールでのみ生成され、オランザピン、クエチアピン、又はリスペリドンでは生成されなかった。

10

【0225】

図12では、オランザピンを含有するサンプルがサンプルゾーン内に堆積され、毛管作用によって、コンジュゲートゾーン（今回は標識化アリピラゾール、標識化オランザピン、標識化クエチアピン、及び標識化リスペリドンを含む）を通過して、反応ゾーンまで移動する。反応ゾーンは、この場合もやはり、反応ゾーン4内にオランザピン抗体（4G9-1）を含有する。図12に示されるように、典型的な用量反応曲線は、オランザピンでのみ生成され、アリピラゾール、クエチアピン、又はリスペリドンでは生成されなかった。

20

【0226】

図13では、クエチアピンを含有するサンプルがサンプルゾーン内に堆積され、毛管作用によって、コンジュゲートゾーン（今回は標識化アリピラゾール、標識化オランザピン、標識化クエチアピン、及び標識化リスペリドンを含む）を通過して、反応ゾーンまで移動する。反応ゾーンは、この場合もやはり、反応ゾーン6内にクエチアピン抗体（11）を含有する。図13に示されるように、典型的な用量反応曲線は、クエチアピンでのみ生成され、アリピラゾール、オランザピン、又はリスペリドンでは生成されなかった。

30

【0227】

図14では、リスペリドンを含むサンプルがサンプルゾーン内に堆積され、毛管作用によって、コンジュゲートゾーン（今回は標識化アリピラゾール、標識化オランザピン、標識化クエチアピン、及び標識化リスペリドンを含む）を通過して、反応ゾーンまで移動する。反応ゾーンは、この場合もやはり、反応ゾーン8内にリスペリドン抗体（5～9）を含有する。図14に示されるように、典型的な用量反応曲線は、リスペリドンでのみ生成され、アリピラゾール、オランザピン、又はクエチアピンでは生成されなかった。

40

【0228】

図15～18は、他のコンジュゲート及び抗体の存在下での各アッセイの典型的な用量反応曲線を示す。図15では、アリピラゾールを含むサンプルがサンプルゾーン内に堆積され、毛管作用によって、コンジュゲートゾーン（この場合もやはり、標識化アリピラゾール、標識化オランザピン、標識化クエチアピン、及び標識化リスペリドンを含む）を通過して、反応ゾーンまで移動する。反応ゾーンは、この場合もやはり、反応ゾーン2にアリピラゾール抗体（5C7）を含有し、反応ゾーン4内にオランザピン抗体（4G9-1）を含有し、反応ゾーン6内にクエチアピン抗体（11）を含有し、反応ゾーン8内にリスペリドン抗体（5～9）を含有する。図15に示されるように、典型的な用量反応曲線がアリピラゾールで生成された。オランザピンを含むサンプルがこのチップのサンプルゾーン内に堆積したときに、図16に示されるように、典型的な用量反応曲線がオランザピンで生成された。クエチアピンを含むサンプルがこのチップのサンプルゾーン内に堆積したときに、図17に示されるように、典型的な用量反応曲線がクエチアピンで生成された。リスペリドンを含むサンプルがこのチップのサンプルゾーン内に堆積したときに、図18に示されるように、典型的な用量反応曲線がリスペリドン

50

で生成された。

【0229】

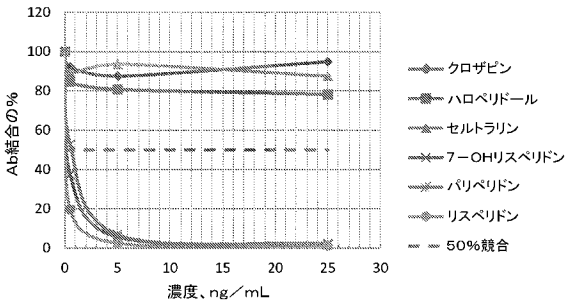
図19~22は、陽性対照として生成された用量反応曲線(図7~10)と、多重フォーマットで生成された用量反応曲線(図15~18)との比較を示す。アリピプラゾールの比較が図19に示され、オランザピンの比較が図20に示され、クエチアピンの比較が図21に示され、リスペリドンの比較が図22に示される。これらの図は、陽性対照曲線が、多重曲線に類似していることを示す。

