

(19) 日本国特許庁(JP)

再公表特許(A1)

(11) 国際公開番号

WO2006/025580

発行日 平成20年5月8日(2008.5.8)

(43) 国際公開日 平成18年3月9日(2006.3.9)

| (51) Int. Cl. | F I | テーマコード (参考) |
|------------------------------|----------------|-----------------|
| C07K 14/47 (2006.01) | C07K 14/47 ZNA | 4B064 |
| C07K 16/18 (2006.01) | C07K 16/18 | 4B065 |
| C12N 5/10 (2006.01) | C12N 5/00 B | 4C085 |
| A61K 39/395 (2006.01) | A61K 39/395 U | 4H045 |
| A61K 49/00 (2006.01) | A61K 49/00 A | |
| 審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 | | (全 23 頁) 最終頁に続く |

| | | | |
|--------------|------------------------------|----------|---|
| 出願番号 | 特願2006-532019 (P2006-532019) | (71) 出願人 | 505331926 アマテラスファーマ株式会社 千葉県八千代市勝田台六丁目31番地10 |
| (21) 国際出願番号 | PCT/JP2005/016268 | (74) 代理人 | 100075812 弁理士 吉武 賢次 |
| (22) 国際出願日 | 平成17年9月5日(2005.9.5) | (74) 代理人 | 100091487 弁理士 中村 行孝 |
| (31) 優先権主張番号 | 特願2004-257528 (P2004-257528) | (74) 代理人 | 100094640 弁理士 紺野 昭男 |
| (32) 優先日 | 平成16年9月3日(2004.9.3) | (74) 代理人 | 100107342 弁理士 横田 修孝 |
| (33) 優先権主張国 | 日本国 (JP) | (74) 代理人 | 100126099 弁理士 反町 洋 |
| | | (72) 発明者 | 後 藤 武 茨城県牛久市ひたち野西133-1-7 最終頁に続く |

(54) 【発明の名称】 抗ヒストンH1モノクローナル抗体およびこれを産生するハイブリドーマ

(57) 【要約】

臓器移植時の拒絶反応の抑制、予測または診断に有用な、抗ヒストンH1モノクローナル抗体およびこれを産生するハイブリドーマならびにポリペプチドが開示されている。

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

ヒストン H 1 または脾細胞の細胞膜に存在するヒストン H 1 様抗原を認識することを特徴とする、モノクローナル抗体。

【請求項 2】

配列番号 4、配列番号 5、配列番号 6、配列番号 7 または配列番号 8 で表されるアミノ酸配列内に位置するエピトープを認識することを特徴とする、請求項 1 に記載のモノクローナル抗体。

【請求項 3】

ハイブリドーマ 1 F 5、ハイブリドーマ 3 F 2、ハイブリドーマ 1 5 F 1 1、ハイブリドーマ 1 7 C 2 およびハイブリドーマ 1 6 G 9 からなる群から選択される少なくとも一つのハイブリドーマにより産生される、モノクローナル抗体。 10

【請求項 4】

請求項 1～3 のいずれか一項に記載のモノクローナル抗体を有効成分とする、免疫抑制用組成物。

【請求項 5】

請求項 1～3 のいずれか一項に記載のモノクローナル抗体を有効成分とする、哺乳動物における移植拒絶の予測または診断用組成物。

【請求項 6】

前記移植拒絶が免疫抑制剤の投与を中止した後に生ずるものである、請求項 5 に記載の組成物。 20

【請求項 7】

哺乳動物における移植拒絶を予測または診断するためのキットであって、請求項 1～3 のいずれか一項に記載のモノクローナル抗体を少なくとも含んでなる、キット。

【請求項 8】

前記移植拒絶が免疫抑制剤の投与を中止した後に生ずるものである、請求項 7 に記載のキット。

【請求項 9】

ヒストン H 1 または脾細胞の細胞膜に存在するヒストン H 1 様抗原を認識することを特徴とするモノクローナル抗体を産生する、ハイブリドーマ。 30

【請求項 10】

前記モノクローナル抗体が、配列番号 4、配列番号 5、配列番号 6、配列番号 7 または配列番号 8 で表されるアミノ酸配列内に位置するエピトープを認識することを特徴とする、請求項 9 に記載のハイブリドーマ。

【請求項 11】

ハイブリドーマ 1 F 5、ハイブリドーマ 3 F 2、ハイブリドーマ 1 5 F 1 1、ハイブリドーマ 1 7 C 2 またはハイブリドーマ 1 6 G 9。

【請求項 12】

配列番号 4、配列番号 5、配列番号 6、配列番号 7 または配列番号 8 で表されるアミノ酸配列からなる、ポリペプチド。 40

【請求項 13】

配列番号 4、配列番号 5、配列番号 6、配列番号 7 または配列番号 8 で表されるアミノ酸配列において、1 個または数個のアミノ酸が置換、欠失もしくは付加したアミノ酸配列からなる、ポリペプチド。

【請求項 14】

配列番号 4、配列番号 5、配列番号 6、配列番号 7 または配列番号 8 で表されるアミノ酸配列の部分配列からなる、ポリペプチド。

【請求項 15】

配列番号 4、配列番号 5、配列番号 6、配列番号 7 または配列番号 8 で表されるアミノ酸配列またはその部分配列を含んでなる、ポリペプチド。 50

【請求項 16】

ヒストンH1、ヒストンH1様抗原または請求項12～15のいずれか一項に記載のポリペプチドを有効成分とする、免疫抑制用組成物。

【請求項 17】

哺乳動物由来の生物学的試料における抗ヒストンH1抗体量を測定するための、ヒストンH1、ヒストンH1様抗原または請求項12～15のいずれか一項に記載のポリペプチドを有効成分とする、組成物。

【請求項 18】

前記哺乳動物における移植拒絶の予測または診断のための、請求項17に記載の組成物。

10

【請求項 19】

前記移植拒絶が免疫抑制剤の投与を中止した後に生ずるものである、請求項18に記載の組成物。

【請求項 20】

哺乳動物由来の生物学的試料における抗ヒストンH1抗体量を測定するためのキットであって、ヒストンH1、ヒストンH1様抗原または請求項12～15のいずれか一項に記載のポリペプチドを少なくとも含んでなる、キット。

【請求項 21】

前記哺乳動物における移植拒絶を予測または診断するための、請求項20に記載のキット。

20

【請求項 22】

前記移植拒絶が免疫抑制剤の投与を中止した後に生ずるものである、請求項21に記載のキット。

【請求項 23】

免疫抑制を必要とする哺乳動物の治療方法であって、前記哺乳動物に治療上有効量の請求項1～3のいずれか一項に記載のモノクローナル抗体を投与することを含んでなる、方法。

【請求項 24】

哺乳動物における移植拒絶を予測または診断する方法であって、前記哺乳動物由来の生物学的試料と、請求項1～3に記載のモノクローナル抗体との免疫反応性レベルを測定することを含んでなる、方法。

30

【請求項 25】

前記移植拒絶が免疫抑制剤の投与を中止した後に生ずる、請求項24に記載の移植拒絶を予測または診断する方法。

【請求項 26】

免疫抑制を必要とする哺乳動物の治療方法であって、前記哺乳動物に治療上有効量のヒストンH1、ヒストンH1様抗原または請求項12～15のいずれか一項に記載のポリペプチドを投与することを含んでなる、方法。

【請求項 27】

哺乳動物における移植拒絶を予測または診断する方法であって、前記哺乳動物由来の生物学的試料における抗ヒストンH1抗体と、ヒストンH1、ヒストンH1様抗原または請求項12～15のいずれか一項に記載のポリペプチドとの免疫反応性レベルを測定することを含んでなる、方法。

40

【請求項 28】

前記移植拒絶が免疫抑制剤の投与を中止した後に生ずる、請求項27に記載の移植拒絶を予測または診断する方法。

【請求項 29】

免疫抑制用組成物の製造における、請求項1～3のいずれか一項に記載のモノクローナル抗体の使用。

【請求項 30】

50

哺乳動物における移植拒絶の予測または診断薬としての、請求項1～3のいずれか一項に記載のモノクローナル抗体の使用。

【請求項31】

免疫抑制用組成物の製造における、ヒストンH1、ヒストンH1様抗原または請求項12～15のいずれか一項に記載のポリペプチドの使用。

【請求項32】

哺乳動物における移植拒絶の予測または診断薬としての、ヒストンH1、ヒストンH1様抗原または請求項12～15のいずれか一項に記載のポリペプチドの使用。

【発明の詳細な説明】

【関連出願の参照】

10

【0001】

本特許出願は、先に出願された日本国における特許出願である特願2004-257528号（出願日：2004年9月3日）に基づく優先権の主張を伴うものである。これらの先の特許出願における全開示内容は、引用することにより本明細書の一部とされる。

【発明の背景】

【0002】

発明の分野

本発明は、抗ヒストンH1モノクローナル抗体およびこれを産生するハイブリドーマならびに抗ヒストンH1抗体が特異的に認識するポリペプチドに関する。さらに詳しくは、本発明は、臓器移植における拒絶反応の抑制、予測または診断に有用な、モノクローナル抗体およびこれを産生するハイブリドーマならびにポリペプチドに関する。

20

【0003】

背景技術

臓器移植医療においては、臓器移植後の拒絶反応を抑制するため、従前種々の免疫抑制剤が使用されている。このような免疫抑制剤としては、例えば、タクロリムス（FK506）、シクロスポリンAなどを挙げることができる（*Jpn J Pharmacol*, 71, 89-100, 1996）。しかしながら、従前の免疫抑制剤にあっては、ガン細胞の増殖促進、骨髄機能抑制などの強い副作用、感染症、さらには永続投与の必要性などが問題となっている（*Transplantation*, 58, 170-178, 1994）。

