

(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2008-541008

(P2008-541008A)

(43) 公表日 平成20年11月20日(2008.11.20)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
GO 1 N 33/53 (2006.01)	GO 1 N 33/53 Z N A D	4 B O 2 4
GO 1 N 33/543 (2006.01)	GO 1 N 33/543 5 4 5 A	4 H O 4 5
C 1 2 N 15/09 (2006.01)	C 1 2 N 15/00 A	
C O 7 K 16/18 (2006.01)	C O 7 K 16/18	

審査請求 有 予備審査請求 未請求 (全 25 頁)

(21) 出願番号	特願2008-508048 (P2008-508048)	(71) 出願人	508007916
(86) (22) 出願日	平成17年4月30日 (2005. 4. 30)		中国人民解放军军事医学科学院放射及 辐射医学研究所
(85) 翻訳文提出日	平成19年12月13日 (2007.12.13)		INSTITUTE OF RADIAT ION MEDICINE, ACADE MY OF MILITARY MEDI CAL SCIENCES, PEOP LE'S LIBRATION ARMY OF CHINA
(86) 国際出願番号	PCT/CN2005/000613		中国北京市海淀区太平路27号
(87) 国際公開番号	W02006/116898		27 Taiping Road, Ha idian District, Bei jing 100850, P. R. Ch ina
(87) 国際公開日	平成18年11月9日 (2006.11.9)		

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ニューログロビン酵素免疫測定キット及びその使用

(57) 【要約】

【課題】様々なサンプル中のNGBタンパク質の濃度を測定するためのNGB-E L I S Aキットを提供すること。

【解決手段】抗NGBモノクローナル抗体と、抗NGBポリクローナル抗体と、酵素標識抗体とを含むNGB-E L I S Aキットであって、該抗NGBモノクローナル抗体が、NGB抗原でマウスを免疫した後、細胞融合してハイブリドーマ細胞を産出すること、及びその後該ハイブリドーマ細胞を培養することによって得られ；該抗NGBポリクローナル抗体が、NGB抗原で動物を免疫すること、及びそれから該動物の血清から採取することによって得られる、NGB-E L I S Aキット。

【選択図】なし

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

抗 N G B モノクローナル抗体と、抗 N G B ポリクローナル抗体と、酵素標識抗体とを含む N G B - E L I S A キットであって、

該抗 N G B モノクローナル抗体が、N G B 抗原でマウスを免疫した後、細胞融合してハイブリドーマ細胞を産出すること、及びその後該ハイブリドーマ細胞を培養することによって得られ；

該抗 N G B ポリクローナル抗体が、N G B 抗原で動物を免疫すること、及びそれから該動物の血清から採取することによって得られる、

N G B - E L I S A キット。

10

【請求項 2】

前記 N G B 抗原が、以下の工程によって得られる、請求項 1 に記載の N G B - E L I S A キット：

- 1) ヒト N G B 遺伝子の N G B 配列を含む原核細胞発現ベクターを構築する工程と、
- 2) 該構築された原核細胞発現ベクターを大腸菌株に形質転換して、陽性クローンをスクリーニングする工程と、
- 3) 熱刺激によって該陽性クローンを培養して、発現産物を得る工程と、
- 4) 該発現産物を精製して、前記 N G B 抗原を得る工程。

【請求項 3】

前記原核細胞発現ベクターが p B V 2 2 0 - r h N G B である、請求項 2 に記載の N G B - E L I S A キット。

20

【請求項 4】

前記陽性クローンを培養する条件が、80 ~ 120 μ g / ml のアンピシリンを含む L B 培養培地に前記大腸菌株を植菌すること、及び、28 ~ 32 で 2 ~ 3 時間培養した後に、40 ~ 44 で振盪しながら培養して、r h N G B の発現を誘導することである、請求項 2 に記載の N G B - E L I S A キット。

【請求項 5】

前記酵素標識抗体が、H R P 標識ヤギ抗ウサギ免疫グロブリンである、請求項 1 ~ 4 のいずれか 1 項に記載の N G B - E L I S A キット。

【請求項 6】

酵素標識プレートと、標準 N G B タンパク質と、発色試薬とをさらに含む、請求項 1 ~ 4 のいずれか 1 項に記載の N G B - E L I S A キット。

30

【請求項 7】

前記発色試薬が、3, 3', 5, 5' - テトラメチルベンジジン (T M B) である、請求項 6 に記載の N G B - E L I S A キット。

【請求項 8】

老年性認知症、脳梗塞、又は外傷性脳損傷の臨床診断の支援における、請求項 1 に記載の N G B - E L I S A キットの使用。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

40

【0001】

本発明は、免疫アッセイキット、特にニューログロビンを検出するためのニューログロビンの酵素免疫測定キット (N G B - E L I S A キット) 及びその使用に関する。

【背景技術】

【0002】

ニューログロビン (N G B) は、ヘモグロビン及びミオグロビンを除く第 3 種の酸素運搬タンパク質である。N G B タンパク質は神経系において特異的に発現し、脳に広く分布している。ミオグロビンと同様に、N G B タンパク質は非常に高い結合親和力で酸素と可逆的に結合することができる。正常な個体において検出される血清中のミオグロビンの濃度は非常に低く、心筋及び骨格筋が損傷すると、ミオグロビンは損傷細胞から血液中に放

50

出され、その結果、血清中のミオグロビタンパク質が大幅に増加することがよく知られている。したがって、血清中のミオグロビン（血清 - ミオグロビン）の濃度は、心筋梗塞及び腎不全等の幾つかの重要な疾患に対する特異的で感度の高いバイオマーカーであると考えられている。興味深いことに、NGB及びMGBの特性は互いに非常に類似している。例えば、NGBタンパク質には151個のアミノ酸（aa）が存在し、MGBタンパク質には154個のaaが存在する。MGB及びNGBの分子量は共に17kDである。NGB及びMGBの機能は非常に類似しており（すなわち、MGBが心筋及び骨格筋の酸素供給に関与しているのに対し、NGBは脳の酸素供給に関与している）、且つこれらの両方が損傷細胞から血清中に放出され得るため、血清中のNGBタンパク質の濃度には、アルツハイマー病、脳卒中及び他の脳損傷等の神経系疾患を臨床診断するために潜在的価値がある

10

20

30

40

50

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0003】

現在、NGBタンパク質を検出する主な方法は、免疫ブロット分析である。詳細には、ユーザーは最初に試験サンプルについてSDS-PAGEを行い、それから抗NGB抗体でNGBタンパク質を検出した後に、特異的な酵素標識二次抗体を使用して反応させ、それからXフィルム上にバンドのシグナルを顕在化させる必要がある。最後に、ユーザーは、フィルムをコンピューターに取り込んで、試験サンプルにおけるNGBタンパク質のおおよそのレベルを測定するために、さらに画像分析を行う必要がある。この方法の最も大きな欠点は、NGBタンパク質の正確な濃度を得ることができないことである。

【0004】

本発明の目的は、様々なサンプル中のNGBタンパク質の濃度を測定するためのNGB-ELISAキットを提供することである。

【課題を解決するための手段】

【0005】

本発明のNGB-ELISAキットは、抗NGBモノクローナル抗体と、抗NGBポリクローナル抗体と、酵素標識二次抗体とを含み、該抗NGBモノクローナル抗体が、NGB抗原でマウスを免疫した後、細胞融合してハイブリドーマ細胞を産出すること、及びその後該ハイブリドーマ細胞を培養することによって得られ；該抗NGBポリクローナル抗体が、NGB抗原で動物を免疫すること、及びそれから該動物の血清から採取することによって得られる。

【0006】

上記ニューログロビタンパク質は、以下のようにして調製される：

- 1) ヒトNGB遺伝子のNGB配列を含む原核細胞発現ベクターを構築すること；
- 2) 該構築された原核細胞発現ベクターを大腸菌株に形質転換して、陽性クローンをスクリーニングすること；
- 3) 熱刺激によって該陽性クローンを培養して、発現産物を得ること；
- 4) 該発現産物を精製して、上記NGB抗原を得ること。

【0007】

より具体的には、上記原核細胞発現ベクターは、pBV220-rhNGBである。

【0008】

陽性クローンを培養する条件は、80～120µg/mlのアンピシリンを含むLB培養培地に上記大腸菌株を植菌すること、及び、28～32℃で2～3時間培養した後に、40～44℃で振盪しながら培養して、rhNGBの発現を誘導することである。

【0009】

本発明によるキットにおいては、上記酵素標識抗体は、代表的には、HRP標識ヤギ抗ウサギ免疫グロブリンである。

【0010】

一般的には、上記 NGB - ELISA キットは、酵素標識プレート (enzyme-labelling plate) と、標準 NGB タンパク質と、発色試薬とをさらに含む。本発明においては、発色試薬が、TMB (3, 3', 5, 5' - テトラメチルベンジジン) である。