【0230】

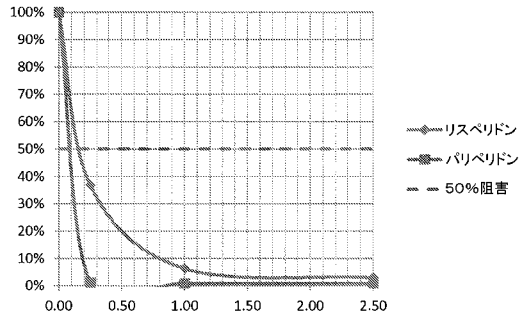
これらのデータは、本発明の側方流動アッセイ装置を用いて、1つの携帯用ポイントオブケア(point-of-care)装置上で患者由来の単一のサンプルを用いて複数の抗精神病薬を検出することができることを示す。

【図1】

CTIマウス2. 2サブクローン5_9競合

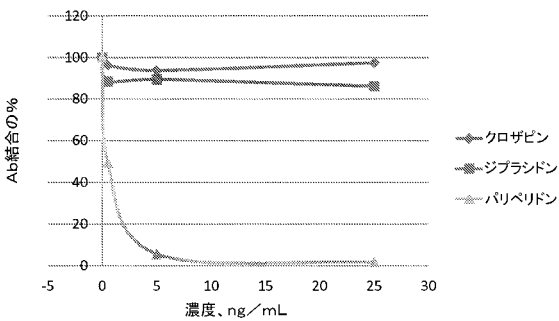


【図3】



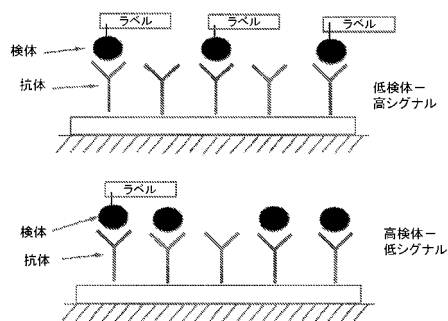
【図2】

CTIマウス2. 2サブクローン5_9競合



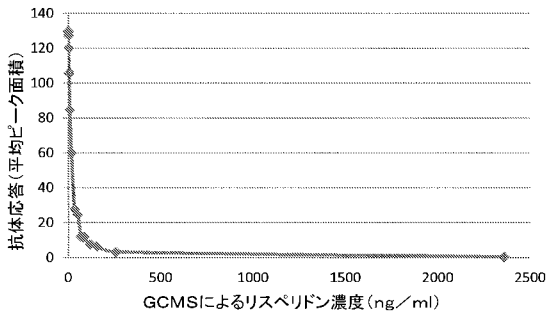
【図4】

競合フォーマット: Abダウン



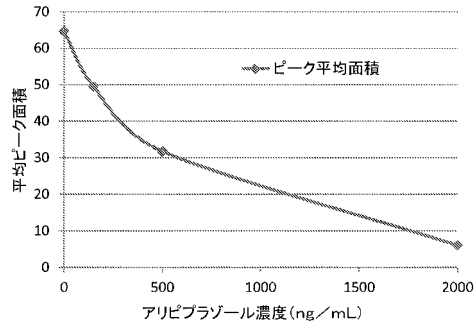
【 図 5 】

抗体クローン5-9の用量反応(ピーク面積)