【0004】

30

また、一般的に免疫抑制剤の退薬時期を判断することは困難である。例えば、免疫抑制剤の投与を継続しなくても組織が生着することがある。このような場合に不用意に免疫抑制剤の投与を継続すれば、患者に対して単に毒性によるダメージを与えるおそれがある。一方、免疫抑制剤の投与を中断することにより、生着していた組織が拒絶に転じる可能性もある。この場合、免疫抑制剤の投与を再開しても拒絶は免れない場合が多い。

【0005】

一方、臓器移植に関する種々の研究がなされている。例えば、ラット同所性肝移植（OLT: orthotopic liver transplantation）の系において、移植片の生着率が高いドナーDAラット肝（MHC haplotype RT1a）をレシピエントPVGラット（RT1c）に移植した場合、免疫抑制剤を投与することなしに移植片が生着することが報告されている（*Transplantation*, 35, 304-311, 1983）。

40

【0006】

また、DAラット肝を移植したレシピエントPVGラットの血清（post-OLT serum）を、拒絶反応が生じる組み合わせの移植モデル系に1回術前投与することにより、移植片の拒絶反応が抑制されることが報告されている（*J. Surg. Res.*, 80, 58-61, 1998）。

【0007】

また、抗ヒストンH1ポリクローナル抗体を、拒絶反応が必ず生じるDA（RT1a）およびLWISラット（RT11）の心移植系（*in vivo*）に術後投与することにより、拒絶反応が抑制され、レシピエントが生存することが開示されている（*Transplantation*, 77, 1595-1603, 2004）。

50

【0008】

また、本発明者らの一部は、PVGラット由来移植後初期血清を用いることにより混合リンパ球培養反応 (MLR; mixed lymphocyte reaction) が抑制されること、および抗ヒストンH1抗体がMLR抑制活性を示すことを開示している (特開2004-149507号公報)。

【0009】

しかしながら、臓器移植における移植拒絶を抑制することが可能な、安全性および免疫抑制活性に優れた免疫抑制剤を創出することが依然として求められている。また、臓器移植においては、患者の予後管理や免疫抑制剤の不必要な投与の防止の必要性から、移植拒絶が生じるか否かを予測または診断するための、精度に優れた薬剤を創出することも必要とされる。

10

【発明の概要】

【0010】

本発明者らは、今般、顕著な免疫抑制活性を有し、移植拒絶の抑制、予測または診断に利用可能な、抗ヒストンH1モノクローナル抗体およびこの抗体を産生するハイブリドーマを見出した。さらに、本発明者らは、前記抗ヒストンH1モノクローナル抗体が特異的に認識する、特定のアミノ酸配列を見出した。本発明はかかる知見に基づくものである。

【0011】

したがって、本発明は、顕著な免疫抑制活性を有し、移植拒絶の抑制、予測または診断に利用可能な、抗ヒストンH1モノクローナル抗体およびこの抗体を産生するハイブリドーマの提供を目的とする。

20

また、本発明は、前記抗ヒストンH1モノクローナル抗体が特異的に認識する、特定のアミノ酸配列を含んでなる、ポリペプチドの提供をその目的とする。

【0012】

そして、本発明によるモノクローナル抗体は、ヒストンH1または脾細胞の細胞膜に存在するヒストンH1様抗原を認識することを特徴とするものである。

【0013】

また、本発明によるハイブリドーマは、前記モノクローナル抗体を産生するものである。

【0014】

また、本発明によるポリペプチドは、本発明によるモノクローナル抗体が認識する、特定のアミノ酸配列を含んでなるものである。

30

【0015】

本発明によるモノクローナル抗体は、顕著な免疫抑制活性と安全性とを有するものであり、優れた免疫抑制剤として有利に利用することができる。さらに、本発明によるモノクローナル抗体は、移植拒絶の指標となる、哺乳動物の自己抗原タンパク質に対する優れた特異性を有するものであり、したがって、臓器移植において、哺乳動物における移植拒絶を予測または診断するために有利に利用することができる。

【0016】

また、本発明によるポリペプチドは、抗原として用いた場合、生体において抗ヒストンH1抗体の産生を誘導しうることから、免疫抑制剤として有利に利用することができる。さらに、本発明によるポリペプチドは、哺乳動物において産生される抗ヒストンH1抗体量を測定するために利用することが可能であり、したがって、臓器移植において、移植拒絶の予測または診断のために有利に利用することができる。

40

【図面の簡単な説明】

【0017】

【図1】は、抗ヒストンH1モノクローナル抗体含有培養上清を用いたMLR抑制活性評価の結果を示す。

【発明の具体的説明】

【0018】

50

寄託

本発明によるハイブリドーマ 1F5、ハイブリドーマ 3F2、ハイブリドーマ 15F11、ハイブリドーマ 17C2またはハイブリドーマ 16G9は、原寄託日を2004年8月19日として、独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センター（住所：日本国 茨城県つくば市東1-1-1 中央第6）において、受領番号ABP-10409、受領番号FERM ABP-10410、受領番号FERM ABP-10411、受領番号FERM ABP-10412または受領番号FERM ABP-10413のもと寄託されている。

【0019】

モノクローナル抗体およびハイブリドーマ

本発明によるモノクローナル抗体は、ヒストンH1、または脾細胞に存在するヒストンH1様抗原を認識することの一つの特徴とするものである。そして、本発明によるモノクローナル抗体は、好ましくは配列番号4、配列番号5、配列番号6、配列番号7または配列番号8で表されるアミノ酸配列内のエピトープを認識するものである。また、本発明の別の好ましい態様によれば、抗ヒストンH1モノクローナル抗体は、配列番号4、配列番号5、配列番号6、配列番号7または配列番号8で表されるアミノ酸配列を含んでなるポリペプチドを認識するものである。ここで、このポリペプチドは、好ましくは約12~150個のアミノ酸残基からなるものとされる。また、本発明の別の好ましい態様によれば、抗ヒストンH1モノクローナル抗体は、配列番号4、配列番号5、配列番号6、配列番号7または配列番号8で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドを認識するものである。また、本発明の別の好ましい態様によれば、抗ヒストンH1モノクローナル抗体は、ハイブリドーマ 1F5、ハイブリドーマ 3F2、ハイブリドーマ 15F11、ハイブリドーマ 17C2およびハイブリドーマ 16G9からなる群から選択される少なくとも一つのハイブリドーマにより産生されるものである。

【0020】

「ヒストンH1」は、真核細胞中に存在し、ヌクレオソームリンカーDNAと結合してヌクレオソームを形成する塩基性タンパクを意味する。このようなヒストンH1としては、例えば、ヒト由来であって配列番号1に示されるアミノ酸配列を含んでなるもの、ウシ由来であって配列番号2に示されるアミノ酸配列を含んでなるもの、またはマウス由来であって配列番号3に示されるアミノ酸配列を含んでなるものが挙げられる。

【0021】

また、「ヒストンH1様抗原」とは、ハイブリドーマ 1F5、ハイブリドーマ 3F2、ハイブリドーマ 15F11、ハイブリドーマ 17C2およびハイブリドーマ 16G9により産生されるモノクローナル抗体によって、脾細胞の細胞膜において認識される抗原を意味する。そして、このヒストンH1様抗原は、好ましくはSDS-PAGEにて分子量31kDを示すタンパク質の一部を構成するものである。このようなヒストンH1様抗原としては、例えば、哺乳動物由来のヒストンH1のアミノ酸配列の一部を少なくとも有するタンパク質が挙げられる。

【0022】

また、本発明によるモノクローナル抗体は、所望により、キメラ抗体、ヒト型化抗体、完全ヒト型抗体とすることができる。より具体的には、ヒト抗体にマウスモノクローナル抗体の抗原結合ドメインFvを入れ替えたキメラ抗体 (Morrison, S.L., Oi, V.T., "immunoglobulin genes" Academic Press(London), 260-274(1989))、マウスモノクローナル抗体の抗原結合に直接関わるFvドメイン上の配列である相補性決定領域 (CDR: complementary determining region) をヒト抗体のフレームにCDRグラフト技術によって埋め込んだヒト型化抗体 (Roguska, M.L. et. Al., Humanization of murine monoclonal antibodies through variable domain resurfacing, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 91, 969-973(1994)) が挙げられ、さらに、完全ヒト型抗体としては、ヒト抗体遺伝子をマウスに移植したトランスクロモマウスによるもの (Tomizuka, K. et.al. Functional expression and germline transmission of a human chromosome fragment in chimaeric mice, Natu

10

20

30

40

50

re Genet., 16, 133-143(1997)), ヒト抗体ファージライブラリー (Winter, G. et al., Making antibodies by phage display technology, Ann. Rev. Immunol., 12, 433-455(1994), Griffiths, A.D. et al., Isolation of high affinity human antibodies directly from large synthetic repertoires, EMBO. J., 13, 3245-3260(1994)) によるものが挙げられる。

【0023】

また、本発明の別態様によれば、ハイブリドーマ 1F5、ハイブリドーマ 3F2、ハイブリドーマ 15F11、ハイブリドーマ 17C2またはハイブリドーマ 16G9が提供される。

【0024】

本発明によるモノクローナル抗体およびハイブリドーマは、例えば、次のようにして製造することができる。すなわち、まず、本発明によるハイブリドーマは、ヒストンH1またはヒストンH1様抗原あるいはこれらのエピトープを含むポリペプチドを感作抗原として使用し、この感作抗原にて免疫した哺乳動物の形質細胞（免疫細胞）を、哺乳動物のミエローマ細胞と融合させ、得られるハイブリドーマをクローニングし、そのハイブリドーマ中から選別することによりを得ることができる。そして、本発明によるモノクローナル抗体は、本発明によるハイブリドーマを培養し、これが産生する抗体を回収することにより得ることができる。