【0011】

本発明の別の目的は、上記 NGB - ELISA キットの使用を提供することである。

【発明の効果】

【0012】

本発明のキットは、高い特異性と高い感度とを有する。したがって、該キットは、老年性認知症、脳梗塞、又は外傷性脳損傷等の神経系疾患の診断に使用され得る。

10

【発明を実施するための最良の形態】

【0013】

実施例 1 . NGB - ELISA キットの調製

I . NGB 抗原の調製

1 . 大腸菌株 pBV220 - rhNGB / HB101 の構築

1) プライマーの合成 : NGB 特異的プライマー pU 及び pD は、ヒト NGB (hNGB) 遺伝子の既知の配列に従って設計及び合成される。ここで、「pU」プライマーの 5' 末端が EcoRI 制限部位及び開始コドン ATG と組み合わせられ、「pD」プライマーの 5' 末端が BamHI 制限部位と組み合わせられる。このプライマーは Shanghai Boya Biotechnology Inc. により合成された。このプライマーの配列は、

20

pU : 5' - CCggAATTCATggAgCgCCCggAg - 3'

pD : 5' - ggTggATCCTTACTCgCCATCCCAgCCTCg - 3'

である。

【0014】

2) PCR 増幅 : ヒトのニューログロビン遺伝子の cDNA フラグメント (すなわちニューロサービピン (NSV)、これは PCR 技法によってヒトの胎児脳の cDNA ライブラリーからこれまでに本発明者らの研究所で得られた) を鋳型として使用し、工程 1) で合成したプライマーを用いて PCR 増幅を行った (参考文献 : Burmester T, Weich B, Reinhardt S, Hankeln T 著「脳において発現した脊椎動物のグロビン (A vertebrate globin expressed in the brain)」Nature. 2000; 407 (6803) : 520 - 523)。PCR 条件は、95 で 5 分間の変性、その後の 94 で 45 秒、60 で 45 秒、及び 72 で 45 秒を 30 サイクル、それから 72 で 5 分間の伸長であった。反応後に、1.0% (w/v) アガロースゲルの電気泳動を行うことによって、5 µl の増幅産物を検出し、NGB 遺伝子のコード領域が首尾よく増幅されたか否かを確認した。結果を図 1 に示し、図中、レーン A は DNA Marker DL2000 を示し、レーン B は NGB の cDNA 配列の首尾よく増幅したフラグメント (約 470 bp) を示す。

30

【0015】

3) 発現プラスミドの構築 : 高効率の発現ベクター pBV220 (Institute of Virology of Academy of Chinese Prevent Medical Science 製) 及び精製した PCR 増幅産物の両方を、制限酵素 EcoRI 及び BamHI で同時に消化し、電気泳動によって回収した。それから、このフラグメントを T₄ DNA リガーゼで結合し、発現プラスミド pBV220 - rhNGB を得た。

40

【0016】

4) 工学的細菌 (engineering bacteria) の構築 : プラスミド pBV220 - rhNGB を CaCl₂ で処理した大腸菌 HB101 のコンピテント細胞 (Beijing Baiweisheing Inc. 製) に形質転換させた。形質転換体

50

を選択し、LB培養培地3mlに植菌し、30℃で一晩培養した。プラスミドDNAをPCRで同定した陽性クローンから再び抽出し、それからさらに制限分析により同定して、構造を確認した。結果を図2に示す。図2Aでは、レーンAはDNA Marker DL-2000を示し、レーンB~GはPCRによるリコン(recons)の同定を示す。図2Bでは、レーンAはDNA Marker DL-2000を示し、レーンBは対照のpBV220空ベクターを示し、レーンC~FはEcoRI及びBamHIを用いた二重制限酵素分析によるリコンの同定を示す。

【0017】

この結果は、PCR並びにEcoRI及びBamHIの二重制限分析による同定後、全ての組み換えプラスミド中に、約470bpのDNAフラグメントが存在することを示唆し、これは、予測されるNGB遺伝子フラグメント(ニューロサービン)に適合する。この陽性クローンを、pBV220-rhNGB/HB101と命名し、rhNGBタンパク質を発現する工学的株(engineering strain)として使用した。

10

【0018】

2. 遺伝的に修飾された工学的細菌の活性化

4℃で保存された細菌安定株5μlを使用して、100μg/mlのアンピシリンを含むLB培養培地5mlに植菌した後、30℃で8時間、200rpmで振盪しながら培養した。それから、1%(v/v)の培養物を培養フラスコに植菌した(培養培地は前と同じであった)。培養株を30℃で16時間、200rpmで振盪しながら培養するために維持し、種培養物を得た。

20

【0019】

3. rhNGBの発現の誘導

種培養物を100μg/mlのアンピシリンを含むLB培養培地150mlに3%(v/v)で植菌し、30℃で2~3時間、200rpmで振盪しながら培養した。OD₆₀₀が0.3~0.4に達した後、それから速やかに培養物を42℃の水浴に移し、5時間振盪しながら培養し続け、rhNGBの発現を誘導した。

【0020】

4. 細菌の回収、洗浄、及び凍結/解凍

4℃で15分間6000rpmでの遠心分離によって、誘導後の細菌を回収した。少量の細菌を使用して、SDS-PAGE分析によりrhNGBタンパク質の発現を検出した。TE緩衝液(25mMのTris-HCl(pH8.0)、1mMのEDTA)で細菌を3回洗浄した。その後、細菌を5分間液体窒素に入れ、それから氷浴中で解凍した。凍結/解凍手順は3回繰り返した。それから、10倍量のTE緩衝液(25mMのTris-HCl(pH8.0)、1mMのEDTA)を加え、細菌を懸濁した。

30

【0021】

5. 細菌溶解

TE緩衝液(25mMのTris-HCl(pH8.0)、1mMのEDTA)で懸濁した細菌を20秒間隔で30秒間、氷浴中で超音波処理(400W)した。超音波処理は15回繰り返した。それから、サンプルを4℃で20分間、12000rpmで遠心分離した。上清を廃棄し、封入体を注意して回収した。

40

【0022】

6. 封入体の洗浄

封入体をトリス緩衝液(25mMのTris-HCl(pH8.0)、1MのNaCl)で洗浄し、4℃で20分間、12000rpmで遠心分離した。上清は取り除いた。沈殿物をTE緩衝液(25mMのTris-HCl(pH8.0)、1mMのEDTA)で2回洗浄した後、4℃で20分間、12000rpmでさらに遠心分離した。上清を廃棄し、封入体を回収した。

【0023】

7. 封入体の溶解

封入体を8mol/Lのカルバミドと1%(v/v)のメルカプトエタノールとを含む

50

TE緩衝液で再懸濁し、20秒間隔で30秒間、超音波処理(400W)した。超音波処理は6回繰り返した。得られた処理物を100で5分間沸騰させた後、室温で5分間、12000rpmでさらに遠心分離した。上清を回収し沈殿物を廃棄した。

【0024】

8. ゲルろ過

2mol/Lのカルバミドと0.1%(v/v)のメルカプトエタノールとを含むTE緩衝液で最初に平衡化したSephacryls-200クロマトグラフィーカラムをさらなる分析に使用した。工程7で調製したサンプルをクロマトグラフィーカラム上に充填し、2mol/Lのカルバミドと0.1%(v/v)のメルカプトエタノールとを含むTE緩衝液で洗い出し、それから溶出画分を回収した。その後、各チューブ中の溶出液をSDS-PAGE分析のために移し、より多くの標的タンパク質を含むサンプルを検出した。

10

【0025】

9. アニオン交換クロマトグラフィー

強アニオン交換クロマトグラフィーカラム(Amersham Q Sepharose FF)を2mol/Lのカルバミドと0.1%(v/v)のメルカプトエタノールとを含むTE緩衝液で最初に平衡化した。より多くの標的タンパク質を含むサンプルを混合し、カラムに充填し、それぞれ0.05M、0.1M、0.15M、0.2M、0.5M、及び0.7M等の異なる濃度のNaClを含む平衡化緩衝液(2mol/Lのカルバミドと0.1%(v/v)のメルカプトエタノールとを含むTE緩衝液)で徐々に溶出させた。全ての溶離ピークを回収した。その後、カラムを1MのNaClを含む平衡化緩衝液で再生した。同時に、異なる濃度のNaClを含む溶出液のサンプルをSDS-PAGE分析により同定した。結果として、0.7MのNaClを含む平衡化緩衝液で溶出したサンプルが、標的タンパク質を含むことを見出した。

20

【0026】

10. 標的タンパク質rhNGBの再生及び脱塩化

溶媒耐性カラムSephadex G-50を0.1%(v/v)のSDSを含むTE緩衝液で最初に平衡化した。それから、標的タンパク質を含むサンプルをカラムに充填し、それからカラムを0.1%(v/v)のSDSを含むTE緩衝液で洗浄した。全ての溶出液を回収した。

