

(19) 日本国特許庁(JP)

再公表特許(A1)

(11) 国際公開番号

W02009/133951

発行日 平成23年9月1日(2011.9.1)

(43) 国際公開日 平成21年11月5日(2009.11.5)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
C07K 16/18 (2006.01)	C07K 16/18	4B024
C12N 15/02 (2006.01)	C12N 15/00 C	4B063
C12N 5/10 (2006.01)	C12N 5/00 102	4B064
C12Q 1/04 (2006.01)	C12Q 1/04	4B065
A61K 39/395 (2006.01)	A61K 39/395 D	4C085
審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 41 頁) 最終頁に続く		

出願番号 特願2010-510175 (P2010-510175)	(71) 出願人 504136568 国立大学法人広島大学 広島県東広島市鏡山1丁目3番2号
(21) 国際出願番号 PCT/JP2009/058571	
(22) 国際出願日 平成21年5月1日(2009.5.1)	
(31) 優先権主張番号 特願2008-120680 (P2008-120680)	(74) 代理人 100117787 弁理士 勝沼 宏仁
(32) 優先日 平成20年5月2日(2008.5.2)	
(33) 優先権主張国 日本国(JP)	(74) 代理人 100091487 弁理士 中村 行孝
(31) 優先権主張番号 特願2008-334562 (P2008-334562)	(74) 代理人 100107342 弁理士 横田 修孝
(32) 優先日 平成20年12月26日(2008.12.26)	(74) 代理人 100111730 弁理士 伊藤 武泰
(33) 優先権主張国 日本国(JP)	(74) 代理人 100137497 弁理士 大森 未知子

最終頁に続く

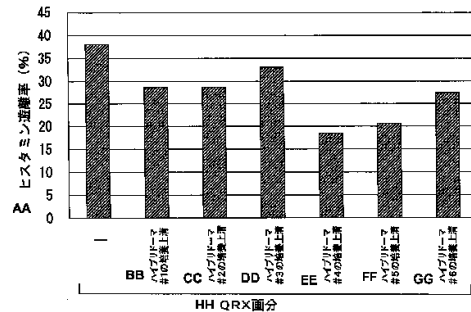
(54) 【発明の名称】 抗汗抗原モノクローナル抗体

(57) 【要約】

【課題】 汗に含まれる抗原物質によるヒスタミン遊離活性を抑制する抗体の提供。

【解決手段】 汗抗原組成物と反応し、かつ、該組成物による汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離活性を抑制することができる抗体。

【図1】



AA Histamine release rate
 BB Hybridoma culture supernatant #1
 CC Hybridoma culture supernatant #2
 DD Hybridoma culture supernatant #3
 EE Hybridoma culture supernatant #4
 FF Hybridoma culture supernatant #5
 GG Hybridoma culture supernatant #6
 HH QRX fraction

【特許請求の範囲】**【請求項 1】**

汗抗原組成物と反応し、かつ、該組成物による汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離を抑制することができる抗体またはその機能的断片。

【請求項 2】

ヒト汗腺からの分泌物に含まれるヒスタミン遊離活性画分を抗原として用いて得られた、請求項 1 に記載の抗体またはその機能的断片。

【請求項 3】

ヒト汗腺からの分泌物に含まれるヒスタミン遊離活性画分を、抗ヒト C y s t a t i n A 抗体アフィニティークロマトグラフィーにかけて得られた抗ヒト C y s t a t i n A 抗体非吸着画分を抗原として用いて得られた、請求項 1 に記載の抗体またはその機能的断片。

10

【請求項 4】

汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離量を指標にしてスクリーニングされるハイブリドーマから生産される、請求項 1 ~ 3 のいずれか一項に記載の抗体またはその機能的断片。

【請求項 5】

F E R M B P - 1 1 1 1 0、F E R M B P - 1 1 1 1 1 または F E R M B P - 1 1 1 1 2 の受託番号のもと寄託されたハイブリドーマから生産される、請求項 1 ~ 4 のいずれか一項に記載の抗体またはその機能的断片。

【請求項 6】

抗体がモノクローナル抗体である、請求項 1 ~ 5 のいずれか一項に記載の抗体またはその機能的断片。

20

【請求項 7】

請求項 1 ~ 6 のいずれか一項に記載の抗体またはその機能的断片と抗原抗体反応する汗抗原に反応する、抗体またはその機能的断片。

【請求項 8】

F E R M B P - 1 1 1 1 3 の受託番号のもと寄託されたハイブリドーマから生産される、請求項 7 に記載の抗体またはその機能的断片。

【請求項 9】

抗体がモノクローナル抗体である、請求項 7 または 8 に記載の抗体またはその機能的断片。

30

【請求項 10】

汗抗原が関連する疾患またはその発症リスクを判定する方法であって、請求項 1 ~ 6 のいずれか一項に記載の抗体を用いて、被験試料中の汗抗原および/または汗抗原に特異的な I g E 抗体を検出する工程を含んでなる、方法。

【請求項 11】

請求項 7 ~ 9 のいずれか一項に記載の抗体を更に用いる、請求項 10 に記載の方法。

【請求項 12】

汗抗原が関連する疾患が、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹、汗疹、汗疱、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、および喘息からなる群から選択される、請求項 10 または 11 に記載の判定方法。

40

【請求項 13】

請求項 1 ~ 9 のいずれか一項に記載の抗体またはその機能的断片と、場合によっては 1 種以上の薬学的に許容される担体、および/または希釈剤とを含んでなる、汗抗原が関連する疾患の予防または治療に用いられる医薬組成物。

【請求項 14】

汗抗原が関連する疾患が、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹、汗疹、汗疱、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、および喘息からなる群から選択される、請求項 13 に記載の医薬組成物。

【請求項 15】

50

汗抗原が関連する疾患の予防剤または治療剤の製造のための、請求項 1 ~ 9 のいずれか一項に記載の抗体またはその機能的断片の使用。

【請求項 16】

汗抗原が関連する疾患が、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹、汗疹、汗疱、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、および喘息からなる群から選択される、請求項 15 に記載の使用。

【請求項 17】

予防上または治療上の有効量の請求項 1 ~ 9 のいずれか一項に記載の抗体またはその機能的断片を、ヒトを含む哺乳類に投与することを含んでなる、汗抗原が関連する疾患の予防方法または治療方法。

【請求項 18】

汗抗原が関連する疾患が、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹、汗疹、汗疱、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、および喘息からなる群から選択される、請求項 17 に記載の予防または治療方法。