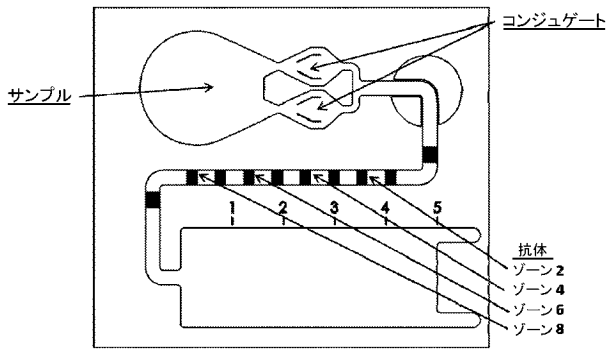


【 図 7 】

アリピプラゾールピーク平均面積対濃度
クローン5C7

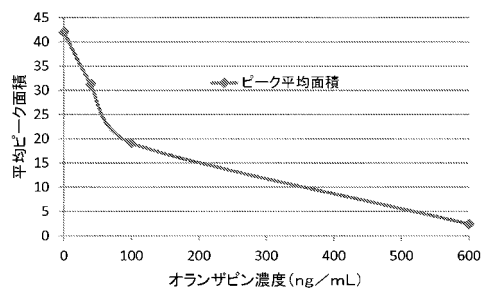


【 図 6 】



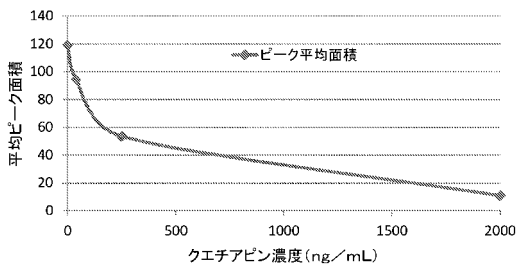
【 図 8 】

オランザピンピーク平均面積対濃度
クローン4G9-1



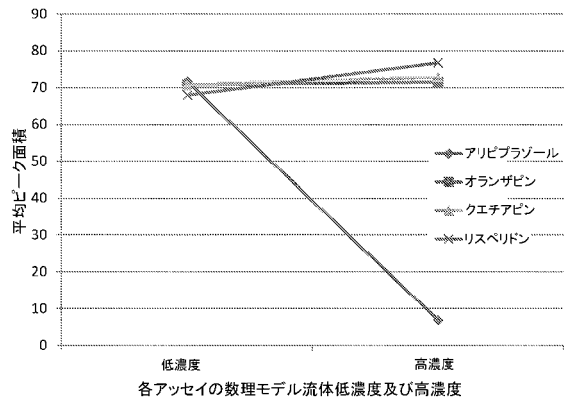
【 図 9 】

クエチアピンピーク平均対濃度
クローン11



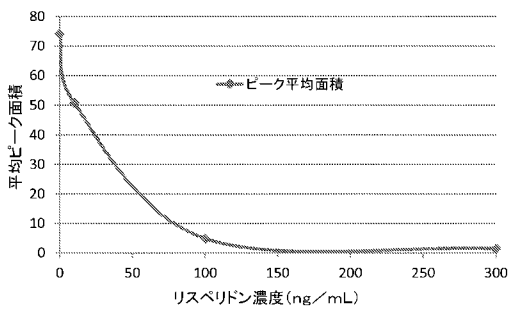
【 図 1 1 】

アリピプラゾール多重体:ARIP RZ-CZ:A、O、Q、R



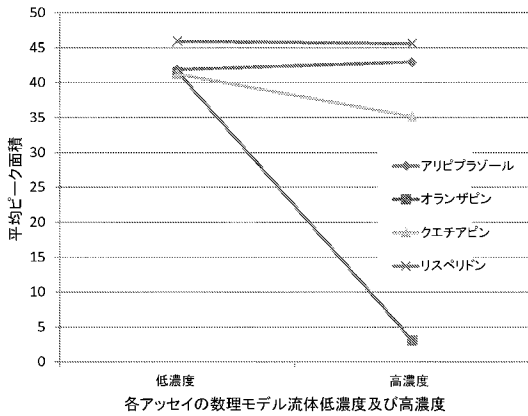
【 図 1 0 】

リスペリドンピーク平均面積対濃度
クローン5-9



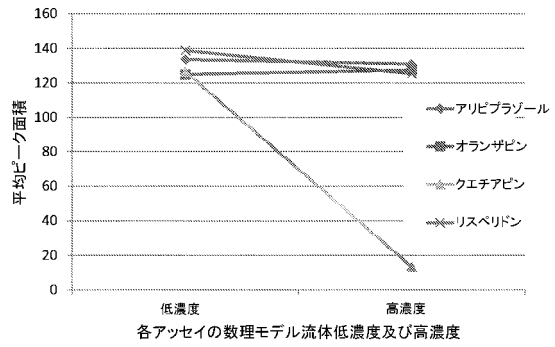
【 図 1 2 】

オランザピン多重体:OLAN RZ-CZ:A、O、Q、R



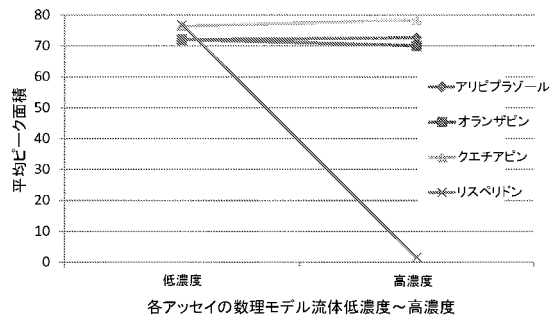
【 図 1 3 】

クエチアピン多重体:QUET RZ-CZ:A、O、Q、R



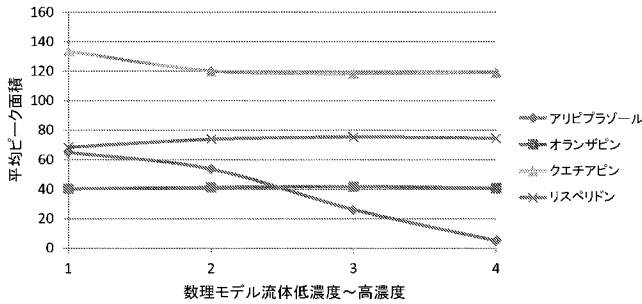
【 図 1 4 】

リスベリドン多重体:RISP RZ-CZ:A、O、Q、R



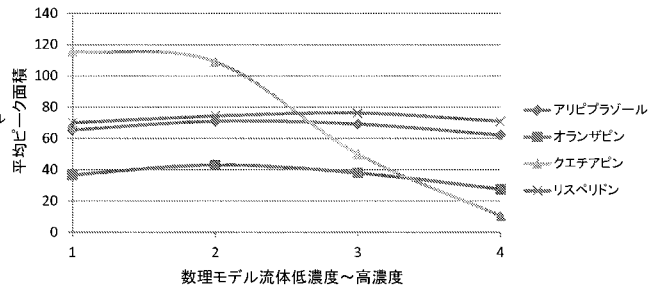
【 図 1 5 】

アリピプラゾール:完全多重体=RZ:A、O、Q、R-CZ:A、O、Q、R



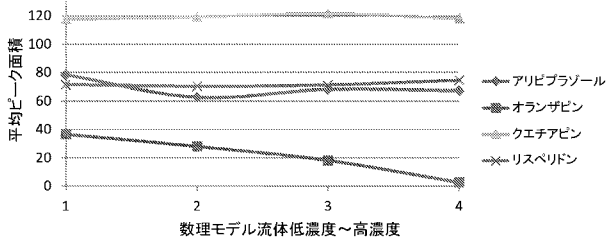
【 図 1 7 】

クエチアピン:完全多重体=RZ:A、O、Q、R-CZ:A、O、Q、R



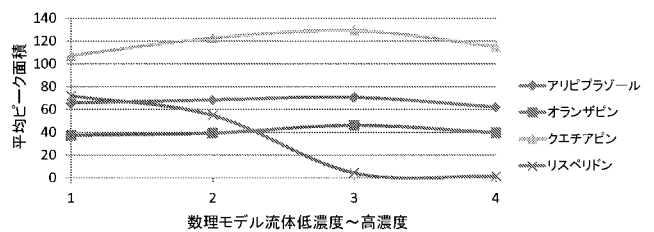
【 図 1 6 】

オランザピン:完全多重体=RZ:A、O、Q、R-CZ:A、O、Q、R

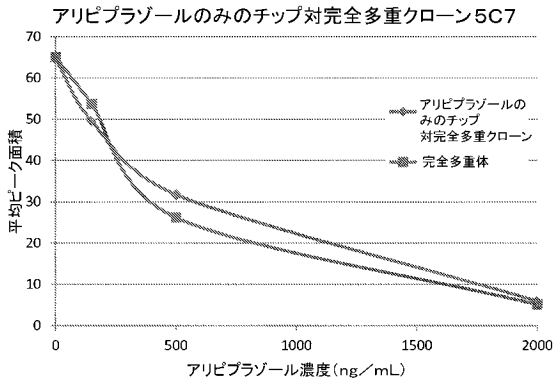


【 図 1 8 】

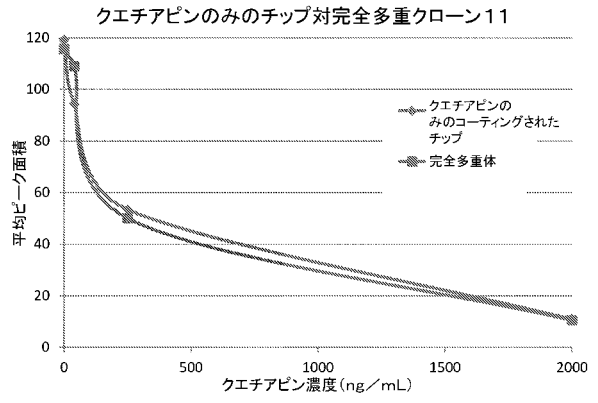
リスベリドン:完全多重体=RZ:A、O、Q、R-CZ:A、O、Q、R



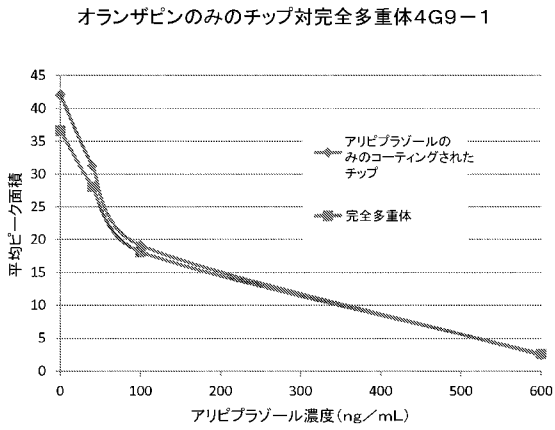
【 図 1 9 】



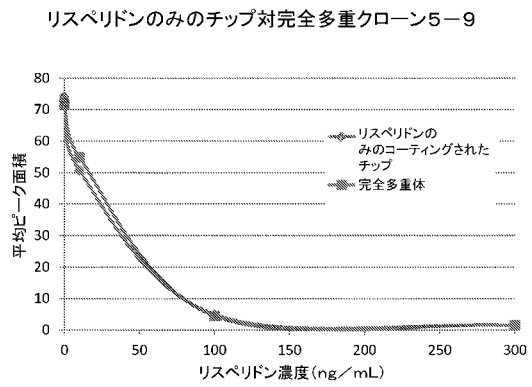
【 図 2 1 】



【 図 2 0 】



