

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 特許公報(B2)

(11) 特許番号

特許第5997094号
(P5997094)

(45) 発行日 平成28年9月28日 (2016.9.28)

(24) 登録日 平成28年9月2日 (2016.9.2)

(51) Int.Cl.		F I			
GO 1 N 33/574	(2006.01)	GO 1 N	33/574	A	
C 1 2 Q 1/68	(2006.01)	C 1 2 Q	1/68	A	
GO 1 N 33/48	(2006.01)	GO 1 N	33/48	M	
GO 1 N 33/569	(2006.01)	GO 1 N	33/569	G	

請求項の数 34 外国語出願 (全 41 頁)

(21) 出願番号	特願2013-95451 (P2013-95451)	(73) 特許権者	511286517
(22) 出願日	平成25年4月30日 (2013.4.30)		ヴェンタナ メディカル システムズ、
(62) 分割の表示	特願2004-525433 (P2004-525433)		インク、
原出願日	平成15年7月31日 (2003.7.31)		アメリカ合衆国 アリゾナ 85755、
(65) 公開番号	特開2013-210373 (P2013-210373A)		ツーソン、 イースト イノベーション
(43) 公開日	平成25年10月10日 (2013.10.10)	(74) 代理人	110002077
審査請求日	平成25年5月30日 (2013.5.30)		園田・小林特許業務法人
審判番号	不服2015-6865 (P2015-6865/J1)	(72) 発明者	リダー、 リューディガー
審判請求日	平成27年4月10日 (2015.4.10)		ドイツ国 69198 シュリースハイム
(31) 優先権主張番号	02017313.4		、 ウンテレ キップシュトラーセ 5ベ
(32) 優先日	平成14年8月1日 (2002.8.1)	(72) 発明者	ライヒェルト、 アンヤ
(33) 優先権主張国	欧州特許庁 (EP)		ドイツ国 69226 ヌスロフホ、 オ
			ーダーヴェーク 11
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 溶液ベースの診断のための方法

(57) 【特許請求の範囲】

【請求項 1】

ヒト子宮頸部試料での子宮頸部異形成細胞または子宮頸部癌細胞の存在を検出するためのインビトロ方法であって、

(a) 患者から採取した細胞または細胞破片を含む原試験試料を溶解し、それにより試料溶液を調製するステップと、

(b) 同一の試料溶液内で、少なくとも p 1 6 ^{I N K 4 a} を含む該子宮頸部異形成細胞または子宮頸部癌細胞に対して特徴的な 1 種類以上の関連マーカーのレベルと少なくとも E p - C a m 及びガンマ・カテニンを含むサンプリング部位に対して特異的な 2 種類以上のマーカーのレベルとを検出するステップと、

(c) サンプリング部位に対して特異的な 2 種類以上のマーカーの検出されたレベルに基づいて試験試料の妥当性を評価するステップとを含み、

同一の試料溶液内における該子宮頸部異形成細胞または子宮頸部癌細胞に対して特徴的な該関連マーカーの検出されたレベルとサンプリング部位に対して特異的な該マーカーの検出されたレベルが該細胞が該子宮頸部異形成細胞または子宮頸部癌細胞であることを示している、方法。

【請求項 2】

前記原試験試料が、分泌物、スワブ、吸引液、洗浄液、細胞、組織、または生検採取物である、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 3】

前記 1 種類以上の関連マーカーが、細胞周期調節タンパク質、メタロプロテイナーゼ、膜貫通タンパク質、カルシウム結合タンパク質、成長因子、ウイルス感染に特徴的なマーカー分子、細胞増殖マーカー、および DNA 複製に関連したマーカー、腫瘍マーカー・タンパク質、および各々のタンパク質をコードする核酸からなる群から選択される、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 4】

前記腫瘍マーカー・タンパク質が、サイクリン依存性キナーゼインヒビター、p53、pRb、p14ARF、サイクリン E、サイクリン A、サイクリン B、MN、her2/neu、mdm-2、bc1-2、EGF-受容体、MCM2、MCM3、MCM4、MCM5、MCM6、MCM7、CDC2、CDC6、CDC7 プロテインキナーゼ、CDC14 プロテインホスファターゼ、Dbf4、PCNA、Ki67、KiS1、Id1、オステオポンチン、GRP、腎性ジペプチダーゼ、および TGF- β 1 受容体からなる群から選択される、請求項 3 に記載の方法。

10

【請求項 5】

前記サイクリン依存性キナーゼインヒビターが、p16^{INK4a}、p13.5、p14、p15、p19、p21、および p27 からなる群から選択される、請求項 4 に記載の方法。

【請求項 6】

ウイルス感染に対して特徴的な前記マーカー分子が、ウイルス・タンパク質またはウイルス核酸である、請求項 3 に記載の方法。

20

【請求項 7】

前記ウイルス・タンパク質または前記ウイルス核酸が、HPV L1、HPV L2、HPV E1、HPV E2、HPV E4、HPV E5、HPV E6、および HPV E7 からなる群から選択される HPV 遺伝子に由来する HPV タンパク質または核酸である、請求項 6 に記載の方法。

【請求項 8】

前記 2 種類以上のサンプリング部位に特異的なマーカーが、細胞表面タンパク質、ハウスキーピング遺伝子、受容体タンパク質、糖タンパク質および/またはプロテオグリカン、糖タンパク質および/またはプロテオグリカンに特異的な炭水化物構造、細胞周期調節タンパク質、メタロプロテイナーゼ、膜貫通タンパク質、カルシウム結合タンパク質、成長因子、細胞分化マーカー、および DNA 複製に関連したタンパク質からなる群から選択される、請求項 1 に記載の方法。

30

【請求項 9】

前記 2 種類以上のサンプリング部位に特異的なマーカーが、Ep-Cam、ガンマ・カテニン、CK8、CK18、CK10、および CDK13 からなる群から選択される上皮抗原またはサイトケラチンであるか、またはそれらの組み合わせである、請求項 8 に記載の方法。

【請求項 10】

前記 2 種類以上のサンプリング部位に特異的なマーカーが、糖タンパク質、プロテオグリカン、およびこれらの分子に存在する炭水化物構造からなる群から選択される、請求項 8 に記載の方法。

40

【請求項 11】

前記 2 種類以上のサンプリング部位に特異的なマーカーが、糖タンパク質および/またはプロテオグリカンの生合成にかかわる酵素である、請求項 8 に記載の方法。

【請求項 12】

前記関連マーカーまたは前記サンプリング部位に特異的なマーカーの検出が、前記マーカー分子を特異的に認識および結合する少なくとも 1 種類のプローブを用いておこなわれる、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 13】

少なくとも 1 種類のプローブが検出可能に標識されている、請求項 12 に記載の方法。

50

【請求項 1 4】

前記プローブが、放射性同位元素、生物発光化合物、化学発光化合物、エレクトロルミネセンス化合物、蛍光化合物、金属キレート、酵素、または生物学的に関連した結合構造によって標識されている、請求項 1 3 に記載の方法。

【請求項 1 5】

前記生物学的に関連した結合構造が、ビオチン、ストレプトアビジン、またはジゴキシゲニンである、請求項 1 4 に記載の方法。

【請求項 1 6】

前記少なくとも 1 種類のプローブが結合剤である、請求項 1 2 に記載の方法。

【請求項 1 7】

前記結合剤がマーカー・ポリペプチドに特異的に結合する、請求項 1 6 に記載の方法。

【請求項 1 8】

前記結合剤が、抗体、抗体フラグメント、ミニ抗体、または抗原結合エピトープを含むペプチド模倣物である、請求項 1 6 に記載の方法。

【請求項 1 9】

前記少なくとも 1 種類のプローブが、炭水化物結合部位を含むレクチン、またはレクチンによって特異的に認識される炭水化物である、請求項 1 2 に記載の方法。

【請求項 2 0】

前記少なくとも 1 種類のプローブが、マーカー核酸に対して相補的または逆相補的である核酸分子であり、前記プローブが前記マーカー核酸に対して特異的にハイブリダイズしている、請求項 1 2 に記載の方法。

【請求項 2 1】

前記検出が、定量的または半定量的増幅反応を含む、請求項 2 0 に記載の方法。

【請求項 2 2】

子宮頸部異形成細胞または子宮頸部癌細胞を診断するための試験キットであって、
(a) 少なくとも p 1 6 ^{I N K 4 a} を含む子宮頸部異形成細胞または子宮頸部癌細胞に対して特徴的な少なくとも 1 種類のマーカー分子を検出するための少なくとも 1 種類の試薬と、

(b) 少なくとも E p - C a m 及びガンマ・カテニンを含む少なくとも 2 種類のサンプリング部位に特異的なマーカーを検出するための少なくとも 1 種類の試薬と、

(c) 試料を溶解するための緩衝液と、

(d) 試料溶解のための緩衝液と

を具備してなり、ここで該子宮頸部異形成細胞または子宮頸部癌細胞に対して特徴的な該関連マーカーの検出されたレベルとサンプリング部位に対して特異的な該マーカーの検出されたレベルが該細胞が該子宮頸部異形成細胞または子宮頸部癌細胞であることを示している、試験キット。

【請求項 2 3】

少なくとも 1 種類の試薬が固相に固定されている請求項 2 2 に記載の試験キット。

【請求項 2 4】

マーカー分子を検出するための前記試薬が、前記マーカー分子および/または前記マーカー分子をコードする核酸とハイブリダイズする核酸プローブに特異的な結合剤を含む、請求項 2 2 に記載の試験キット。

【請求項 2 5】

前記結合剤が抗体、ミニ抗体、または抗原結合エピトープを含むペプチド模倣物である、請求項 2 4 に記載の試験キット。

【請求項 2 6】

前記試験キットが、診断用試験キット、研究キット、または分析キットである、請求項 2 2 に記載の試験キット。

【請求項 2 7】

子宮頸部異形成を診断するための試験キットであって、

10

20

30

40

50

(a) 少なくとも p 1 6 ^{I N K 4 a} を含む子宮頸部異形成に対して特徴的な少なくとも 1 種類の関連マーカー分子を検出するための、少なくとも 1 種類の試薬と、

(b) 少なくとも E p - C a m 及びガンマ・カテニン、または E p - C a m 及びガンマ・カテニン及び C K 8、C K 1 8、C K 1 0 および C K 1 3 からなる群から選択されるか、またはその組み合わせのサイトケラチンを含む、上皮細胞に対して特異的な少なくとも 2 種類のマーカーを検出するための、少なくとも 1 種類の試薬と、

(c) 試料溶解のための緩衝液と

を具備してなり、

同一の試料溶液内における子宮頸部異形成に対して特徴的な該関連マーカーの検出されたレベルと上皮細胞に対して特異的な該少なくとも 2 種類のマーカーの検出されたレベルが患者における子宮頸部異形成の存在を示している、試験キット。

10

【請求項 2 8】

少なくとも 1 種類の試薬が固相に固定されている請求項 2 7 に記載の試験キット。

【請求項 2 9】

マーカー分子を検出するための前記試薬が、前記マーカー分子および/または前記マーカー分子をコードする核酸にハイブリダイズする核酸プローブに特異的な結合剤を含む、請求項 2 7 に記載の試験キット。

【請求項 3 0】

前記結合剤が、抗体、ミニ抗体、または抗原結合エピトープを含むペプチド模倣物である、請求項 2 9 に記載の試験キット。

20

【請求項 3 1】

前記試験キットが、診断用試験キット、インビトロ診断装置、研究キット、または分析キットである、請求項 2 7 に記載の試験キット。

【請求項 3 2】

(a) p 1 6 ^{I N K 4 a} を検出するための試薬と、
 (b) ガンマ・カテニンを検出するための試薬と、
 (c) E p - C a m を検出するための試薬と、及び
 (d) 試料溶解のための緩衝液と
 を具備してなる請求項 2 7 に記載の試験キット。

【請求項 3 3】

p 1 6 ^{I N K 4 a} を検出するための試薬とガンマ・カテニンを検出するための試薬とが固相に固定されている、請求項 3 2 に記載の試験キット。

30

【請求項 3 4】

インビトロ診断装置である、請求項 3 2 に記載の試験キット。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0 0 0 1】

本発明は、医学的に関連した状態に対して特有の関連マーカーのレベルと、標準化マーカーのレベルとを検出することで、医学的に関連した状態の診断をおこなう方法に関する。この方法は、液相中の試料を特徴づけることに関係するもので、細胞をベースとした形態学的な情報に依存することはない。

40

【背景技術】

【0 0 0 2】

現在、分子マーカーをツールとして用いて、多数の医学的に関連した状態の診断がおこなわれている。分子ツールは一般に、複雑な検査での 1 つの局面として用いられており、検査すべき試料を特徴づける一連の異なるパラメータを考慮に入れる。

【0 0 0 3】

医学的に関連した分析では、細胞学的または組織学的手段による試料の形態学的検査が一般に用いられている。細胞ベースの試料の形態学的特性にもとづくそのような方法は、例えば、体液、血液、外科的摘出、分泌物、スワブ、または洗浄液等の臨床試料の分析に

50

、適用される。

【0004】

子宮頸癌のスクリーニングでは、例えば、スワブを用いて子宮頸の新生物性病変の検出がおこなわれる。このスクリーニング手順では、異なる起源の病変を区別しなければならない。病原の原因は、例えば、炎症（感染因子または物理的もしくは化学的ダメージによる）または新生物発生前の変化および新生物性の変化であると考えられる。形態学的検査では、特徴が異なる病変を複雑化して区別させる。したがって、スワブの検査について、細胞学者および病理学者は、ことのほか訓練されなければならない、たとえ経験豊かな試験官が細胞学的試料にもとづいた診断の評価における高度のオブザーバ間または内の相違を有する。一般的に、検査の結果は、試験した病理学者／細胞学者による診断基準の主観的な解釈にもとづく。その結果、スクリーニング試験での偽陽性の結果と偽陰性結果との割合は、かなり満足できないままである。

10

【0005】

したがって、多くのケースでは、これらの細胞学的または組織化学的検査手順が分子マーカーの使用によってサポートされている。そのようなマーカーは、しばしば、免疫組織化学的染色反応、あるいはインサイチュハイブリダイゼーション反応で使用される。形態学的検査とマーカー分子をベースとした免疫組織化学的染色反応との従来の組み合わせは、組織または細胞の医学的に関連した異なる状態に対して特有なものであり、強調された結果が得られる場合がある。形態学的検査は、分子的方法によってサポートされてよりいっそう信頼性のある結果が得られるようにしても、手間と時間とがかかり、そのため高価なものとなる。さらに、形態学的細胞をベースとしたレベルでの診断は、分子パラメータによってサポートされている場合でさえ、各々の試験者による個人的な形態学的認識に支配される。したがって、診断は検査を実行する人に左右される。

20

【0006】

きわめて希なケースのみで、細胞ベースの形態学的検査によってさらにサポートされることなく分子マーカーを診断用ツールとして用いることが可能である。このことは、とわけ、ある環境下でマーカーが検出されようとしている場合、正確に定義された条件下のみ生ずるケースである。したがって、細胞ベースの情報によるサポートなしで分子レベルのみでの状態の診断方法は、特徴づけられる状態に対して曖昧なことなく特異的な適当なマーカーが存在するようなケースに制限される。例えば、ウイルス感染の検出を試料溶液中でおこなってもよい。なぜならば、組織中でのウイルスの存在に対して特有のマーカーが、影響を受けていないヒト組織で生じない。

30

【0007】

サポート用の分子ツールを用いることによって、検査結果の再現性を高めることができる。しかし、試料の保持および調製に関する問題を、単に分子マーカーをさらに使用することで克服できるとは思えない。

【0008】

細胞学的または組織化学的検査で分子ツールを使用する場合、アーチファクトおよび不適当な試験結果にならないよう、試料を保存する際に厳しい予防策をとる必要がある。このことは、細胞ベースの形態学的な情報が不安定であることに部分的に起因し、また検出すべき試験中の分子マーカーの不安定性に部分的に起因する。もし試料の調製、輸送、または保存が適切な方法でおこなわれなければ、細胞ベースの情報、または分子情報さえも失われるか、もしくは変えられる可能性がある。したがって、診断が不可能となるか、アーチファクトが生じる傾向がある。例えば、生検または細胞学的調製は、細胞に傷害（物理的または生化学的）が生ずるため、しばしば困難または不可能になる。組織試料または組織生検に関して、急速なターンオーバーにさらされる試料の分子構成要素の保存は、適当な保存剤が全試料に浸透するまでの経過時間によって複雑化するよう思われる。

40

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0009】

50

当該技術分野で日常的におこなわれている形態学的にサポートされた診断方法は、主な欠点が2つある。第1に、方法が試験者の個人的な認識に大きく依存していることである。第2に、形態学的情報は、減衰プロセスに対して感受性が高いので、試料調製後にアーチファクトが生ずる可能性がある。両局面とも、結果の再現性が不適當なものとなる一因となる。

【0010】

医学的に関連した状態の診断を改善するために、細胞ベースの形態学的な情報に依存しない方法が望ましい。

【課題を解決するための手段】

【0011】

本発明は、患者の医学的に関連した状態を診断するための方法に関する。この方法は、細胞または細胞破片を含む原試料を患者から得る工程と、試料から試料溶液を調製する工程と、試料溶液内で、上記医学的に関連した状態に対して特有の1種類以上の関連マーカーのレベルを検出する工程と、1種類以上の標準化マーカーのレベルを決定する工程と、上記標準化パラメータに関して関連マーカーの検出されたレベルを標準化する工程と、試料溶液中の上記関連マーカーの標準化レベルから医学的に関連した状態を診断する工程と、を含む。標準化マーカーは、以下の標準化パラメータの少なくとも1つに対して特有である。すなわち、前記試料中に示される細胞のうちの特定の細胞種類の有無、前記試料溶液中に示される前記細胞での特有な分化様式の有無、および前記試料溶液中に示される前記細胞に特有な増殖特性の有無である。