【請求項 19】

請求項 1 ~ 6 のいずれか一項に記載の抗体もしくはその機能的断片および / または請求項 7 ~ 9 のいずれか一項に記載の抗体もしくはその機能的断片を含んでなる、汗抗原が関連する疾患またはその発症リスクの診断剤または診断用キット。

【請求項 20】

汗抗原が関連する疾患が、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹、汗疹、汗疱、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、喘息からなる群から選択される、請求項 19 に記載の診断剤または診断用キット。

【請求項 21】

汗抗原組成物と反応し、かつ、該組成物による汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離を抑制することができる抗体またはその機能的断片の製造に用いられるハイブリドーマであって、汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離量を指標に選択して得られた、汗抗原特異的抗体を産生するハイブリドーマ。

【請求項 22】

FERM BP - 11110、FERM BP - 11111 または FERM BP - 11112 の受託番号のもと寄託された請求項 21 に記載のハイブリドーマ。

【請求項 23】

汗抗原組成物と反応し、かつ、該組成物による汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離を抑制することができる抗体またはその機能的断片と組み合わせて、サンドイッチ法を用いて汗抗原組成物を検出することができる、汗抗原特異的抗体を産生するハイブリドーマ。

【請求項 24】

FERM BP - 11113 の受託番号のもと寄託された請求項 23 に記載のハイブリドーマ。

【請求項 25】

汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離量を指標として、ヒスタミン遊離抑制作用を有する抗体を産生するハイブリドーマを選択する工程を含んでなる、汗抗原特異的抗体を産生するハイブリドーマのスクリーニング方法。

【請求項 26】

汗抗原特異的抗体を産生するハイブリドーマの製造方法であって、
 (i) 汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離量を指標として、ヒスタミン遊離抑制作用を有する抗体を産生するハイブリドーマを選択する工程；および
 (ii) (i) で得られたハイブリドーマをクローニングする工程
 を含んでなる、方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

10

20

30

40

50

【 0 0 0 1 】

本発明は、汗抗原組成物に対するモノクローナル抗体に関する。本発明はまた、該抗体を用いる判定方法、並びに該抗体を含んでなる医薬組成物、診断剤、および診断用キットに関する。本発明はさらに、該抗体を生産することができるハイブリドーマ並びに該ハイブリドーマのスクリーニング方法および製造方法に関する。

【 背景技術 】

【 0 0 0 2 】

近年、アトピー性皮膚炎患者は急増しており、皮膚科にかかる患者中のアトピー性皮膚炎患者比率は30%を越える状況で、主たる皮膚病の一つになっている。アトピー性皮膚炎は、通常の抗原に対しIgE抗体を産生しやすい遺伝的要因に種々の環境因子が加わる

10

【 0 0 0 3 】

このようなアトピー性皮膚炎の発症機序には明らかにされていない部分が多く、他の皮膚疾患との識別にもいまだ問題があり、治療方法はいまだ確立されていないが、従来より、副腎皮質ホルモン剤の外用、抗ヒスタミン剤、化学伝達物質遊離抑制剤の投薬療法、あるいは食材から卵、牛乳、大豆等を除く食事療法、生活環境からのダニ、真菌(カビ)な

20

【 0 0 0 4 】

このような状況に鑑み、最近では、分子生物学的な知見を駆使してアトピー性皮膚炎の発症機構を解明しながら、その発生機構の一部を阻害することにより治療効果を上げようとする研究が行われている。例えば、上記したように抗原に対してIgE抗体を産生することが症状を発生させる機構の一部になっていることに着目し、抗原に対するIgE抗体の産生を抑制する物質を外用することによって症状を緩和する方法が提案されている(特開平7-109290号公報、特開平7-109292号公報、特開平9-100236号公報)。

30

【 0 0 0 5 】

ところで、これまでに、汗に含まれ、かつアトピー性皮膚炎を誘引する抗原物質が報告されている(WO 03/084991 A1、特許第3983260号、平成14年度厚生労働科学研究費補助金 免疫アレルギー疾患予防・治療等研究事業の研究報告書(第1分冊p.101-103, 厚生労働省 平成15年3月発行))。しかし、該抗原物質は同定されておらず、該抗原物質が誘引するヒスタミン遊離活性を抑制する抗体も報告されていない。

40

【 発明の概要 】

【 0 0 0 6 】

本発明者らはこれまでに、ヒト汗から調製した組成物を用いて抗体の取得を試みたが、ヒト汗に含まれるヒスタミン遊離活性化物質に結合し、かつ、好塩基球やマスト細胞等からのヒスタミン遊離を抑制するような抗体を得ることはできなかった。

【 0 0 0 7 】

そこで、本発明者らは、ヒスタミン遊離活性を指標として得られたヒト汗腺からの分泌物に含まれる画分をさらに抗ヒトCys t a t i n A抗体アフィニティークロマトグラフィーにかけて得られた素通り画分(抗ヒトCys t a t i n A抗体非吸着画分)を抗原として用い、好塩基球からのヒスタミン遊離量を指標としてハイブリドーマのスクリーニングを行うことにより、モノクローナル抗体を作製したところ、該モノクローナル抗体が、汗

50

抗原画分による、アトピー性皮膚炎患者の好塩基球からのヒスタミン遊離を抑制することを見出した（実施例 2 および実施例 6 の 6 - 4 (3)）。また、該抗体を用いることにより、汗抗原組成物を回収することができること（実施例 3 の 3 - 1）、汗抗原画分を検出することができること（実施例 3 の 3 - 2、3 - 3 および実施例 7）、アトピー性皮膚炎患者血清中の汗抗原特異的 I g E 抗体を検出することができること（実施例 4 および 5）、コリン性蕁麻疹患者血清中の汗抗原特異的 I g E 抗体を検出することができること（実施例 8）を見出した。本発明は、これらの知見に基づくものである。

【 0 0 0 8 】

本発明は、汗抗原物質による汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離を抑制することができるモノクローナル抗体を提供することを目的とする。本発明はまた、該抗体を用いる判定方法、並びに該抗体を含んでなる、医薬組成物、診断剤、および診断用キットを提供することを目的とする。本発明はさらに、該抗体を生産することができるハイブリドーマ並びに該ハイブリドーマのスクリーニング方法および製造方法を提供することを目的とする。

10

【 0 0 0 9 】

本発明によれば、汗抗原組成物と反応し、かつ、該組成物による汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離を抑制することができる抗体またはその機能的断片（以下、「本発明による第一の態様の抗体」という）が提供される。