【0025】

感作抗原として用いられるヒストンH1またはヒストンH1様抗原またはこれらのエピトープを含むポリペプチドは、例えば、ヒト白血病骨髄細胞、ヒト子宮頸癌HeLa細胞、ウシ胸腺、ウシ肝臓、トリ赤血球由来のものが挙げられる。そして、この感作抗原は、例えば、PBSや生理食塩水などを加えて懸濁液とし、所望によりFCA (Freund's complete adjuvant)、KLH (keyhole limpet hemocyanin)などのアジュバントと共に、哺乳動物の免疫処理に用いることができる。

【0026】

哺乳動物を免疫する方法としては、当該技術分野における一般的投与方法を用いることができ、具体的には、腹腔内注射、脾臓内注射、筋肉内注射、皮下注射、皮内注射、経口投与、経粘膜投与、経皮投与などを挙げることができるが、好ましくは腹腔内注射、脾臓内注射である。感作抗原の投与間隔は、感作抗原の投与量および哺乳動物の種類などに応じて適宜決定されるが、例えば、1ヶ月間に数回毎とすることができる。

【0027】

免疫される哺乳動物は、特に限定されないが、細胞融合に使用するミエローマ細胞との適合性を考慮して選択することが好ましく、例えば、マウス、ラット、ハムスターなどを挙げることができるが、好ましくはマウスである。

また、免疫細胞としては、好ましくは脾細胞を使用する。

【0028】

本発明に用いるミエローマ細胞としては、例えば、P3 (P3X63Ag8.653) (J. Immunol., 123, 1548, 1978)、p3-U1 (Current Topics in Micro-biology and Immunology, 81, 1-7, 1978)、NS-1 (Eur. J. Immunol., 6, 511-519, 1976)、MPC-11 (Cell, 8, 405-415, 1976)、Sp2/O-Ag14 (Nature, 276, 269-270, 1978)、FO (J. Immunol. Meth., 35, 1-21, 1980)、S194 (J. Exp. Med., 148, 313-323, 1978)、およびR210 (Nature, 277, 131-133, 1979)などが挙げられるが、好ましくはP3またはp3-U1であり、より好ましくはP3である。

【0029】

免疫細胞とミエローマ細胞との細胞融合は、例えば、ミルシュタインら (Milstein et al.) の方法 (Methods Enzymol., 73, 3-46, 1981) などに準じて行うことができる。具体的には、細胞融合は、例えば、融合促進剤の存在下、培地中にて免疫細胞とミエローマ細胞とを混合することにより実施することができる。そして、細胞融合において、適宜培地を添加して遠心分離する操作を繰り返してハイブリドーマを生成することができる。

【0030】

細胞融合に用いる培地としては、例えば、RPMI-1640培地、MEM培地などの細胞融合において通常使用される培地が挙げられる。また、牛胎児血清（FBS）などの血清補液を適宜併用することができる。

また、細胞融合温度は、好ましくは25～37℃であり、より好ましくは30～37℃である。

また、ミエローマ細胞と免疫細胞との混合比率は、好ましくは1：1～1：10程度である。

【0031】

融合促進剤としては、例えば、ポリエチレングリコール（PEG）、センダイウイルス（HVJ）などを挙げることができるが、好ましくはPEGである。PEGの分子量は適宜選択することができ、例えば、平均分子量1,000～6,000程度とすることができる。また、培地中のPEGの濃度は、好ましくは約30～60%（W/V）である。

また、所望によりジメチルスルホキシドなどの補助剤を培地に適宜添加することができる。

【0032】

本発明によるハイブリドーマの選択は、細胞融合により得られるハイブリドーマを、例えば、HAT培地などの通常の選択培地にて培養し、通常の限界希釈法を用い、例えば、ヒストンH1に対する抗体価など指標としてスクリーニングすることにより実施することができる。HAT培地による培養期間は、目的とするハイブリドーマ以外の細胞（未融合細胞）が死滅するのに十分な時間であり、通常、数日～数週間とすることができる。このようにして得られる本発明によるハイブリドーマは、通常の培地で継代培養することが可能であり、また、液体窒素中で長期保存することができる。

【0033】

また、本発明によるモノクローナル抗体を回収する方法としては、例えば、ハイブリドーマを常法に従って培養してその培養上清からモノクローナル抗体を得る方法、またはハイブリドーマをこれと適合性のある哺乳動物に投与して増殖させその腹水からモノクローナル抗体を得る方法などを挙げることができる。ここで、前者の方法は高純度の抗体を得るのに好ましく、一方、後者の方法は抗体を大量に生産するのに好ましい。

【0034】

さらに、本発明によるモノクローナル抗体は、塩析法、ゲル濾過法、アフィニティークロマトグラフィーなどの方法により、高純度に精製することができる。

【0035】

本発明によるモノクローナル抗体は、上述の通り顕著な免疫抑制活性を有している。本発明によるモノクローナル抗体は、そのまま免疫抑制剤として用いることができるが、薬学的に許容される担体などとともに、医薬組成物、とりわけ、免疫抑制用組成物として用いることができる。したがって、本発明の一つの態様によれば、本発明によるモノクローナル抗体を有効成分とする、免疫抑制用組成物が提供される。また、本発明の別の態様によれば、免疫抑制用組成物の製造における、本発明によるモノクローナル抗体の使用が提供される。

【0036】

本発明による免疫抑制用組成物は、心臓、腎臓、肝臓、骨髄、皮膚などの臓器の移植による拒絶反応の治療および予防のために、さらには自己免疫疾患などの治療および予防のために有用である。本発明による免疫抑制用組成物は、例えば、本発明によるモノクローナル抗体を、注射用生理食塩水、注射用蒸留水、注射用緩衝溶液などに溶解して調製することができる。さらに、本発明による免疫抑制用組成物には、適当な溶剤、溶解補助剤、保存剤、安定剤、乳化剤、懸濁剤、無痛化剤、等張化剤、緩衝剤、賦形剤、増粘剤、着色剤、公知のキャリア（各種リポソーム、ポリアミノ酸キャリア、合成高分子、天然高分子など）などを含有させることができる。

【0037】

また、本発明による免疫抑制用組成物は、全身的または局所的に投与することができ、具体的な投与方法としては、点滴、静脈内注射、筋肉内注射、皮下注射、皮内注射、経口投与、経粘膜投与、経皮投与などが挙げられる。したがって、本発明の別の態様によれば、免疫抑制を必要とする哺乳動物の治療方法であって、哺乳動物に治療上有効量の本発明によるモノクローナル抗体を投与することを含んでなる、方法が提供される。本発明によるモノクローナル抗体の投与量は、哺乳動物の状態、年齢などにより異なるが、通常、0.05～40mg/体重kg/日、好ましくは0.1～1.0mg/体重kg/日を1回または数回に分けて投与することができる。また、投与は、1回のみとすることもできるが、例えば、4週間の間に反復投与することもできる。

【0038】

また、本発明によるモノクローナル抗体は、臓器移植の際、移植拒絶の指標となる自己抗原タンパク質と特異的に反応することから、哺乳動物における移植拒絶を予測または診断のために用いることができる。ここで、自己抗原タンパク質とは、哺乳動物において存在し、好ましくは、ハイブリドーマ 1F5、ハイブリドーマ 3F2、ハイブリドーマ 15F11、ハイブリドーマ 17C2またはハイブリドーマ 16G9により産生されるモノクローナル抗体によって認識されるタンパク質を意味する。したがって、本発明の別の態様によれば、本発明モノクローナル抗体を有効成分とする、哺乳動物における移植拒絶の予測または診断用組成物が提供される。上記組成物には、所望により薬学上許容される担体を添加することができる。また、上記移植拒絶は、好ましくは臓器移植後に生ずるものであり、より好ましくは免疫抑制剤の投与を中止した後に生ずるものである。また、本発明の別の態様によれば、哺乳動物における移植拒絶の予測または診断薬としての、本発明によるモノクローナル抗体の使用が提供される。また、本発明の別の態様によれば、哺乳動物における移植拒絶を予測または診断する方法であって、哺乳動物由来の生物学的試料と、本発明によるモノクローナル抗体との免疫反応性レベルを測定することを含んでなる、方法が提供される。そして、上記方法においては、測定された免疫反応性レベルが、移植拒絶の発症した哺乳動物の生物学的試料と、本発明によるモノクローナル抗体との免疫反応性レベルを参照して予め設定された閾値よりも高い場合に、移植拒絶のリスクが高いと予測または診断する。この閾値は、哺乳動物およびドナーの種、性別、移植臓器の種類および測定方法などに応じて当業者によって適宜決定される。本発明による予測または診断方法によれば、不必要な免疫抑制剤の投与を回避することにより、患者の身体的および経済的負担を軽減することができる。

【0039】

また、上記生物学的試料としては、好ましくは血液であり、より好ましくは血清である。

上記免疫抑制剤は、臓器移植に用いられる免疫抑制剤であれば特に限定されないが、例えば、シクロフォスファミドなどのアルキル化剤、アザチオプリン、メソトレキサート、ミゾリビンなどの代謝拮抗剤、シクロスポリン、タクロリムスなどのT細胞活性阻害剤、プレドニゾロン、メチルプレドニゾロン、ミコフェノール酸モフェチル、アザチオプリンなどのステロイド剤、バシリキシマブ、ムロモナブなどのリンパ球表面機能阻害剤またはそれらの組み合わせなどが挙げられる。