【0012】

本発明の一実施形態では、医学的に関連した状態は、細胞増殖性障害、癌、または前駆的病変である。

【0013】

本発明は、医学的に関連した状態を診断するための試験キットにも関する。

【図面の簡単な説明】

【0014】

本特許出願は、少なくとも1枚のカラー図面を含む。カラー図面が添付されたこの特許または特許出願公報の写しは、申請および必要な料金の支払いをおこなうことで、特許庁から提供される。

【図1】図1は、子宮頸部切片での子宮頸管内膜および子宮腔部上皮細胞の特異的免疫化学的染色を示す。図1Aは、サイトケラチン18 (CK18) に対する抗体を用いて、子宮頸部の円柱上皮に検出された陽性反応を示す。図1Bは、サイトケラチン18 (CK18) に対する抗体を用いて、子宮頸腔部の円柱上皮で特異的染色が見られないことを示す。図1Cは、サイトケラチン10/13 (CK10/13) に対する抗体を用いて、子宮頸部の円柱上皮で特異的染色が見られないことを示す。図1Dは、サイトケラチン10/13 (CK10/13) に対する抗体を用いて、強く染色された子宮頸腔部の扁平上皮を示す。

【図2】図2は、子宮頸部スワブから得た可溶化試料のウエスタン・プロット分析を示す。番号1ないし4は、個々の患者から得た試料(子宮頸部スワブ)を示す。

【図3】図3は、試料の妥当性を実証するウエスタン・プロットおよびELISA分析を示す。高度子宮頸部上皮異形成(診断を参照のこと)の4人の患者の試料を、ウエスタン・プロット分析(図の上側パネル)を用いて分析した。この図の下側パネルは、ELISA分析の結果を示す。

【発明を実施するための形態】

【0015】

本発明は、試験試料の溶液中でおこなわれる溶液ベースの生化学的試験手順によって医学的に関連した状態の診断を改善する方法を提供する。本発明は、溶液から得た分子情報によって、試験試料の細胞学的および/または組織化学的データに含まれる細胞ベースの形態学的な情報を置換する方法であって、原試験試料を溶解させることで、溶解した試験

10

20

30

40

50

試料から、医学的に関連した診断の正確かつ再現可能な評価を可能にする方法を提供する。本発明にもとづく方法は、診断すべき状態に関連した1種類以上のマーカーのレベルを決定する工程と、細胞ベースの試験系で診断を可能に、またはサポートする試料の形態学的局面に関連した情報の置換に適当な一組の標準化マーカーのレベルを決定する工程と、上記マーカーのレベルに関するデータの比較および/または結合をおこなう工程と、医学的に関連した状態の診断を評価する工程と、を含む。

【0016】

本発明は、組織学および/または組織学的検査手順によって、通常は(細胞ベースの診断系で)可能に、および/またはサポートする状態の診断が、異なる特性の種々の細胞種類を含む原試料から得た溶液で、原料を得る工程と、試料を適当な溶媒に溶解する工程と、試料溶液内で、診断すべき状態に関連した1種類以上のマーカー、さらに加えて1種類以上の標準化マーカーのレベルを決定する工程と、標準化マーカーと相関関係のあるデータに関連した上記状態に関連したマーカーと相関関係を示すデータを標準化する工程および試料にかかる状態の存在または非存在を診断する工程とを含む方法によって、おこなうことが可能である。

10

【0017】

本発明にもとづく方法は、例えば、細胞学的、組織学的、または病理学的検査が正常におこなわれるケースでの一次スクリーニング試験として適用可能である。本発明を用いることで、診断すべき状態が試料に存在する場合、区別可能である。もし溶液ベースの診断が特定の状態について負の結果を与えるならば、さらなる検査が省略可能である。結果が陽性である場合、続けて古典的に適用できる方法によって確認することが可能である。したがって、高価で時間がかかる顕微鏡的検査または他の検査を、安価な一次スクリーニング試験によって回避することができた。

20

【0018】

本発明の一面は、医学的に関連した状態の診断を向上させる方法であって、診断の価が、溶解した原組織試料または原細胞試料の溶液を用いて実施される方法を提供する。本発明にもとづいて開示された診断の方法は、形態学的パラメータに依存するものではなく、生化学的分析による診断を可能とする。

【0019】

本発明の第2の局面は、目的とするパラメータに対して特有の分子マーカーによって、溶液中の複合試料を特徴づけ、さもなければ細胞学的または組織化学的検査から得ることが可能な、情報が置換される方法である。

30

【0020】

本発明の第3の局面は、複合試料で医学的に関連した特定の状態の診断用に適した組み合わせを提供する。標準化のためのマーカーは、試料を原試料に溶解することで喪失される診断を可能またはサポートする原試料に含まれるパラメータが置換可能である。

【0021】

本発明の第4の局面は、本発明にもとづく診断または研究をおこなうための試験キットである。

【0022】

本発明は、体液、スワブ、洗浄液(例えば気管支肺胞性ラビッジ、胸部管洗浄液、その他)、吸引液(針吸引液、細針吸引液)または複合細胞もしくは組織試料等の原試料で、状態の診断を急速かつ簡単におこなうことを可能とする。一般に、原料に関する問題は、いくつかの異なる細胞種類が試料に存在すること、ならびに特定の微生物および細胞外物質が存在することである。したがって、結果としてアーチファクトを与える傾向になる細胞と組成物との混合物を含む。原試料内の物質および生物体の増殖特性が異なる種々の細胞種類の存在によって、マーカー分子の特定のレベルの一因となりうる多数の因子が生ずる。1つの単一分子マーカーのレベルを単に検出するだけでは、もし原試料に関するさらなる(形態学的な)パラメータが与えられた場合、診断に有用な情報のみが提供されるにすぎないと思われる。原試料から得ることが可能なすべての形態学的データが、溶液に溶

40

50

解することで失われる。それにもかかわらず、組織化学的、細胞学的方法によって得ることが可能な特定の形態学的または他のパラメータに対応する適当な分子マーカーがある。

【0023】

例えば、原試料内の単一構成要素に関する情報を、顕微鏡的検査によって、古典的に得ることが可能である。形態学的な検査によって、分化、細胞の移動、さらには細胞が出現する環境についてのヒントが得られる。子宮頸部 - スワブの細胞学的調製では、例えば、特定の細胞が上皮細胞として同定可能であり、さらに子宮頸管内膜または子宮腔部の上皮細胞として同定されることもある。子宮内膜細胞等の非子宮頸部細胞の存在さえも、顕微鏡的検査によって容易に解明することが可能である。

【0024】

本発明によれば、試料材料の同種または異種の特徴とは独立したさらなる調製または特徴付けをおこなうことなく、原料を適当な溶媒に直接溶解してもよい。材料溶解の過程で失われたデータを、一連のマーカー分子のレベルによってコードされた試料溶液に加えられ、それによって、各々の形態学的特性に対する標準化のための上記分子データを使用して、再構成することも可能である。このことは、明確な診断に必要とされる特性パラメータの各々についての適当な分子マーカーを用いることで達成される。適当なマーカー・アレイを検出することで、原試料を特徴づける関連パラメータを評価することが可能であり、さらに試料の溶解を介して情報の喪失という欠点が克服される。

【0025】

本発明にもとづく試験手順として、問題になっている細胞状態に対して特有のマーカー特性のレベルおよび試験試料内の特定環境を特徴づけるパラメータに関してデータを標準化するためのマーカーのレベルの検出を含む。本発明にふさわしいマーカーは、さまざまなものに由来するものであってもよい。問題となっている状態の検出にとって適当なマーカーの発現様式は、細胞の増殖状態、分化状態、細胞種類、または生物体に依存する。適当なマーカーの例を以下に示す。

【0026】

本明細書で使用される「診断」という用語には、一般に、医学的に関連した状態の有無についてのあらゆる種類の評価が含まれる。したがって、診断は、したがって、医学的に関連した状態の傾向 (*pre disposition*) をスクリーニングするプロセス、医学的に関連した状態の前駆体 (*precursor*) をスクリーニングするプロセス、医学的に関連した状態の臨床的または病理学的診断プロセス等が診断に含まれる。本明細書で使用されるように、医学的に関連した状態の診断とは、任意の状態の検査を含むものであってもよく、該状態は、ヒトの健康および/または身体に関して有用と思われる細胞学的、組織化学的、生化学的、または分子生物学的レベルで検出可能である。そのような検査には、例えば、医学的診断法および生命化学分野での研究を含むことができる。本発明の一実施形態では、上記方法は、疾患等の医学的に関連した状態の診断に用いられる。そのような疾患として、細胞または組織の非野生型増殖によって特徴づけられる疾患を挙げることができる。

【0027】

一実施形態では、癌およびその前駆段階の診断、癌の疾病経過のモニタリング、癌の予後評価、および微小残存病変診断の過程での播種性腫瘍細胞等の検出に関する。本発明にもとづく方法は、例えば、癌およびその前駆段階を臨床もしくは病理学的に診断する過程で、または癌の臨床学的診断およびその前駆段階、またはスワブの検査等、特定の癌に対して実施されるルーチン・スクリーニング試験、例えば頸部病変のスクリーニング試験、肺癌に関する気管支洗浄液のスクリーニング試験、または結腸直腸病変等の消化管病変に関する便のスクリーニング試験で使用することが可能である。

【0028】

本発明にもとづく方法は、すべての種類の医学的に関連した状態に適用可能である。

【0029】

本発明にもとづいて用いられるように、医学的に関連した状態は、例えば、組織の組成

10

20

30

40

50

物、体液、分泌物、洗浄液、またはスワブであってもよい。そのような状態は、体液の細胞性組成物、例えば血液組成物、分泌液組成物、または精液組成物であってもよい。この文脈では、これらの組成物は、例えば、特定の細胞種類（例えば、ウイルス等の病原体、前新生物、新生物、および/または形成異常細胞他）の有無、特定の細胞種類の分化様式の有無、特定の細胞種類（例えば、赤血球、白血球、精子、その他）の総数、試料中に存在または不在の任意の細胞型の全細胞または特定の他の特徴を持つ細胞分画とする。

【0030】

さらに、医学的に関連した状態は、細胞または組織に関連した疾患も含むものであってもよい。診断すべき上記状態は、細胞学および組織学的組織試料に関連するパラメータを含むものであってもよい。上記状態は、例えば外科的切除試料、生検、スワブ、洗浄液等の組織試料中での細胞の分化様式を含むものであってもよい。そのような状態は、例えば先天性疾患、炎症性疾患、機械的障害、外傷障害、血管障害、変性障害、成長障害、良性新生物、悪性新物を含むものであってもよい。本発明にもとづく状態の別の局面は、増殖特性の有無によって特徴づけられる状態であってもよい。増殖特性の有無によって特徴づけられる状態が、例えば、細胞増殖性疾患であってもよい。

10

【0031】

本発明にもとづく細胞増殖性疾患は、正常制御細胞または組織の増殖特性と比較して、細胞または組織の異常増殖によって特徴づけられた疾患を含む。細胞または組織の増殖は、例えば、異常に加速、減速するか、もしくは異常に制御されるものが考えられる。上記で用いたように、異常制御は、天然に生ずる増殖制御の影響に対する細胞または組織の非野生型応答の有無の任意に形態を含むものであってもよい。細胞または組織の増殖における異常として、例えば、新生物または過形成のものが考えられる。

20

【0032】

一実施形態では、細胞増殖性疾患は腫瘍である。腫瘍として、頭部および頸部の腫瘍、呼吸器官の腫瘍、肛門性器道の腫瘍、消化管の腫瘍、泌尿器系の腫瘍、生殖器系の腫瘍、内分泌系の腫瘍、中枢および末梢神経系の腫瘍、皮膚およびその付属器の腫瘍、軟組織および骨の腫瘍、リンパ球および造血系の腫瘍、その他を挙げることができる。腫瘍は、例えば良性および悪性腫瘍、癌種、肉腫、白血病、リンパ腫、または異形成を含むものであってもよい。特定の実施形態では、腫瘍は、例えば頭部および頸部の癌、呼吸器官の癌、肛門性器道の癌、消化管の癌、皮膚およびその付属器の癌、中枢および末梢神経系の癌、泌尿器系の癌、生殖器系の癌、内分泌系の癌、軟組織および骨の癌、造血系およびリンパ球生成系の癌である。

30

【0033】

上記肛門性器道の腫瘍として、会陰癌、肛門周囲癌、および陰囊皮膚癌、子宮頸癌、陰門癌、膣癌、陰茎癌、肛門癌等が含まれる。子宮頸癌として、鱗状病変、腺病変または他の上皮性腫瘍が含まれる。鱗状病変として、例えば子宮頸部上皮内異常増殖（軽度、中等度、および高度の異形成）、癌種インサイチュ、扁平上皮細胞癌（例えば、角質化、非角質化、疣状、いぼ状、乳頭状、リンパ上皮腫様）が含まれる。腺病変として、非定型増殖、腺癌インサイチュ、腺癌（例えば、ムチン、類子宮内膜、澄明細胞、悪性腺種、乳頭状、漿液性、または中腎性の腺癌）が含まれる。他の上皮性腫瘍として、腺扁平上皮癌、硝子細胞癌、腺様嚢胞癌、腺様基底癌、カルチノイド腫瘍、小細胞癌、および未分化癌腫が含まれる。さらに詳しい情報については、「Kurman, R., Norris, H., Tumors of the Cervix, Vagina, and Vulva, Atlas of Tumor Pathology, 1992, AFIP」を参照すること。この文献の内容は、本明細書中で参考として援用される。

40

【0034】

消化管の腫瘍として、大腸癌、上行結腸癌、下行結腸癌、横行結腸癌、S字結腸癌、直腸癌、小腸癌、空腸癌、十二指腸癌、胃ガン、食道癌、肝臓癌、胆汁癌、胆管系癌、脾臓癌等が含まれる。胃腸病変についての総合的な概要は、「Hamilton Sr, Aaltonen LA (Eds.): World Health Organiza

50

tion Classification of Tumours, Pathology and Genetics of Tumors of the Digestive System, IARC Press: Lyon 2000」から得られ、本明細書中で参考として援用される。

【0035】

呼吸器官の腫瘍として、呼吸器官のなんらかの悪性状態が含まれ、該悪性状態として、例えば肺、肺胞、細気管支、気管支樹および気管支、鼻咽頭空間、口腔、咽頭、鼻腔および副鼻腔等の癌が挙げられる。小細胞肺癌、非小細胞肺癌、扁平上皮細胞肺癌、小細胞肺癌、肺の腺癌、大きい細胞肺癌、アデノ鱗状肺癌、肺のカルチノイド腫瘍、気管支腺腫瘍または（悪性）または中皮腫等の肺癌。呼吸器官の腫瘍についての概要は、「Colby TV,ら.: Tumors of the Lower Respiratory Tract, Atlas of Tumor Pathology, Third Series, Fascicle 13, AFIP: Washington 1995」に見い出すことができ、本明細書ではこの文献は参考として援用される。

10

【0036】

泌尿器系の腫瘍として、膀胱癌、腎臓癌、腎盂癌、尿管癌、および尿道癌を挙げることができる。生殖器系の腫瘍として、卵巣、子宮、精巣、前立腺、精巣上体副睾丸等の癌もしくはそれらの前駆段階を挙げることができる。

【0037】

すべてのケースで、本発明にもとづく方法は、病変、腫瘍、または癌の前駆対段階に対しても適用される。

20

【0038】

一実施形態では、本発明にもとづく方法は、播種性腫瘍細胞または転移の検出に関する。

【0039】

本発明の一実施形態では、癌は、例えば子宮頸癌、大腸癌、胃癌、胸部癌、膀胱癌、肺癌、口腔癌等である。

【0040】

試料の分子特性を保存する強力で迅速かつ容易ないくつかの方法を提供するもので、それによって試料の形態学的情報が失われる。試料は、例えば、該試料を得た後、または該試料を得ているあいだでも、適当な溶媒に対して急激に試料の細胞性成分を溶解することで、再生可能かつ容易に保存および運搬できる形態に調製することができる。体液を、個人の体から適当な界面活性剤と保存剤物質とを含む溶液へ直接移すことも可能である。さらに、組織試料を変性溶解状態に素早く移して（最終的には、物理的力による）保存することが可能である。溶媒の適当な成分を用いて、原試料の分子構成要素を保存することができ、分解が生ずるようなことはないと思われる。酵素活性の低下は、例えば酵素阻害剤を用いることで、最小限にすることが可能である。したがって、試験試料の溶液は、保存上の予防策をさらに必要とすることなく、溶解時に試験試料の分子的特性を容易に示すことが可能である。

30

【0041】

原試料は、臨床試料、例えば分泌物、スワブ、洗浄液、体液、血液、尿、精液、大便、胆汁、分泌液、骨髄、生検、細胞試料、および組織試料を含むのであってもよい。生検は、本発明の文脈で用いられるように、腫瘍切除試料、内視鏡的手段または器官のパンチもしくは針による生検によって調製された試料を含むものであってもよい。さらに、検出すべきマーカー分子が含まれている可能性がある任意の試料が、本発明の試料であってもよい。本発明の一実施形態では、上記試料として、子宮頸部スワブ、気管支洗浄液、便等が含まれる。本発明の文脈で使用される原試料は、固定または保存された細胞または組織試料を含むものであってもよい。例えば、適当な溶液（アルコール等）に保存された細胞、または固定組織試料を、本発明にもとづく方法で原試料として用いることもできる。