【 0 0 1 0 】

本発明によれば、本発明による第一の態様の抗体と抗原抗体反応する汗抗原に反応する抗体またはその機能的断片（以下、「本発明による第二の態様の抗体」という）が提供される。（以下、「本発明による第一の態様の抗体」と「本発明による第二の態様の抗体」とを併せて「本発明による抗体」という。）

20

【 0 0 1 1 】

本発明によれば、汗抗原が関連する疾患またはその発症リスクを判定する方法であって、本発明による第一の態様の抗体を用いて、被検試料中の汗抗原および/または汗抗原に特異的な I g E 抗体を検出する工程を含んでなる方法（以下、「本発明による判定方法」という）が提供される。

【 0 0 1 2 】

本発明によれば、本発明による抗体と、場合によっては 1 種以上の薬学的に許容される担体、および/または希釈剤とを含んでなる、汗抗原が関連する疾患の予防または治療に用いられる医薬組成物が提供される。

30

【 0 0 1 3 】

本発明によれば、汗抗原が関連する疾患の予防剤または治療剤の製造のための、本発明による抗体の使用が提供される。

【 0 0 1 4 】

本発明によれば、予防上または治療上の有効量の本発明による抗体を、ヒトを含む哺乳類に投与することを含んでなる、汗抗原が関連する疾患の予防方法または治療方法が提供される。

【 0 0 1 5 】

本発明によれば、本発明による第一の態様の抗体および/または本発明による第二の態様の抗体を含んでなる、汗抗原が関連する疾患またはその発症リスクの診断剤または診断用キットが提供される。

40

【 0 0 1 6 】

本発明によれば、汗抗原組成物と反応し、かつ、該組成物による汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離を抑制することができる抗体またはその機能的断片の製造に用いられるハイブリドーマであって、汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離量を指標に選択して得られた、汗抗原特異的抗体を産生するハイブリドーマ（以下、「本発明による第一の態様のハイブリドーマ」という）が提供される。

【 0 0 1 7 】

50

本発明によれば、本発明による第一の態様の抗体と組み合わせて、サンドイッチ法により汗抗原組成物を検出することができる抗体またはその機能的断片の製造に用いられるハイブリドーマ（以下、「本発明による第二の態様のハイブリドーマ」という）が提供される。

【0018】

本発明によれば、汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離量を指標として、ヒスタミン遊離抑制作用を有する抗体を産生するハイブリドーマを選択する工程を含んでなる、汗抗原特異的抗体を産生するハイブリドーマのスクリーニング方法が提供される。

【0019】

本発明によれば、汗抗原特異的抗体を産生するハイブリドーマの製造方法であって、
 (i) 汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離量を指標として、ヒスタミン遊離抑制作用を有する抗体を産生するハイブリドーマを選択する工程；および
 (ii) (i) で得られたハイブリドーマをクローニングする工程を含んでなる方法が提供される。

【0020】

本発明による抗体は、汗抗原組成物を特異的に感度よく認識することができることから、汗抗原の測定試薬、診断剤等として利用することができる点で有利である。本発明による抗体は、また、プレート等の固相に固着させて使用できることから、汗抗原や汗抗原に特異的なIgE抗体を、サンドイッチ法等を用いて高感度で検出することが可能となる点で有利である。本発明による判定方法は、患者自身の皮膚を用いる皮内反応試験、ブリックテスト等や、患者血球細胞を用いるヒスタミン遊離試験を行うことなく、患者血清を用いることで汗抗原が関連する疾患の診断を行うことができ、簡便な点で有利である。本発明による判定方法は、また、従来アレルギー性疾患（アトピー性皮膚炎やコリン性蕁麻疹等）の診断に用いられていたヒスタミン遊離試験では判定されない患者（ノンレスポンドー）に対しても汗抗原が関連する疾患の診断を行うことができる点で有利である。

【0021】

また、本発明による抗体は、汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離を抑制することができるため、汗抗原が関連する疾患の予防および治療薬としても利用することができる点で有利である。

【図面の簡単な説明】

【0022】

【図1】図1は、ハイブリドーマ培養上清によるヒスタミン遊離試験の結果を示した図である。

【図2】図2は、ハイブリドーマ精製IgGによる、患者由来の血球からのヒスタミン遊離試験の結果を示した図である。

【図3】図3は、実施例2で得られたモノクローナル抗体によりヒスタミン遊離活性を有する画分が回収されることを示した図である。

【図4-1】図4-1は、実施例2で得られたモノクローナル抗体によるウェスタンブロット（Native-ポリアクリルアミドゲル（NON-SDS-PAGE mini（4~20w/v%）ゲル）の結果を示した図である。

【図4-2】図4-2は、実施例2で得られたモノクローナル抗体によるウェスタンブロット（Native-PAGEゲル、パジェルNPU-15L（15w/v%）ゲル）の結果を示した図である。

【図4-3】図4-3は、電気泳動の結果を示した図である。

【図4-4】図4-4は、画分1~3のヒスタミン遊離試験の結果を示した図である。

【図5】図5は、ELISA試験の結果を示した図である。

【図6】図6は、実施例2で得られたモノクローナル抗体を用いたアトピー性皮膚炎の診断結果を示した図である。

【図7】図7は、抗ヒトIgE抗体を固相に用い、本発明のモノクローナル抗体を標識抗体として用いたELISAによる汗アレルギー診断結果を示した図である。

【図8】図8は、smith-2F(ab')₂を固相化したサンドイッチELISA試験によるハイブリドーマ培養上清中モノクローナル抗体検出結果を示した図である。

【図9】図9は、ハイブリドーマ培養上清による患者由来の血球からのヒスタミン遊離試験の結果を示した図である。

【図10】図10は、smith-2F(ab')₂フラグメントを固相化したサンドイッチELISA試験における、実施例6で得られたハイブリドーマ精製モノクローナル抗体の反応性の結果を示した図である。

【図11】図11は、実施例6で得られたハイブリドーマ精製モノクローナル抗体による患者由来の血球からのヒスタミン遊離試験の結果を示した図である。

【図12-1】図12-1は、本発明で得られたモノクローナル抗体およびsmith-2によるサンドイッチELISA試験の結果を示した図である。

【図12-2】図12-2は、同サンドイッチELISAを用いたQRX測定用検量線を示した図である。

【図13】図13は、実施例2で得られたモノクローナル抗体を用いたコリン性蕁麻疹患者の汗アレルギー診断結果を示した図である。

【発明の具体的な説明】

【0023】

[汗抗原組成物]