【0040】

上記哺乳動物および移植臓器のドナーとしては、ヒト、ブタ、ヒヒなどが挙げられるが、好ましくはヒトである。移植される臓器としては、例えば、肝臓、心臓、腎臓、皮膚などが挙げられる。

【0041】

上記免疫反応性レベルを測定する方法の具体例としては、抗原抗体反応を利用する方法であれば特に限定されないが、例えば、蛍光抗体法、化学染色法、酵素抗体法、ELISA法、ラジオイノムアッセイ、免疫沈降法、ウェスタンブロット法、またはウェスタンブロット変法（ウェスタン法、サウスウェスタン法、ノースウェスタン法、もしくはウェストウェスタン法など）またはプロテインチップ法などを挙げることができる。したがって、

本発明の別の好ましい態様によれば、前記免疫反応性レベルは、蛍光抗体法、化学染色法、酵素抗体法、E L I S A、ラジオイムノアッセイ、免疫沈降法、ウェスタンブロッティング法、ウェスタンブロット変法またはプロテインチップ方により測定するものである。

【0042】

また、本発明の別の態様によれば、哺乳動物における移植拒絶を予測または診断するためのキットであって、抗ヒストンH1モノクローナル抗体を少なくとも含んでなる、キットが提供される。ここで、上記移植拒絶は、好ましくは臓器移植後に生じるものであり、より好ましくは免疫抑制剤の投与を中止した後に生ずるものである。

【0043】

ポリペプチド

本発明によるポリペプチドは、上述のような、本発明による抗ヒストンH1モノクローナル抗体の認識するエピトープをそのアミノ酸配列内に含んでなるものである。そして、本発明の好ましい態様によれば、ポリペプチドは、配列番号4、配列番号5、配列番号6、配列番号7または配列番号8で表されるアミノ酸配列からなるものである。

【0044】

また、本発明の別の好ましい態様によれば、ポリペプチドは、配列番号4、配列番号5、配列番号6、配列番号7または配列番号8で表されるアミノ酸配列において、1個または数個のアミノ酸が置換、欠失もしくは付加したアミノ酸配列からなるものである。ここで、「1もしくは数個」の範囲は、好ましくは1～3個、より好ましくは1～2個程度を意味する。

【0045】

また、本発明の別の好ましい態様によれば、ポリペプチドは、配列番号4、配列番号5、配列番号6、配列番号7または配列番号8で表されるアミノ酸配列の部分配列からなるものである。そして、上記部分配列としては、好ましくは配列番号4における第6～9番で表される部分配列、配列番号5における第5～9番で表される部分配列、配列番号6における第2～5番で表される部分配列、配列番号7における第2～5番で表される部分配列および配列番号8における第7～9番または第11～12番で表される部分配列が挙げられる。

【0046】

また、本発明の別の態様によれば、ポリペプチドは、配列番号4、配列番号5、配列番号6、配列番号7または配列番号8で表されるアミノ酸配列またはその部分配列を含んでなるものである。また、このポリペプチドは、好ましくは約3～300個、より好ましくは約12～150個のアミノ酸残基からなるものとされる。

【0047】

本発明によるポリペプチドは、本発明によるモノクローナル抗体を用いたファージディスプレイペプチドライブラリーキットによる解析に基づき、アミノ酸配列が決定されたものである。本発明によるポリペプチドは、そのアミノ酸配列に基づき、公知のペプチド合成装置などにより合成することができる。

【0048】

また、本発明によるポリペプチドは、そのまま、または公知の手法により誘導體化して、生体において抗ヒストンH1抗体の産生を誘導するために用いることができる。さらに、ヒストンH1またはヒストンH1様抗原もまた、感作抗原として生体に投与して、抗ヒストンH1抗体を産生させることにより、免疫抑制作用を発揮させることができる。したがって、本発明の好ましい態様によれば、ヒストンH1、ヒストンH1様抗原または本発明によるポリペプチドを有効成分とする免疫抑制用組成物が提供される。また、本発明の別の態様によれば、免疫抑制用組成物の製造における、ヒストンH1、ヒストンH1様抗原または本発明によるポリペプチドの使用が提供される。

【0049】

上記免疫抑制用組成物は、医薬上許容される担体とともに、その投与方法に応じた剤型に製造することが可能であり、例えば、その剤型が液剤の場合は、適当な溶剤、溶解補助

10

20

30

40

50

剤、保存剤、安定剤、乳化剤、懸濁剤、無痛化剤、等張化剤および緩衝剤、賦形剤、増粘剤、着色剤、公知のキャリア（各種リポソーム、ポリアミノ酸、キャリア、合成高分子、天然高分子）、アジュバントなどを適宜含有させることができる。

【0050】

上記免疫抑制用組成物の投与方法としては、当該技術分野において使用可能な方法を用いてよく、例えば、動脈内注射、点滴、静脈内注射、筋肉内注射、皮下注射、皮内注射、経口投与、経粘膜投与、経皮投与などが挙げられる。したがって、本発明の別の態様によれば、免疫抑制を必要とする哺乳動物の治療方法であって、哺乳動物に治療上有効量のヒストンH1、ヒストンH1様抗原または本発明によるポリペプチドを投与することを含んでなる、方法が提供される。また、治療上有効量は、哺乳動物の病態の重篤度、性別、年齢、体重、習慣などによって異なるが、例えば、有効成分の量として、 $0.005 \mu\text{g} \sim 2 \text{g} / \text{体重kg} / \text{日}$ とすることができる。また、その投薬計画は、哺乳動物における抗体産生を確認することにより、当業者であれば適切に作成することができる。

10

【0051】

また、ヒストンH1、ヒストンH1様抗原または本発明によるポリペプチドは、哺乳動物において産生される抗ヒストンH1抗体と特異的に反応することから、哺乳動物における抗ヒストンH1抗体量の測定に利用することができる。したがって、本発明の別の態様によれば、哺乳動物由来の生物学的試料における抗ヒストンH1抗体量を測定するための、ヒストンH1、ヒストンH1様抗原または本発明によるポリペプチドを有効成分とする、組成物が提供される。そして、上記抗ヒストンH1抗体は、上述の通り、移植拒絶を抑制する機能を有することから、哺乳動物における抗ヒストンH1抗体量は、移植拒絶の予測または診断の指標となる。したがって、本発明の別の好ましい態様によれば、上記組成物は、哺乳動物における移植拒絶の予測または診断に用いることができる。また、本発明の別の態様によれば、哺乳動物における移植拒絶の予測または診断薬としての、本発明によるヒストンH1、ヒストンH1様抗原または本発明によるポリペプチドの使用が提供される。上記移植拒絶は、臓器移植後に生ずるものであり、より好ましくは免疫抑制剤の投与を中止した後に生ずるものである。また、本発明の別の態様によれば、哺乳動物における移植拒絶を予測または診断する方法であって、哺乳動物における生物学的試料における抗ヒストンH1抗体と、ヒストンH1、ヒストンH1様抗原または本発明によるポリペプチドとの免疫反応性レベルを測定することを含んでなる、方法が提供される。そして、上記方法においては、測定された免疫反応性レベルが、移植拒絶の発症した哺乳動物の生物学的試料中の抗ヒストンH1抗体と、ヒストンH1、ヒストンH1様抗原または本発明によるポリペプチドとの免疫反応性レベルを参照して予め設定された閾値よりも高い場合に、移植拒絶のリスクが低いと予測または診断する。この閾値は、哺乳動物およびドナーの種類、性別、移植臓器の種類および測定方法などに応じて当業者によって適宜決定される。本発明による予測または診断方法によれば、不必要な免疫抑制剤の投与を回避することにより、患者の身体的および経済的負担を軽減することができる。

20

30

【0052】

上記免疫反応性レベルを測定する方法の具体例としては、抗原抗体反応を利用する方法であれば特に限定されないが、例えば、蛍光抗体法、化学染色法、酵素抗体法、ELISA法、ラジオイノムアッセイ、免疫沈降法、ウェスタンブロット法、またはウェスタンブロット変法（ウェスタン法、サウスウェスタン法、ノースウェスタン法、もしくはウェストウェスタン法など）、プロテインチップ法などを挙げることができ、好ましくは、前記免疫反応性レベルは、蛍光抗体法、化学染色法、酵素抗体法、ELISA、ラジオイノムアッセイ、免疫沈降法、ウェスタンブロットティング法、ウェスタンブロット変法またはプロテインチップ法であり、より好ましくはプロテインチップ法である。プロテインチップ法においては、本発明によるポリペプチドをプロテインチップに担持することにより、哺乳動物における移植拒絶の予測または診断を迅速かつ的確に行うことができる。

40

【0053】

また、本発明の別の態様によれば、哺乳動物由来の生物学的試料における抗ヒストンH

50

1抗体量を測定するためのキットであって、ヒストンH1、ヒストンH1様抗原または本発明によるポリペプチドを少なくとも含んでなる、キットが提供される。また、本発明の別の好ましい態様によれば、上記キットは、哺乳動物における移植拒絶を予測または診断するためのものである。またここで、上記移植拒絶は、好ましくは臓器移植後に生ずるものであり、より好ましくは免疫抑制剤の投与を中止した後に生ずるものである。

【0054】

上述の生物学的試料、免疫抑制剤、移植臓器、哺乳動物および移植される臓器のドナー等は、上述の、本発明によるモノクローナル抗体を用いた、治療方法および移植拒絶の予測または診断方法と同様とされる。

【実施例】

10

【0055】

以下、実施例を挙げて本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

なお、試薬および抗体は、特記しない限り分析用のものを使用した。また、DAラットおよびPVGラット（オス、7-8週齢）は、それぞれJapan SLC社またはSeac Yoshitomi社より購入した。また、BALB/cマウス（オス、5-6週齢）は日本チャールズ・リバー株式会社より購入した。