40

【0042】

50

本発明の方法にもとづく原試料として、細胞または細胞破片を含む任意の試料が挙げられる。細胞は、例えば原核細胞または真核細胞である。

【0043】

本発明が感染性の疾患に適用される場合、決定すべき細胞として、クラミジア、大腸菌 (*E. coli*)、カンジダ等の微生物が考えられる。

【0044】

本発明によれば、原試料の分子構成要素の全部または一部は、例えば溶媒を含んでいる適切な溶解緩衝液で可溶化される。そのような溶媒として、例えばカオトロピック剤（例えば例えば尿素、GuaSCN、ホルムアミド）、陰イオン洗浄剤（例えば、SDS、N-ラウリル・サルコシン、デオキシコール酸ナトリウム、アルキル・アリール・スルホン酸塩、長鎖（脂肪）アルコール硫酸塩、オレフィン硫酸塩およびスルホン酸塩、アルファ・オレフィン硫酸塩およびスルホン酸塩、硫酸化モノグリセリド、硫酸化エーテル、スルホコハク酸塩、アルカン・スルホン酸塩、リン酸塩エステル、アルキル・イセチオン酸塩、ショ糖エステル）、陽イオン性界面活性剤（例えば、セチル・トリメチルアンモニウム塩）、非イオン性界面活性剤（例えば Tween 20、Nonidet P-40、Triton X-100、NP-40、Igepal CA-630、N-オクチル・グルコシド）または両性界面活性剤（例えば、CHAPS、3-ドデシル-ジメチルアンモニオ-プロパン-1-スルホネート、ラウリルジメチルアミン・オキシド）、および/または NaOH もしくは KOH 等のアルカリ水酸化物が挙げられる。上記溶媒は、細胞、細胞破片、核酸、ポリペプチド、脂質、さらに原試料に存在する可能性のある他の生体分子が溶解されるように、設計される。本発明にもとづいて原試料を溶解するための溶液は、原試料に含まれる構成要素の分解を防ぐ1種類以上の試薬をさらに含むものであってもよい。そのような構成要素は、例えば酵素阻害剤（例えばタンパク質分解酵素阻害剤、RNAアーゼ阻害剤、DNAアーゼ阻害剤等）から構成されるものであってもよい。本発明の一実施形態では、試料を、被験者から得ることが可能な形態に直接溶解する。本発明の別の実施形態では、溶解前に上記試料をさらに精製してもよい。そのような精製手順は、例えば、粘液等の汚染物質を洗い流し、細胞性構成要素の分離または濃縮化をおこない、細胞を保存および輸送することが可能である。したがって、原試料の細胞性構成要素が単一の試料溶媒に含まれる。

【0045】

本明細書に開示されたように、一方法で用いられる試料の調製もまた、該試料をさらに調製するためのいくつかの工程を含む場合もある。例えば、不溶性成分の分離、ポリペプチドもしくは核酸の単離、ペプチドもしくは核酸を固定した固相の調製あるいはビーズの調製、決定すべき分子が共有または非共有結合する膜もしくはスライド等がある。

【0046】

本発明によれば、マーカー分子の検出は、この溶液から直接実行される。検出は、溶液でおこなうことも可能であり、あるいは固相に固定した試薬を用いておこなうことも可能である。本発明の特定の実施形態では、マーカー分子の検出は、溶解させた身体試料の溶液からおこなわれる。したがって、検出は溶液でおこなうことが可能であり、あるいは固相に固定した試薬を用いておこなうことが可能である。本発明の文脈で使用される固相は、平面、粒子（マイクロ粒子、ナノ粒子、またはさらに小さい粒子さえも包含される）のさまざまな実施形態を含むことが可能である。ある実施形態では、粒子をビーズ、コロイド等として提供してもよい。試験キットまたはインビトロ診断装置の固相に対する試薬の固定は、直接的固定または間接的固定を介して作用するものであってもよい。直接的固定を、例えば表面に対する共有または非共有結合もしくは会合によっておこなうことが可能である。間接的固定は、それ自体が固相に直接固定される試薬に対する試薬（例えば抗体、プローブ等）の結合を介しておこなうことが可能である。そのような試薬として、抗体、またはソトレプトアビジン、ビオチン等のような他の結合剤を含むものであってもよい。一種類以上の分子マーカーの検出は、単一反応混合物または2つ以上の異なる反応混合物でおこなうことが可能である。いくつかのマーカー分子に対する検出反応は、例えば、

マルチ・ウェル反応容器で、あるいは場合により単一もしくは2つ以上の異なる試験片で、同時に実施することが可能である。細胞増殖性疾患に対して特有のマーカ―は、これらの分子を特異的に認識する試薬を用いて検出することが可能である。同時に、標準化マーカ―は該標準化マーカ―を特異的に認識する試薬を用いて検出することが可能である。各々のクラスのマーカ―に対する検出反応は、最初のマーカ―分子の認識または好ましくは最初のマーカ―を認識するために用いられる一次分子の認識のいずれかをおこなう試薬を検出する一種類以上のさらなる反応を含むものであってもよい。検出反応は、さらに、細胞増殖性疾患または標準マーカ―に対して特有のマーカ―のレベルを示すレポーター反応を含むものであってもよい。

【0047】

用語「マーカ―」または「マーカ―分子」は、本発明の文脈のなかで用いられるその文法的形態の全てにおいて、ポリペプチド分子と同様に核酸分子のことをいう。したがってマーカ―またはマーカ―分子は、例えば、RNA (mRNA、hnRNA等)、DNA (cDNA、ゲノムDNA等)、タンパク質、ポリペプチド、プロテオグリカン、糖タンパク質、およびそれらの分子の各々のフラグメントを含む。用語「関連マーカ―」は、医学的に関連した状態に対して特有のマーカ―分子のことをいう。標準化マーカ―という用語は、標準化目的のために用いられるマーカ―のことをいう。

【0048】

本明細書で使用されるマーカ―分子のレベルは、試料に存在する各々のマーカ―の量に関して、定量値と同様に準定量値をいう。定量値を、例えば、濃度に換算して表してもよい。準定量値は、複数のレベルからなる等級に換算して表すことが可能である。例えば、検出不可能なレベル、低レベル、中間レベル、高レベル、または任意の他の適当なモードであってもよい。マーカ―のレベルを従属的パラメータに換算して表してもよい。該パラメータとして、例えばマーカ―分子の存在に回答してアッセイ・フォーマットで発生する信号の強度が挙げられる。

【0049】

本発明の文脈で使用されるマーカ―分子の検出のためのプローブは、該マーカ―分子に特異的に結合する任意の分子であってもよい。プローブは、抗体(モノクローン性もしくはポリクローン性)、抗体フラグメントまたはエピトープを含む人工的分子、タンパク質または核酸等のDNAまたはRNA結合分子である。他の核酸に結合する核酸もまた、例えば検出目的またはプライマーに関して、ペプチド核酸(PNA)またはオリゴヌクレオチド(RNA、DNA、PNA、人工的核酸等)とすることができる。

【0050】

分子が他の分子と特異的に相互作用する場合、その分子がその他の分子を認識するという。特異的相互作用を、例えば、他の分子に対する特異的結合もしくは他の分子の特異的結合とすることができる。

【0051】

レポーター反応は、例えば着色した化合物を生ずる反応であってもよい。本発明の一実施形態では、特定のマーカ―と相関しているレポーター物質によって異なる色が生ずる。別の実施形態では、標準化マーカ―特異的レポーターは、試料に存在する標準マーカ―のレベルに依存して、医学的に関連した状態に対して特有の、マーカ―に対して特異的なレポーター分子によって生成されるシグナルを消す分子であってもよい。さらに別の実施形態では、レポーター反応は、異なった波長特性を持つ蛍光色素を生ずるものであってもよい。本発明のさらなる実施形態では、レポーター反応は、検出すべきいずれかのマーカ―に対して特異的なレポーター物質に対して特有の異なる波長を持つ発光反応を含むものであってもよい。本発明の別の実施形態では、レポーター反応は、放射線の放出と、該放射線を視覚化または定量化する追加的な方法とを含むものであってもよい。一実施形態では、複数の異なるマーカ―分子が、異なるエネルギー的特性を示す放射性核種放出放射線を持つ複数の試薬を認識するものであってもよく、それによってマーカ―分子に関するシグナルが区別されるかもしれない。

10

20

30

40

50

【 0 0 5 2 】

本発明にもとづく検出反応に対して適応可能なフォーマットには、プロット技術、例えばウエスタン・プロット、サザン・プロット、およびノーザン・プロットが挙げられる。これらのプロット技術は、当業者に知られており、例えば電子プロット、半乾燥プロット、真空プロット、またはドット・プロットとして実行することが可能である。さらに、分子を検出するための免疫学的方法は、例えば免疫沈降法または免疫アッセイ、例えばE I A、E L I S A、R I A、側方流動アッセイ、フロー・スルー・アッセイ、免疫クロマトグラフィー・ストリップ等を適用することが可能である。本発明で用いられる免疫アッセイは、サンドイッチ・アッセイ等の非競合的免疫アッセイと同様に競合的免疫アッセイから構成されるものであってもよい。

10

【 0 0 5 3 】

本発明の特定の実施形態では、臨床検査室用の試験装置を用いて免疫化学的または核酸ベースの試験を行うことも可能である。そのような試験装置には、免疫化学的または核酸をベースとした試験に適した任意の装置が含まれる。例えば、任意のフォーマット、ベンチ・トップもしくは実験装置と同様に診療現場（ポイント・オブ・ケア）検査装置が挙げられる。これらの装置は、例えば、オープンまたはクローズド・プラットフォーム・システムとして提供される。このシステムは、任意の適当な方法論、例えばマイクロタイター・プレート、マルチウェル・プレート、フロー・スルーもしくは側方流動システム、マイクロチップもしくはアレイをベースとしたシステム、またはビーズもしくは膜をベースとしたシステム等を用いる方法論に基づいたものであってもよい。使用される検出方法は、免疫化学的または核酸ベースの検出反応にとって有用な当業者に公知の任意の方法を含むものであってもよい。そのような検出システムとして、例えば、発光（ルミネセンス）システム（電気発光、生物発光、光発光、放射線発光、化学発光、電気化学発光）、蛍光ベースのシステム、導電性ベースの検出システム、放射線（光、U V、X線、ガンマ等）または任意の他の公知方法が可能である。

20

【 0 0 5 4 】

本発明の一実施形態でのマーカー分子レベルの検出方法は、生物学的試料中のわずかな量の特異的分子でさえも検出するのに適した任意の方法である。さらに、感度に関係なくマーカー分子を検出する任意の方法も適用可能である。本発明にもとづく検出反応は、例えば、核酸のレベルでの検出反応および/またはポリペプチドのレベルでの検出反応を含むものであってもよい。一実施形態では、マーカー分子の検出は、特定のスプライシング変異体の検出を含むものであってもよい。本発明の別の実施形態では、検出方法は、試料中のポリペプチドのリン酸化もしくはグリコシル化等または核酸のメチル化等、マーカー分子の修飾を検出することを含むものであってもよい。

30

【 0 0 5 5 】

本発明の一実施形態では、マーカー分子のレベルの検出は、試料中に存在する該マーカー分子またはそのフラグメントのレベルを検出することによって、おこなわれる。核酸分子の検出手段は、当業者に知られている。核酸検出のための手順は、例えば、検出すべき分子を相補的核酸プローブ、該核酸に対する特異的結合性を持つタンパク質、または該核酸に対して特異的に認識および結合する任意の他の実体との結合反応によって、おこなうことができる。この方法は、インビトロで、例えば検出染色反応のあいだの、直接的インサイチュと同様に、実行することができる。本発明にもとづく方法でおこなわれる核酸のレベル上での試料内のマーカー分子を検出する別の方法は、核酸の増幅反応であり、例えばポリマーゼ鎖反応のように、定量的におこなうことができる。本発明の一実施形態では、例えば、リアル・タイムR T・P C Rを用いて、細胞増殖性疾患の試料に含まれるマーカーR N Aのレベルを定量することが可能である。

40

【 0 0 5 6 】

本発明の別の実施形態では、マーカー分子のレベルの検出は、タンパク質の発現レベルを決定することによっておこなわれる。タンパク質レベル上でのマーカー分子の決定は、例えば、該マーカー分子レベルの検出に対して特異的な結合剤を含む反応でおこなうこと

50

が可能である。これらの結合材は、例えば、抗体および抗原結合フラグメント、二官能性ハイブリッド抗体、最小抗原結合エピトープを含むペプチド模倣薬等を含むものであってもよい。上記結合剤は、ウエスタン・ブロット、E L I S A、R I A、E I A、フロー・スルー・アッセイ、側方流動アッセイ、ラテックス凝集、免疫クロマトグラフィ・ストリップ、または免疫沈降等における多くの異なる検出技術で用いることが可能である。通常、結合剤ベースの検出は、インビトロと同様に直接インサイチュで、例えば免疫細胞化学的染色反応の間、おこなうことが可能である。生物学的試料の溶液中の特定のポリペプチドの量を決定するのに適した任意の他の方法を、本発明にもとづいて用いることができる。

【 0 0 5 7 】

核酸分子および/またはポリペプチドの修飾状態を検出する方法は、当業者に公知である。

【 0 0 5 8 】

核酸のメチル化を検出するための方法は当業者に公知であり、該方法は、例えば、重亜硫酸ナトリウム、過マンガン酸塩、またはヒドラジン等による核酸の化学的前処理と、特異的制限エンドヌクレアーゼによる、または(例えば増幅反応の過程での)特異的プローブによる修飾のその後の検出とを用いる方法を含むことが可能である。メチル化の検出は、さらに、メチル化特異的制限エンドヌクレアーゼを用いておこなうことができる。核酸内のメチル化の状態を検出する方法は、特許出願 E P 0 2 0 1 0 2 7 2 . 9、米国特許第 5, 8 5 6, 0 9 4 号、W O 0 0 3 1 2 9 4、米国特許第 6, 3 3 1, 3 9 3 号等に開示されている。これらの引用文献を本明細書で参考として援用する。

【 0 0 5 9 】

ポリペプチドの修飾された状態の検出は、例えば、ポリペプチドの修飾または非修飾状態を特異的に認識する結合剤を含むものであってもよい。あるいは、ホスファターゼまたはグリコシラーゼ等の酵素は、分子内の修飾を取り除くことに用いることが可能である。したがって、修飾の有無は、電気泳動、クロマトグラフィ、質量スペクトロメトリ等を用いて、各々の酵素とのインキュベーションに先だつてまたはその後、分子の質量または電荷を決定することによって検出することができる。

【 0 0 6 0 】

本発明のさらなる実施形態では、一連のマーカ分子の検出は、ポリペプチドのレベルでおこなうことができ、同時にさらなる一連のマーカ分子および/または同一マーカ分子の全てもしくは一部分の検出が核酸分子のレベルでおこなうことができる。

【 0 0 6 1 】

医学的に関連した細胞状態に関係するマーカは、例えば細胞および/または組織の増殖および/または分化に影響および/または反映する分子であつてもよい。そのような分子として、例えば細胞周期調節タンパク質、DNA複製に関係するタンパク質、膜貫通タンパク質、受容体タンパク質、シグナル伝達タンパク質、カルシウム結合タンパク質、DNA結合ドメイン含有タンパク質、メタロプロテイナーゼ、キナーゼ、キナーゼ阻害剤、シャペロン、胚形成タンパク質、熱ショック・タンパク質、または他のタンパク質を翻訳後修飾することで該タンパク質の活性を制御する酵素、または指定されたタンパク質をコードする核酸を含むことができる。また、指定されたタンパク質をコードする mRNA も本発明にもとづく有用なマーカ分子となり得る。一実施形態では、細胞増殖性疾患に関係するマーカは、例えば、疾患にかかった細胞内で独特の発現をするか、該細胞で発現しないか、もしくは該細胞で過剰に発現するものであつてもよい。

【 0 0 6 2 】

本発明にもとづく用途のためのマーカ分子は、p 1 3 . 5、p 1 4、p 1 5、p 1 6 (p 1 6 ^{I N K 4 a}ともいう)、p 1 9、p 2 1、p 2 7、p 5 3、p R b、p 1 4 A R F、サイクリンA、サイクリンB、サイクリンE、MDM - 2、M C M 2、M C M 5、M C M 6、C D C 2、C D C 6、I d 1、オステオポンチン、G R P、腎性ジペプチダーゼ、h e r 2 / n e u、T G F F I I 受容体、例えばH P V 遺伝子 L 1、L 2、E 1、E

10

20

30

40

50

2、E4、E5、E6またはE7から誘導されたHPV関連マーカー等から選択される1つ以上のマーカーを含む。医学的に関連した状態の検出のための本発明の一実施形態で有用なマーカーの選択を以下の表1に示す。

【0063】

一実施形態において、医学的に関連する状態に対するマーカーは、腫瘍に対するマーカー（腫瘍マーカー）であり得る。腫瘍に対して特有のマーカー分子は、例えば、正常制御組織と比較して腫瘍で非野生型のかたちで発現するタンパク質であってもよい。本明細書で用いられるように、非野生型発現とは、各々の分子の発現レベルの増減、発現の欠如、または非野生型形態の発現が含まれると考えられる。タンパク質の非野生型形態の発現は、挿入、欠失、置換、もしくはフレームシフト突然変異により生じるタンパク質の突然変異形態の発現か、またはタンパク質もしくは核酸における任意の他の公知の種類の変異を含む。非野生型タンパク質の発現またはタンパク質の非野生型レベルのすべての場合において、タンパク質、ポリペプチド、もしくはそれらのフラグメント、またはそれらのタンパク質もしくはポリペプチドをコードする核酸、もしくは該核酸のフラグメントを、腫瘍に関連する分子マーカーとして使用することが可能であり、そのため本発明の文脈で使用されるように「腫瘍マーカー（tumor marker）」という用語で理解することもできる。腫瘍に関連して非野生型発現を示すタンパク質は、例えばWO9904265A2、WO0149716A2、WO0055633A2、およびWO0142792A2の文献に開示されており、本明細書ではこれらを参考として援用する。