ヒトの汗には、アレルギー反応を誘導し、アトピー性皮膚炎やコリン性蕁麻疹等の疾患を引き起こすような抗原物質（以下、「汗抗原」ということがある）が含まれる。汗抗原は、これらの患者由来の汗のみならず、健常者由来の汗にも含まれる。

【0024】

本願明細書において「汗抗原組成物」とは、汗抗原を含んでなる組成物を意味する。

【0025】

本発明によれば、汗抗原組成物は、本発明による抗体を作製することに用いることができる。

【0026】

汗抗原組成物は、ヒト汗腺からの分泌物から、ヒスタミン遊離活性画分を分離することにより得ることができる。さらに、得られたヒスタミン遊離活性画分を抗ヒトCystatin A抗体アフィニティークロマトグラフィーにかけ、素通りした画分（すなわち、抗ヒトCystatin A抗体非吸着画分）を選択してもよい。

【0027】

「汗腺からの分泌物」とは、汗または汗に含まれるタンパク質、糖類、脂質、核酸またはそれらの複合体であり、皮膚（顔面、頭頸部、躯幹、上肢等）から得ることができる。また、唾液、涙液、尿からも得ることができる。

【0028】

「汗腺からの分泌物」は、回収した分泌物をそのまま使用することもできるが、好ましくは、不溶物を除去した濾液等を使用することができる。

【0029】

不溶物の除去方法としては、フィルター濾過、遠心分離等が挙げられる。好ましくは、フィルター濾過である。

【0030】

「ヒスタミン遊離活性画分」は、汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミンの遊離を誘導する抗原物質が含まれる画分を意味し、汗腺からの分泌物を陰イオン交換カラムクロマトグラフィー、逆相カラムクロマトグラフィー、およびゲル濾過クロマトグラフィーを用いて分離し、ヒスタミン遊離活性を有する画分を選択することにより得ることができる。

【0031】

「汗抗原刺激応答細胞」は、細胞表面にIgE受容体を発現する細胞であって、該IgE受容体に、汗抗原が結合されたIgE抗体が結合されることによって生じる汗抗原刺激により活性化され、ヒスタミン等の化学伝達物質を分泌することができる細胞であればよ

10

20

30

40

50

く、例えば、好塩基球、マスト細胞（肥満細胞）、I g E 受容体遺伝子を発現させて人工的に作製したヒスタミン等の化学伝達物質遊離能を有する細胞株等が挙げられ、好ましくは、好塩基球である。

【0032】

分離方法は、公知のクロマトグラフィーであれば特に限定されないが、例えば、陰イオン交換カラムクロマトグラフィー、逆相カラムクロマトグラフィー、ゲル濾過クロマトグラフィー、電気泳動的法等、またはこれらの2以上の組み合わせが挙げられる。

【0033】

陰イオン交換カラムクロマトグラフィーとしては、例えば、Mono Q 10/100 GT (GEヘルスケアバイオサイエンス)等の市販の陰イオン交換カラムが挙げられる。

10

【0034】

逆相カラムクロマトグラフィーとしては、例えば、SOURCE 15RPC ST4.6/100 (GEヘルスケアバイオサイエンス)等の市販の逆相カラムが挙げられる。

【0035】

ゲル濾過クロマトグラフィーとしては、例えば、Superdex 75 PC 3.2/30 (GEヘルスケアバイオサイエンス)等の市販のゲルが挙げられる。

【0036】

好ましくは、陰イオン交換カラムクロマトグラフィー、逆相カラムクロマトグラフィー、およびゲル濾過クロマトグラフィーを組み合わせ使用することができる。

【0037】

「ヒスタミン遊離活性」は、公知の方法に従って測定することができる。例えば、ヒスタミン量を測定し、全ヒスタミン量に対する遊離ヒスタミン量が3~97%の範囲の場合にヒスタミン遊離活性を有すると判定することができる。(Koro, O. et al., J. Allergy Clin. Immunol., 103, 663-670, 1999)。

20

【0038】

「抗ヒトCystatin A抗体アフィニティークロマトグラフィー」は、例えば、クロマトグラフィーハンドブック・アフィニティークロマトグラフィー (GEヘルスケアバイオサイエンス)に記載の方法に従って行うことができる。

【0039】

抗ヒトCystatin A抗体固定化担体は、市販のものであってもよいし、公知の方法に従って作製してもよい。

30

【0040】

汗抗原組成物は、好ましくは、ヒト自らのI g E抗体に結合してマスト細胞や好塩基球等の汗抗原刺激応答細胞を活性化し、ヒスタミンを遊離させることができ、かつ抗ヒトCystatin A抗体に非吸着である。

【0041】

汗抗原組成物は、好ましくは、下記工程：

(1) フィルター濾過されたヒト汗を陰イオン交換カラムクロマトグラフィー、次に逆相カラムクロマトグラフィー、最後にゲル濾過クロマトグラフィーにかけ、ヒスタミン遊離活性画分を得る工程；および

40

(2) (1)で得られたヒスタミン遊離活性画分を抗ヒトCystatin A抗体アフィニティークロマトグラフィーにかける工程

を含んでなる方法により得ることができる。

【0042】

汗抗原組成物は、好ましい態様で用いることができるが、例えば、等電点電気泳動を行った場合に、等電点4.5~4.8の範囲に泳動される物質を使用することができる。あるいは、Native-ポリアクリルアミドゲルを用いて電気泳動を行った場合に、マーカートンパク質の泳動位置を目安にして、35kD~100kDの位置に泳動される物質を使用することができる。あるいは、陰イオン交換クロマトグラフィーによって得られる画分をアトピー性皮膚炎疾患患者の好塩基球を用いたヒスタミン遊離試験でスクリーニン

50

グした場合に得られる3つのヒスタミン遊離活性ピークの内、2番目および3番目のピーク位置に溶出される物質を、より好ましくは、2番目のピーク位置に溶出される物質を使用することができる。

【0043】

[抗体]

本発明による第一の態様の抗体は、ヒト汗腺からの分泌物に含まれる汗抗原組成物を特異的に認識することができ、かつ、汗アレルギー患者において、汗抗原による汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離を抑制することができる。

【0044】

本発明による第一の態様の抗体は、ヒト汗腺からの分泌物に含まれるヒスタミン遊離活性画分に対する抗体とすることができる。

10

【0045】

本発明による第一の態様の抗体は、汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離量を指標にしてハイブリドーマを選択することにより得ることができる。