【 図 2 2 】



【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/US13/55733

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC(8) - C07K 16/44, 14/00; C07D 487/04 (2013.01) USPC - 530/388.9, 389.8, 405; 544/282 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC(8): C07K 16/44, 14/00; C07D 487/04 (2013.01) USPC: 530/388.9, 389.8, 405; 544/282 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) MicroPatent; Google; Google Scholar; IP.com; PubMed; antibody, palleridone, epitope, Fv, F(ab'), F(ab') ₂ , scFv, minibody, diabody, monoclonal, lateral flow assay, host, hybridoma, antipsychotic, risperidone, aripiprazole, quetiapine, olanzapine, metabolite, immunogenic, conjugate, adherence, oral, injectable, anti-psy*		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 2012/0071636 A1 (SALAMONE, SJ et al.) March 22, 2012; abstract; page 2, paragraphs [0019]-[0020]; page 3, paragraphs [0022]-[0028], [0030]; page 4, paragraphs [0036], [0038], [0042], [0046]; page 5, paragraphs [0054]-[0055]; page 7, paragraph [0080]; page 8, paragraphs [0082], [0085]; page 9, paragraph [0091]; page 15, paragraph [0140]	1-2, 4, 5, 8-13, 15/10-15/11, 16/15/10-16/15/11, 17/16/15/10-17/16/15/11