30

【0027】

分析後、培養培地におけるrhNGBの濃度は1.2g/Lであった。それから、回収したタンパク質rhNGBを同定し、免疫ブロット分析にかけた。

【0028】

II. 組み換え全長ヒトNGB(rhNGB)の同定

ヒトのニューログロビン遺伝子であるニューロサービピン(NSV)のコード領域には456bp存在することが知られており、これは151個のアミノ酸をコードし得る(参考文献: Burmester T, Weich B, Reinhardt S, Hankeln T著「脳において発現した脊椎動物のグロビン(A vertebrate globin expressed in the brain)」Nature 2000; 407(6803): 520-523)。核酸及びアミノ酸の配列はそれぞれ、配列番号1及び配列番号2に示した。

40

【0029】

質量分析計によるrhNGBタンパク質サンプルの分析後、配列番号3に示されるとおりのアミノ酸配列を得た。NSVフラグメントと一致するアミノ酸は66個のアミノ酸であった。これは、全長ヒトニューログロビンタンパク質(151個のアミノ酸)の約43.7%である。したがって、本発明の方法で得られたサンプルは正しいと考えることができる。

【0030】

さらに、491タンパク質配列分析機(ABI Company, USA、環境温度が

50

20 であり、相対湿度が28%であった)を使用して直接配列決定を行うことによって、rhNGBタンパク質のアミノ酸配列をシーケンシングした。この配列のN末端は、M-E-R-P-E-P-E-L-I-R-Q-S-W-R-A-Vであり、これはヒトNGBタンパク質のN末端と完全に一致する。したがって、本発明の方法で得られたサンプルは完全に正しいと考えることができる。

【0031】

III. 抗NGB抗体の調製

1. モノクローナル抗体の調製

1) 実験動物：雌のBALB/cマウス、8~12週齢、18~20g重量(Animal Centre of Academy of Military Medical Sciences, People's Liberation Army of Chinaから購入)。マウス由来の骨髓腫細胞SP2/0は、Chinese Academy of Sciences (Shanghai)のセルバンクから購入した。

10

【0032】

2) 免疫：100 μ g、125 μ g及び150 μ gの精製rhNGBを抗原として使用し、3つの群に分けた。それぞれの群では、rhNGBをそれぞれ等量の完全フロイドアジュバントと混合し、完全に乳化させた。それから、複数の部位での腹腔内注射及び皮下注射によって、混合物を3匹のマウスに注射した。3週間後、同じ量の抗原を等量の不完全フロイドアジュバントと混合し、複数の部位での腹腔内注射及び皮下注射によってマウスに注射した。免疫を4週間間隔で2回繰り返した。それぞれの免疫の15日後に、血清を回収することによって効力を測定した。効力がより高いマウスに抗原100 μ gを腹腔内注射して、細胞融合の3日前に免疫を追加した。

20

【0033】

3) 支持細胞の調製：細胞融合の1日前に、1匹の正常な昆明マウスに頸椎脱臼を行い、5分間70%のエタノールに浸した。その後、クリーンベンチで腹部の皮膚を切り出し、腹膜を露出した。5mlのGKN溶液(11mMのd-グルコースと、5.5mMのKClと、137mMのNaClと、25mMのNa₂HPO₄と、5.5mMのNaH₂PO₄とを補充したPBSで構成されている)をシリンジで腹腔に注射した。それから、腹部を繰り返し圧迫することによって腹水を回収し、それから遠心分離チューブに移し、5分間1000rpmで遠心分離した。上清を廃棄した後、HAT培養培地を加え、細胞を懸濁した。それから、支持細胞を96ウェルプレートに移し、37 $^{\circ}$ Cで一晩、5%CO₂の培養器で培養した。

30

【0034】

4) 細胞融合：血清を調製するために免疫が追加されたマウスを使用した。詳細には、マウスの眼球を取り除き、血液を採取して、血清を調製し、それを低温で保存した。それから、マウスに頸椎脱臼を行い、5分間70%のエタノールに浸した。その後、クリーンベンチでマウスの脾臓を取り出し、これをさらに粉碎して、細胞懸濁液を調製した。それから、得られた懸濁液を室温で10分間、1000rpmで遠心分離した。上清を廃棄した後、細胞を2回GKN溶液で洗浄し、GKN溶液中で再懸濁した。0.2mlの溶液を取り出して、顕微鏡下で細胞計測した。

40

【0035】

50mlの円錐の遠心分離チューブ中で脾臓細胞をSP2/0細胞と10:1の比で混合し、37 $^{\circ}$ Cで10分間、1500rpmで遠心分離した。上清を完全に廃棄して、細胞沈殿物をチューブの底を軽く叩くことにより遊離させた。遠心分離チューブを37 $^{\circ}$ Cの水浴に置いて、1分間振盪しながら50%のポリエチレングリコール(PEG)溶液1mlを滴下した。1分間静置した後、10mlのGKN溶液(最初の2mlを1分、最後の8mlを2~3分)を加え、細胞融合を停止させた。さらに1分間静置した後、得られた結果物を10分間1000rpmで遠心分離した。上清を廃棄し、ヒポキサンチン、アミノプテリン及びチミジン(HAT)培養培地を加えた。それから、サッカーでゆっくりと攪拌し、均質な懸濁液を調製した。細胞を支持細胞でプレコーティングした96ウェルプレ

50

ートに植菌し、37℃で、5%のCO₂の培養器で培養した。培養培地を3日ごとに交換し、6日後にヒポキサンチン-チミジン（HT）培養培地に変えた。

【0036】

5) 陽性クローンのスクリーニング：変法dot-ELISA技法を使用して、抗rhNGB抗体を分泌することができる陽性ハイブリドーマ細胞に関してスクリーニングした。詳細には、ニトロセルロース膜（NCフィルター）を15～30分間、0.01mol/LのPBS（pH7.4）に浸し、それからろ紙で乾燥させた。rhNGBタンパク質を0.01mol/LのPBS（pH7.4）で50μg/mlまで希釈し、NCフィルター上に液滴当たり1μlで滴下し、室温で乾燥させた。それから、振盪しながら30分間、この膜をブロッキング緩衝液中に置いた。この膜を3分間3回、洗浄緩衝液で洗浄した。ろ紙で乾燥させた後、この膜を培養したハイブリドーマ細胞の上清（SP2/0細胞の上清を対照として使用した）中に室温で1時間置いた。それから、この膜を3分間3回、洗浄緩衝液で洗浄して、室温で30分間振盪しながら、HRP標識二次抗体の使用液（working solution）に浸した。この膜に洗浄緩衝液を用いた3分間の洗浄を4回行った。その後、このニトロセルロース膜を3,3-ジアミノベンジジン（DAB）溶液に入れ、15分間振盪した。得られた膜を数分間水で洗浄し、それから蒸留水中に入れ、反応を停止させた。それからこの膜を室温で乾燥させた。

10

【0037】

6) ハイブリドーマ細胞のサブクロニング：限界希釈法でサブクロニングを行った。陽性シグナルを有するプレートで得られた細胞を計測した後、4.6ml当たり230個の細胞濃度を有する懸濁液をHT培養培地で1ウェル当たり2～5×10⁴個の支持細胞を含む96ウェルプレートにおいて再懸濁した。それぞれ0.1mlを含む36個のウェルが存在する。残った1.0mlをHT培養培地4mlに加え、それから別の36個のウェルに1ウェル当たり0.1ml加えた。残った1.4mlをHT培養培地1.4mlに加え、残りの24個のウェルに1ウェル当たり0.1ml植菌した。したがって、細胞計測比が5:1:0.5である3つの群が存在することになる。4日間CO₂培養器で培養した後、HT培養培地100μlをそれぞれのウェルに加えた。ダルベッコ変法イーグル培地（DMEM）の培養培地を9日目に加え、それから細胞の増殖を検出し、抗体の効力を測定した。陽性率が100%になるまで、抗体の効力がより高い1～2個のウェルをサブクロニングに使用した。全ての他のクローンを回収し、液体窒素中で保存した。

20

30

【0038】

7) モノクローン（monoclonal）株：スクリーニング及びサブクロニングの後、抗NGBハイブリドーマ細胞を安定して分泌することができる4個の株を得た。これらをそれぞれ、4G7、4H1、3E6及び2E11と命名した。

【0039】

8) 腹水の調製：サブクロニングで得られたモノクローナルハイブリドーマ細胞の懸濁液を5分間1000rpmで遠心分離した。上清を廃棄し、無血清培養培地で細胞を1回洗浄した。再び、無血清培養培地を加え、それから3日後にさらなる使用のために上清を回収した。マウスに1匹あたり0.5mlの液体パラフィン腹腔内注射した。7日後、マウスに1匹あたり5×10⁶個のハイブリドーマ細胞懸濁液を腹腔内注射した。7～10日後、マウスの腹部が膨らんでいたことを観察した。腹水を回収し、-20℃で保存した。