【0046】

本発明による第二の態様の抗体は、本発明による第一の態様の抗体と抗原抗体反応する汗抗原と抗原抗体反応する抗体とすることができる。

【0047】

ここで、「抗原抗体反応」とは、抗原とそれに対応する抗体とが選択的に結合する特異的な反応を意味する。

20

【0048】

本発明による第二の態様の抗体は、本発明による第一の態様の抗体と汗抗原組成物とを使用したサンドイッチ法を利用してハイブリドーマを選択することにより得ることができる。

【0049】

本発明による抗体には、汗抗原組成物をマウス等の哺乳動物に免疫して得られるポリクローナル抗体またはモノクローナル抗体（本発明のモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマが産生するモノクローナル抗体も含む）、遺伝子組換え技術を用いて製造されるキメラ抗体およびヒト化抗体、並びにヒト抗体産生トランスジェニック動物等を用いて製造されるヒト抗体が含まれる。

30

【0050】

本発明による抗体を医薬としてヒトに投与する場合は、副作用低減の観点から、ヒト抗体が望ましい。

【0051】

「ヒト抗体」とは、すべての領域がヒト由来の抗体である。本発明によるヒト抗体は、当業者に周知の方法を用いて作製することができる（例えば、エプスタイン・バーウイルス（EBV）不死化法（Watson et al., 1983. J Immunol 130, 2442-2447）、ファージディスプレイ法（Marks et al., 1991. J Mol Biol 222, 581-597、Bardas et al., 1992. Proc Natl Acad Sci USA 89, 4457-4461）、完全ヒト抗体産生ハイブリドーマ法（特開2007-000141号公報）等を参照することができる）。

40

【0052】

「ヒト化抗体」は、マウス抗体の抗原結合部位（CDR；相補性決定領域）の遺伝子配列だけをヒト抗体遺伝子に移植（CDRグラフトイング）した抗体である。本発明によるヒト化抗体は、当業者に周知の方法を用いて作製することができる（例えば、マウス抗体の抗原結合部位であるCDRとFR（フレームワーク領域）の幾らかのアミノ酸残基をヒト抗体に移植させたヒト化抗体の製造法（Owens et al., 1994. J Immunol Methods 168, 149-165）等を参照することができる）。

【0053】

「キメラ抗体」は、ある種の抗体の可変領域とそれとは異種の抗体の定常領域とを連結した抗体である。具体的には、抗原をマウスに免役し、そのマウスモノクローナル抗体の

50

遺伝子から抗原と結合する抗体可変部（V領域）を切り出し、ヒト骨髄由来の抗体定常部（C領域）遺伝子と結合して作製することができる。本発明によるキメラ抗体は、当業者に周知の方法を用いて作製することができる（例えば、Boulianne et al., 1984. Nature 312, 643-646、Morrison et al., 1984. Proc Natl Acad Sci USA 81, 6851-6855、Wallis et al., 1993. Nucleic acid Research 21, 2921-2929、Norderhung et al., 1997. J Immunol Methods 204, 77-78、Persic et al., 1997. Gene 187, 9-18、McLean et al., 2000. Mol Immunol 37, 837-845等を参照することができる）。

【0054】

本発明によるモノクローナル抗体は、当業者に周知の方法を用いて作製することができる。例えば、抗原を免疫した哺乳動物由来のリンパ球と、哺乳動物由来のミエローマ細胞との細胞融合により形成されるハイブリドーマにより産生させることができる。

10

【0055】

免疫抗原としては、上記の汗抗原組成物を用いることができる。抗原は、キャリアタンパク質との複合体として用いてもよい。汗抗原組成物とキャリアタンパク質とは化学的に結合させることができる。化学的な結合の様式は特に限定されないが、共有結合が好ましい。キャリアタンパク質としては、例えば、BSA、KLH等が挙げられるが、好ましくは、KLHである。

【0056】

リンパ球およびミエローマ細胞は、哺乳動物由来である限りにおいて特に限定されず、哺乳動物としては、例えばブタ、ウシ、マウス、ラット等が挙げられるが、好ましくは、マウスである。

20

【0057】

免疫は、免疫抗原を哺乳動物に足蹠注射することにより行うことができる。注射方法はこれに限らず、皮下注射、腹腔内注射、静脈注射でも良い。通常、免疫は数回に分けて行うが、免疫はアジュバントと共に投与することが好ましい。アジュバントとしては、ミョウバン、結核死菌、核酸、完全フロイントアジュバント、不完全フロイントアジュバント等、アジュバント効果が期待できるものであれば限定されることはない。

【0058】

細胞融合は公知の方法に従って実施することができる（Nature, 256, 495(1975)）。例えば、マウスを最終免疫した後に、当該マウスのリンパ節或は脾臓から得られるリンパ球と、ミエローマ細胞等の腫瘍細胞株の細胞（通常、マウスのBALB/c由来のP3-N3-1/1-Ag4-1、P3-X63-Ag8-U1(P3-U1)、P3-X63-Ag8-653、SP2/0-Ag14等）を用いて行うことができる。

30

【0059】

抗体産生ハイブリドーマは、例えば、下記に例示する方法により選択と単クローン化を行うことにより得ることができる。

【0060】

本発明による第一の態様の抗体は、汗抗原組成物に反応し、かつ該組成物による汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離を抑制することができる。従って、抗体産生ハイブリドーマの選択は、ハイブリドーマにより生産される抗体が、汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離を抑制することができるか否かを判定することにより行うことができる。

40

【0061】

汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離を抑制することができるか否かは、公知の方法に従って、汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離量を測定することにより確認することができる。

【0062】

被験抗体の存在下におけるヒスタミン遊離量が、該抗体の非存在下におけるヒスタミン遊離量を下回る場合に、具体的には、95%以下、好ましくは90%、より好ましくは85%、さらに好ましくは80%、さらにより好ましくは75%、特に好ましくは70%、特により好ましくは65%、最も好ましくは60%以下となった場合に、ヒスタミン遊離

50

活性が抑制されたと判定することができる。

【0063】

本発明による第二の態様の抗体は、本発明による第一の態様の抗体と組み合わせて、サンドイッチ法により汗抗原組成物を検出することができる。従って、抗体産生ハイブリドーマの選択は、ハイブリドーマにより生産される抗体が、本発明による第一の態様の抗体と抗原抗体反応する汗抗原と抗原抗体反応することができるか否かを判定することにより行うことができる。