【0064】

本発明の一実施形態では、医学的に関連した状態に対して特有のマーカーは、細胞周期調節蛋白質、例えばサイクリン、サイクリン依存性キナーゼまたはサイクリン依存性キナーゼ阻害剤であってもよい。本発明のさらに別の実施形態では、医学的に関連した状態に対して特有のマーカーは、一時的または持続的ウイルス感染に関係するマーカーであってもよい。上記ウイルス感染は、ヒト・パピローマ・ウイルス（HPV）、例えばハイリスクまたは低リスクHPVによる感染を含むものであってもよい。ハイリスクHPVは、例えばHPV16、18、31、33、35、39、45、51、52、56、および58のようなHPVサブタイプを含むものであってもよい。HPV感染のマーカーは、例えばHPV遺伝子L1、L2、E2、E4、E5、E6、またはE7のHPV発現産物を含むものであってもよい。本発明の第3の実施形態では、ウイルス感染に対して特有のマーカーは、医学的に関連した状態の任意の他のマーカーと組み合わせて、例えば細胞周期制御タンパク質と組み合わせて使用することが可能である。HPV関連に関して特に興味深いHPVマーカー分子の組み合わせについては、例えばWO0208764に開示されており、本明細書ではこの文献を援用する。

【0065】

一実施形態では、HPVマーカーと組み合わせて使用するための細胞周期調節タンパク質は、例えば、pRb、p53、p14ARF、サイクリン依存性キナーゼ阻害剤を含む群から選択することができる。特定の実施形態では、p16^{INK4a}をHPV感染のマーカー（例えば、L1、L2、E2、E4、E5、E6、またはE7）と組み合わせて使用することが可能である。

【0066】

状況に応じて、特定の実施形態での医学的に関連した状態に対するマーカーとして有効なマーカーが、特定の他の実施形態での標準化のためのマーカーとして用いられ得る（逆もまたしかり）ことを、理解しなければならない。しかし、各々の単一実施形態で、マーカーは医学的に関連した状態のためのマーカーとして、または標準化のためのマーカーとしてのみ、用いられることができる。例えば、細胞増殖のためのマーカーとしてのKi67は、特定の実施形態（例えばp16、p14ARF、クローデイン-1、または医学的に関連した状態のためのマーカーとしての他のものと組み合わせたかたちで）、標準化マーカーとして有効であると考えられる。別の実施形態では、Ki67は、適当な標準化マーカー（例えばサイトケラチンまたはカテニン等）と組み合わせて、医学的に関連した状

10

20

30

40

50

態（例えば子宮頸部上皮異形成または他の形成異常疾患のマーカーとして）のマーカーとして用いられることが可能である。他の種々のマーカーは、同様に医学的に関連した状態のマーカーとして用いることが可能であり、または用途の特定の実施形態に応じた標準化のために役に立つことが可能である。

【0067】

本発明にもとづく標準化マーカーは、例えばハウスキーピング遺伝子（例えばアクチン、g a p d h、ヒストン・タンパク質、ホスホリパーゼ、 α 2ミクログロブリン、k i 6 7、P C N Aまたはスタチン等の細胞増殖活性に関係するタンパク質、または上皮細胞のC K 2 0等の特定細胞種類もしくは任意の細胞特異的細胞表面抗原に対して特有のタンパク質）を含むものであってもよい。また、糖タンパク質に存在する炭水化物構造、プロテ

10

【0068】

医学的に関連した状態に対するマーカーに関してと同様、標準化マーカーに関することに関して、分子（例えば、ポリペプチドおよび核酸）の修飾状態を本発明にもとづく方法

20

【0069】

本発明にもとづいて使用されるように、標準化は、検出されたマーカーのレベルを、診断評価に役立つパラメータに対して、関連づけることに適した任意の方法を含むものとする。この標準化の一局面は、試料溶液で検出可能な適当な分子マーカーによって、原試料に含まれる関連した細胞学的および組織学的情報を再構築することが可能である。標準化は、例えば試料に存在する細胞の合計数、試料での特定の細胞種類の有無、試料に含まれる生物体または生物体の細胞の有無、試料に含まれる特定の細胞種類の細胞数もしくは生

30

【0070】

特定の実施形態では、標準化はまた、試験の適性を証明することを含むものであってもよく、場合によって、不適当な試験結果を破棄または無効なものとして分類することができる。したがって、本発明の文脈で用いられるように、標準化は、標準化のための定量的または半定量的方法を含むことが可能である。いくつかの実施形態では、準定量的標準化は、標準化マーカーの閾値を決定することを含むことが可能である。一実施形態では、準定量的標準化は、例えば以下のようにして適用してもよい。例えば、標準化マーカーのレベルが所定の閾値を上回る場合だけ、関連したマーカーのために測定されるレベルは有効

40

【0071】

【表1-1】

表1

マーカー	細胞の種類	抗原	抗体	供給業者	文献
細胞種類	上皮細胞	ヒト上皮細胞表面糖タンパク質	HEA125 IgG1 (W, IHC, ICC, IF)	Research Diagnostics Inc.	Kommoss et al., Hum Pathol. 2000 Sep;31(9):1055-61

【0072】

【表1-2】

		ヒト上皮増殖性40kDタンパク質 (LoVo由来)	AUA-1 IgG1 (Elisa)	Research Diagnostics Inc.	Gottschalk et al, Pathol Res Pract. 1992 Feb;188(1- 2):182-90
		ヒト上皮増殖性抗原 (34+39kD)	Bcr-EP4, IgG1 (IHC, Elisa)	Dako	Latza U et al., J Clin Pathol. 1990 Mar;43(3):213-9
		ヒト上皮増殖性抗原 (40kD)	AUA-1 (Elisa, W, IHC)	Research Diagnostics Inc.	Epenetos, A et al., Lancet. 1982 Nov 6;2(8306):1004-6
子宮頸内 膜円柱細胞		サイトケラチン18 (45kD)	RGE 53, IgG1 (W, IHC, IF)	Research Diagnostics Inc.	Smedts F et al., Am J Pathol. 1990 Mar;136(3):657-68
		サイトケラチン18 (45kD)	RCK 106 (W, IHC, IHC)	Research Diagnostics Inc	Smedts F et al., Am J Pathol. 1990 Mar;136(3):657-68
		サイトケラチン8 (52.5kD)	CAM 5.2 (W, IHC)	BD PharMingen	Smedts F et al., Am J Pathol. 1990 Mar;136(3):657-68
子宮頸管内 膜円柱細胞		ムチン抗原 (Tn, STn, MUC1, MUC2)	DF3	Centocor	Tashiro et al., Hum Pathol. 1994 Apr;25(4):364-72
子宮頸管内 膜円柱細胞		コンカナバリンA 受容体			Herckenrode et al., Br J Cancer. 1988 Mar;57(3):293-4; Koch et al., Br J Cancer. 1986 Jan;53(1):13-22
子宮頸内 膜		Ga1Naαトランスフェラ ーゼ、オリゴサッカリルト ランスフェラーゼ			Chilton et al., Endocrinology. 1988 Sep;123(3):1237-44
頸管内/子 宮腔部		レクチン(ConA, WGA, PNA, UEA I, DBA, SBA, SNA)			Di Loretto et al., Basic Appl Histochem. 1987;31(2):143- 52; Versura et al., Basic Appl Histochem. 1988;32(2):219- 27
子宮腔部 扁平上皮細胞		ブラコフィリン (80.5kD)	PP1-5C2, IgG1 (W, Elisa, IHC, IF)	Research Diagnostics Inc.	Heid, HW, Differentiation. 1994 Dec;58(2):113-31
子宮内 膜細胞		ビメンチン	VIM 3B4, IgG1, (W, ELISA, IF, IHC)	Research Diagnostics Inc.	Smedts F et al., Am J Pathol. 1990 Mar;136(3):657-68

【0073】

10

20

30

【表 1 - 3】

	赤血球	ヘモグロビン	RDI-CBL63, IgM (RIA, EIA)	Research Diagnostics Inc.	Smith et al., J. Histochem. Cytochem. 1998
炎症	好中性顆粒球、NK細胞、マクロファージ	CD16(NK, Macro, Gran)	DJ130-c, IgG1 (IHC)	DIANOVA	Grundhoefer D and Patterson BK, Cytometry 2001;46:340-344
		CD56(NK)	clone Ki-M6		Hermann et al., J. Clin. Immunol. 1990
		CD68(Macro)	(antiCD68)		Cavayal et al., Eur. J. Immunol; 1998(6):1991-2002 (CD56)
	B細胞	CD19 (CD20)	clone AE 1, FACS	DIANOVA	Harrada et al., Blood 1993 ;81 :2658-63 (CD19) Mason et al., Am J. Pathol1990 ;136 :1215-22(CD20)
	T細胞	CD3 (panTcell) (CD4); (CD8)	clone CRIS-7 (antiCD3); IF, IHC, WB	DIANOVA	Jones et al., J Immunol 1993 ; 150 :5429-35
腫瘍細胞	異形成および新生物性頸部細胞	p15 ^{INK4a}	E6H4, D7D7	MTM	Klaes R., et. al. Int J Cancer. 2001 Apr 15;92(2):276-84
	異なる癌細胞種類	P53 (突然変異)			Mendoza-Rodriguez CA, et al., Rev Invest Clin 2001 May-Jun;53(3):266-73
	腺癌細胞	CEA			Mistretta et al., Experientia. 1974 Oct 15;30(10):1209-10; Rogers et al., Eur J Cancer Clin Oncol. 1984 Oct;20(10):1279-86
	膀胱癌細胞	NMP22, BTA			van der Poel HG et al., Curr Opin Urol,11,503-509, 2001
	肺癌細胞	PreproGRP			Hamid et al., Cancer, 63, 266-271, 1989, Pagani et al., Int. J. Cancer 47, 371-375, 1991
増殖	全増殖性細胞	PCNA Ki67	Pc10, IgG2a	Zymed	Waseem NEI, Lane DP, J Cell Sci 1990;96:121 (PCNA) Cattoretti et al., J Pathol 1992: 168:357-63(Ki67)
感染性因子	HPV 16	E6	BF 7, IgG1 (IHC and in diagnostic kits for cervical swabs)	Research Diagnostics Inc.	Iffner et al., J Virol. 1988 Oct;62(10):3655-61
		L1	CamVir-1, IgG2a (IP, W, IF, IHC)	Research Diagnostics Inc.	Browne L et al., J Gen Virol. 1988 Jun;69 (Pt 6):1263-73
	HPV 18	L1	RDI-HPV18-5A3, IgG1 (W, IHC)	Research Diagnostics Inc.	Iffner et al., J Virol. 1988 Oct;62(10):3655-61
	HPV 6,11,18		RDI-HPVX-4C4	Research Diagnostics Inc.	Iffner et al., J Virol. 1988 Oct;62(10):3655-61 Gouillou et al., Am. J. Surg. Pathol., 1991

本発明によれば、標準化は試料中の問題となっているいくつかの(ヒト)細胞の存在を決定することを含むものであってもよい。このことは、本発明の重要な局面である。特に、試験手順が検証する場合、試験の実施形態の誤った(特に偽陰性)結果のみを避けることができる。試験試料は、特定の検査を実行するために必要な材料(例えば細胞、組織生物体等)を含む。種々の試験では、このことは、試料が細胞を含むことを確実にすることから構成される。本発明の広範囲にわたる実施形態では、試料の適性の確認は、細胞の存在を確かめることだけではなく、異なる起源の細胞または特定の細胞種類の存在を検出することが含まれる。

【0074】

このように、標準化はまた、例えば、特定の器官由来の細胞または特定の組織学的位置に由来する細胞等、特定起源の細胞の決定、例えば上皮の異なる領域の細胞、または結合組織の細胞、異質起源(例えば転移細胞)の細胞または組織の基底膜に由来する細胞の検出、を含むことも可能である。このことは、特定の場合に必要となる可能性がある。な

ぜなら、特定の正常状態での新形成または異形成等、医学的に関連した状態の検出に用いられるかもしれないマーカーを特定の環境下で発現する細胞が存在するかもしれないからである。本発明にもとづいて使用されるように、標準化は、医学的に関連した状態の診断に対して選択された特定のマーカーの全レベルの一因となる可能性がある任意の細胞種類の有無および/またはレベルの検出を含むものであってもよい。

【0075】

一実施形態では、方法は頸部病変の検出のために適用される可能性がある。子宮頸部病変は、上記に定義した子宮頸癌とその前駆段階等、いかなる子宮頸部上皮異形成も含むものと考えられる。この検出目的に有用なマーカーおよび該マーカーの組み合わせは、例えば、WO 02 08 76 4 および EP 1 2 1 7 3 7 7 に開示されており、本明細書ではこれらの文献を参考として援用する。この実施形態では、試験は子宮頸部由来の任意の適当な試料を用いて実施してもよい。試料は、例えば、子宮頸部の生検もしくは微小生検または子宮頸部領域から得たスワブを含むことが可能である。本明細書で用いられるように、子宮頸部スワブは、サンプリング手順の間、子宮頸部と接触する、例えば、ブラシ、タンポン、またはスパーテル等の適当な手段を用いて得ることが可能な試料である。サンプリング装置は、内科医によって実行される従来の試験装置またはセルフ・サンプリング装置で用いられる任意の適当な装置を用いてもよい。

【0076】

子宮頸部スワブの評価を向上させる見込みのある分子マーカーとして、p 1 6 ^{I N K 4} ^a、p 1 4 A R F、サイクリン E、サイクリン A、サイクリン B、MN、her 2 / neu、mdm - 2、bc 1 - 2、EGF - 受容体、mcm - 2、mcm - 5、クローディン - 1、ヒト・パピローマ・ウイルス感染を示すマーカー、p R b、および p 5 3 が挙げられ、これらは異形性および新生物細胞の検出に用いられるかもしれない。子宮頸部スワブを分析する目的での本発明にもとづく標準化は、少しでもヒト細胞が存在することの検出、子宮頸部上皮の細胞の検出、子宮腔部細胞と同様に子宮頸管内膜の存在の検出、および子宮内膜由来の細胞の検出とを含むものであってもよい。子宮頸管内膜の上皮は、腺円柱上皮である。したがって、円柱の上皮細胞によってまたは腺上皮の中の細胞によって選択的に発現されるマーカーにより、子宮頸部から生じている細胞が同定可能である。子宮腔部上皮は、扁平上皮である。子宮腔部細胞の同定は、このように扁平上皮細胞に対して特有のマーカー特性の検出によって達成可能である。特定の実施形態では、上皮細胞（円柱であるのと同様に扁平上皮を含む）の検出が十分である。他の実施形態では、特に子宮頸管内の細胞の分化が重要と思われる。大部分の異形成と異常増殖が起こる子宮頸部変換帯でとられた試料であることを確認する試料中の子宮頸管内外の細胞の存在を確かめることは、重要なステップである。そのような細胞がない場合、試料は試験手順に適切でない。なぜならば、それは偽陰性結果を与えやすいからである。p 1 6 ^{I N K 4} ^a が p 1 6 ^{I N K 4} ^a の正常子宮内膜細胞標準化で発現される可能性があることから、子宮内膜細胞の数に関する発現レベルは、必要であると考えられる。

【0077】

信頼性のある診断を可能とするために、標準化は、さらに、試料内の指定された細胞性構成要素の有無の検出、さらに特定の細胞種類の総レベルの検出、または特定の細胞種類が試料中の全細胞数に関与する分画の検出を含むことが可能である。

【0078】

したがって、一実施形態では、p 1 6 ^{I N K 4} ^a タンパク質の検出されたレベルは、特定の試料に見受けられる細胞学的状態に標準化される可能性がある。p 1 6 ^{I N K 4} ^a タンパク質の検出レベルが p 1 6 ^{I N K 4} ^a を過剰発現している子宮頸部細胞を示す場合、または試料に子宮内膜細胞が過剰に存在する場に、p 1 6 ^{I N K 4} ^a の過剰発現を模倣すること言われている。この点で、標準化は分子マーカーを基礎として子宮頸部試料内で子宮内膜細胞の量の決定することを含むものであってもよい。例えば分子マーカーによって評価される子宮内膜細胞量に対して、子宮頸部試料で決定される医学的に関連した状態のマーカーとしての p 1 6 ^{I N K 4} ^a のレベルを比較することで、p 1 6 の総量が試料溶液

10

20

30

40

50

内に存在する子宮内膜細胞のみから生ずるかどうかを述べる事が可能である。したがって、子宮内膜細胞の高レベルの存在に起因している p 1 6 ^{I N K 4 a} を過剰発現する子宮頸部上皮異形成の診断での偽陽性結果は、除外される可能性がある。本発明の文脈で使用されるように、量は定量的または半定量的評価のことを言及することができる。このことは、例えば、細胞の総数の評価または細胞総数に対する分画の評価を含むものであってよい。本発明の特定の実施形態では、量の決定は、特定種類の細胞に起因する全体的なマーカー・レベルの分画の評価に言及することが可能である。