【0056】

参考例1

混合リンパ球反応（MLR）；ラット細胞

20

無処理のPVGラット由来の脾臓リンパ球（応答細胞）およびマイトマイシンC（協和発酵工業株式会社製）処理を行ったDAラット由来の脾臓リンパ球（刺激細胞）を用いた。応答細胞は10%FCS-RPMI培地にて 5×10^5 細胞/mLに調整し、刺激細胞は10%FCS-RPMI培地にて 8×10^6 細胞/mLに調整した。この応答細胞懸濁液および刺激細胞懸濁液をそれぞれ100 μ Lを96穴丸底プレート（Nunc Brand Products社製）に播種した後、混合培養開始時に抗ヒストンH1ポリクローナルIgG（Santa Cruz Biotechnology社製：0.1、0.2、0.4、0.8、もしくは1.6 μ g/ウェル）またはウサギIgG（normal rabbit IgG：Santa Cruz Biotechnology社製：0.1、0.2、0.4、0.8、もしくは1.6 μ g/ウェル）を添加し、37 $^{\circ}$ C、5%CO₂/95%airの条件下にて3.5日以上培養した。この際、陽性対照として、タクロリムス（FK506：藤沢薬品社製）を添加した。さらに、培養終了15時間前にブロモデオキシウリジン（BrdU）10 μ Lを添加した。そして、BrdUラベリング&ディテクションキットIII（ロシュ・ダイアグノスティクス社製）を用いて、細胞内DNAに取り込まれたBrdU量を指標として細胞増殖度を測定した。ここで、細胞増殖能が高い程BrdU取り込み量も多くなる。

30

【0057】

この結果、抗ヒストンH1ポリクローナルIgGを添加した場合、MLRは有意に阻害され、タクロリムスを添加した場合と同などであった。

【0058】

参考例2

40

混合リンパ球反応（MLR）；ヒト細胞

リンパ球の調製

ヒト2人（AおよびB）より末梢血10mLを採取し、その血液を遠心分離（1500rpm、30分）にて処理した後、血漿を除去した。そして、その残渣に、除去した血漿と等量（3mL）のPBSを加えて攪拌した。この混合液にフィコールパーク溶液（Ficoll-paque液、Amersham Biosciences社製）3mLを加えて密度勾配遠心分離（1500rpm、30分）にて処理し、リンパ球を含む中間の白層を得た。この白層に滅菌したPBSを加えて総量12mLの細胞懸濁液とし、遠心分離（1500rpm、5分）にて処理した。この操作を2回行った後、得られたリンパ球を10%FCS-AIM-V培地（GIBCO）1mLに懸濁した。

50

【0059】

MLR

B由来のリンパ球（応答細胞）およびマイトマイシンC（協和発酵工業株式会社製）処理を行ったA由来のリンパ球（刺激細胞）を用いて以下の試験を行った。応答細胞は10% FCS-AIM-V培地にて 5×10^5 細胞/mLに調整し、刺激細胞は10% FCS-RPMI培地にて 8×10^6 細胞/mLに調整した。この応答細胞懸濁液および刺激細胞懸濁液をそれぞれ100 μ Lを96穴丸底プレート（Nunc Brand Products社製）に播種し、混合培養開始時に抗ヒストンH1ポリクローナルIgG（Santa Cruz Biotechnology社製：0.1、0.2、0.4、0.8、もしくは1.6 μ g/ウェル）またはウサギIgG（normal rabbit IgG: Santa Cruz Biotechnology社製：0.1、0.2、0.4、0.8、もしくは1.6 μ g/ウェル）を添加し、37℃、5%CO₂/95% airの条件下にて2.5日培養した。この際、陽性対照として、タクロリムスを添加した。なお、培養中、各ウェルに終濃度10 μ g/mLとなるようにConAを添加し、刺激細胞が増殖能を停止していること、および反応細胞が抗原刺激により細胞増殖起こすことを確認した。そして、各ウェルを参考例1と同様に処理し、BrdUラベリング&ディテクションキットIII（ロシュ・ダイアグノスティクス社製）を用いて、細胞内DNAに取り込まれたブロモデオキシウリジン（BrdU）量を指標として細胞増殖度を測定した。

10

【0060】

B由来の応答細胞およびマイトマイシンC処理を行ったA由来の刺激細胞の組合わせではMLRによる細胞増殖が確認された。そして、MLRは抗ヒストンポリクローナル抗体によって濃度依存的に抑制された。一方、ウサギIgG（normal rabbit IgG）ではMLRは抑制されなかった。

20

【0061】

実施例1

ハイブリドーマの製造

免疫

PBS中に抗原（Histone H1 Histone F1 Histone KAP、Roche社製）を溶解させた溶液0.8 mL（抗原濃度：0.5 mg/mL）とフロイトコンプリートアジュバンド（和光純薬株式会社製）0.8 mLとを混合し、懸濁液（抗原濃度：0.25 mg/mL）を得た。次に、この懸濁液0.2 mLをBALB/cマウスに腹腔内投与した。さらに、この懸濁液を2週間毎に同量にてマウスに投与した。そして、投与開始から16週間後、PBS中抗原を溶解させた溶液0.2 mL（抗原濃度：600~1000 mg/mL）をマウス腹腔内へ最終投与した。なお、投与の際には、眼底静脈より採血を行ってELISAにより抗体価を測定した。最終投与の4日後、全採血を行い、得られた血液を遠心分離（2000 rpm、20分）し、抗血清を得て以下の実験のコントロール抗血清として用いた。また、全採血後、ラットより脾臓を摘出し、得られた脾細胞を以下の細胞融合に用いた。

30

【0062】

細胞融合

上記の脾細胞およびミエローマ細胞（P3X63-Ag.8.653）を脾細胞：ミエローマ細胞=10：1~10にて混合して遠心分離（1500 rpm、5分）した。遠心分離した後、アスピレーターを用いて上清を除去し、得られた細胞ペレットに37℃のポリエチレングリコール4000（50% PBS溶液）1 mLを1分間かけて添加して混合液とした。この混合液を37℃にて1分間静置した後、37℃のIMDM培地（計9 mL）を30秒毎に1 mLずつ加えた後、遠心分離（1500 rpm、5分）した。遠心分離後、上清を吸引除去し、37℃の15% FCS（JRH BIOSCIENCES製）含有IMDM（GIBCO製）培地を適量添加した。得られた懸濁液を96ウェル培養プレートに100 mLずつ分注を行い、37℃/5% CO₂ インキュベーターにて1日培養した。さらにHAT培地（HAT粉末（HAT MEDIA SUPPLEMENT（ $\times 50$ ）、SIGMA製）を無血清IMDM培地10 mLに溶かし、10% FCS含有IMDM培地にて50倍希釈したものである。）を100 mL添加し、37℃/

40

50

5% CO₂ インキュベーターにて培養した。HAT培地の交換は2~3日毎に行い、10日後にはHT培地 (HT粉末 (HT MEDIA SUPPLEMENT、SIGMA製)を無血清IMDM培地10 mLに溶かし、10% FCS含有IMDM培地にて50倍希釈したものである。) に切り替え、3日間、37℃/5% CO₂ インキュベーターにて培養を行った。以後2~3日ごとに培地(HAT培地)の交換を行った。細胞増殖を顕微鏡により確認した後、培養上清(約100 mL)を回収した。この培養上清を用いて、以下に示されるヒストンH1に対する抗体価測定によるハイブリドーマのスクリーニングを行った。

【0063】

ハイブリドーマ細胞のスクリーニング

抗体価測定

ヒストンH1 (5 mg、calf thymus histone H1、ロシユダイアグノスティックス社製) を含む緩衝液 (Baicarbonate buffer: 100 mM NaHCO₃-NaOH、pH 9.2~9.5、ヒストンH1濃度: 1 mg/mL) を1ウェル当り50 μLずつ96ウェル平底プレートへ添加し、室温にて2時間静置してコーティングした。プレートを洗浄バッファー (PBST) にて3回洗浄し、ブロッキングバッファー (3% スキムミルク 1% BSA、PBS) を200~250 mL/ウェルにて加え、4℃にて一昼夜反応させた後、3回洗浄した。そして、ハイブリドーマの培養上清を100 mL/ウェルにて加え、37℃にて4時間または4℃にて一昼夜反応させた。プレートを3回洗浄した後、希釈バッファー (10 mM Tris-HCl (pH 8.0)、0.9% (W/V) NaCl、0.05% (W/V) Tween20) にて10000倍希釈したビオチン標識抗マウスIgG (Biotin-labeled anti-mouse IgG、SIGMA) を50 mL/ウェルにて加え、室温にて2時間反応させた。その後6回洗浄した後、希釈バッファーにて1000倍希釈したアルカリフォスファターゼ標識ストレプトリジン (streptavidin) を50 mL/ウェルにて加え、室温にて1~2時間反応させた。その後6回洗浄を行い、蛍光基質バッファー (Attophos substrate buffer、ロシユダイアグノスティックス社製) を50 mL/ウェル加えてプレートを遮光し発色させた。蛍光強度はCytoFluor II (パーセプティブ社製) にて測定した。

【0064】

ハイブリドーマの選別

上記抗体価測定にて陽性の結果を示したウェル (1×10⁵ 細胞/mL) に15% FCS 10% HCF (Hybridoma cloning factor、オリジン社製) 含有IMDM培地を加えて、約200細胞/ウェルとなるように96ウェル培養プレートに分注し、37℃ 5% CO₂ インキュベーターにて培養を行った。そして、上記と同様に抗体価測定を行い、抗体産生量の多いハイブリドーマを選択した。