【0064】

本発明による第一の態様の抗体と抗原抗体反応する汗抗原と抗原抗体反応することができるか否かは、サンドイッチ法による免疫学的検出方法等の公知の方法に従って確認することができる。

10

【0065】

免疫学的分析方法において、被験抗体を用いた場合の信号量（例えば、蛍光強度、発色強度等）が、被験抗体を用いない場合の信号量を上回る場合に、具体的には、1.1倍以上、好ましくは1.5倍、より好ましくは2倍以上となった場合に、本発明による第一の態様の抗体と抗原抗体反応する汗抗原と抗原抗体反応すると判定することができる。

【0066】

抗体産生ハイブリドーマの選択は、2次スクリーニングとして、ハイブリドーマの増殖の盛んな細胞培養上清から種々の分析法（例えばRIA法、プラーク法、凝集反応法、ELISA法、フローサイトメトリー法、組織染色法、ウェスタンブロッティング法等）により本発明による汗抗原組成物に対して反応する目的の抗体を産生するハイブリドーマを選択することにより行うことができる。

20

【0067】

得られたハイブリドーマについてはクローニングを行って、単一クローンを得てもよい。

【0068】

クローニングの方法としてはFACS (Fluorescent Activated Cell Sorter) もしくは、一般によく用いられる限界希釈法等が挙げられる。例えば、限界希釈法では96ウェルプレートの1ウェルあたり細胞が1個以下になるように行うことが好ましい。どの方法を用いてもクローニングは2回繰返し行うことが好ましく、単一クローンとすることが好ましい。このようにして得られた単一クローンを、例えばin vitroで培養する方法、in vivoで培養（腹水化）する方法等により培養することにより、モノクローナル抗体を産生させることができる。

30

【0069】

モノクローナル抗体の精製は、公知の方法を用いればよく、例えば、得られた培養液から、塩析、イオン交換、ゲル濾過、アフィニティークロマトグラフィー、電気泳動等の生化学的的一般的手法を適宜組み合わせることにより、分離、精製することができる。

【0070】

本発明による抗体の免疫グロブリンクラスおよびそのサブクラスは特に限定されないが、免疫グロブリンクラスはIgM又はIgGであることが好ましい。さらに免疫グロブリンクラスがIgGの場合、そのサブクラスはIgG2a又はIgG1であることがより好ましい。

40

【0071】

本発明によるポリクローナル抗体は、当業者に周知の方法を用いて作製することができる。例えば、抗原を免疫した哺乳動物の血清から得ることができる。

【0072】

本発明による「機能的断片」とは、抗体の一部（部分断片）であって、ヒト汗腺からの分泌物に含まれる汗抗原を特異的に認識するものを意味する。具体的には、F(ab')₂化抗体、Fab化抗体、短鎖抗体(scFv)、ダイアボディ(Diabodies)及びミニボディ(Minibodies)などが挙げられる。

50

【 0 0 7 3 】

本発明による第一の態様の抗体の好ましい例としては、FERM BP - 1 1 1 1 0のもと受託されたハイブリドーマが産生するモノクローナル抗体 (s m i t h - 1 抗体)、FERM BP - 1 1 1 1 1のもと受託されたハイブリドーマが産生するモノクローナル抗体 (s m i t h - 2 抗体)、FERM BP - 1 1 1 1 2の受託番号のもと寄託されたハイブリドーマが産生するモノクローナル抗体 (s m i t h - 8 抗体) が挙げられる。

【 0 0 7 4 】

本発明による第二の態様の抗体の好ましい例としては、FERM BP - 1 1 1 1 3の受託番号のもと寄託されたハイブリドーマが産生するモノクローナル抗体 (a d a m - 1 抗体) が挙げられる。

10

【 0 0 7 5 】

本発明による抗体は、好ましくは、モノクローナル抗体である。

【 0 0 7 6 】

[判定方法]

本発明による抗体を使用することにより、汗抗原および/または汗抗原に特異的な I g E 抗体を検出することができる。従って、本発明によれば、本発明による抗体を用いて、被験試料中の汗抗原および/または汗抗原に特異的な I g E 抗体を検出することにより、汗抗原が関連する疾患またはその発症リスクを判定することができる。

【 0 0 7 7 】

ここで、「汗抗原が関連する疾患を判定する」とは、汗抗原が関連する疾患の症状 (徴候) を呈している対象者が、汗抗原が原因でその疾患に罹っているか否かを判定することを意味する。

20

【 0 0 7 8 】

また、「汗抗原が関連する疾患の発症リスクを判定する」とは、汗抗原が関連する疾患の症状 (徴候) を呈していない対象者が、汗抗原が関連する疾患を発症するリスクを有するか否かを判定することを意味する。

【 0 0 7 9 】

生体試料における汗抗原の存在は、汗抗原が関連する疾患またはその発症のリスクの指標 (特には、汗抗原が関連する疾患の発症のリスクの指標) となる。実施例 3、6 および 7 によれば、本発明による抗体を用いることにより汗抗原を検出できることが確認された。

30

【 0 0 8 0 】

従って、本発明によれば、汗抗原を検出することにより、対象者 (特に、汗抗原に感受性が高い対象者) が、汗抗原が関連する疾患の患者である、または汗抗原が関連する疾患を発症するリスクがある (特には、汗抗原が関連する疾患の発症のリスクがある) と判定することができる。本発明によれば、また、対象者 (特に、汗抗原に感受性が高い対象者) の体表または体内において汗抗原を検出することにより、対象者において汗抗原の局在や分布およびその濃度を解析することができることから、汗抗原除去等の汗抗原が関連する疾患に対する治療計画や予防対策を立てることができる。

【 0 0 8 1 】

汗抗原が関連する疾患を罹患しているまたは罹患するおそれのあるヒトの生体試料には、正常なヒトに比べて、ヒスタミン遊離活性画分に特異的な I g E 抗体が多く含まれる。従って、生体試料における汗抗原に特異的な I g E 抗体の存在は、汗抗原が関連する疾患またはその発症のリスクの指標となる。実施例 4 および 5 によれば、本発明による第一の態様の抗体を用いることにより汗抗原に特異的な I g E 抗体を検出できることが確認された。

40

【 0 0 8 2 】

従って、本発明によれば、汗抗原に特異的な I g E 抗体を検出することにより、対象者が汗抗原が関連する疾患の患者である、または汗抗原が関連する疾患を発症するリスクがあると判定することができる。本発明によれば、また、汗抗原に特異的な I g E 抗体を検