【 0 0 7 9 】

子宮頸部標本評価のための標準化マーカーを提供するために、いくつかの標準化マーカーが有用であると思われ、また、例えば以下から選択してもよい。すなわち、サイトケラチン、E - カドヘリン、インボルクリン、ウロキナーゼ様プラスミノゲン - アクチベーター、S C C A (扁平上皮細胞癌抗原)、カテニン (例えばアルファ・カテニン、ベータ・カテニン、ガンマ・カテニン (プラコグロビン))、E p - C a m。

【 0 0 8 0 】

標準化マーカーのいくつかの候補を、子宮頸部標本の特徴づけでの該標準化マーカーの特性について、調べた。その結果を表 2 および表 3 に示す。

【 0 0 8 1 】

【表 2 - 1】

表 2

名称	組織学/細胞学	臨床/生化学データ	文献
UPA-1 (ウロキナーゼ型プラスミノゲン・アクチベータ, Swissprot 受託番号 P00749; EC3.4.21.73, U-プラスミノゲン・アクチベータ uPA としても知られている)	頸部組織, 正常上皮は t-PA および u-PA 両方の免疫反応性の存在が表在性細胞層のみで示され, 一方侵襲前の病変ではすべての層で見られた。	↑子宮頸管 CA	Horn LC Aust N Z J Obstet Gynaecol, 2002 Larsson G Thromb. Haemost. 1987
PAI-1 プラスミノゲン・アクチベータ阻害剤 1; Swissprot 受託番号 P05121P PAI-1 内皮性プラスミノゲン・アクチベータ阻害剤 PAI; イソフォーム: PAI-2 PO5120, および PAI-3 PO5154)	頸部組織, 正常上皮は t-PA および u-PA 両方の免疫反応性の存在が表在性細胞層のみで示され, 一方侵襲前の病変ではすべての層で見られた。	↑子宮頸管 CA 陽性予後マーカー	Horn LC Aust N Z J Obstet Gynaecol, 2002 Larsson G Thromb. Haemost. 1987
インボルクリン (Swissprot 受託番号 P07476)	扁平上皮のみ、円柱細胞なし; 未成熟および成熟異形成性細胞。正常表皮では、上棘状層で最初に発現し、ケラチノサイト培養では、基底層を残した全ての細胞で発現される。	インボルクリン発現は扁平上皮細胞癌および前悪性病変では異常であり、喉頭および頸部の高度の異形成が減少、末期分化のためのマーカー。	Shirley A, Human Pathology, 2001 de Boer et al., 1999, Am J of Pathol, 155:505-515 Nair SA, Pathobiology, 1996
ガンマ・カテニン (Swissprot 受託番号 Q86W21; プラコグロビン、例えばエピトープ: C-末端; A553-738 としても知られている)	扁平上皮	細胞-細胞境界での正常頸部上皮が高、高度 SILS で中程度の減少	de Boer et al., 1999, Am J of Pathol, 155:505-515
アルファ-1 カテニン (Swissprot 受託番号 P35221; カドヘリン関連タンパク質、アルファ E-カテニンとしても知られている)	扁平上皮	細胞-細胞境界での正常頸部上皮が高。高度 SILS で強度の減少	de Boer et al., 1999, Am J of Pathol, 155:505-515
アルファ-2 カテニン			

10

20

30

40

【表 2 - 2】

(Swissprot 受託番号P26232 ：アルファ・カテニン 関連タンパク質アルファ N-カテニンとして も知られている)			
ベータ・カテニン (Swissprot 受託番号P35222 ：PRO2286とし ても知られている)	扁平上皮	細胞-細胞境界での正常頸 部上皮が高。高度SILS で強度の減少	de Boer et al., 1999, Am J of Pathol, 155:505-515
デスモブラキン (Swissprot 受託番号P15924 ：DP250/210 kDa腫瘍随伴天疱瘡 抗原としても知られて いる)	層化上皮 単純上皮、 腺、尿路上皮、胸腺網様 上皮、肝細胞、心筋層の 介在板および髄膜のくも 膜細胞、頸部の基底上層 (大きく負の表層細胞) を含む	↓ HSLL領域	de Boer et al., 1999, Am J of Pathol, 155:505-515

↓ : ダウンレギュレート ↑ : アップレギュレート

10

20

【 0 0 8 3 】

【表3】

表3:

マーカー	組織学的試験	細胞学的試験	ウエスタン・ブロット分析 (臨床試料はMTM緩衝液で新たに溶解)
E-カドヘリン (Swissprot 受託番号P12830; ウボモルリン、カドヘリン-1、CAM120/80、例えばエピトープ: C末端: AA735-883)	扁平上皮 (傍基底、中間細胞)、円柱上皮なし	傍基底、中間細胞、円柱上皮なし	HT-29の弱いシグナルのみ。全ての臨床試料がネガティブ
p120 (Swissprot 受託番号O60716; p120カテニン、p120(ctn)、カドヘリン関連Src基質、CAS、p120(cas); 例えば、エピトープ: C末端: AA790-911)	扁平上皮 (傍基底、中間細胞)、円柱上皮でもかなり強い	傍基底、中間細胞で非常に強い染色、強い円柱上皮	ネガティブ・コントロール (リンパ球) とポジティブ・コントロール (C4.1) のみがポジティブ
ガンマ・カテニン (Swissprot 受託番号86W21; ラコグロビン; 例えば、エピトープ: C末端: AA553-738) としても知られている	扁平上皮 (傍基底、中間細胞)、円柱上皮なし、異形成で全上皮を染色	傍基底、中間細胞で非常に強い染色、円柱上皮なし	150µlの試料をアセトン沈殿させた後、試料の60%で二重バンド (82/95kD): 87% (12/15) がポジティブ
EP-Cam (腫瘍関連カルシウム・シグナル・トランスデューサ1、Swissprot 受託番号P16422; 主要胃腸腫瘍関連タンパク質GA733-2、上皮細胞表面抗原、上皮糖タンパク質、EGP、腺癌関連抗原KSA-KS1/4抗原細胞表面糖タンパク質Troponin-1)	強い円柱上皮、高濃度で扁平上皮 (傍基底、中間細胞) の非特異的傾向にある (細胞質) 染色	強い円柱細胞、高濃度で扁平上皮 (傍基底、中間細胞) の、非特異的傾向にある (細胞質) 染色	
インボルクリン (Swissprot 受託番号P07476)	扁平上皮 (傍基底、中間細胞) および円柱上皮での強い染色; 間質細胞の非特異的染色	全ての細胞および構造がポジティブ	

10

20

30

40

標準化のためのマーカーを、例えば特異的細胞分化パターン、例えば特異的な上皮細胞としての分化もしくは最終分化を表すマーカーとして、適用することが可能である。特定の実施形態では、標準化マーカーは、例えば子宮頸部試料での子宮腔部細胞の存在を示す扁平上皮細胞に対して特有のマーカー分子であってもよい。適当なマーカーとして、例えばCK13、Eカドヘリン、ガンマ・カテニン、またはインボルクリンを挙げる事が可能である。別の実施形態では、マーカーは、標本内での子宮頸管内細胞の存在を示す円柱上皮細胞の存在に対して特異的なものであってもよい。適当なマーカーとして、Ep-C

50

am、CK18、およびCK8が挙げられる。

【0084】

いくつかの実施形態では、標準化は一般に上皮細胞の検出を含むものであってもよい。これらのケースでは、上皮細胞の検出に適した任意のマーカーを使用することが可能である。マーカーとして、例えば、図2および図3に示したものをを用いることが可能である。

【0085】

本発明のさらに別の実施形態では、本明細書に開示した方法は、呼吸器官の疾患を検出するために使用することが可能である。小細胞肺癌の診断で、ニューロン特異的エノラーゼ(NSE)の検出は、用いたマーカーのうちの1つである。腫瘍標本の試料は、ブラシまたは気管支肺胞性ラビッジによる細胞を集める気管支鏡検査法によって与えられる。NSEが肺内のわずかな正常細胞でも発現されることから、溶解した試料で検出されるNSE発現のレベルは、該試料内に存在する細胞の量を検出するための標準化マーカー(例えば、アクチン)と関連づけられなければならない。

【0086】

本発明の第3の実施形態は、消化管(例えば大便試料からの結腸直腸病変)の病変の発見である。この場合、指標核酸の起源および/または大便試料で検出可能なポリペプチドは、診断の評価のために重要であると思われる。本発明によれば、使用されたマーカー分子の起源(細胞種類/生物体)を決定することが可能である。このように、例えば、消化管の粘膜の病変から生ずるマーカー分子よりもむしろ、個人によって摂取される食品から生じているマーカー分子の検出にもとづく結果を、除去することが可能である。さらに、血液循環からマーカーの痕跡の存在によって生じたアーチファクト、あるいは嚥下された痰から生じるアーチファクト等は、本明細書に開示した方法を用いて取り除くことが可能である。

【0087】

本発明の別の態様は、本発明にもとづく方法を実施するための試験キットである。このキットは、例えば診断キット、分析キット、または研究キットとすることができる。

【0088】

本発明にもとづいて使用されるように、キットという用語は、診断装置と同様にキットを含むものであってもよい。キットまたは装置は、例えばELISA(例えば、サンドイッチ、競合、非競合等)、EIA(競合、非競合他)、RIA試験、ビーズをベースとする試験系、ラテラルフローアッセイ、フロー・スルー・アッセイ、ストリップ試験アッセイ、ディップ・スティック・アッセイ、またはラボラトリー、ベンチ・トップ、もしくはポイント・オブ・ケア試験フォーマット用に設計されたものであってもよい。本発明にもとづくキットは、いくつかの実施形態では、診断試験を実施するためのインビトロ診断装置を含むものであってもよい。インビトロ診断装置は、例えば当業者に公知のいずれかのELISA装置であってもよい。これらの装置は、サンドイッチELISAフォーマット、競合的ELISAフォーマット、および他のいずれかのELISAフォーマットのための装置を含む。別の実施形態では、インビトロ診断装置はラテラルフローアッセイ装置、またはフロー・スルー・アッセイ装置であってもよく、例えば、医学的に関連した状態に対して特有のマーカーに結合する少なくとも1種類の試薬と、標準化マーカーに結合する1種類の試薬とを用いるもので、これらの試薬は両方とも固相に固定される。そのような装置は、試験結果を視覚化するために種々のメカニズムを用いることができる。特定の実施形態では、上記試験は検出可能な部分に結合したマーカー分子に対する二次検出試薬を用いることが可能である。検出可能な部分とは、金コロイド、(着色)ラテックス・ビーズ等を用いることが可能である。

【0089】

さらに別の実施形態では、インビトロ診断検査装置は、毛細管または多孔性部材(例えば膜、ビーズまたは多孔性物質からなる他の三次元配列)にもとづいたフロー・スルー・アッセイ装置であってもよい。実施形態にもとづくと、孔または毛細管のサイズは、最適なフロー状態を確保するように調整される必要がある。

【 0 0 9 0 】

本発明にもとづくキットは、

- (a) マーカー分子を検出するための試薬と、
 - (b) 検出反応を実施するために一般に用いられる試薬および緩衝液、例えば緩衝液、検出マーカー、担体物質、およびその他と、
 - (c) 1種類以上のマーカーならびに / またはポジティブおよび / もしくはコントロール反応を実行するための、診断すべき医学的に関連した状態を代表する試料と、
 - (d) ポジティブおよび / またはコントロール反応を実行するための1種類以上の標準化マーカー試料と、
- を含むものであってもよい。

10

【 0 0 9 1 】

試験キットは、原試料を可溶化するために、任意に溶解緩衝液を含むものであってもよい。通常、溶解緩衝液は当業者に公知の適当な溶媒のいずれであってもよい。上記キットで使用する溶解緩衝液は、例えばカオトロピック剤（例えば、尿素、GuaSCN、ホルムアミド）、陰イオン洗浄剤（例えば、SDS、N-ラウリル・サルコシン、デオキシコール酸ナトリウム、アルキル・アリアル・スルホン酸塩、長鎖（脂肪）アルコール硫酸塩、オレフィン硫酸塩およびスルホン酸塩、アルファ・オレフィン硫酸塩およびスルホン酸塩、硫酸化モノグリセリド、硫酸化エーテル、スルホコハク酸塩、アルカン・スルホン酸塩、リン酸塩エステル、アルキル・イセチオン酸塩、ショ糖エステル）、陽イオン性界面活性剤（例えば、セチル・トリメチルアンモニウム塩）、非イオン性界面活性剤（例えば

20

【 0 0 9 2 】

(表4)

溶解緩衝液	ウエスタン・プロットでの p16 ^{I N K 4 a} の可溶化	ELISAとの適合性
界面活性剤：		
0.1-1% SDS	+	+ / -
0.2-3% SDS	+	< 0.5%
0.2-3% DOC	++	+ / -
0.1-1% n-オクチルグリコシド	+	あり
0.1-3% Triton X-100	+	あり
0.1-1% CHAPS	+	nd。

30

【 0 0 9 3 】

界面活性剤 - 混合物：

RIPA(1%NP40、0.5%DOC、0.1%SDS、PBS)40-100%	++	あり
SOX(0.5%DOC、0.5% n-オクチルグリコシド)40-100%	+	あり
mtm溶解緩衝液 (3%TritonX-100,0.4%SDS,PBS)。	++	あり

40

【 0 0 9 4 】

市販の溶解緩衝液：

Dynal(Dynal,Oslo,Norway)	++	あり
M-PER/B-PER (Pierce,Rockford,IL)	++	あり

その他：

50

0.5 ~ 8 M 尿素含有 P B S	+++	適合性 < 2 M
L a m m l i 試料緩衝液	+++	なし
10 ~ 80 % DMSO	+++	なし
10 ~ 80 % ホルムアミド	nd	なし
50 ~ 70 % ギ酸	++	なし
P B S	+ / -	あり
クエン酸緩衝液 (pH 6.0)	+ / -	あり
50mMNaCl 含有リン酸緩衝液	+ / -	あり

nd : 決定されず + / - : 劣、+ : 良好、++ : 非常に良好、+++ : 優。

【0095】

10

いくつかの実施形態では、溶解緩衝液は、原試料に含まれる構成要素の分解を妨げる1種類以上の試薬をさらに含むものであってもよい。そのような構成要素は、例えば、酵素阻害剤であり、例えばプロテアーゼ阻害剤、RNAアーゼ阻害剤、DNAアーゼ阻害剤等を挙げることが可能である。阻害剤は、例えば、表5に挙げた組成物から選択されたプロテアーゼ阻害剤を含むものであってもよい。いくつかの実施形態では、分解の阻害剤を提供する目的で溶解緩衝液は、試料中でのp16の検出を可能とする。いくつかの実施形態では、サイクリン依存性キナーゼインヒビターp16が可溶化試料で分解されることで、それが検出されなくなる可能性がある。もし試料が溶解媒体に直接送られて一定の期間そこで保存される場合、このことは、特にあてはまる。

【0096】

20

(表5)

インヒビター	阻害された プロテアーゼ のクラス	濃度	水への溶解度	水中安定性
アプロチニン	セリン	0.6-2 µg/ml	非常に良好	良好
ベンズアミジン	セリン	0.5-4mM	良好	良好
ベスタチン	アミノペプチダーゼ	1-10 µM	良好	良好
カルペプチン	システイン	0.3-1 µM	良好	良好
シスタチン	システイン	1 µM	良好	良好
E-64	システイン	1-10 µM	良好	良好
EDTA	金属	0.5-5mM	良好	良好
(Metallo)				
エラストチナル	セリン	0.5-2 µg/ml	劣	良好
EST	システイン	20-50 µg/ml	不良	劣
胎児血清	子牛全クラス	10%	良好	良好
ロイペプチン	セリン/システイン	10-100 µM	良好	良好
a2-	全クラス	1 µM	良好	良好
マクログロブリン				
NCO-700	システイン	0.5-100mM	劣	劣
ペファブロク	セリン	0.2-10 µM	良好	非常に劣る
(Pefabloc=)				
A E B S F				
ペプスタチンA	アスパラギン	1 µM	不良	劣
P M S F	セリン	0.2-10 µM	不良	非常に劣る
o-フェナンスロリン	金属	1-10mM	不良	劣。

30

40

【0097】

安定化を目的として、溶解緩衝液はまた、試料タンパク質と分解で競合するために、バルク・タンパク質(例えばウシ血清アルブミンまたは仔牛血清アルブミンのようなアルブミン、さもなければ他のバルク・タンパク質)を含むものであってもよい。バルク・タンパク質を、例えば、プロテアーゼ阻害剤と組み合わせ、またはプロテアーゼ阻害剤の代

50

わりに添加してもよい。一実施形態では、試験のパフォーマンス（E I A、E L I S A、またはストリップ試験パフォーマンス）と適合し、その結果、可溶性試料が直接試験に供されるように、溶媒を選択することが可能である。上記文脈で用いられるように、試験はマーカー分子の有無および/またはレベルを検出するための任意の手順を含むことが可能である。

【0098】

マーカー分子を検出するための試薬は、マーカー分子と結合することが可能な任意の薬剤を含むことが可能である。そのような試薬として、タンパク質、（ポリ）ペプチド、核酸、ペプチド核酸（P N A）、糖タンパク質、プロテオグリカン、多糖類、または脂質が挙げられる。

10

【0099】

医学的に関連した状態に対して特有のマーカーおよび/または正のコントロールおよび/または負のコントロールをおこなう標準化マーカー試料は、例えば、溶液または塩等の適用可能な形態にある核酸、適用可能な形態にあるペプチド、組織切片試料、微生物、またはポジティブもしくはネガティブ細胞系統を含むものであってもよい。