【0065】

さらに限界希釈を行い、選択したハイブリドーマが0.5~1細胞/ウェルになるように15% FCS 10% HCF含有IMDM培地で希釈し、37℃/5% CO₂ インキュベーターにて約3~4日間培養した後、上記と同様に抗体価測定を行い、抗体産生量の多いハイブリドーマを選択した。さらに限界希釈を繰り返し、38個の抗H1モノクローナル抗体を産生するハイブリドーマを得た。このうち、コントロール抗血清より抗体価が高い10個のハイブリドーマを選択して1F5、3F2、15A11、15F11、16D1、16G9、17C2、17E2、21E3、および22A12と命名した。

【0066】

試験例1: 抗ヒストンH1モノクローナル抗体含有培養上清によるMLR抑制活性評価試験

抗ヒストンH1モノクローナル抗体含有培養上清の調製

各ハイブリドーマは、15% FCS 10% HSF含有IMDM培地を用いて培養した (1×10⁶ 細胞/mL)。この培養上清15 mLをCENTRIPREP YM-10 (MILLIPORE) を用いて遠心分離 (2000 g、2.5時間) し、抗ヒストンH1モノクローナル抗体を含有する培養上清の濃縮液を得た。

【0067】

10

20

30

40

50

MLR

得られた培養上清の濃縮液（1000倍希釈液）を用いて、参考例1と同様の方法にしたがってMLR抑制活性評価試験を行った。対照として、免疫前ラット血清（1000倍希釈液）、ウサギIgG (Normal rabbit IgG 1.6mg、Santa Cruz Biotechnology製) 1.6 μ g/ウェル、抗ヒストンH1ポリクローナル抗体 (anti-histone H1 polyclonal IgG 200 μ g、Santa Cruz Biotechnology製) 1.6 μ g/ウェル、タクロリムス 1.6 μ g/ウェルを用いた。なお、希釈液としてはIMDM培地を用いた。

【0068】

結果は図1に示される通りであった。1F5、3F2、15A11、15F11、16D1、16G9、17C2、および17E2の8つのハイブリドーマの培養上清は、抗ヒストンH1ポリクローナル抗体およびタクロリムスと同等のMLR抑制活性を示した。なお、図1において、PVG/PVGはマイトマイシンC刺激により増殖能を消失したPVGリンパ球と反応細胞であるPVGリンパ球との混合培養を表し、DA/PVGは同様に増殖能を失ったDAリンパ球と反応細胞であるPVGリンパ球の混合培養を表す。

【0069】

試験例2：抗ヒストンH1モノクローナル抗体の認識部位の特定1

測定用サンプルの調製

PVGラットより脾細胞摘出し、ワイズマンの方法 (Weissman et al., Science, 239, 1018-1021, 1988) にしたがって細胞破碎を行った。脾細胞にPBS 1mLを加えて遠心分離（1,500rpm、5分）した後、脾細胞を回収した。この細胞をシリンジを利用して懸濁し、同量の150mM NaClを加えた。得られた細胞懸濁液を遠心分離（300 \times g、10分）し、沈殿物および上清を得た。この沈殿物を不溶性画分（核画分含有）とし、上清を細胞膜含有可溶性画分とした。不溶性画分には5倍量(v/v)の電気泳動用サンプルバッファー（0.25M Tris-HCl (pH 6.8) 25mL、SDS 2.0g、超純水9mL、glycerol 10mL、BPB 5mg）を加えて5分間煮沸した後、遠心分離を行い、得られた上清を測定用サンプルとした。また、細胞膜含有可溶性画分にはEDTAを終濃度5mMとなるように添加した。この細胞膜含有可溶性画分のうち、100~200 μ Lを回収した。残りの細胞膜含有可溶性画分を超遠心（4 $^{\circ}$ C、200000 \times g、45分）にて処理した。そして、得られた沈殿を細胞膜画分とし、得られた上清を細胞膜除去可溶性画分とした。細胞膜画分については、5倍量(v/v)の電気泳動用サンプルバッファーを加えて5分間煮沸した後、遠心分離を行った。そして、得られた上清を測定用サンプルとした。

【0070】

また、試験例1にて得られた抗ヒストンH1モノクローナル抗体含有培養上清 10mLをバインディングバッファー（20mM リン酸バッファー、pH 7.0）にて希釈し、50mLの溶液を得た。この溶液を、HiTrap Protein Gカラム (HiTrap Protein G HP、Amersham Biosciences製)中に0.2~1mL/minにて送液し、4 $^{\circ}$ Cにて一昼夜循環させた。その後、バインディングバッファー5mLを1~2mL/minにて送液し、カラムを洗浄した。そして、カラム洗浄後、上記細胞膜含有可溶性画分溶液を0.2~1mL/minにて送液し、4 $^{\circ}$ Cにて一昼夜循環させた。次に、バインディングバッファー2mLを1~2mL/minにて送液し、素通りした画分を得た。この素通りした画分は測定用サンプルとした。

【0071】

抗ヒストンH1モノクローナル抗体の精製

HiTrap NHSカラム (HiTrap NHS-activated HP、Amersham Biosciences AB製)に1mM HCl溶液を1~2mL/minにて送液し、次にヒストンH1溶液（ヒストンH1（ロシュダイアグノスティクス社製）10.5mg、カップリング バッファー（0.2M NaHCO₃, 0.5M NaCl pH 8.3））1mLを1mL/minにて送液し、送液後、直ちにカラムを密閉してカップリングを行った（15~30分）。カップリング後、バッファーA（0.5M monooethanolamine, 0.5M NaCl pH 8.3）、バッファーB（0.1M sodium acetate, 0.5M Na

Cl pH 4.0) および中性バッファー (1.0M Tris-HCl, pH 9.0) にてカラム内を洗浄した。次に試験例 1 にて得られた抗ヒストン H 1 モノクローナル抗体含有培養上清をカラム内へ 1 mL/min にて送液し、循環させた (4°C, overnight)。次にリン酸バッファー 5 mL にて洗浄した後、エリューションバッファーを 0.2 ~ 1 mL/min にて 5 mL 送液し、溶出された画分から精製抗ヒストン H 1 モノクローナル抗体を得た。

【0072】

SDS-PAGE

Laemmli の不連続緩衝液系における電気泳動法 (Nature, 227, 680-685, 1970) にしたがって、各測定用サンプルを SDS-PAGE にて処理した。コントロールとしては、ヒストン H 1 (5 mg, ロシュダイアグノスティクス社製) を用いた。SDS-PAGE の後、得られたゲルは以下のクマシー染色またはウェスタンブロットティングに用いた。 10

【0073】

クマシー染色

SDS-PAGE 後のゲルは、染色液 (0.25% クマシーブリリアントブルー R / エタノール : 酢酸 : 蒸留水 = 9 : 2 : 9) に浸し約 1 時間振盪した後、脱色液 (エタノール : 酢酸 : 蒸留水 = 25 : 8 : 65) に浸し約 1 時間し脱色した。その後保存液 (メタノール : 酢酸 : 蒸留水 = 10 : 15 : 175) に浸してバックグラウンドを脱色した。

【0074】

ウェスタンブロットティング

SDS-PAGE 後のゲルをセミドライ式転写装置 (AE-6675, ATTO 製) を用いて PVDF 膜に転写した。次に、転写後の PVDF 膜をブロッキング溶液 (5% skim milk 1% BSA の PBST 溶液) に浸して振盪した (4°C にて一昼夜、または室温にて 1 時間)。次に、PVDF 膜に対して、一次抗体として精製抗ヒストン H 1 モノクローナル抗体を含む溶液 (ブロッキング溶液にて 500 倍に希釈したものである) を加えて室温にて 1 時間振盪した後、PBST にて 15 min × 1 回, 5 min × 3 回洗浄した。洗浄後、PVDF 膜に対して、ブロッキング溶液で 200 00 倍希釈した二次抗体 (HRP-anti-mouse IgG (SIGMA 製)) 溶液を加えて室温で 1 時間振盪した。振盪後、PBST にて 15 分 × 1 回, 5 分 × 3 回洗浄した。さらに、ECL ウェスタンブロットティング ディテクション システム (ECL Plus Western blotting detection system, Amersham Biosciences AB) を用いて特異抗体の結合を検出し、X線フィルム RX-UC (FUJI PHOTO FILM, Tokyo, Japan) にて露光後現像した。 30

【0075】

ウェスタンブロットティングの結果、細胞膜分画の 31 kD の位置に特異的なバンドが検出された。そして、このバンドはクマシー染色においてヒストン H 1 と同じ位置に検出された。

【0076】

試験例 3 : 抗ヒストン H 1 モノクローナル抗体の認識部位の特定 2

PVG ラットの脾細胞を 4% ホルマリン含有 PBS 溶液に懸濁し、室温にて 20 分間固定化した。さらに、脾細胞を染色用バッファー (Staining buffer : 1% (v/v) FCS, 0.1% (w/v) Sodium azide 含有 PBS 溶液、4°C) にて 3 回洗浄した後、染色用バッファー 100 mL 中細胞数を 2×10^6 個含む混合液を調整した。この混合液に一次抗体 (ビオチン標識した抗ヒストン H 1 モノクローナル抗体 2 mL またはビオチン標識したノーマルマウス IgG 5 mL) を加えて 37°C にて 1 時間反応させた。この反応の後、脾細胞を染色用バッファー (4°C) にて 3 回洗浄し、さらに脾細胞に染色用バッファー 100 mL を加え、FITC 標識ストレプトアビジン (BD PharMingen 製) 1 mL を加えて、室温にて 30 時間反応させた。反応後、脾細胞を染色用バッファー (4°C) にて 3 回洗浄し、脾細胞に PBS 500 mL 中を加えて懸濁液とした。また、この懸濁液にプロピジウム イオジド (Propidium Iodide, SIGMA) を終濃度 5 mg/mL となるように添加して室温にて 20 分反応させた。得られた細胞を 50% グリセリン含有 PBS 溶液にて封入した後、蛍光顕微鏡にて観察した。 40