50

出して、基準値と比較することにより、対象者が汗抗原に対して感受性が高いと判定することができる。

【0083】

本発明による判定方法は、汗抗原の検出と汗抗原に特異的なIgE抗体の検出とを組み合わせ実施することもできる。

【0084】

本発明において用いられる検出の手段としては、被験試料における汗抗原および/または汗抗原に特異的なIgE抗体を検出できる方法であれば特に限定されず、例えば、抗原抗体反応法が挙げられる。例えば、汗抗原の検出は、汗抗原が関連する疾患に罹患しているまたは罹患するおそれのあるヒトを含む哺乳類から被験試料を採取し、採取した試料と本発明による抗体とを接触させ、抗原抗体反応が検出されるか否かを判断することによって実施することができる。また、汗抗原に特異的なIgE抗体の検出は、汗抗原が関連する疾患に罹患しているまたは罹患するおそれのあるヒトを含む哺乳類から被験試料を採取し、採取した試料と、汗抗原および本発明による抗体とを接触させ、抗原抗体反応が検出されるか否かを判断することによって実施することができる。

10

【0085】

「被験試料」は、検出しようとする対象者（被験者）の体表または体内から採取して得ることができる。「被験試料」は、汗抗原および/または汗抗原に特異的なIgE抗体を含むか、含む可能性を有する試料であれば特に限定されないが、例えば、被験者の尿、血液、血漿、血清等の体液、汗、鼻汁、涙等の分泌物、細胞、組織、臓器、または細胞の培養物（例えば培養上清等を含む）等が挙げられ、好ましくは、血液、汗である。または、これらに由来する精製物、抽出物、標本等であってもよい。

20

【0086】

本発明による第一の態様の方法において、抗原抗体反応を利用した汗抗原の検出は、例えば、下記工程により実施することができる：

- (a) 被験試料と、本発明による抗体とを接触させる工程； および
- (b) 抗原抗体複合体を検出する工程。

【0087】

より具体的には、下記工程により実施することができる：

- (a-1) 被験試料と、本発明による第一の態様の抗体とを接触させる工程； および/または
- (a-2) 被験試料と、本発明による第二の態様の抗体とを接触させる工程； および
- (b) 抗原抗体複合体を検出する工程。

30

【0088】

本発明による第二の態様の方法において、抗原抗体反応を利用した汗抗原に特異的なIgE抗体の検出は、例えば、下記工程により実施することができる：

- (a') 被験試料と、本発明による抗体と、汗抗原とを接触させる工程； および
- (b') 抗原抗体複合体を検出する工程。

【0089】

より具体的には、下記工程により実施することができる：

- (a'-1) 被験試料と、汗抗原を接触させる工程；
- (a'-2) 工程(a'-1)において生成された第一の抗原抗体複合体と、本発明による抗体とを接触させる工程； および
- (b'-1) 工程(a'-2)において生成された第二の抗原抗体複合体を検出する工程。

40

【0090】

あるいは、下記工程により実施することができる：

- (a'-I) 本発明による抗体と汗抗原とを接触させる工程；
- (a'-II) 工程(a'-I)において生成された第一の抗原抗体複合体と、被験試料とを接触させる工程； および

50

(b' - I) 工程 (a' - I I) において生成された第二の抗原抗体複合体を検出する工程。

【0091】

抗原抗体反応の検出方法は当業者に周知であり、例えば、免疫学的方法により、被験試料中の汗抗原および/または汗抗原に特異的な I g E 抗体を検出することができる。組織標本を生体試料として用いる場合は、通常の免疫組織染色法などを用いることができる。体液または培養上清等を生体試料として用いる場合は、E L I S A 法、R I A 法、サンドイッチ法、競合法、ブランク法、凝集反応法、フローサイトメトリー法、ウェスタンブロットティング法などを用いることができる。

【0092】

免疫組織染色法は、例えば、汗抗原および標識化抗体を用いる直接法、該抗体に対する抗体が標識化されたものを用いる間接法などにより行うことができる。標識化剤としては蛍光物質、放射性物質、酵素、金属、色素など公知の標識物質を使用することができる。

【0093】

サンドイッチ法においては、例えば、本発明による抗体をプレート等の固相に固着させて1次抗体として用いることができる。あるいは、標識して2次抗体として用いることもできる。1次抗体と2次抗体は、両方ともモノクローナル抗体を用いることができる。あるいは、いずれか一方をポリクローナル抗体とすることもできる。

【0094】

E L I S A 法においては、例えば、汗抗原に特異的な I g E 抗体を検出する場合、本発明による抗体を固相化し、これに汗抗原を反応させ、さらにアトピー性皮膚炎患者の血清を反応させ、抗ヒト I g E 抗体で検出することにより、アトピー性皮膚炎患者血清中の汗抗原に特異的な I g E を検出することができる。あるいは、抗 I g E 抗体をプレート等の固相に固着させ、これにアトピー性皮膚炎患者の血清を反応させ、さらに汗抗原を反応させ、本発明による抗体で検出することにより、アトピー性皮膚炎患者血清中の汗抗原に特異的な I g E を検出することができる。抗ヒト I g E 抗体の代わりに抗ヒト I g G 抗体を用いれば、汗抗原に特異的な I g G を検出することができる。

【0095】

本発明による第一の態様の方法によれば、抗原抗体複合体が検出された被検者（特に、汗抗原に感受性が高い被検者）は、汗抗原が検出されたと評価されるため、汗抗原が関連する疾患の患者である、あるいは汗抗原が関連する疾患を発症するリスクがあると診断または判定することができる。特に、アトピー性皮膚炎については、患者の約80%が汗アレルギーであることが報告されていることから (Hide M, et al. Acta Derm Venereol 2002; 82; 335 - 340)、本発明による判定方法によれば、アトピー性皮膚炎様症状を呈する対象者について、汗抗原に起因するアトピー性皮膚炎の患者であるか否かを高精度で判定することができる点で有利である。

【0096】

本発明による第二の態様の方法によれば、抗原抗体複合体が検出された被検者は、汗抗原に特異的な I g E 抗体が検出されたと評価されるため、汗抗原が関連する疾患の患者である、あるいは汗抗原が関連する疾患を発症するリスクがあると診断または判定することができる。本発明による第二の態様の方法によれば、ヒスタミン遊離試験の結果によらず、汗抗原に特異的な I g E 抗体が検出されるか否かで、汗抗原が関連する疾患の患者である、あるいは汗抗原が関連する疾患を発症するリスクがあると診断または判定することができる点で有利である。