Y		3, 6-7, 14, 18/10-18/11, 19/10-19/11, 20/10-20/11, 21/10-21/11, 22/10-22/11, 23/10-23/11, 24/10-24/11
Y	US 7,163,681 B2 (GILES-KOMAR, J et al.) January 16, 2007; column 4, lines 19-24	3
Y	WO 2011/159537 A2 (KAMEI, DT. et al.) December 22, 2011; abstract; page 10, lines 4-6	6-7, 14
Y	WO 2010/015029 A1 (BIRD, P) February 11, 2010; abstract; page 40, paragraph [00161]	18/10-18/11, 24/10-24/11
Y	US 2010/0144781 A1 (FU, DJ et al.) June 10, 2010; abstract; page 3, paragraphs [0019], [0021]; page 11, paragraphs [0093], [0098]	19/10-19/11, 20/10-20/11, 21/10-21/11
Y	US 2010/0203129 A1 (ANDERSEN, C et al.) August 12, 2010; page 35, paragraph [0395]	22/10-22/11
Y	US 7,772,240 B2 (BANG-ANDERSEN, B et al.) August 10, 2010; column 2, lines 61-64; column 3, lines 4-9; column 5, lines 51-52	23/10-23/11
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input type="checkbox"/>		
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family		
Date of the actual completion of the international search 30 December 2013 (30.12.2013)		Date of mailing of the international search report 16 JAN 2014
Name and mailing address of the ISA/US Mail Stop PCT, Attn: ISA/US, Commissioner for Patents P.O. Box 1450, Alexandria, Virginia 22313-1450 Facsimile No. 571-273-3201		Authorized officer: Shane Thomas PCT Helpdesk: 571-272-4300 PCT OSP: 571-272-7774