【0100】

本発明の一実施形態では、マーカー分子の検出はポリペプチドのレベル上でおこなわれる。この実施形態では、結合剤は、例えば、マーカー分子またはそのフラグメントに対して特異的な抗体であってもよい。さらに、結合剤はF a bフラグメント等の抗原結合フラグメント、単一鎖抗体、二完能性ハイブリッド抗体、最小の抗原結合エピトープを含むペプチド模倣薬等を含むものであってもよい。さらに、上記結合剤は、マーカー分子上の特異的炭化水素構造に対して結合するレクチンであるかもしれない。

20

【0101】

試験キットの別の実施形態では、マーカー分子の検出は、核酸レベル上でおこなわれる。発明のこの実施形態で、検出のための試薬は、例えば上記マーカー核酸に対する核酸プローブまたは逆相補性のプライマーであってもよい。

【0102】

以下の実施例は、説明することのみを目的としたものであり、本明細書に開示された発明の範囲を限定することを意図するものではない。

【実施例】

30

【0103】

（実施例1）子宮頸部切片での子宮頸管内上皮細胞および子宮腔部上皮細胞の特異的免疫組織化学的検出

子宮頸部スワブの妥当性を示しているマーカーを評価するために、子宮頸部切片（4%のホルムアルデヒド溶液で固定して、パラフィン包埋した）を、サイトケラチン18（子宮頸管内膜の円柱上皮のマーカー）およびサイトケラチン10/13（子宮腔部扁平上皮のマーカー）とに対する抗体で染色した。図1は、抗サイトケラチン18抗体による子宮頸管内膜の上皮の特異的染色と、抗サイトケラチン10/13抗体による子宮腔部の特異的染色を示す。実験は以下のように実施した。

すなわち、ホルマリン固定およびパラフィン包埋した切片を、キシレン浴5分間浸すことで脱パラフィン化し（ステップを1回繰り返した）、過剰の液体を取り除き、スライドを95~96%エタノールに3（±1）分間、70%エタノールに3（±1）分間置き（ステップを1回繰り返した）、最後に蒸留水に30秒置いた。エピトープを回収するために、スライドをコプリン・ジャーに置いて、10mMのクエン酸緩衝液pH 6.0で95~99、40分間沸騰させた。この緩衝液中で、スライドを室温（RT）で20分間（±1分）冷やした。スライドをペルオキダーゼ遮断薬（3% H₂O₂；Na₂S₂O₃ 15mM）で覆い、室温で5（±1）分間インキュベートした。洗浄緩衝液で5分間洗浄した後、スライドを一次抗体（CK10/13：DE-K13、1：50、DAKO；CK18：K18.7、1μg/ml、dianova）で30分間インキュベートした。その後、スライドを洗浄緩衝液ですすぎ、洗浄緩衝液で室温、5分間にわたって洗浄した。その

40

50

後、EnVision (抗マウス西洋わさびペルオキシダーゼ複合体; DAKOを使用する用意ができています) で30分間インキュベートし、スライドを3回、5分間洗浄し、さらにDAB基質で10分間インキュベートし、ヘマトキシリンによる対比染色をおこない、さらにファラマウント・マウンティング媒体によりマウントした。

【0104】

免疫組織化学的染色手順でサイトケラチン18 (CK18) に対する抗体を用いることで、子宮頸管内の円柱上皮で陽性反応が検出され (図1A), その一方で子宮頸部の扁平上皮では特異的染色が見られなかった (図1B)。サイトケラチン10/13 (CK10/13) に対する抗体による免疫組織化学的染色は、子宮頸管内の円柱上皮では何ら染色がみられなかった (図1C)。その一方で、子宮頸部の扁平上皮が強く染色された (図1D)。したがって、CK18は、子宮頸管内の円柱上皮細胞検出のための特異的マーカーとして、CK10/13は、子宮頸部の扁平上皮細胞検出のための特異的マーカーとして、用いることが可能である。

10

【0105】

(実施例2) 子宮頸部スワブ由来の可溶化試料のウエスタン・プロット分析

可溶化試料のウエスタン・プロット分析が頸部病変の診断を評価することを可能にするかどうかの評価をおこなうために、既知の診断による臨床試料を、試料材料の溶解の後、マーカー分子に基づいて免疫化学的分析にかけた。

【0106】

臨床材料 (子宮頸部スワブ) 試料を標準的なウエスタン分析によって、以下のようにして分析をおこなった。

20

【0107】

要するに、超音波処理前に、臨床材料を第1ステップでLarmilliタンパク質試料緩衝液 (100mM Tris pH. 6.8, 2% SDS, 200mM DTT, 0.05% BpB) で沸騰 (5分、95°C) することで、該臨床材料を可溶化させた。第2のステップでは、タンパク質試料をSDS-PAGE (12%アクリルアミド) に再び溶解させ、その後、タンク・プロットングによって、ニトロセルロース膜に移した (Towbinら、1979, Proc Natl Acad Sci: 76: 4350-4354)。さらなるステップでは、上記膜をブロックさせて非特異的抗体結合 (10% 脱脂乾燥乳含有PBS) を防ぎ、続いて特異的モノクローナル・マウス抗体 (CK8: 35 H11, 1:100, DAKO; p16^{INK4a}; D7D7, 1:140, MTM Laboratories) とインキュベートした。特異的抗体の結合を光子放出基質を触媒する西洋わさびペルオキシダーゼ共役二次試薬 (マーカー特異的抗体に対して結合) によって視覚化した。

30

【0108】

サイトケラチン8 (CK8) を子宮頸管内膜の細胞特異的マーカーとして使用することで、本実験での試料回収の妥当性を示した。特異的疾患に関連したマーカーとして、サイクリン依存性キナーゼインヒビター p16^{INK4a} を用いた。

【0109】

本実験の結果を図2に示す。番号1ないし4は、個々の患者から得た試料 (子宮頸部スワブ) を示す。免疫プロット検出は、サイトケラチン8 (CK8) に対する特異的抗体と p16^{INK4a} (p16) に対する特異的結合とを用いて、おこなった。患者1、2、および3の試料では p16^{INK4a} のシグナルが見られない。このことは、これらの試料に異形成子宮頸部細胞が存在しないことを示している。患者4の試料は、p16^{INK4a} の強いシグナルが見られる。このことは、試料に異形性子宮頸部細胞が存在することを示している。上側のバンドは、サイトケラチン8の特異的シグナルを示す。試料1、3、および4では、サイトケラチン8を検出することができ、その一方で試料2ではシグナルを見ることができない。このことは、子宮頸管内膜円柱細胞が試料1、3、および4に存在し、試料2では存在しないことを示している。子宮頸管内膜円柱上皮細胞の存在が子宮頸部スワブの妥当性に関するパラメータの1つであることから、試料2は不適当である

40

50

と考えられ、p 1 6 ^{I N K 4 a}の負の結果からはなんら診断結果を引き出すことはできない。試料1、3、4は、十分であるとみなされる。そのため、p K 1 6 I N K 4 aについての試料1および3のネガティブ・シグナルに基づいて、これらの患者は子宮頸部異形成を持たないことがわかった。試料4は、p K 1 6 I N K 4 aに対する正のシグナルを示し、この患者の異形子宮部病変の存在が示されている。

【0110】

複数のスワブの並行細胞学的分析をおこなうことで、女性1および3について通常の細胞組成が示される。女性2では、細胞材料が乏しいため、なんら診断を得ることができなかった。女性4では、高度の異形成が診断された。注目すべきことに、上側バンド(CK 8)が子宮頸管内膜の細胞特異的標準化マーカーであるサイトケラチン8を意味しており、試料収集の妥当性が示されている。下側バンドは、特異的疾患関連マーカーp 1 6 ^{I N K 4 a}を示している。プロットは、患者4について、高度子宮頸部異形成と整合したp 1 6 ^{I N K 4 a}の陽性シグナルを示す。患者1および3の試料は、CK 8特異的バンドのみを示し、適当な試料収集が示されているが、正常かつ健康な子宮頸部上皮と整合した疾患関連したマーカー(p 1 6 ^{I N K 4 a})を示さない。患者2の試料は、この試料の低細胞数と整合したCK 8シグナルを示さないことから、p 1 6 ^{I N K 4 a}に対する負のシグナルから診断結論を出すことはできない。

【0111】

(実施例3) 試料の妥当性を示すためのウエスタン・プロットおよびELISA分析
試料の診断とは異なる溶液ベースの分析の結果が試料の妥当性によるものかどうかを評価するために、診断(Pap I V aおよびPap I V bの細胞学的診断にもとづいた高度子宮頸部上皮内異常増殖)が確かめられた4人の異なる患者の子宮頸部スワブのウエスタン・プロット分析をおこなった。異形成細胞の存在を示すために、p 1 6 ^{I N K 4 a}に対する抗体を用いて、一方、試料の妥当性を示すためにCK 1 8およびCK 1 0 / 1 3に対する抗体を用いた。

【0112】

ウエスタン・プロット分析を以下のようにおこなった。すなわち、患者試料を子宮頸部ブラシで収集し、Laemmli試料緩衝液(2% SDS、60mM Tris pH . 6 . 8、0 . 0 1 %、1 0 0 m M D T T)に、5分間、9 5 °Cで直接溶解(1 x 1 0 ⁷細胞/ml)、続いて超音波処理をおこなった(5 x 5秒パルス、最大強度)。溶解物を微小遠心器で遠心(1 6 , 6 0 0 x g、1 2分間)し、上清を新しい試験管に移した。プレキャスト4 ~ 2 0 %線形勾配アクリルアミド・ゲル(Criterion System, Bio-Rad)に1 0 μ l (1 0 5細胞)の全細胞抽出物を充填し、2 5 m Aの定常電流を4 5分間かけることでタンパク質を分離した。バイオ・ラッド・クライテリオン・プロッター(Bio Rad Criterion Blotter)を用いて標準タンク・プロットングによりタンパク質をゲルからHybond ECLニトロセルロース膜(Amersham)に移した(定常1 0 0ボルトで1 5分間、続いて定常5 0ボルトで4 5分間)。ニトロセルロース膜をボンソーS溶液で5分間染色し、タンパク質の転移を確認した。PBSによる2 x 1 0分間の洗浄によりボンソーS溶液を除去した。免疫検出のために、プロットをブロッキング緩衝液(0 . 1 % Tween - 2 0含む1 0 %粉ミルク含有PBS)で一晩ブロックした。一次抗体は、攪拌しながら室温で1時間にわたりブロッキング緩衝液中で製造元にしたがって希釈してインキュベートした(CK 1 8 : M A B 3 2 3 6) , 1 : 1 0 0 0 , C H E M I C O N ; C K 1 0 / 1 3 : D E - K 1 3 , 1 : 5 0 0 , D A K O , p 1 6 ^{I N K 4 a} : D 7 D 7 , 1 : 1 4 0 , M T M L a b o r a t o r i e s) . P B S / 0 . 1 % T w e e n - 2 0で1 0分間にわたり6回洗浄した後、プロットをウサギ抗マウスHRP(DAKO, ブロッキング緩衝液で1 : 5 , 0 0 0に希釈)により室温で1時間インキュベートした。PBS / 0 . 1 % Tween - 2 0で1 0分間にわたり6回洗浄した後、膜を基質溶液で5分間インキュベートし(Super Signal West FEMTO Maximum Substrate, Pierce)、プラスチック・エンベロープで包み、さらにX線フィルムに1 ~ 5分

10

20

30

40

50

露出した。最後に、画像形成システム (Bio-Rad) を用いて、X線フィルムを現像、固定、乾燥、および記録した。同一の試料を用いて p16^{INK4a}、CK 10/13、および CK 18 について ELISA 分析をおこなった。検出されたシグナルおよび結果はウエスタン・プロット分析に類似しており、同じ結論が導き出された。

【0113】

ELISA 分析を以下のようにおこなった。すなわち、平底の96穴 (ウエル) プレート (MaxiSorb; Nunc) を一晚4 で、捕捉抗体で被覆した (p16^{INK4a}: MTM-E6H4, PBS中 2 μg/ml, MTM Laboratories; CK10: MS481P1ABX, 2 μg/ml, dianova; CK18: K18.7, 2 μg/ml, dianova; 50 μg/ml/ウエル)。プレートを PBS/0.1% Tween-20 で6回洗浄し、Superblock 緩衝液 (Pierce) でブロックした。子宮頸部スワブから得られた可溶性タンパク質抽出物をインキュベーション緩衝液 (PBS, 3% Superblock, 0.1% Tween20) に溶解し、3連で各々のウエルに加えた。室温で1時間インキュベートした後、プレートを PBS/0.1% Tween-20 で6回洗浄し、ピオチニル化検出抗体 (p16^{INK4a}: MTM-D7D7 (0.2 μg/ml, MTM Laboratories, CK10: MS481-BO, 200 μg/ml, dianova; CK18: MS142-BO, 200 μg/ml, dianova; インキュベーション緩衝液中) と室温で1時間インキュベートした。PBS/0.1% Tween-20 TMBによる洗浄を6回行った後、50 μl のストレプトアビジン被覆アルカリ・ホスファターゼ (1:1000希釈; Dianova) を30分間にわたり加えた。その後、プレートを PBS/0.1% Tween-20 で6回洗浄し、100 μl のp-ニトロフェニル・スファターゼ基質 (PnPP; ジエタノール・アミン緩衝液に溶解) を各々のウエルに加えた。30分後、1時間後、および2時間後に、ELISA 読取装置 (Tecan) で OD405nm (620nm 参照波長) を測定した。本実施例は、サンドイッチ ELISA フォーマットが、本発明にもとづいた方法での使用に適している感度を示すことを示した。本明細書に開示された方法で使用するために、この実施例で述べたように、サンドイッチ ELISA フォーマットを複数のマーカー分子、例えば標準化/妥当性のマーカーおよび医学的に関連した状態に対して特有のマーカーに対して適用可能である。

【0114】

高度子宮頸部異形成 (「診断」を参照のこと) にかかっている4人の患者の試料を、ウエスタン・プロット分析 (図面の上側パネル) を用いて分析した。免疫プロット検出が、左側のプロットに対しては アクチンおよび p16^{INK4a} に対して特異的な抗体を用いておこなわれ、中間のプロットに対しては、サイトケラチン10/13に対して特異的な抗体を用いておこなわれ、さらに右側のプロットに対しては、サイトケラチン18に特異的な抗体が用いられた。アクチン、CK18、およびCK10/13を、試料の妥当性を実証するマーカーとして使用した。アクチンは任意の細胞の存在を示し、CK10/13は子宮腔部扁平上皮細胞の存在を示し、またCK18は子宮頸管内膜円柱細胞の存在を示す。

【0115】

図3に示すように、患者1および2の試料について、免疫プロット検出は、全ての適用された妥当性マーカー (CK10/13、CK18、-アクチン) に対して、また異形成細胞を示すマーカー (p16^{INK4a}) に対して、正のシグナルを示す。試料3および4は、ウエスタン・プロットでの p16^{INK4a} バンドに関してネガティブ (負) であった。しかし、これらのケースでは、アクチンおよび2種類のサイトケラチン・マーカーは非常に弱い (患者3、アクチン) または負の (患者4、すべてのマーカー; 患者3、CKマーカー) シグナルをウエスタンプロットにおいて示す。したがって、p16^{INK4a} に対する負のシグナルから導き出される診断結果はない。

【0116】

この図の下側のパネルは、ELISA 分析の結果を示す。妥当性マーカー (CK10/

10

20

30

40

50

13, CK18)の正のシグナルが患者1および2の試料について検出され、一方患者3および4の試料についてはCK10/13およびCK18に対する信号が検出されない。したがって、ELISA分析結果は、ウエスタン・ブロット分析結果と類似しており、同一の結論を導き出すことができる。

【0117】

(実施例4)肺起源の異なる試料のウエスタン・ブロット分析

可溶化試料のウエスタン・ブロット分析が肺病変の診断を可能とするかどうかを評価するために、既知の診断による臨床試料を可溶化し、マーカーおよび標準化分子に基づいた免疫化学的分析にかけた。

【0118】

臨床試料(ブラッシングまたは気管支肺胞洗浄液によって集められる細胞)を、次のように標準的ウエスタン・ブロットによって分析した。気管支肺胞洗浄液から得た細胞を遠心(1000rpm、5分)によってペレットにし、該ペレットをLammliタンパク質試料緩衝液(100mMのTris pH.6.8、2%SDS、200mMのDTT、0.05%のBpB)に溶かした。ブラッシングによって得られる細胞を、直接Lammliタンパク質試料緩衝液(100mMのTris pH.6.8、2%のSDS、200mMのDTT、0.05%のBpB)に溶かした。材料を、超音波処理に先立って沸騰させた5分、95)。第2のステップでは、タンパク質試料のアリコートにSDS-PAGE(12%アクリルアミド)で二連に分析し、続いてタンク・ブロッティングによりニトロセルロース膜に移した(Towbinら、1979、Proc Natl Acad Sci; 76: 4350-4354)。さらに別のステップでは、膜をブロックして非特異的な抗体結合(10%無脂肪乾燥乳 PBS中)を防ぎ、続いて1枚の膜をNSEに対する特異的モノクローナル・マウス抗体とインキュベートした(DAKO Germany, クローンBSS/NC/VI-H14, マウス・モノクローナル抗体, 希釈 1:1000)。さらに、一枚の膜を標準化マーカー・アクチンとインキュベートした(ICN, USA, クローンC4, マウス・モノクローナル, 希釈1:400)。特異的抗体の結合は、光子放出基質を触媒する第二の試薬(マーカー特異的抗体と結合)と共役した西洋わさびペルオキシダーゼによって、可視化された。