この結果、脾細胞の周囲 (細胞膜) 部分のみが特異的に蛍光染色された。 50

【0077】

試験例4：抗ヒストンH1モノクローナル抗体の認識部位の特定3

ファージディスプレイ

ハイブリドーマ 1F5、3F2、15F11、17C2または16G9から産生される抗ヒストンH1抗体に関し、Ph.D.-12ファージディスプレイペプチドライブラリーキット (New England BioLabs, Inc.から購入) を用いて、パンニング実験を行った。精製した各モノクローナル抗体を0.1M NaHCO₃ (pH 8.6)に溶解し、直接マイクロタイタープレート(Nunc, catalog #430341)にコートして4°Cで一晩インキュベートした。各ウェルにブロッキングバッファー(0.1M NaHCO₃, 5 mg/ml BSA, 0.02% NaN₃)を加え、少なくとも1時間4°Cでインキュベートした後、TBST (50mM Tris, 150mM NaCl, 0.1% Tween 20)で洗浄した。1回目のパンニングでオリジナルライブラリーの中の4 × 10¹⁰個のファージをスクリーニングに用いた。結合しなかったファージをTBSTによる洗浄を繰り返すことによって除去した。結合したファージを0.2M Glycine-HCl (pH 2.2), 1mg/ml BSAによって溶出した。溶出したファージを20mL E Coli ER2738 cultureによって増殖させた。得られたファージを、ポリエチレングリコールを用いて沈殿させて、2回目のパンニングに用いた。さらに、同様の操作手順にしたがって、3回目のパンニングを行った。3回目のパンニングにおいて得られたプラークを1:100にて希釈し、ER2738 cultureを用いて増殖させた。これら内容をとするチューブを4.5~5時間振とうしながら37°Cにてインキュベートした。1本鎖ファージDNAをイオジド バッファー (Iodide buffer: 10mM Tris-HCl, 1mM EDTA, 4M NaI)とエタノールで沈殿、精製した。DNAシーケンス解析のためにファージDNAを20μL TEバッファー(10 mM Tris-HCl pH 8.0, 1mM EDTA)に溶解させた。

【0078】

DNAシーケンス解析

得られた精製ファージDNAについて、上記Ph.D.-12ファージディスプレイペプチドライブラリーキット添付のプライマーDNAおよびDYEnamic™ ET Terminator Cycle Sequencing Premix Kit (Amersham Biosciences社製)を用いて、シーケンシングPCR反応を行った (PCR反応条件: 95°C (30秒)、次いで50°C (15秒)、次いで60°C (1分) 30サイクル)。PCR産物をAutoSeq™ G-50 (Amersham Biosciences)を用いて精製した。そして、ABI PRISM™ 310 Genetic Analyzer (PE Biosystems)を用いてファージペプチドのDNAシーケンスを決定した。決定されたDNAシーケンスに基づくアミノ酸配列は以下に示される通りであった。

【0079】

| ハイブリドーマ株 | アミノ酸配列 |
|----------|------------------------|
| 1F5 | : NYQTYTPRPPHS (配列番号4) |
| 3F2 | : VTNNQTSRWEI (配列番号5) |
| 15F11 | : WKPVSLTLHHP (配列番号6) |
| 17C2 | : HATGTHGLSLSH (配列番号7) |
| 16G9 | : SSVLYGGPPSAA (配列番号8) |

【0080】

競合ELISA(Competition ELISA)

上記ファージDNAから決定されたアミノ酸配列を有する、各ペプチドを常法にしたがって合成した。得られたペプチド、精製した各モノクローナル抗体およびヒストンH1抗原(Roche, catalog # 1004875)を用い、競合ELISAを行った。この際、ヒストンH1抗原のビオチニル化にはEZ-Link Sulfo-NHS-Biotinylation kit (Pierce製)を用い、発色試薬としてABTS溶液(Sigma, A3219)を用いた。発色はELISA測定器(ThermoLabsystem, Multiskan Ascent)を用いて405 nmで検出した。測定値は3回測定した吸収値の平均とした。

この結果、合成した上記ペプチドが、精製した各モノクローナル抗体とヒストンH1抗原との結合を阻害することが確認された。

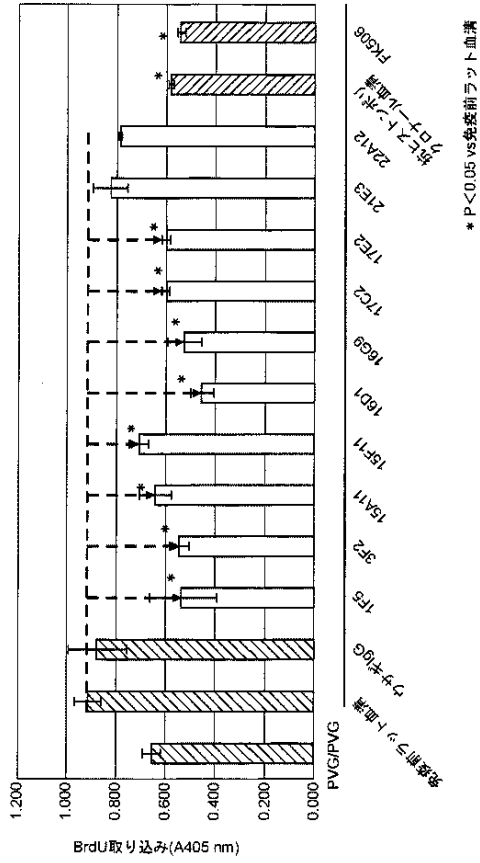
10

20

30

40

【図 1】



【配列表】

2006025580000001.app

【国際調査報告】

| INTERNATIONAL SEARCH REPORT | | International application No. PCT/JP2005/016268 |
|--|--|--|
| A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER C12N15/02 (2006.01), A61K39/395 (2006.01), A61P37/06 (2006.01), C07K16/18 (2006.01), C12N5/10 (2006.01), C12P21/08 (2006.01) According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC | | |
| B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C12N15/02 (2006.01), A61K39/395 (2006.01), A61P37/06 (2006.01), C07K16/18 (2006.01), C12N5/10 (2006.01), C12P21/08 (2006.01) Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched | | |
| Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) BIOSIS/MEDLINE/WPIDS (STN), CAPLUS (STN), GenBank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, SwissProt/PIR/GeneSeq, PubMed, JMEDPlus (JOIS), JSTPlus (JOIS) | | |
| C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
| Category* | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
| X | JP 2004-149507 A (Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc.), 27 May, 2004 (27.05.04), & US 2004/0052780 A1 | 1-22, 29-32 |
| <input type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input type="checkbox"/> See patent family annex. | | |
| * Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family | | |
| Date of the actual completion of the international search 24 October, 2005 (24.10.05) | | Date of mailing of the international search report 01 November, 2005 (01.11.05) |
| Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office | | Authorized officer |
| Facsimile No. | | Telephone No. |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2005/016268

Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. Claims Nos.: 23-28
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
The inventions as set forth in claims 23 to 28 are relevant to methods for treatment of the human body or animal body by therapy, and diagnostic methods to be practiced on the human body or animal body.
2. Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest

- The additional search fees were accompanied by the applicant's protest and, where applicable, the payment of a protest fee..
- The additional search fees were accompanied by the applicant's protest but the applicable protest fee was not paid within the time limit specified in the invitation.
- No protest accompanied the payment of additional search fees.

| 国際調査報告 | | 国際出願番号 PCT/J P 2 0 0 5 / 0 1 6 2 6 8 | |
|---|--|--|------------|
| A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) | | | |
| Int.Cl. ⁷ C12N15/02 (2006.01), A61K39/395 (2006.01), A61P37/06 (2006.01), C07K16/18 (2006.01), C12N5/10 (2006.01), C12P21/08 (2006.01) | | | |
| B. 調査を行った分野 | | | |
| 調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC)) | | | |
| Int.Cl. ⁷ C12N15/02 (2006.01), A61K39/395 (2006.01), A61P37/06 (2006.01), C07K16/18 (2006.01), C12N5/10 (2006.01), C12P21/08 (2006.01) | | | |
| 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの | | | |
| 国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) | | | |
| BIOSIS/MEDLINE/WPIDS (STN), C Aplus (STN), GenBank/EMBL/DBJ/GeneSeq, SwissProt/PIR/Geneseq, PubMed, JMEDPlus (JOIS), JSTPlus (JOIS) | | | |
| C. 関連すると認められる文献 | | | |
| 引用文献の カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 | 関連する 請求の範囲の番号 | |
| X | JP 2004-149507 A (久光製薬株式会社) 2004.05.27 & US 2004/0052780 A1 | 1-22, 29-32 | |
| <input type="checkbox"/> C欄の続きにも文献が列挙されている。 | | <input type="checkbox"/> パテントファミリーに関する別紙を参照。 | |
| * 引用文献のカテゴリー | | の日の後に公表された文献 | |
| 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの | | 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの | |
| 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの | | 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの | |
| 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す) | | 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの | |
| 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 | | 「&」同一パテントファミリー文献 | |
| 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 | | | |
| 国際調査を完了した日 | 24.10.2005 | 国際調査報告の発送日 | 01.11.2005 |
| 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/J P) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 | 特許庁審査官 (権限のある職員) 森井 隆信 電話番号 03-3581-1101 内線 3448 | 4 B | 9 4 5 5 |

国際調査報告

国際出願番号 PCT/J P 2 0 0 5 / 0 1 6 2 6 8

第II欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)