40

【0040】

2. ポリクローナル抗体の調製

2匹の若くて健常な雌のウサギを使用して、抗NGBポリクローナル抗体を調製した。最初に、ウサギに400μgの精製したrhNGBタンパク質（同量の完全フロインドアジュバントと事前に混合した）を筋肉注射、及び背中複数の部位では皮下注射した。4週間後、免疫を追加するために、同じ用量（同量のフロインド不完全アジュバントと事前に混合した）を注射した。2週間後、ウサギの頸動脈から血液を得ることによって、ウサギの血清を回収した。詳細な手順は、Zhu Zhiping, Chen Xueqi

50

ng . 著「免疫学における一般的な実験方法 (Common Experimental Methods in Immunology)」(Beijing: People's Surgeon Publishing House, 2000)に記載されている。

【0041】

3. 抗体の精製

得られたマウスの腹水 (モノクローナル抗体) 及びウサギの血清 (ポリクローナル抗体) を遠心分離、沈殿、脱塩化して、未精製の抗体を得た。それから、Protein G カラムで抗体を精製し、精製モノクローナル抗体及びポリクローナル抗体を得た。詳細な手順は、Zhu Zhiping, Chen Xueqing . 著「免疫学における一般的な実験方法 (Common Experimental Methods in Immunology)」(Beijing: People's Surgeon Publishing House, 2000)に記載されている。

10

【0042】

4. 抗体の品質管理

1) モノクローナル抗体の同定

A. 特異性の同定: 免疫プロット分析を使用して、モノクローナル抗体の特異性を試験した。抗体 2E11 の同定の結果を図 3 に示す。図中、レーン 1 は rhNGB タンパク質を発現する大腸菌株 pBV220-rhNGB/HB101 の溶解物の上清を示し、レーン 2 は陰性対照としてのミオグロビンを示し、レーン 3 は大腸菌株 pBV220-rhNGB/HB101 の封入体を示し、レーン 4 は陰性対照としてのヘモグロビンを示し、レーン M は低分子量のタンパク質マーカーを示す。モノクローナル抗体は特異性が高く、ミオグロビン及びヘモグロビン等の他のグロビンと交差反応せずに rhNGB タンパク質を認識することが示唆される。

20

【0043】

B. 抗体のサブクラスの同定: 抗体のサブクラスの同定キット (Roche, German) を使用して、モノクローナル抗体のサブクラスを検出した。具体的には、0.01 mol/L の PBS (pH 7.4) で希釈した 150 µl の無血清培養培地を反応チューブに滴下し、室温で 30 秒間インキュベートした。チューブを一時的に軽く叩いて、底のゲルを完全に再懸濁させた。サブクラスの同定試験紙を 10 分間反応チューブに入れ、バンドを読み取り、モノクローナル抗体のサブクラスを求めた。結果を図 4 に示す。図 4 は、抗 NGB モノクローナル抗体の重鎖は IgG1 である (図 4A) 一方で、軽鎖は鎖である (図 4B) ことを示している。

30

【0044】

2) ポリクローナル抗体の同定

免疫プロット分析をポリクローナル抗体の同定に使用した。原核生物又は真核生物のいずれかによって発現した rhNGB タンパク質を認識する抗体の能力を試験した。

【0045】

具体的には、原核細胞によって発現した rhNGB タンパク質を認識するポリクローナル抗体の能力の同定において、本発明者らは、熱誘導に上記の工学的株 pBV220-rhNGB/HB101 及び pBV220 空ベクターを含む大腸菌 HB101 株を使用した。発現産物の電気泳動後に、これらを免疫プロット分析で試験した。結果を図 5A に示す。図中、レーン 1 は、ウサギ抗 rhNGB ポリクローナル抗体が工学的株 pBV220-rhNGB/HB101 の発現産物に含まれる rhNGB タンパク質 (約 17 kDa) を認識することができることを示唆し、レーン 2 はウサギ抗 rhNGB ポリクローナル抗体が pBV220 空ベクターを含む大腸菌 HB101 株の発現産物のいずれのバンドも認識することができないことを示唆する陰性対照を示す。

40

【0046】

真核細胞で発現された NGB タンパク質の認識における抗 NGB ポリクローナル抗体の能力を同定する場合、本発明者らは、NGB 真核細胞発現ベクター pcDNA3.1/V

50

5 / 6 x H i s / N G B (フォワードプライマーの 5 ' - g g A T C C g C A T g g A g C g C C C g g A g - 3 ' 及びリバースプライマーの 5 ' - C T C g A g C T C g C C A T C C C A g C C T C g - 3 ' を使用して、ベクター p c D N A 3 . 1 / V 5 / 6 x H i s (I n v i t r o g e n I n c .) の制限部位 B a m H I と X h o I との間に N G B 遺伝子配列を挿入することによって構築され、得られた組み換えベクターを細胞に形質転換した後、真核細胞で発現した N G B タンパク質を得ることができる) 及び空ベクター p c D N A 3 . 1 / V 5 / 6 x H i s を使用し、それぞれ C O S - 7 細胞に導入した。48 時間後、細胞を回収し、細胞中のタンパク質を全て免疫ブロット分析のために抽出した。結果を図 5 B に示す。図中、レーン 3 は、ウサギ抗 N G B ポリクローナル抗体が N G B タンパク質を認識することができることを示唆し、レーン 4 は L a c Z - 6 x H i s タンパク質 (市販のベクター p c D N A 3 . 1 / V 5 - H i s / l a c Z (I n v i t r o g e n , U . S .) を導入することによって、L a c Z - 6 x H i s タンパク質を得た) を抗 6 x H i s モノクローナル抗体によって検出することができることを示す陽性対照を示す。これは、ウサギ抗 N G B ポリクローナル抗体が、真核細胞で発現した N G B タンパク質を認識することができることを示唆している。

10

【0047】

ウサギ抗 N G B ポリクローナル抗体をさらに使用して、スナネズミの脳における N G B タンパク質の分布を検出した。図 6 に示されるように、N G B 免疫反応の陽性細胞が、大脳皮質 (図 6 A) 並びに海馬の錐体細胞及び軸索 (図 6 B) に広く分布していたことがわかる。

20

【0048】

この結果は、本発明により調製された抗 N G B ポリクローナル抗体が N G B タンパク質を特異的に認識することができることを示している。

【0049】

I V . N G B - E L I S A キット

1 . 以下の反応試薬を N G B - E L I S A キットに使用した。

1) コーティング希釈緩衝液 (0 . 8 5 M の炭酸緩衝液 (p H 9 . 5)) : N a ₂ C O ₃ 1 . 5 9 g 、 N a H C O ₃ 2 . 9 3 g 。 2 回蒸留した水を 1 0 0 0 m l まで加えた。

【0050】

2) 洗浄緩衝液 (P B S (p H 7 . 4)) : K H ₂ P O ₄ 0 . 2 g 、 K C l 0 . 2 g 、 N a ₂ H P O ₄ · 1 2 H ₂ O 2 . 9 g 、 N a C l 8 . 0 g 、 T w e e n - 2 0 0 . 5 m l 。 2 回蒸留した水を 1 0 0 0 m l まで加えた。

30

【0051】

3) サンプルの希釈緩衝液 : 0 . 1 g B S A 、 洗浄緩衝液を 1 0 0 m l まで加えた。

【0052】

4) ブロッキング緩衝液 (1 . 5 % のカゼイン、作用濃度 : 0 . 0 5 %) : カゼイン 3 6 g 、 N a O H 2 . 4 g 、 水 6 0 0 m l に溶解した。約 1 8 0 0 m l の P B S を 2 4 0 0 m l の容量を満たすまで加えた。

【0053】

5) 基質緩衝液 (クエン酸リン酸緩衝液 (p H 5 . 0)) : 0 . 2 M の N a ₂ H P O ₄ (2 8 . 4 g / L) 2 5 . 7 m l 、 0 . 1 M のクエン酸 (1 9 . 2 g / L) 2 4 . 3 m l 、 2 回蒸留した水を 5 0 m l 加えた。

40

【0054】

6) T M B 基質希釈緩衝液 : 3 , 3 ' , 5 , 5 ' - テトラメチルベンジジン (T M B) (1 m g / m l) 1 . 0 m l 、 基質希釈緩衝液 1 0 m l 、 3 0 % の H ₂ O ₂ 7 μ l 。

【0055】

7) 停止緩衝液 (2 M の H ₂ S O ₄) : 1 7 8 . 3 m l の水に 2 1 . 7 m l の濃縮硫酸を滴下した。

【0056】

本発明の N G B - E L I S A キットは、標準 N G B タンパク質及び上記の反応試薬と共

50

に、上記で調製した抗 N G B モノクローナル抗体及びポリクローナル抗体から作られる。

【 0 0 5 7 】

2 . N G B - E L I S A キットを使用するプロトコル

a) コーティング：コーティング緩衝液 (0 . 8 5 M の炭酸緩衝液 (p H 9 . 6)) で抗 N G B モノクローナル抗体を 1 : 1 0 0 0 まで希釈した。9 6 ウェルの酵素標識プレート
を 4 で一晩、1 ウェル当たり 1 0 0 μ l でコーティングした。