【0119】

既知の小細胞肺癌を持つ患者の気管支肺胞内洗浄液では、アクチンの発現レベルと比較して高いレベルのNSEが検出され、一方、腫瘍のない患者ではわずかなNSEも見つけられることができなかったが、アクチン・レベルは癌患者のレベルと同等だった(データ示さず)。

【0120】

結果は、本明細書に示した方法にもとづく溶液ベースの試験手順の標準化によって、形態学的な情報に頼ることなく、疾患の診断を評価することが可能となることを示している。

【0121】

(実施例5)ELISA試験フォーマットでの子宮頸部上皮内異常増殖の検出

溶解緩衝液内で得られる34種類の子宮頸部スワブに対して、該スワブ内に含有される細胞から調製した溶液中の、サイクリン依存性キナーゼインヒビターp16^{INK4a}の過剰発現のELISAベースの検出をおこなった。ELISA試験は以下のように実行した。

【0122】

(A)細胞溶解

・子宮頸部スワブ・ブラシを、mtm溶解緩衝液2mlを含有する15ml容器に入れる。該ブラシに存在する子宮頸部細胞を少なくとも20時間溶解する。その後、子宮頸部スワブ試料の溶解物を2ml管に移し、4で遠心する(28,000xg(16,600rpm High speed Centrifuge JEC Multi RF)で15分)。上清を新たな管に移す。場合に応じて、上清を-20で保存することが可能で

10

20

30

40

50

ある。

【0123】

(B)ELISAの実行

(ELISAプレートのコーティング)

・p16^{INK4a}特異的抗体クローンmtm E6H4、Ep-Cam特異的抗体Ber-Ep4、およびガンマ・カテニン特異的抗体クローン15の原液をPBSで希釈し、即時使用可能なコーティング溶液とする。

・即時使用可能な捕捉抗体コーティング溶液をそれぞれ50μlずつELISAプレートに添加する。

・コーティングのために、該プレートを4℃で一晩インキュベートする。

・コーティング溶液をELISAプレートから除去し、該プレートを、自動ELISA洗浄器を用いて以下のように洗浄する。すなわち、

洗浄緩衝液(0.1%Tween20(v/v)含有PBS)250μlを用いて7回。

・洗浄緩衝液の残りを除去した後、300μlブロッキング緩衝液(2%BSA含有PBS)を各ウェルに添加する。振動装置上で、プレートを外界温度で1時間インキュベートする。

10

【0124】

(試料を用いたインキュベーション)

・ブロッキング緩衝液を除去した後、溶解した細胞試料100μlを各ウェルに添加する。

・p16^{INK4a}およびガンマ・カテニンを特異的に検出する抗体に対するポジティブ・コントロールとしてHeLa細胞の溶解物を、Ep-Camを特異的に検出する抗体に対するポジティブ・コントロールとしてHT29細胞の溶解物を用いる。

・試験のキャリブレーションのために、異なる濃度の組み換え型p16タンパク質、組み換え型ガンマ・カテニン、およびEp-Cam(0pg/ml、50pg/ml、100pg/ml、200pg/ml、400pg/ml、800pg/ml)を該試験に包含する。

・試料を室温で1時間インキュベートする。

・その後、自動ELISA洗浄器で以下のように洗浄を実行する。すなわち、

洗浄緩衝液250μlを用いて7回。残存する緩衝液を除去する。

20

【0125】

(検出用抗体を用いたインキュベーション)

・ビオチン標識2次抗体(p16^{INK4a}特異的クローンmtm D7D7、Ep-Cam特異的クローンA5B4、およびガンマ・カテニン特異的クローンMAB2083)のワーキング溶液を原液の希釈によって調製する。

・ビオチン標識2次抗体ワーキング溶液100μlを、対応する抗原および捕捉抗体でインキュベートしたウェルに添加する。RTでの1時間のインキュベーション後、抗体溶液を除去して、ELISAプレートを自動ELISA洗浄器によって洗浄する。

・すなわち、洗浄緩衝液250μlを用いて7回。

30

【0126】

(検出)

・ストレプトアビジン・HRP・高分子(1mg/ml)を1:10で前希釈(4μl+36μlインキュベーション緩衝液)する。インキュベーション緩衝液(0.1%BSA含有PBS)で1:300の希釈によって、最終インキュベーション溶液を調製し、最終濃度0.33μg/mlにする。

・この溶液の100μlを各ウェルに添加し、RTで1時間インキュベートする。

・その後、該緩衝液を除去し、1ウェル当たり200μlの洗浄緩衝液を用いて、該プレートを手動で5回洗浄する。

40

【0127】

(基質のインキュベーション)

・暗所で、TMB基質を1時間25℃に平衡させる。

50

- ・ 基質溶液 100 μ l を各ウェルに添加する。
- ・ 暗所で、ELISA プレート を 25 で 厳密に 15 分間 インキュベートする。2.5 M H_2SO_4 を 80 μ l 添加して、反応を停止させる。
- ・ 反応を停止して 5 分以内に、OD 450 nm を測定する。結果を評価した後、各試料の該 OD に対する値を得る。

【0128】

(結果の評価)

- ・ 試料の妥当性としては、最小限の細胞の適切なサンプリングを証明するために、ガンマ・カテニン用の全ての試料の OD 値が所定の閾値を超えていなければならない。適切なサンプリングをさらに確実にするためには、子宮頸管内膜の細胞の存在を示す Ep - Cam の OD 値に対する閾値を超えていなければならない。
- ・ 異形成細胞の検出のために、最小限の p 16 陽性異形成細胞の存在を証明するために、p 16 ^{INK4} に対する OD 値が所定の閾値を超えていなければならない。
- ・ この実験結果を表 6 に示す。

10

【0129】

(表 6)

試料数	p 16 ^{INK4} a	ガンマ・カテニン	結論
3	+	+	試料は妥当である p 16 ^{INK4} a は、異形成細胞の存在を示す
30	-	+	試料は妥当である 検出可能な p 16 ^{INK4} a の不在は、異形成細胞の不在を示す
1	-	-	試料は妥当ではない 再サンプリングが必要である。

20

【0130】

34 種類の試料の p 16 ^{INK4} a およびガンマ・カテニンに対する OD 値と対応する閾値との比較によって、33 種類の試料が妥当であり、さらに評価されることが明らかになった。これらの 33 種類の試料のうち、30 種類の試料が p 16 ^{INK4} a に対して陰性であり、3 種類が陽性であった。

30

【0131】

ELISA の結果を、同患者から得たパパニコラウ試験 (PAP 試験、子宮頸部細胞学) の診断結果と比較した。Munich Classification II (1990) に準じて、子宮頸部細胞学を評価した。イン・サイチュで、Pap II は、良性細胞、子宮頸管炎、および化生を包含し、Pap IV は、重度異形成および癌腫を包含する。ELISA で 0.9 より大きい p 16 ^{INK4} a に対する OD を得た試料は、従来の細胞学的 PAP 試験によって異型性として分類される試料に対応することが判明した。

【0132】

試料の評価のために、OD 0.9 を閾値として適用すると、ELISA の結果を以下のように報告することが可能である。

40

【0133】

(表 7)

診断 / ELISA 結果	p 16 ^{INK4} a 陽性 ELISA	p 16 ^{INK4} a 陰性 ELISA
Pap II	0	30
Pap IV	3	0
不十分な細胞	0	1。

【0134】

ELISA 試験は、重度の異形成を有する女性由来の 3 種類の試料全てで陽性 (100%) であり、異形成ではない女性の 30 種類の試料全てで陰性 (100%) である。1 つ

50

の試料のみが非常に少ない細胞を含有していたため、サンプリングが妥当ではないので評価から除外した。

【0135】

上皮細胞の存在に特有の標準化マーカーに対する、可溶化した患者試料内の p 1 6 I N K 4 a タンパク質レベルの標準化によって、該試料由来の異形成の診断を評価することが可能になる。この場合の標準化によって、特に、妥当ではないサンプリング（例えば、分析を実行するために十分ではない患者材料の総量、または正しい解剖学的位置で採取されていない患者材料）による偽陰性結果を避けることが可能になる。E L I S A で測定されたガンマ・カテニン標準化マーカーに対する O D の閾値を適用することによって、試験フォーマットで標準化を実行する。該試料は、該閾値を超えると妥当であるとして分類される。特定の閾値（200, 000 個の扁平上皮子宮腔部細胞に対応）未満では、該試料は、患者材料の妥当量を含有していない。子宮頸管内膜の細胞の存在を示す第 2 の標準化マーカーを用いることによって、該試料の妥当性について更なる情報がもたらされる。E L I S A で測定された E p - C a m 標準化マーカーに対する O D の閾値を適用することによって、試験フォーマットで標準化を実行する。該試料は、該閾値を超えると妥当であるとして分類される。特定の閾値（2000 個の円柱子宮頸管内膜の細胞に対応）未満では、該試料は、子宮頸管内膜の細胞の妥当量を含有していない。（この実施例で適用する閾値は特定の反応条件に合わせていないことが理解されなければならない。O D と同様に細胞に対する値も、反応条件によって変わり得る。したがって、本明細書での値は、条件を例示することを意図しており、本発明の範囲を限定するものではない。当業者は、特定の試験フォーマットに対する適切な閾値をどのように確立するかについて知っている）。子宮頸管内膜の細胞の存在によって、スワブまたはブラシが子宮頸管内膜の円柱上皮と接触していたという情報が与えられ、したがって、子宮頸部上皮異形成が通常発生する変性地帯とスワブまたはブラシの接触を示唆する。具体的には、特定量の子宮頸管内の細胞（E p - C a m）と合わせて特定量の子宮腔部細胞（ガンマ・カテニン）を検出することによって、患者材料が正しい解剖学的位置（子宮頸部変性地帯）で採取されたという情報が高い確率で得られる。

【0136】

これらの実験で評価された閾値を用いて、300 人の患者の細胞学的標本を、提示した E L I S A 試験フォーマットで試験した。この実験では、細胞学的検査によって異形成であると示された標本は、E L I S A 試験フォーマットでもまた、異形成であると示される。

【0137】

（実施例 6）E L I S A 試験フォーマットでの子宮頸部上皮内異常増殖の検出
溶解緩衝液内で得られる実施例 5 ですでに用いた 3 4 種類の子宮頸部スワブに対して、該スワブ内に含有される細胞から調製した溶液内で、H P V E 7 タンパク質および 1 種類の妥当性用マーカーの過剰増殖の E L I S A ベースの検出をおこなった。E L I S A 試験は以下のように実行した。

【0138】

（A）細胞溶解

子宮頸部スワブ・ブラシを、m t m 溶解緩衝液 2 m l を含有する 1 5 m l 容器に入れる。該ブラシに存在する子宮頸部細胞を少なくとも 2 0 時間溶解する。その後、子宮頸部スワブ試料の溶解物を 2 m l 管に移し、4 で遠心する（2 8 , 0 0 0 x g (1 6 , 6 0 0 r p m H i g h s p e e d C e n t r i f u g e J E C M u l t i R F) で 1 5 分）。上清を新たな管に移す。場合に応じて、上清を - 2 0 で保存することが可能である。

【0139】

（B）E L I S A の実行

- ・ E L I S A プレートのコーティング
- ・ E 7 特異的抗体クローン N M 2 およびガンマ・カテニン特異的抗体クローン 1 5 の原液

10

20

30

40

50

をPBSで希釈し、即時使用可能なコーティング溶液とする。

・即時使用可能な捕捉抗体コーティング溶液をそれぞれ50 μ lずつELISAプレートに添加する。

・コーティングのために、該プレートを4℃で一晩インキュベートする。

・コーティング溶液をELISAプレートから除去し、該プレートを、自動ELISA洗浄器を用いて以下のように洗浄する。すなわち、

洗浄緩衝液(0.1%Tween20(v/v)含有PBS)250 μ lを用いて7回

・洗浄緩衝液の残りを除去した後、ブロッキング緩衝液(2%BSA含有PBS)300 μ lを各ウェルに添加する。振動装置上で、プレートを外界温度で1時間インキュベートする。

10

【0140】

(試料とのインキュベーション)

・ブロッキング緩衝液を除去した後、溶解した細胞試料100 μ lを各ウェルに添加する。ガンマ・カテニンを特異的に検出する抗体に対するポジティブ・コントロールとしてHEL細胞の溶解物を用いる。試験のキャリブレーションのために、異なる濃度の組み換え型HPV16E7タンパク質および組み換え型ガンマ・カテニン(0pg/ml、50pg/ml、100pg/ml、200pg/ml、400pg/ml、800pg/ml)を該試験に包含する。

・試料を室温で1時間インキュベートする。

20

・その後、自動ELISA洗浄器で以下のように洗浄を実行する。すなわち、

・洗浄緩衝液250 μ lを用いて7回。残存する緩衝液を除去する。

【0141】

(検出用抗体とのインキュベーション)

・ビオチン標識2次抗体(HPV16E7タンパク質特異的クローンNM13およびガンマ・カテニン特異的クローンMAB2083)のワーキング溶液を原液の希釈によって調製する。

・ビオチン標識2次抗体ワーキング溶液100 μ lをウェルに添加して、対応する抗原および捕捉抗体とインキュベートする。RTでの1時間のインキュベーション後、抗体溶液を除去して、ELISAプレートを自動ELISA洗浄器によって洗浄する。

30

・すなわち、洗浄緩衝液250 μ lを用いて7回。

【0142】

(検出)

・ストレプトアビジン・HRP・高分子(1mg/ml)を1:10で前希釈(4 μ l+36 μ lインキュベーション緩衝液)する。インキュベーション緩衝液(0.1%BSA含有PBS)中の1:300の希釈によって、最終インキュベーション溶液を調製し、最終濃度0.33 μ g/mlにする。

・この溶液の100 μ lを各ウェルに添加し、RTで1時間インキュベートする。

・その後、該緩衝液を除去し、1ウェル当たり200 μ lの洗浄緩衝液を用いて、該プレートを手動で5回洗浄する。

40

【0143】

(基質のインキュベーション)

・暗所で、TMB基質を1時間25℃に平衡させる。

・基質溶液100 μ lを各ウェルに添加する。

・暗所で、ELISAプレートを25℃で厳密に15分間インキュベートする。2.5MH₂SO₄を80 μ l添加して、反応を停止させる。

・反応を停止して5分以内に、OD_{450nm}を測定する。結果を評価した後、各試料の該ODに対する値を得る。

【0144】

(結果の評価)

50

- ・試料の妥当性としては、最小限の上皮細胞の存在を証明するために、ガンマ・カテニン用の全ての試料のOD値が所定の閾値を超えていなければならない（実施例5参照）。
- ・異形成細胞の検出のために、最小限の変性細胞の存在を証明するために、HPV 16 E7に対するOD値が所定の閾値を超えていなければならない。閾値は、使用したELISA条件に依存し、当試験フォーマットでは、OD0.7として設定した。
- ・34種類の試料のHPV 16 E7およびガンマ・カテニンに対するOD値と閾値との比較によって、33種類の試料が、ガンマ・カテニンの検出によって、上皮細胞を含有することが明らかになった。

【0145】

ここで、好ましい実施形態によって本発明を説明してきたが、本発明の範囲から逸脱せずに、様々な変更が可能であることが理解される。

10

実施態様

1. 患者の医学的に関連した状態を診断するための方法であって、
 - (a) 細胞または細胞破片を含む原試料を患者から得るステップと、
 - (b) 該原試料から試料溶液を調製するステップと、
 - (c) 該試料溶液内で、該医学的に関連した状態に対して特徴的な1種類以上の関連マーカーのレベルを検出するステップと、
 - (d) 以下の標準化パラメータ、すなわち、
 - 該試料中に示される細胞のうちの特定の細胞種類の有無、
 - 該試料溶液中に示される前記細胞の特定の分化様式の有無、および
 - 該試料溶液中に示される前記細胞の特定の増殖特性の有無、

の少なくとも1つに対して特徴的な1種類以上の標準化マーカーのレベルを決定するステップと、

 - (e) 該標準化パラメータの少なくとも1つに関して該1種類以上の関連マーカーの検出されたレベルを標準化するステップと、
 - (f) 該標準化パラメータに対して該関連マーカーの標準化されたレベルにもとづいて、前記医学的に関連した状態を診断するステップと、

を含むことを特徴とする方法。
2. 前記医学的に関連した状態は、試料中の特定の細胞種類の有無、該試料内の細胞に
関連した特定の分化様式の有無、および該試料内での細胞の増殖特性の有無からなる群から
選択される特性によって特徴づけられる状態であることを特徴とする実施態様1に記載
の方法。
3. 前記医学的に関連した状態が疾患であることを特徴とする実施態様2に記載の方法
。
4. 前記疾患が、細胞増殖性疾患、癌、または前兆としての病変であることを特徴とする
実施態様3に記載の方法。
5. 前記癌が、頭部および頸部の癌、呼吸器官の癌、消化管の癌、皮膚およびその付属
器の癌、中枢および末梢神経系の癌、泌尿器系の癌、生殖器系の癌、肛門性器癌、内分泌
系の癌、軟組織および骨の癌、またはリンパ球産生系および造血系の癌であることを特徴
とする実施態様4に記載の方法。
6. 前記原試料が、血液、分泌物、スワブ、吸引液、洗浄液、痰、唾液、大便、胆汁、
細胞、組織、生検採取物、または体液であることを特徴とする実施態様1に記載の方法。
7. 前記試料が、真核生物または原核生物の細胞を含むことを特徴とする実施態様6に
記載の方法。
8. 前記1種類以上の関連マーカーは、細胞周期調節タンパク質、メタロプロテイナーゼ、
膜貫通タンパク質、カルシウム結合タンパク質、成長因子、ウイルス感染に特徴的な
マーカー分子、細胞増殖マーカー、およびDNA複製に関連したマーカー、腫瘍マーカー
・タンパク質、および各々のタンパク質をコードする核酸からなる群から選択される実施
態様1に記載の方法。