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/US13/55733

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	ALPHS, L et al. Onset of efficacy with acute long-acting injectable paliperidone palmitate treatment in markedly to severely ill patients with schizophrenia: post hoc analysis of a randomized, double-blind clinical trial. <i>Annals of General Psychiatry</i> , Vol. 10, No. 12, 2011, doi: 10.1186/1744-859X-10-12, [online], [retrieved on 2013-12-11]. Retrieved from the Internet <URL: http://www.annals-general-psychiatry.com/content/pdf/1744-859X-10-12.pdf >; abstract	24/10-24/11

フロントページの続き

(51)Int.Cl.	F I	テーマコード(参考)
C 1 2 M 1/34 (2006.01)	C 1 2 P 21/08	
A 6 1 P 25/18 (2006.01)	C 1 2 M 1/34	F
A 6 1 P 25/24 (2006.01)	A 6 1 P 25/18	
A 6 1 K 31/519 (2006.01)	A 6 1 P 25/24	
	A 6 1 K 31/519	

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

(74)代理人 100120134

弁理士 大森 規雄

(74)代理人 100149010

弁理士 星川 亮

(74)代理人 100104282

弁理士 鈴木 康仁

(72)発明者 リョホレンコ, エリック

アメリカ合衆国 ニューヨーク州 1 4 4 6 8, ヒルトン, フレーザー ドライブ 4 5

(72)発明者 サンカラン, パヌマティ

アメリカ合衆国 ニューヨーク州 1 4 5 3 4, ピッツフォード, コディントン グループ 1 2

(72)発明者 デコリー, トーマス, アール.