【 0 0 5 8 】

b) 洗浄：洗浄緩衝液 P B S T (0 . 0 5 % の T w e e n - 2 0 を含む 0 . 0 1 M のリン
酸緩衝液 (p H 7 . 4)) で 3 回洗浄した。

【 0 0 5 9 】

c) ブロッキング：1 ウェル当たり 1 2 5 μ l のブロッキング緩衝液 (0 . 0 5 % のカゼ
イン) を使用して、ウェルを室温で 4 時間又は 4 で一晩ブロッキングした。

【 0 0 6 0 】

d) サンプルの充填：ブランク及び陰性対照用のウェルを設けた (各群に 2 つのウェル)
。標準曲線を得るために、異なる濃度の r h N G B 標準をウェルに加えた (それぞれの濃
度に 2 つのウェル) 。測定サンプルを加えた。全てのウェルで、サンプルの容量は、1 ウ
ェル当たり 1 0 0 μ l である。3 7 の水浴で 1 時間インキュベートした。

【 0 0 6 1 】

e) 洗浄：洗浄緩衝液 P B S T (0 . 0 5 % の T w e e n - 2 0 を含む 0 . 0 1 M のリン
酸緩衝液 (p H 7 . 4)) で 3 回洗浄した。

【 0 0 6 2 】

f) ポリクローナル抗体の添加：ポリクローナル抗体を 1 ウェル当たり 1 0 0 μ l の P B
S (0 . 0 1 M のリン酸緩衝液 (p H 7 . 4)) で 1 : 1 5 0 0 に希釈した。3 7 の水
浴で 1 時間インキュベートした。

【 0 0 6 3 】

g) 洗浄：洗浄緩衝液 P B S T (0 . 0 5 % の T w e e n - 2 0 を含む 0 . 0 1 M のリン
酸緩衝液 (p H 7 . 4)) で 3 回洗浄した。

【 0 0 6 4 】

h) 二次抗体の添加：H R P 標識ヤギ抗ウサギ I g G を 1 ウェル当たり 1 0 0 μ l のプロ
ッキング緩衝液 (1 % のカゼイン) で 1 : 5 0 0 0 に希釈した。3 7 の水浴で 3 0 分間
インキュベートした。

【 0 0 6 5 】

i) 洗浄：洗浄緩衝液 P B S T (0 . 0 5 % の T w e e n - 2 0 を含む 0 . 0 1 M のリン
酸緩衝液 (p H 7 . 4)) で 3 回洗浄した。

【 0 0 6 6 】

j) 発色：1 ウェル当たり 1 0 0 μ l の 3 , 3 ' , 5 , 5 ' - テトラメチルベンジジン (T M B) で現像した。3 7 の水浴で 1 0 ~ 2 0 分間インキュベートした。

【 0 0 6 7 】

k) 停止：1 ウェル当たり 1 0 0 μ l の停止緩衝液 (2 M の H ₂ S O ₄) で反応を停止さ
せた。

【 0 0 6 8 】

l) 検出：酵素免疫アッセイ機器で O D _{4 5 0} の吸光を検出した。

【 0 0 6 9 】

m) 標準曲線の獲得：標準タンパク質の濃度を X 軸に適用し、O D _{4 5 0 n m} を Y 軸に適
用して、標準曲線を引いた。結果を図 7 に示す。N G B タンパク質の濃度の検出可能な領
域は、1 5 0 n g / m l ~ 1 8 μ g / m l であることがわかる。

【 0 0 7 0 】

n) 算出：ユーザーは、標準曲線に基づいて、サンプルにおける N G B 濃度を得ることが
できる。希釈倍数を乗じた後、サンプルにおける N G B の正確な濃度を得ることができ
る。

。

10

20

30

40

50

【0071】

実施例2．NGB-ELISAキットの適用

脳虚血後の血清におけるNGBタンパク質の動的変化は、動物モデルの血清におけるNGBタンパク質の濃度を検出することによって、明らかにすることができる。スナネズミの脳の虚血再かん流モデルを使用し、20分の虚血発作に続く再かん流後、2時間、8時間、16時間、24時間、48時間、及び72時間で血清を回収した。最初に、本発明の抗NGBポリクローナル抗体を免疫組織化学的方法により使用することによって、虚血再かん流モデルにおける組織の変化を検出し、この結果を図8及び図9に示す。ここで、図8A及び図8Bは、正常なスナネズミの海馬のCA₁及びCA₃領域におけるNGB免疫反応陽性ニューロンの正常な分布を示し、図9A及び図9Bは、再かん流の72時間後のスナネズミの海馬のCA₁及びCA₃領域におけるNGB免疫反応陽性ニューロンの分布を示す。比較すると、虚血再かん流損傷した神経細胞が破壊され、それらの多数が死滅していることがわかる。

10

【0072】

本発明のキットを使用することによって、NGBの血清学的動的変化を検出し、それを脳切片と比較した。血清におけるNGBの変化を表1及び図10に示す。スナネズミの脳の虚血再かん流損傷の8時間後に、血清におけるNGB濃度が有意に($P < 0.05$)且つ徐々に増大し、48時間でピークに達したことが分かる。NGBの血清学的レベルは、虚血再かん流モデルにおける脳損傷の程度に明らかに関連する。したがって、NGBの血清学的レベル及びNGBの動的変化の検出により、脳損傷の程度を明らかにすることができることを結論付けることができる。この結果は、脳梗塞後の血清におけるNGBタンパク質の変化パターンを研究するのに、本発明のNGB-ELISAキットを使用することができることをはっきりと示している。同時に、脳梗塞の発生及び進行を評価するのに、この結果をさらに使用することができる。

20

【0073】

【表1】

表1．スナネズミの脳における虚血再かん流後の異なる時点での血清におけるNGBタンパク質の変化 ($\mu\text{g}/\text{ml}$)

群	試験数	平均	SD	SE	P値
対照	10	4.61	2.53	0.80	
2時間	6	5.81	3.50	1.41	0.436
8時間	6	7.69	2.19	0.89	0.027*
16時間	5	8.59	2.70	1.21	0.011*
24時間	6	10.97	3.27	1.33	0.001*
48時間	6	14.02	3.38	1.38	0.000*
72時間	5	11.94	2.47	1.10	0.000*

*：対照群との比較、 $P < 0.05$

30

【0074】

実施例3．虚血関連血管疾患を患う患者及びラットの虚血再かん流損傷モデルの血清サンプルにおけるNGBタンパク質濃度の検出

NGB-ELISAキットを使用して、虚血関連血管疾患を患う患者及びラットの虚血再かん流損傷モデルの血清サンプルにおけるNGBタンパク質濃度を検出した。詳細なプロトコルは、以下のとおりであった。

40

【0075】

a) コーティング：コーティング緩衝液(0.85Mの炭酸緩衝液(pH9.6))で抗NGBモノクローナル抗体を1:1000まで希釈した。96ウェルの酵素標識プレートを4で一晩、1ウェル当たり100 μl でコーティングした。

【0076】

b) 洗浄：洗浄緩衝液PBST(0.05%のTween-20を含む0.01Mのリン酸緩衝液(pH7.4))で3回洗浄した。

50

【0077】

c) ブロッキング：1 ウェル当たり 125 μ l のブロッキング緩衝液（0.05% のカゼイン）を使用して、ウェルを室温で4時間又は4 で一晩処理した。

【0078】

d) サンプルの充填：ブランク及び陰性対照用のウェルを設けた（各群に2つのウェル）。

(i) 標準曲線を得るために、異なる濃度の rhNGB タンパク質をウェルに加えた（それぞれの濃度に2つのウェル）、

(ii) ラットの虚血モデル（20分の虚血の後、48時間の再かん流）の血清を加えた、

(iii) 虚血関連血管疾患を患う患者の血清（病院番号307から購入、手術前に回収し、患者は特別な薬物のいかなる治療も受けなかった。血液のルーチン試験は正常である）を加えた、

(iv) 全てのウェルで、サンプルの容量は、1ウェル当たり100 μ l である。37 の水浴で1時間インキュベートした。

【0079】

e) 洗浄：洗浄緩衝液 PBST（0.05% の Tween-20 を含む 0.01M のリン酸緩衝液（pH 7.4））で3回洗浄した。

【0080】

f) ポリクローナル抗体の添加：ポリクローナル抗体を1ウェル当たり100 μ l の PBS（0.01M のリン酸緩衝液（pH 7.4））で1:1500に希釈した。37 の水浴で1時間インキュベートした。

【0081】

g) 洗浄：洗浄緩衝液 PBST（0.05% の Tween-20 を含む 0.01M のリン酸緩衝液（pH 7.4））で3回洗浄した。

【0082】

h) 二次抗体の添加：HRP 標識ヤギ抗ウサギ IgG を1ウェル当たり100 μ l となるようにブロッキング緩衝液（1% のカゼイン）で1:5000に希釈した。37 の水浴で30分間インキュベートした。