法第8条第3項 (PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

1. 請求の範囲 23-28 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、請求の範囲 2 3 乃至 2 8 に記載された発明は、治療による人体又は動物の体の処置方法、人体又は動物の体の診断方法に該当する。
2. 請求の範囲 _____ は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. 請求の範囲 _____ は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に従って記載されていない。

第III欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。

1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- 追加調査手数料及び、該当する場合には、異議申立手数料の納付と共に、出願人から異議申立てがあった。
- 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあったが、異議申立手数料が納付命令書に示した期間内に支払われなかった。
- 追加調査手数料の納付を伴う異議申立てがなかった。

様式 PCT/ISA/210 (第1ページの続葉(2)) (2005年4月)

フロントページの続き

| (51)Int.Cl. | F I | テーマコード(参考) |
|-------------------------|---------------|------------|
| A 6 1 P 37/06 (2006.01) | A 6 1 P 37/06 | |
| G 0 1 N 33/53 (2006.01) | G 0 1 N 33/53 | N |
| C 1 2 P 21/08 (2006.01) | C 1 2 P 21/08 | |

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

(72)発明者 佐藤 秀次
千葉県成田市吾妻2丁目1番地1

(72)発明者 小埜 和久
広島県東広島市高屋高美が丘4丁目13-9

(72)発明者 重田 征子
広島県佐伯郡大野町沖塩屋2丁目9-13

(72)発明者 河本 正次
広島県東広島市高屋町中島118-1-201

(72)発明者 後藤 茂
大分県大分郡湯布院町川南831-8

Fターム(参考) 4B064 AG27 AG31 CA10 CA20 DA01 DA13
4B065 AA91X AA92X AB05 AC14 BA08 CA25 CA44 CA46
4C085 AA14 CC02 KA04 LL20
4H045 AA10 AA11 AA20 AA30 BA10 CA40 DA76 DA86 EA22 EA50
FA72

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

【公報種別】 特許法第 17 条の 2 の規定による補正の掲載
 【部門区分】 第 3 部門第 2 区分
 【発行日】 平成 20 年 10 月 23 日 (2008.10.23)

【国際公開番号】 WO2006/025580
 【年通号数】 公開・登録公報 2008-018
 【出願番号】 特願 2006-532019 (P2006-532019)
 【国際特許分類】

C 0 7 K 14/47 (2006.01)
 C 0 7 K 16/18 (2006.01)
 C 1 2 N 5/10 (2006.01)
 A 6 1 K 39/395 (2006.01)
 A 6 1 K 49/00 (2006.01)
 A 6 1 P 37/06 (2006.01)
 G 0 1 N 33/53 (2006.01)
 C 1 2 P 21/08 (2006.01)

【F I】

C 0 7 K 14/47 Z N A
 C 0 7 K 16/18
 C 1 2 N 5/00 B
 A 6 1 K 39/395 U
 A 6 1 K 49/00 A
 A 6 1 P 37/06
 G 0 1 N 33/53 N
 C 1 2 P 21/08

【手続補正書】

【提出日】 平成 20 年 9 月 5 日 (2008.9.5)

【手続補正 1】

【補正対象書類名】 特許請求の範囲

【補正対象項目名】 全文

【補正方法】 変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

ヒストン H 1 または脾細胞の細胞膜に存在するヒストン H 1 様抗原を認識することを特徴とする、モノクローナル抗体。

【請求項 2】

配列番号 4、配列番号 5、配列番号 6、配列番号 7 または配列番号 8 で表されるアミノ酸配列内に位置するエピトープを認識することを特徴とする、請求項 1 に記載のモノクローナル抗体。

【請求項 3】

ハイブリドーマ 1 F 5、ハイブリドーマ 3 F 2、ハイブリドーマ 1 5 F 1 1、ハイブリドーマ 1 7 C 2 およびハイブリドーマ 1 6 G 9 からなる群から選択される少なくとも一つのハイブリドーマにより産生される、モノクローナル抗体。

【請求項 4】

請求項 1～3 のいずれか一項に記載のモノクローナル抗体を有効成分とする、免疫抑制用組成物。

【請求項 5】

請求項 1～3 のいずれか一項に記載のモノクローナル抗体を有効成分とする、哺乳動物

における移植拒絶の予測または診断用組成物。

【請求項 6】

前記移植拒絶が免疫抑制剤の投与を中止した後に生ずるものである、請求項 5 に記載の組成物。

【請求項 7】

哺乳動物における移植拒絶を予測または診断するためのキットであって、請求項 1～3 のいずれか一項に記載のモノクローナル抗体を少なくとも含んでなる、キット。

【請求項 8】

前記移植拒絶が免疫抑制剤の投与を中止した後に生ずるものである、請求項 7 に記載のキット。

【請求項 9】

ヒストン H 1 または脾細胞の細胞膜に存在するヒストン H 1 様抗原を認識することを特徴とするモノクローナル抗体を産生する、ハイブリドーマ。

【請求項 10】

前記モノクローナル抗体が、配列番号 4、配列番号 5、配列番号 6、配列番号 7 または配列番号 8 で表されるアミノ酸配列内に位置するエピトープを認識することを特徴とする、請求項 9 に記載のハイブリドーマ。

【請求項 11】

ハイブリドーマ 1 F 5、ハイブリドーマ 3 F 2、ハイブリドーマ 1 5 F 1 1、ハイブリドーマ 1 7 C 2 またはハイブリドーマ 1 6 G 9。

【請求項 12】

配列番号 4、配列番号 5、配列番号 6、配列番号 7 または配列番号 8 で表されるアミノ酸配列からなる、ポリペプチド。

【請求項 13】

配列番号 4、配列番号 5、配列番号 6、配列番号 7 または配列番号 8 で表されるアミノ酸配列において、1 個または数個のアミノ酸が置換、欠失もしくは付加したアミノ酸配列からなる、ポリペプチド。

【請求項 14】

配列番号 4、配列番号 5、配列番号 6、配列番号 7 または配列番号 8 で表されるアミノ酸配列の部分配列からなる、ポリペプチド。

【請求項 15】

配列番号 4、配列番号 5、配列番号 6、配列番号 7 または配列番号 8 で表されるアミノ酸配列またはその部分配列を含んでなる、ポリペプチド。

【請求項 16】

ヒストン H 1、ヒストン H 1 様抗原または請求項 12～15 のいずれか一項に記載のポリペプチドを有効成分とする、免疫抑制用組成物。

【請求項 17】

哺乳動物由来の生物学的試料における抗ヒストン H 1 抗体量を測定するための、ヒストン H 1、ヒストン H 1 様抗原または請求項 12～15 のいずれか一項に記載のポリペプチドを有効成分とする、組成物。

【請求項 18】

前記哺乳動物における移植拒絶の予測または診断のための、請求項 17 に記載の組成物。

【請求項 19】

前記移植拒絶が免疫抑制剤の投与を中止した後に生ずるものである、請求項 18 に記載の組成物。

【請求項 20】

哺乳動物由来の生物学的試料における抗ヒストン H 1 抗体量を測定するためのキットであって、ヒストン H 1、ヒストン H 1 様抗原または請求項 12～15 のいずれか一項に記載のポリペプチドを少なくとも含んでなる、キット。

【請求項 2 1】

前記哺乳動物における移植拒絶を予測または診断するための、請求項 2 0 に記載のキット。

【請求項 2 2】

前記移植拒絶が免疫抑制剤の投与を中止した後に生ずるものである、請求項 2 1 に記載のキット。

| | | | |
|-------------|--|---------|------------|
| 专利名称(译) | 抗组蛋白H1单克隆抗体和产生它的杂交瘤 | | |
| 公开(公告)号 | JPWO2006025580A1 | 公开(公告)日 | 2008-05-08 |
| 申请号 | JP2006532019 | 申请日 | 2005-09-05 |
| 申请(专利权)人(译) | 天照制药社 | | |
| [标]发明人 | 後藤武 佐藤秀次 小埜和久 重田征子 河本正次 後藤茂 | | |
| 发明人 | 後藤武 佐藤秀次 小埜和久 重田征子 河本正次 後藤茂 | | |
| IPC分类号 | C07K14/47 C07K16/18 C12N5/10 A61K39/395 A61K49/00 A61P37/06 G01N33/53 C12P21/08 | | |
| CPC分类号 | A61P37/06 C07K7/08 C07K14/47 C07K16/18 Y10S530/808 Y10S530/809 | | |
| FI分类号 | C07K14/47.ZNA C07K16/18 C12N5/00.B A61K39/395.U A61K49/00.A A61P37/06 G01N33/53.N C12P21/08 | | |
| F-TERM分类号 | 4B064/AG27 4B064/AG31 4B064/CA10 4B064/CA20 4B064/DA01 4B064/DA13 4B065/AA91X 4B065/AA92X 4B065/AB05 4B065/AC14 4B065/BA08 4B065/CA25 4B065/CA44 4B065/CA46 4C085/AA14 4C085/CC02 4C085/KA04 4C085/LL20 4H045/AA10 4H045/AA11 4H045/AA20 4H045/AA30 4H045/BA10 4H045/CA40 4H045/DA76 4H045/DA86 4H045/EA22 4H045/EA50 4H045/FA72 | | |
| 代理人(译) | 耀希达凯贤治 中村KoTakashi 反町隆史博 | | |
| 优先权 | 2004257528 2004-09-03 JP | | |
| 其他公开文献 | JPWO2006025580A5 JP4855261B2 | | |
| 外部链接 | Espacenet | | |

摘要(译)

本发明公开了抗组蛋白H1单克隆抗体，用于其生产的杂交瘤以及用于抑制，预测或诊断器官移植中的移植排斥的多肽。