20

30

40

50

9. 前記腫瘍マーカー・タンパク質は、サイクリン依存性キナーゼインヒビター、p53、pRb、p14ARF、サイクリンE、サイクリンA、サイクリンB、MN、her2/neu、mdm-2、bc1-2、EGF-受容体、MCM2、MCM3、MCM4、MCM5、MCM6、MCM7、CDC2、CDC6、CDC7プロテインキナーゼ、CDC14プロテインホスファターゼ、Dbf4、PCNA、Ki67、Kis1、Id1、オステオポンチン、GRP、腎性ジペプチダーゼ、およびTGFII受容体からなる群から選択されることを特徴とする実施態様8に記載の方法。

10. 前記サイクリン依存性キナーゼインヒビターは、p16^{INK4a}、p13.5、p14、p15、p19、p21、およびp27からなる群から選択されることを特徴とする実施態様9に記載の方法。

11. ウイルス感染に対して特徴的な前記マーカー分子が、ウイルス・タンパク質またはウイルス核酸であることを特徴とする実施態様8に記載の方法。

12. 前記ウイルス・タンパク質または前記ウイルス核酸が、HPV L1、HPV L2、HPV E1、HPV E2、HPV E4、HPV E5、HPV E6、およびHPV E7からなる群から選択されるHPV遺伝子に由来するHPVタンパク質または核酸であることを特徴とする実施態様11に記載の方法。

13. 前記1種類以上の標準化マーカーは、細胞表面タンパク質、ハウスキーピング遺伝子、受容体タンパク質、糖タンパク質および/またはプロテオグリカン、糖タンパク質および/またはプロテオグリカンに特異的な炭水化物構造、細胞周期調節タンパク質、メタロプロテイナーゼ、膜貫通タンパク質、カルシウム結合タンパク質、成長因子、細胞分化マーカー、およびDNA複製に関連したタンパク質からなる群から選択されることを特徴とする実施態様1に記載の方法。

14. 前記1種類以上の標準化マーカーが、上皮抗原、サイトケラチン、またはCD抗原であることを特徴とする実施態様13に記載の方法。

15. 前記1種類以上の標準化マーカーは、糖タンパク質、プロテオグリカン、およびこれらの分子に存在する炭水化物構造からなる群から選択されることを特徴とする実施態様13に記載の方法。

16. 前記1種類以上の標準化マーカーは、糖タンパク質および/またはプロテオグリカンの生合成にかかわる酵素であることを特徴とする実施態様13に記載の方法。

17. 前記関連マーカーまたは前記標準化マーカーの検出は、前記マーカー分子を特異的に認識および結合する少なくとも1種類のプローブを用いておこなわれることを特徴とする実施態様1に記載の方法。

18. 少なくとも1種類のプローブを検出可能に標識することを特徴とする実施態様17に記載の方法。

19. 前記プローブを、放射性同位元素、生物発光化合物、化学発光化合物、エレクトロルミネセンス化合物、蛍光化合物、金属キレート、酵素、または生物学的に関連した結合構造によって、標識することを特徴とする実施態様18に記載の方法。

20. 前記生物学的に関連した結合構造が、ビオチン、ストレプトアビジン、またはジゴキシゲニンであることを特徴とする実施態様19に記載の方法。

21. 前記少なくとも1種類のプローブが結合剤であることを特徴とする実施態様17に記載の方法。

22. 前記結合剤がマーカー・ポリペプチドに特異的に結合する実施態様21に記載の方法。

23. 前記結合剤が、抗体、抗体フラグメント、ミニ抗体、または抗原結合エピトープを含むペプチド模倣物であることを特徴とする実施態様21に記載の方法。

24. 前記少なくとも1種類のプローブが、炭水化物結合部位を含むレクチン、またはレクチンによって特異的に認識される炭水化物であることを特徴とする実施態様17に記載の方法。

25. 前記少なくとも1種類のプローブは、マーカー核酸に対して相補的または逆相補的である核酸分子であり、前記プローブが前記マーカー核酸に対して特異的にハイブリダ

10

20

30

40

50

イズしていることを特徴とする実施態様 17 に記載の方法。

26. 前記検出が、定量的または半定量的増幅反応を含むことを特徴とする実施態様 25 に記載の方法。

27. 医学的に関連した状態を診断するための試験キットであって、

(a) 医学的に関連した状態に対して特徴的な少なくとも 1 種類のマーカー分子を検出するための少なくとも 1 種類の試薬と、

(b) 以下のパラメータ、すなわち、

特定の細胞種類または分化の有無、

前記試料溶液中に示される前記細胞の様式、および

前記試料溶液中に示される前記細胞に特有な増殖特性の有無、

の少なくとも 1 つに対して特徴的な少なくとも 1 種類の標準化マーカーを検出するための少なくとも 1 種類の試薬と、

(c) 試料を溶解するための緩衝液と、

を含むことを特徴とする試験キット。

28. 少なくとも 1 種類の試薬が固相に固定されていることを特徴とする実施態様 27 に記載の試験キット。

29. 以下の成分、すなわち、

(a) (i) 医学的に関連した状態に対して特徴的な関連マーカー分子、ならびに

(ii) 以下のパラメータ、すなわち、

前記試料溶液中に示される前記細胞の特定の分化様式の有無、

前記試料溶液中に示される前記細胞の特定の増殖特性の有無、

の少なくとも 1 つに対して特徴的な標準化マーカー分子、

からなる群から選択される、正のコントロール反応を行うための少なくとも 1 種類のマーカー分子と、

(b) 前記検出反応を実行するために一般に用いられる試薬および緩衝液と、

の少なくとも 1 つを、さらに含むことを特徴とする実施態様 27 に記載の試験キット。

30. マーカー分子を検出するための前記試薬は、前記マーカー分子および/または前記マーカー分子をコードする核酸とハイブリダイズする核酸プローブに特異的な結合剤を含むことを特徴とする実施態様 27 に記載の試験キット。

31. 前記結合剤が抗体、ミニ抗体、または抗原結合エピトープを含むペプチド模倣物であることを特徴とする実施態様 30 に記載の試験キット。

32. 前記試験キットは、診断用試験キット、研究キット、または分析キットであることを特徴とする実施態様 27 に記載の試験キット。

33. 子宮頸部異形成、頸部癌、およびヒト子宮頸部試料でのそれらの各々の前駆体段階を診断するための方法であって、

(a) ヒト子宮頸部試料から試料溶液を調製するステップと、

(b) 子宮頸部異形成の存在に対して特徴的な少なくとも 1 種類の関連マーカーのレベルを検出するステップと、

(c) 上皮細胞の存在に対して特徴的な少なくとも 1 種類の標準化マーカーのレベルを検出するステップと、

(d) 前記試料溶液中に検出される標準化マーカーのレベルに対して前記関連マーカーのレベルを標準化するステップと、

(e) 前記標準化マーカーに対する前記関連マーカーの標準化レベルにもとづいて、子宮頸部異形成を診断するステップと、

を含むことを特徴とする方法。

34. 子宮頸部異形成の存在に対して特徴的な前記少なくとも 1 種類の関連マーカーは、p16^{INK4a}、HPV 関連マーカー、p14ARF、p19、p21、p27、pRb、p53、サイクリン E、サイクリン A、サイクリン B、MN、her2/neu、mdm-2、bc1-2、EGF-受容体、MCM2、MCM3、MCM4、MCM5、MCM6、MCM7、CDC2、CDC6、CDC7 プロテインキナーゼ、CDC14B

10

20

30

40

50

ロテインホスファターゼ、Dbf4、PCNA、Ki67、KiS1、Id1、オステオポンチン、クローディン-1、GRP、腎性ジペプチダーゼ、およびTGF II受容体からなる群から選択されることを特徴とする実施態様33に記載の方法。

35. 上皮細胞の存在に対して特徴的な前記少なくとも一種類の標準化マーカーは、ガンマ・カテニン、Ep-Cam、E-カドヘリン、アルファ・カテニン、ベータ・カテニン、デスモブラキン、hKLK13、SCCA、uPA1、インボルクリン、CK8、CK18、CK10、CDK13、ビメンチン、コンカナバリンA受容体、およびレクチンからなる群から選択されることを特徴とする実施態様33に記載の方法。

36. 前記方法が、子宮頸部病変の早期検出または一次スクリーニング試験で使用されることを特徴とする実施態様33に記載の方法。

37. 前記ヒト子宮頸部試料が、スワブ、分泌物、吸引液、洗浄液、細胞、組織、生検採取物、または体液であることを特徴とする実施態様33に記載の方法。

38. 前記上皮細胞が、子宮腔部または子宮頸管内の細胞であることを特徴とする実施態様33に記載の方法。

39. 子宮頸管内の細胞の存在を示す標準化マーカーは、Ep-Cam、CK8、およびCK18からなる群から選択されることを特徴とする実施態様38に記載の方法。

40. 子宮頸管内の細胞の存在を示す標準化マーカーは、ガンマ・カテニン、E-カドヘリン、アルファ・カテニン、ベータ・カテニン、CK13、p120、およびインボルクリンからなる群から選択されることを特徴とする実施態様38に記載の方法。

41. 子宮頸部異形成を診断するための試験キットであって、

(a) p16^{INK4a}、p14ARF、サイクリンE、サイクリンA、サイクリンB、MN、her2/neu、mdm-2、bc1-2、EGF-受容体、mcm-2、mcm-5、クローディン-1、ヒト・パピローマ・ウイルス感染を示すマーカー、pRb、およびp53からなる群から選択される子宮頸部異形成に対して特徴的な少なくとも1種類のマーカー分子を検出するための、少なくとも1種類の試薬と、

(b) CK8、Ep-Cam、CK13、CK8、CK18、E-カドヘリン、アルファ・カテニン、ベータ・カテニン、ガンマ・カテニン、およびインボルクリンからなる群から選択される、上皮細胞の有無に対して特徴的な少なくとも1種類の標準化マーカーを検出するための、少なくとも1種類の試薬と、

を含むことを特徴とする試験キット。

42. 少なくとも1種類の試薬が固相に固定されていることを特徴とする実施態様41に記載の試験キット。

43. 以下の成分：

(a) 以下

(i) 子宮頸部異形成に対して特徴的な関連マーカー分子、ならびに

(ii) 以下のパラメータ、すなわち、

円柱上皮細胞の有無、

扁平上皮細胞の有無、

の少なくとも1つに対して特徴的な標準化マーカー分子、

からなる群から選択される、正のコントロール反応をおこなうための少なくとも1種類のマーカー分子と、

(b) 前記検出反応を実行するために一般に用いられる試薬および緩衝液と、の少なくとも1つを、さらに含むことを特徴とする実施態様41に記載の試験キット。

44. マーカー分子を検出するための前記試薬が、前記マーカー分子および/または前記マーカー分子をコードする核酸にハイブリダイズしている核酸プローブに特異的な結合剤を含むことを特徴とする実施態様41に記載の試験キット。

45. 前記結合剤が、抗体、ミニ抗体、または抗原結合エピトープを含むペプチド模倣物であることを特徴とする実施態様44に記載の試験キット。

46. 前記試験キットが、診断用試験キット、インビトロ診断装置、研究キット、または分析キットであることを特徴とする実施態様41に記載の試験キット。

10

20

30

40

50

47. 試験キットであって、
 (a) p16^{INK4a}を検出するための試薬と、
 (b) ガンマ・カテニンを検出するための試薬と、
 を含むことを特徴とする試験キット。

48. Ep-Camを検出するための試薬を、さらに含むことを特徴とする実施態様47に記載の試験キット。

49. 試料溶解のための緩衝液を、さらに含むことを特徴とする実施態様47に記載の試験キット。

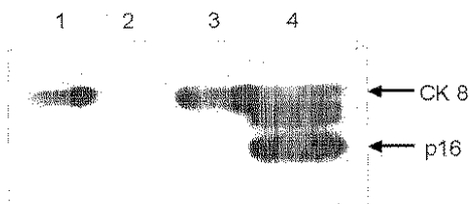
50. p16^{INK4a}を検出するための試薬とガンマ・カテニンを検出するための試薬とが固相に固定されていることを特徴とする実施態様47に記載の試験キット。

51. インビトロ診断装置であることを特徴とする実施態様47に記載の試験キット。

10

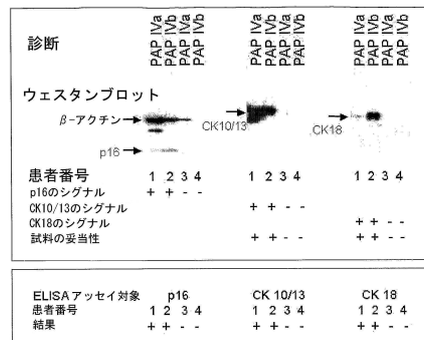
【図2】

Figure 2:



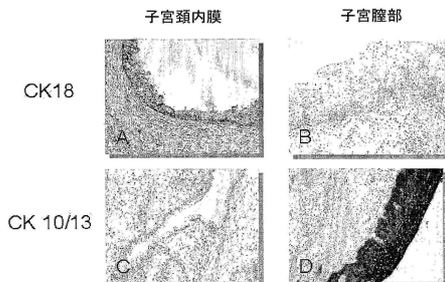
【図3】

Figure 3:



【図1】

Figure 1:



フロントページの続き

- (72)発明者 トゥルンク - ゲーマッハー, マルクス
ドイツ国 69115 ハイデルベルク, ベルクハイマー シュトラーセ 132
- (72)発明者 ルディ, ヴォルフガング
ドイツ国 75015 ブレッテン, アルバート アインシュタイン シュトラーセ 76
- (72)発明者 ヘルケルト, マティーアス
ドイツ国 69120 ハイデルベルク, ルターシュトラーセ 61
- (72)発明者 フォン クネーベル デーベリッツ, マグヌス
ドイツ国 69118 ハイデルベルク, アム ヴィンガーツベルク 10

合議体

審判長 三崎 仁
審判官 郡山 順
審判官 渡戸 正義

- (56)参考文献 特表2001-522354(JP,A)
特表2002-519681(JP,A)
特表2002-505433(JP,A)
特表2001-507669(JP,A)
特表2001-505650(JP,A)
特表2004-529849(JP,A)
特表2003-515535(JP,A)
特表平3-502838(JP,A)
国際公開第02/08764(WO,A1)
Int. J. Cancer, vol.92, p.276-284, 2001
American Journal of Pathology, vol.148, p.865-875, 1996
Carcinogenesis, vol.22, p.461-466, 2001
Pathology International, vol.52, p.375-383, 2002
藤原明美ら, Bethesda Systemの試み, 日本臨床細胞学会島根県支部会誌, vol.10, no.1, p.13-17, 1997

(58)調査した分野(Int.Cl., DB名)

G01N33/68
PubMed
JSTPlus(JDreamIII)

专利名称(译)	基于解决方案的诊断方法		
公开(公告)号	JP5997094B2	公开(公告)日	2016-09-28
申请号	JP2013095451	申请日	2013-04-30
[标]申请(专利权)人(译)	罗氏EM T恤EM实验室股份公司		
申请(专利权)人(译)	罗氏EM T恤EM实验室股份公司		
当前申请(专利权)人(译)	本塔纳医疗系统, 墨水.		
[标]发明人	リダーリユーディガー ライヒェルトアンヤ トゥルンクゲーマツハーマルクス ルディヴォルフガング ヘルケルトマティーアス フォンクネーベルデーベリッツマグヌス		
发明人	リダー, リユーディガー ライヒェルト, アンヤ トゥルンク-ゲーマツハー, マルクス ルディ, ヴォルフガング ヘルケルト, マティーアス フォンクネーベルデーベリッツ, マグヌス		
IPC分类号	G01N33/574 C12Q1/68 G01N33/48 G01N33/569 G01N33/53 C12Q1/02 C12Q1/04 G01N33/50 G01N33/566		
CPC分类号	G01N33/5076 G01N33/5091 G01N33/574 G01N33/57411 G01N2333/82		
FI分类号	G01N33/574.A C12Q1/68.A G01N33/48.M G01N33/569.G C12Q1/6813.Z C12Q1/6844.Z		
F-TERM分类号	2G045/AA24 2G045/AA26 4B063/QA01 4B063/QA19 4B063/QQ42 4B063/QQ52 4B063/QR55 4B063 /QR62 4B063/QS25 4B063/QS34 4B063/QS36		
优先权	2002017313 2002-08-01 EP		
其他公开文献	JP2013210373A		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

本发明提供了通过在测试样品溶液中进行的基于溶液的生物化学测试程序来改进医学相关病症诊断的方法。本发明提供了一种方法,用于从溶液中获得分子信息替换测试样品的细胞学数据和/或组织学数据中包含的基于细胞的形态学信息,其中原始测试样品被溶解,因此能够进行准确和可重复的医学评估。溶解试样相关诊断。根据本发明的方法包括以下步骤:确定与待诊断病症相关的一种或多种标志物的水平,确定适合于替换与样品的形态方面有关的信息的一组标准化标志物的水平,已经启用或支持基于细胞的测试系统中的诊断,比较和/或组合关于所述标志物水平的数据和评估医学相关病症的诊断。

マーカー	細胞の種類	抗原	抗体	供給業者	文献
細胞種類	上皮細胞	ヒト上皮細胞表面糖タンパク質	HEA125 IgG (W, IHC, IHC, IF)	Research Diagnostics Inc.	Kozomuro et al., Hum Pathol. 2000 Sep; 31(9):1055-61