【0083】

i) 洗浄：洗浄緩衝液 PBST（0.05% の Tween-20 を含む 0.01M のリン酸緩衝液（pH 7.4））で3回洗浄した。

【0084】

j) 発色：1ウェル当たり100 μ l の 3, 3', 5, 5' - テトラメチルベンジジン（TMB）で現像した。37 の水浴で10~20分間インキュベートした。

【0085】

k) 停止：1ウェル当たり100 μ l の停止緩衝液（2M の H₂SO₄）で反応を停止させた。

【0086】

l) 検出：酵素免疫アッセイ機器で OD₄₅₀ の吸光を検出した。

【0087】

m) 標準曲線の獲得

【0088】

n) 標準曲線に基づくと、血清における NGB 濃度は、患者では 13 μ g/ml であり、20分間の虚血発作後、48時間の再かん流を行ったラットモデルでは 11 μ g/ml である。

【0089】

この結果は、本発明の NGB - ELISA キットを、患者又はラットのいずれかの血清における正確な NGB 濃度を検出するのに使用することができることを示唆している。

【産業上の利用可能性】

10

20

30

40

50

【0090】

本発明の N G B - E L I S A キットは、様々なサンプルにおける N G B タンパク質濃度を検出するのに十分な感度があり、老年性認知症、脳梗塞、又は外傷性脳損傷等のニューロン損傷及び変性疾患に関連する多くの疾患の臨床診断のための潜在的なガイドラインとして使用することができ、これらの疾患の進行を追跡するのを助ける。

【図面の簡単な説明】

【0091】

【図1】図1は、P C R 技法により得られた r h N G B の増幅産物の電気泳動図を示す図である。

【図2】図2はそれぞれ、P C R 及び制限酵素法による同定後における r h N G B 陽性クローンの制限酵素地図を示す図である。

【図3】図3は、得られたモノクローナル抗体の免疫プロット分析を示す図である。

【図4】図4は、得られたモノクローナル抗体のサブクラスの同定を示す図である。

【図5】図5は、得られたポリクローナル抗体の免疫プロット分析を示す図である。

【図6】図6は、得られたポリクローナル抗体によって検出された成体スナネズミの脳における N G B タンパク質の分布を示す図である。

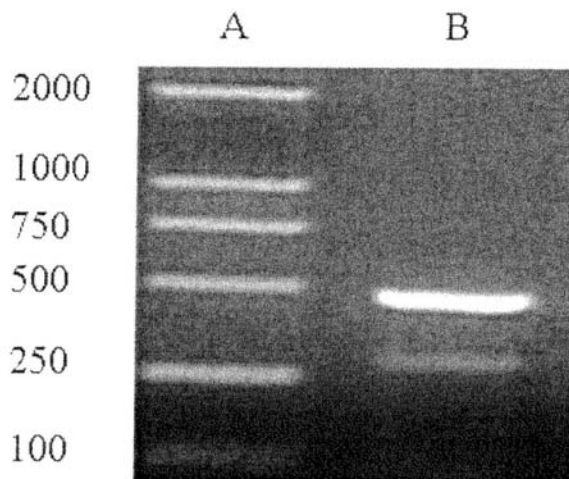
【図7】図7は、本発明のキットによって検出された N G B タンパク質の標準曲線を示す図である。

【図8】図8は、スナネズミの海馬における N G B 陽性ニューロンの分布を示す図である。

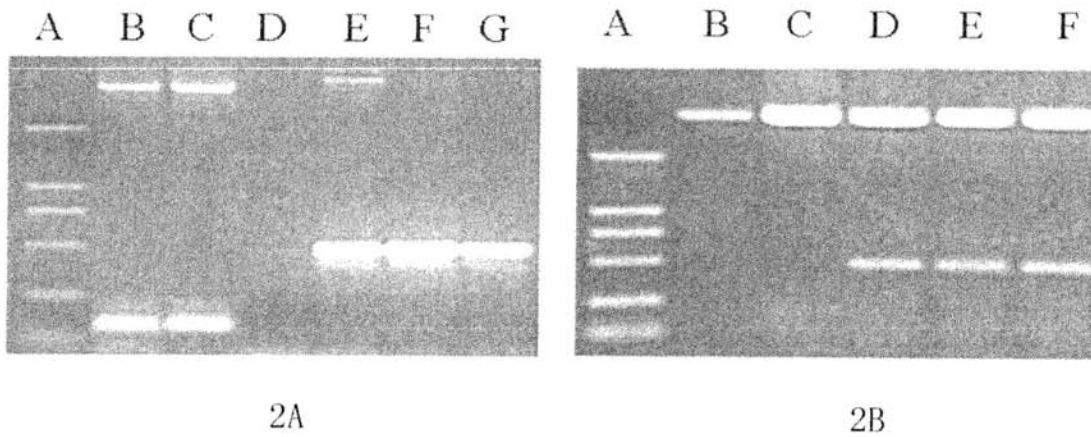
【図9】図9は、虚血再かん流損傷後72時間の脳における N G B 陽性ニューロンの分布を示す図である。