アメリカ合衆国 ニューヨーク州 1 4 5 3 4, ピッツフォード, ラウンド トレール ドライブ 2 4

(72)発明者 タブス, テレサ

アメリカ合衆国 ニューヨーク州 1 4 6 1 2, ローチェスター, クレイトン レイン 1 4 0

(72)発明者 コルト, リンダ

アメリカ合衆国 ニューヨーク州 1 4 6 0 6, ローチェスター, セイント リタ ドライブ 1 5 1

(72)発明者 ヴリーゲン, マールテン

ベルギー国 リークヴォーセル ベー - 2 3 1 0, ホーグ ハイドゥウエグ 3 4

(72)発明者 ハスベスラフ, ピーター, リック

ベルギー国 ハーレン ベー - 3 5 4 5, ドーブストラート 3

Fターム(参考) 4B029 AA07 BB11 BB17 FA12 GA08 GB02 GB10

4B064 AG27 CA10 CA20 CC24 CE12 DA13

4C086 AA01 AA02 CB09 MA01 MA04 NA05 ZA12 ZA18

4H045 AA11 AA20 AA30 AA40 BA70 CA40 DA76 EA50 FA71 FA72

GA26

专利名称(译)	针对帕潘立酮半抗原的抗体及其应用		
公开(公告)号	JP2015529199A	公开(公告)日	2015-10-05
申请号	JP2015528574	申请日	2013-08-20
[标]申请(专利权)人(译)	奥索临床诊断有限公司 詹森药业有限公司		
申请(专利权)人(译)	奥索 - 临床诊断, 雷法团去开球 扬森制药, 锡卡NV.基地.		
[标]发明人	リヨホレンコエリック サンカランバヌマティ デコリートーマスアール タブステレサ コルトリンダ ヴリーゲンマールテン ハスベスラフピーターリック		
发明人	リヨホレンコ,エリック サンカラン,バヌマティ デコリー,トーマス,アール. タブス,テレサ コルト,リンダ ヴリーゲン,マールテン ハスベスラフ,ピーター,リック		
IPC分类号	C07K16/44 G01N33/53 G01N33/543 G01N33/577 C12P21/08 C12M1/34 A61P25/18 A61P25/24 A61K31/519		
CPC分类号	A61P25/18 A61P25/24 C07K16/44 G01N33/94 C07K2317/14 G01N33/9406		
FI分类号	C07K16/44 G01N33/53.J G01N33/543.521 G01N33/577.B G01N33/543.511.A C12P21/08 C12M1/34.F A61P25/18 A61P25/24 A61K31/519		
F-TERM分类号	4B029/AA07 4B029/BB11 4B029/BB17 4B029/FA12 4B029/GA08 4B029/GB02 4B029/GB10 4B064 /AG27 4B064/CA10 4B064/CA20 4B064/CC24 4B064/CE12 4B064/DA13 4C086/AA01 4C086/AA02 4C086/CB09 4C086/MA01 4C086/MA04 4C086/NA05 4C086/ZA12 4C086/ZA18 4H045/AA11 4H045 /AA20 4H045/AA30 4H045/AA40 4H045/BA70 4H045/CA40 4H045/DA76 4H045/EA50 4H045/FA71 4H045/FA72 4H045/GA26		
代理人(译)	小林 浩 小林顺子 铃木康仁		
优先权	61/691634 2012-08-21 US		
其他公开文献	JP2015529199A5		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

本发明公开了一种与帕潘立酮结合的抗体,其可用于检测样品中的帕潘立酮,例如在竞争性免疫测定方法中。该抗体可用于侧流测定装置,用于帕潘立酮的即时检测,包括在单侧流测定装置中多重检测阿立哌唑,奥氮平,喹硫平,利培酮和帕潘立酮。

(21) 出願番号	特願2015-528574 (P2015-528574)	(71) 出願人	503419756
(86) (22) 出願日	平成25年8月20日 (2013. 8. 20)		オルソークリニカル ダイアグノスティク ス, インコーポレイテッド
(85) 翻訳文提出日	平成27年4月17日 (2015. 4. 17)		アメリカ合衆国, ニュージャージー 08 869, ラリタン, ユー. エス. ルート ナンバー 202, 1001
(86) 国際出願番号	PCT/US2013/055733		
(87) 国際公開番号	WO2014/031603		
(87) 国際公開日	平成26年2月27日 (2014. 2. 27)		
(31) 優先権主張番号	61/691, 634	(71) 出願人	397060175
(32) 優先日	平成24年8月21日 (2012. 8. 21)		ヤンセン ファーマシューティカ エヌ. ベー, ベルギー国 ベー, -2340 ベルセ トルンハウッサーヴェヒ 30
(33) 優先権主張国	米国 (US)	(74) 代理人	100092783
			弁理士 小林 浩
		(74) 代理人	100093676
			弁理士 小林 純子

最終頁に続く