【図10】図10は、虚血再かん流後2～72時間のスナネズミの脳における N G B の血清学的変化を示す図である。

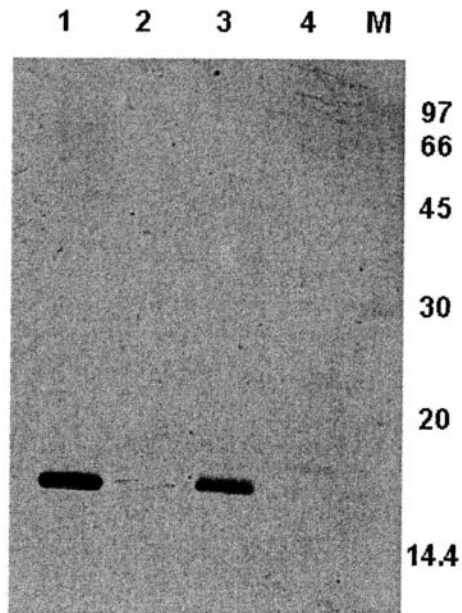
【図1】



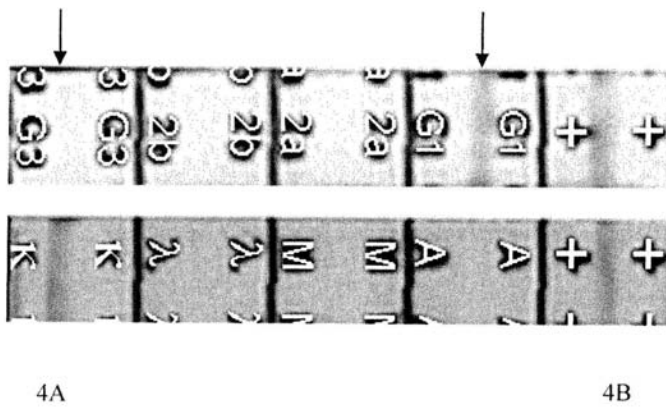
【 図 2 】



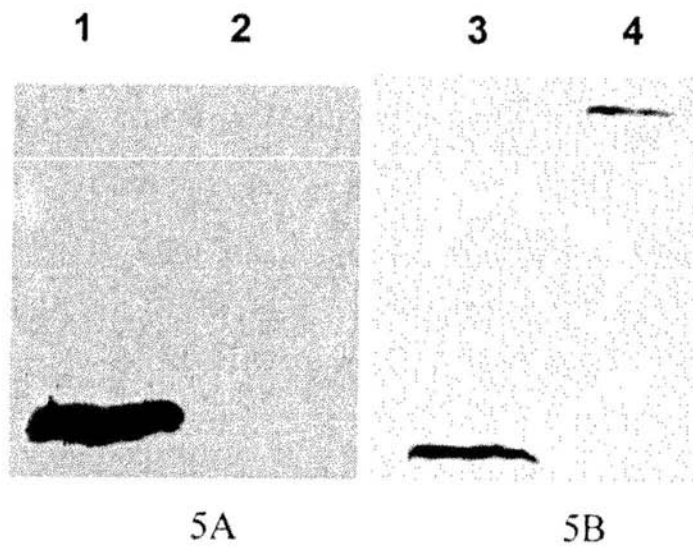
【 図 3 】



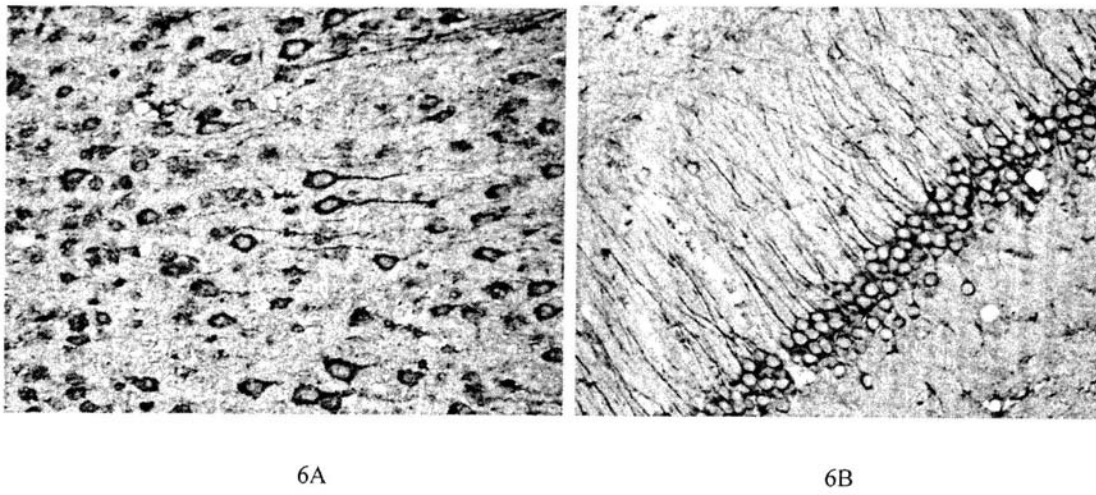
【 図 4 】



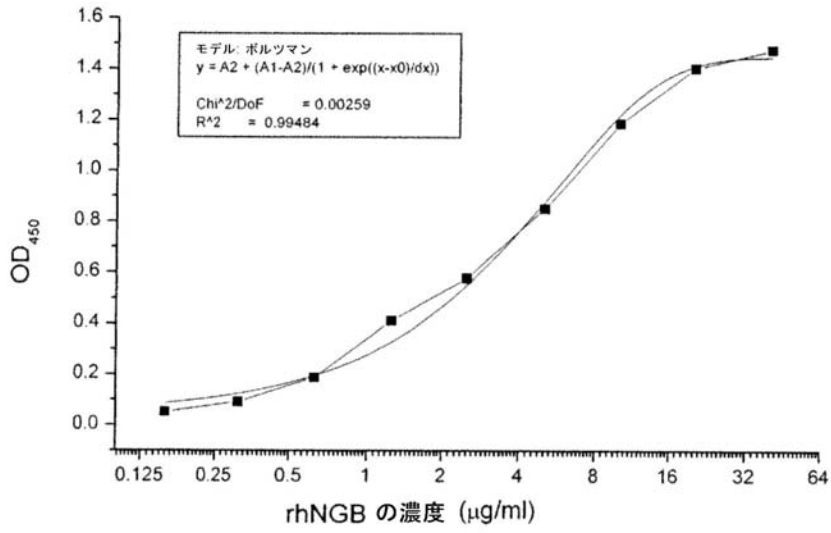
【 図 5 】



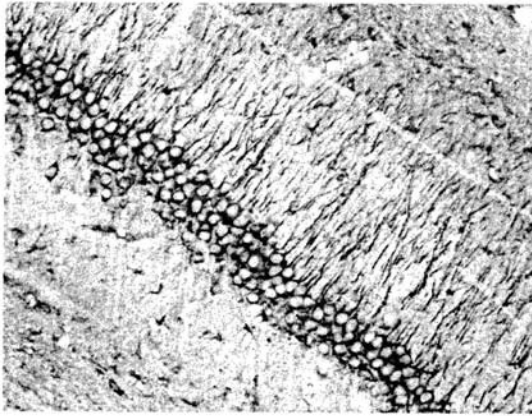
【 図 6 】



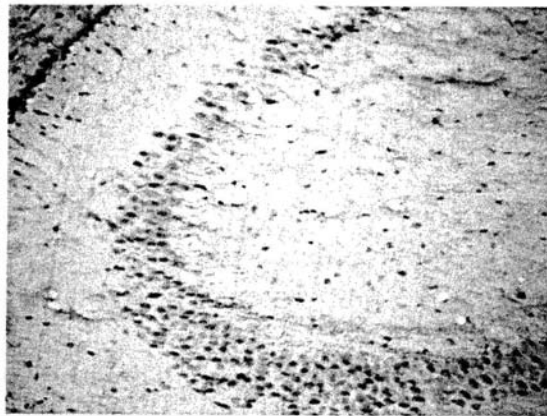
【 図 7 】



【 図 8 】

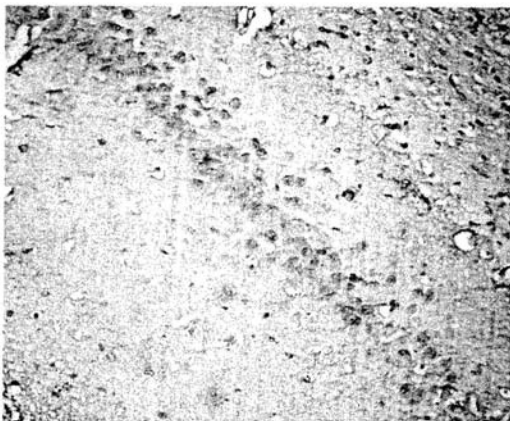


8A

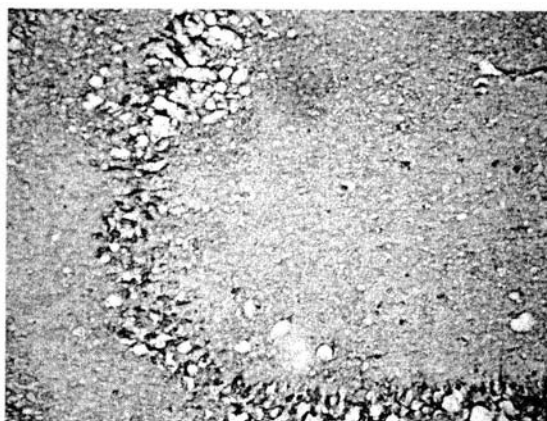


8B

【 図 9 】

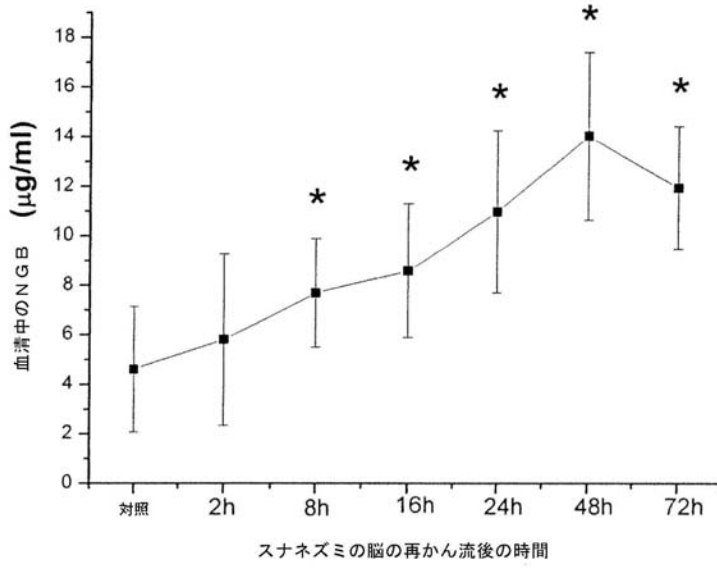


9A



9B

【 図 1 0 】



【 配 列 表 】

[2008541008000001.app](#)

【 国际调查报告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International application No. PCT/CN2005/000613		
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER				
IPC ⁷ : G01N33/53 G01N33/535 G01N33/577 G01N33/68 G01N33/72				
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 ⁷ : G01N33/53 G01N33/535 G01N33/577 G01N33/68 G01N33/72				
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched				
CNPAT CNKI				
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)				
CNAPT WPI EPODOC PAJ CA CNKI(Neuroglobin , enzyme-linked immunodetection kit , monoclonal antibody , polyclonal antibody)				
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
A	WO0162913A1 30 Aug 2002(30.08.2002), Refer to the Abstract	1-8		
E	CN1641351A 20 July 2005(20.07.2005), Refer to the Whole document	1-2,5-6,8		
A	Chinese Journal of Biochemistry and Molecular Biology, Vol 18, No.1, Feb 2002, ZHANG Chenggang et al., "Prokaryotic Expression, Antibody Preparation and Cellular Distribution of Rat Neuroglobin", Page 80-84	1-8		
A	Chinese Journal of Biochemistry and Molecular Biology, Vol 19, No.6, Dec 2003, SUN Jianwei et al., "Prokaryotic Soluble Expression Preparation and Characterization of Monoclonal Antibody of Rat Neuroglobin", Page 751-756	1-8		
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input checked="" type="checkbox"/> See patent family annex.				
* Special categories of cited documents: <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%; border: none;"> "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "B" 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 </td> <td style="width: 50%; border: none;"> "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 </td> </tr> </table>			"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "B" 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
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "B" 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 19 Oct 2005 (19.10.2005)		Date of mailing of the international search report 03 · NOV · 2005 (03 · 11 · 2005)		
Name and mailing address of the ISA/CN The State Intellectual Property Office, the P.R.China 6 Xitucheng Rd., Jimen Bridge, Haidian District, Beijing, China 100088 Facsimile No. 86-10-62019451		Authorized officer Guo Xiaoyong Telephone No. 86-10-62085057		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/CN2005/000613

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	Chinese Journal of Histochemistry and Cytochemistry, Vol 11, No.3, Sep 2002, DENG Meiyu et al., "Immunohistochemical Study on the distribution of NGB proteins in the central nervous system of adult rats", Page 271-274	1-8
A	Acta Genetica sinica, Vol 28, No.11, 2001, ZHANG Chenggang et al., "Coding Region cDNA Sequence Cloning of Rat Neuroglobin Gene, Its Polymorphism Feature and Tissue Expression Profile Analysis", Page 997-1001	1-8

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

INTERNATIONAL SEARCH REPORT
Information on patent family members

International application No.

PCT/CN2005/000613

Patent Documents referred in the Report	Publication Date	Patent Family	Publication Date
WO0162913A1	30 Aug 2001(30.08.2001)	US2005069557A1	31 Mar 2005(31.03.2005)
		DE10009119A1	22 Nov 2001(22.11.2001)
		AU0150326A	03 Sep 2001(03.09.2001)
		GB2375540A	20 Nov 2002(20.11.2002)
		US2003134387A1	17 July 2003(17.07.2003)

国际检索报告		国际申请号 PCT/CN2005/000613
A. 主题的分类		
IPC ⁷ :G01N33/53 G01N33/535 G01N33/577 G01N33/68 G01N33/72		
按照国际专利分类表(IPC)或者同时按照国家分类和 IPC 两种分类		
B. 检索领域		
检索的最低限度文献(标明分类系统和分类号)		
IPC ⁷ :G01N33/53 G01N33/535 G01N33/577 G01N33/68 G01N33/72		
包含在检索领域中的除最低限度文献以外的检索文献		
CNPAT CNKI		
在国际检索时查阅的电子数据库(数据库的名称, 和使用的检索词(如使用))		
CNPAT WPI EPODOC PAJ CA CNKI (脑红蛋白, 酶联免疫检测试剂盒, 单抗, 多抗, 酶标抗体, Neuroglobin, enzyme-linked immunodetection kit, monoclonal antibody, polyclonal antibody)		
C. 相关文件		
类 型*	引用文件, 必要时, 指明相关段落	相关的权利要求
A	WO0162913A1 20.8 月 2001(20.08.2001), 参见摘要	1-7
E	CN1641351A 20.7 月 2005(20.07.2005), 参见全文	1-2,5-6,8
A	中国生物化学与分子生物学报, 第 18 卷, 第 1 期, 2002 年 2 月出版, 张成岗 等“大鼠脑红蛋白(NGB)的原核表达, 抗体制备及其细胞分布”, 第 80 页至第 84 页。	1-7
A	中国生物化学与分子生物学报, 第 19 卷, 第 6 期, 2003 年 12 月出版, 孙健伟 等“大鼠脑红蛋白(NGB)可溶性原核表达和单克隆抗体制备及鉴定”, 第 751 页至第 756 页。	1-7
<input checked="" type="checkbox"/> 其余文件在 C 栏的续页中列出。 <input checked="" type="checkbox"/> 见同族专利附件。		
* 引用文件的具体类型:		
“A” 认为不特别相关的表示了现有技术一般状态的文件		“T” 在申请日或优先权日之后公布, 与申请不相抵触, 但为了理解发明之理论或原理的在后文件
“E” 在国际申请日的当天或之后公布的在先申请或专利		“X” 特别相关的文件, 单独考虑该文件, 认定要求保护的发明不是新颖的或不具有创造性
“L” 可能对优先权要求构成怀疑的文件, 或为确定另一篇引用文件的公布日而引用的或者因其他特殊理由而引用的文件		“Y” 特别相关的文件, 当该文件与另一篇或者多篇该类文件结合并且这种结合对于本领域技术人员为显而易见时, 要求保护的发明不具有创造性
“O” 涉及口头公开、使用、展览或其他方式公开的文件		“&” 同族专利的文件
“P” 公布日先于国际申请日但迟于所要求的优先权日的文件		
国际检索实际完成的日期 19.10 月 2005(19.10.2005)		国际检索报告邮寄日期 03-11月 2005 (03-11-2005)
中华人民共和国国家知识产权局(ISA/CN) 中国北京市海淀区蓟门桥西土城路 6 号 100088 传真号: (86-10)62019451		受权官员  电话号码: 86-10-62085057

国际检索报告

国际申请号

PCT/CN2005/000613

C(续). 相关文件		
类型	引用文件, 必要时, 指明相关段落	相关的权利要求
A	中国组织化学与细胞化学杂志, 第 11 卷, 第 3 期, 2002 年 9 月出版, 邓美玉 等“免疫组织化学方法检测脑红蛋白在大鼠中枢神经系统的分布”, 第 271 页至第 274 页。	1-7
A	遗传学报, 第 28 卷, 第 11 期, 2001 年出版, 张成岗 等“大鼠脑红蛋白基因编码区的克隆, 多态性分析及该基因组织表达谱研究”, 第 997 页至第 1001 页。	1-7

国际检索报告 关于同族专利的信息		国际申请号 PCT/CN2005/000613	
检索报告中引用的 专利文件	公布日期	同族专利	公布日期
WO0162913A1	30.8月 2001(30.08.2001)	US2005069557A1	31.3月 2005(31.03.2005)
		DE10009119A1	22.11月 2001(22.11.2001)
		AU0150326A	03.9月 2001(03.09.2001)
		GB2375540A	20.11月 2002(20.11.2002)
		US2003134387A1	17.7月 2003(17.07.2003)

フロントページの続き

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

(71)出願人 508007927

北京蘇里曼医薬科技有限公司

BEIJING THREEMAN MEDICINE SCIENCE AND TECHNOLOGY LIMITED COMPANY

中国北京市海淀区復興路83号東九楼538室

R. 538, F. 9, No. 83 Fuxing Road, Haidian District, Beijing 100856, P.R.China

(74)代理人 100122471

弁理士 初井 孝文

(72)発明者 チャン, チェンガン

中国北京市海淀区太平路27号

(72)発明者 ワン, リホン

中国北京市海淀区太平路27号

(72)発明者 チェン, テインファン

中国北京市海淀区太平路27号

(72)発明者 シャン, アイジア

中国北京市海淀区太平路27号

(72)発明者 ガオ, ヤン

中国北京市海淀区太平路27号

Fターム(参考) 4B024 AA11 BA44 BA61 CA01 DA02 DA06 GA05 GA11 HA15
4H045 AA11 CA40 DA76 EA50 FA72 FA74

专利名称(译)	神经红蛋白酶免疫测定试剂盒及其用途		
公开(公告)号	JP2008541008A	公开(公告)日	2008-11-20
申请号	JP2008508048	申请日	2005-04-30
[标]申请(专利权)人(译)	中国人民解放军军事医学科学院放射及び辐射医学研究所 军事医学科学院放射医学研究院		
申请(专利权)人(译)	中国人民解放军军事医学科学院放射及び辐射医学研究所 北京苏里曼医药科技有限公司		
[标]发明人	チャンチェンガン ワンリホン チェンティンファン シャンアイジア ガオヤン		
发明人	チャン, チェンガン ワン, リホン チェン, ティンファン シャン, アイジア ガオ, ヤン		
IPC分类号	G01N33/53 G01N33/543 C12N15/09 C07K16/18		
CPC分类号	G01N33/6896 G01N2333/805 G01N2800/2814 G01N2800/2871		
FI分类号	G01N33/53.ZNA.D G01N33/543.545.A C12N15/00.A C07K16/18		
F-TERM分类号	4B024/AA11 4B024/BA44 4B024/BA61 4B024/CA01 4B024/DA02 4B024/DA06 4B024/GA05 4B024/GA11 4B024/HA15 4H045/AA11 4H045/CA40 4H045/DA76 4H045/EA50 4H045/FA72 4H045/FA74		
其他公开文献	JP4714265B2		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

本发明公开了一种神经球蛋白酶联免疫吸附测定试剂盒及其用途。本发明提供的神经球蛋白酶联免疫吸附试验试剂盒包括神经球蛋白多克隆抗体，神经球蛋白单克隆抗体和酶标记抗体。神经球蛋白单克隆抗体是通过培养用神经球蛋白抗原接种小鼠后通过细胞结合制备的杂交瘤细胞产生的，而神经球蛋白多克隆抗体是接种神经球蛋白抗原后从动物抗血清产生的。

バク質の変化 (µg/ml)

群	試験数	平均	SD	SE	P値
対照	10	4.61	2.53	0.80	
2時間	6	5.81	3.50	1.41	0.436
8時間	6	7.69	2.19	0.89	0.027*
16時間	5	8.59	2.70	1.21	0.011*
24時間	6	10.97	3.27	1.33	0.001*
48時間	6	14.02	3.38	1.38	0.000*
72時間	5	11.94	2.47	1.10	0.000*

*: 対照群との比較、P<0.05