【0097】

本発明によれば、汗抗原に特異的な I g E 抗体の検出は、本発明による抗体のヒスタミン遊離抑制作用を利用することにより、生物学的な検出に応用することができる。

【0098】

本発明によれば、汗抗原の検出は、免疫組織化学染色法等の方法と組み合わせることにより、汗抗原の局在や分布の解析に応用することができる。

10

20

30

40

50

【 0 0 9 9 】

本発明によれば、汗抗原の検出は、定量的な検出であってもよく、定性的な検出であってもよい。定量的な検出である場合、試料中に存在する汗抗原組成物濃度は、例えば予め既知濃度の汗抗原組成物標準液を用いて汗抗原組成物濃度と検出結果との関係について検量線を作成し、汗抗原組成物濃度が未知の試料についての検出結果と前記検量線とを照らし合わせるにより行うことができる。

【 0 1 0 0 】

本発明によれば、本発明において用いられる検出手段を使用する、汗抗原および/または汗抗原に特異的な I g E 抗体の検出方法が提供される。

【 0 1 0 1 】

[抗体の用途および医薬組成物]
汗抗原が関連する疾患

アレルギー性皮膚炎等の汗抗原が関連する疾患の患者を含むヒトの汗には、汗抗原が含まれることが知られている。白血球の細胞表面上のレセプター (I g E レセプター) が I g E 抗体を介して、該抗原によって架橋されると、ヒスタミンをはじめとする化学伝達物質が放出され、アレルギーが引き起こされる。従って、抗原と該抗原に特異的な I g E との結合を阻害することにより、化学伝達物質の放出を抑制することができれば、これらの化学伝達物質に起因するアレルギー疾患を緩和、軽減または治療することができる。後記実施例に示されるように、本発明による抗体は、汗抗原によって引き起こされるアトピー性皮膚炎患者の好塩基球からのヒスタミン遊離を抑制することが確認された (実施例 2 および実施例 6 の 6 - 4))。従って、本発明による抗体は、汗抗原が関連する疾患の予防または治療に有用である。

【 0 1 0 2 】

本発明による抗体は、好ましくは、本発明による第一の態様の抗体である。

【 0 1 0 3 】

汗抗原が関連する疾患は、汗に含まれる抗原物質により誘引される疾患を意味し、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹 (例えば、コリン性蕁麻疹等)、汗疹、汗疱、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、喘息等が挙げられる。好ましくは、アトピー性皮膚炎または蕁麻疹である。

【 0 1 0 4 】

本願明細書において、「予防」とは、疾患の素因を有するが、未だ発症していない対象者において、発症のリスクを低減させることを意味する。本発明において「予防」の対象となる者としては、汗抗原が関連する疾患の症状 (徴候) を呈していない者であって、血清中の汗抗原特異的な I g E 抗体の濃度が正常値よりも高いか、あるいは体液中に汗抗原の存在が認められる者が挙げられ、このような対象者は本発明による判定方法等により特定することができる。

【 0 1 0 5 】

本願明細書において、「治療」とは、患者、特にヒトの疾患の任意の治療を意味し、疾患の症状を改善ないし緩和させることも含む。ここで、「症状を改善ないし緩和させる」とは、汗抗原が関連する疾患の重症度を軽減する、すなわち、患者の症状をより軽症へと変化させることを意味する。軽症への変化は、痒みや皮疹等の臨床学的症状または血液や皮膚組織等を材料とする臨床検査における異常所見の減少もしくは消失により示される。

【 0 1 0 6 】

本発明において「治療」の対象となる者としては、汗抗原が関連する疾患の症状 (徴候) を呈している者であって、血清中の汗抗原特異的な I g E 抗体の濃度が正常値よりも高いか、あるいは体液中に汗抗原の存在が認められる者が挙げられ、このような対象者も本発明による判定方法等により特定することができる。

【 0 1 0 7 】

本発明において「汗抗原が関連する疾患の症状 (徴候) 」としては、例えば、アトピー性皮膚炎であれば、痒み、発汗後の皮疹の悪化等、蕁麻疹であれば、体温上昇や精神的緊

10

20

30

40

50

張等の発汗刺激による膨疹、痒み、痛み感覚の出現等、汗疹であれば、紅斑、丘疹等、汗疱であれば、掌蹠の水疱、落屑等、アレルギー性鼻炎であれば、鼻汁、くしゃみ、鼻づまり等、アレルギー性結膜炎であれば、眼瞼、結膜の痒み、充血、流涙等、喘息であれば、喘鳴、呼吸困難、咳嗽等が挙げられる。

【0108】

本発明によれば、汗抗原が関連する疾患の予防剤または治療剤の製造のための、本発明による抗体の使用が提供される。

【0109】

本発明によれば、予防上または治療上の有効量の本発明による抗体を、ヒトを含む哺乳類に投与することを含んでなる、汗抗原が関連する疾患の予防方法または治療方法が提供される。

10

【0110】

汗抗原が関連する疾患の診断剤

後記実施例において示されるように、本発明による抗体は、汗抗原組成物を検出することができる（実施例3、6および7）。生体試料における汗抗原の存在は、汗抗原が関連する疾患またはその発症のリスクの指標となる。また、本発明による抗体は、汗抗原組成物に特異的なIgE抗体を検出することができる（実施例4および5）。生体試料における汗抗原に特異的なIgE抗体の存在は、汗抗原が関連する疾患またはその発症のリスクの指標となる。従って、本発明による抗体は、汗抗原が関連する疾患またはその発症リスクの診断に有用である。

20

【0111】

本発明によれば、本発明による抗体を用いて、生体試料中の汗抗原特異的IgE抗体を検出することを含んでなる、汗抗原が関連する疾患またはその発症リスクの診断方法が提供される。

【0112】

本発明による診断方法は、汗抗原が関連する疾患に罹患しているまたは罹患するおそれのあるヒトを含む哺乳類から被検試料を採取し、採取した試料と本発明による抗体とを接触させ、汗抗原および/または汗抗原に特異的なIgE抗体が検出されるか否かを判断することによって実施することができる。本発明による診断方法において、汗抗原や汗抗原に特異的なIgE抗体は、本発明による検出方法に従って検出することができる。本発明による診断方法は、本発明による判定方法に従って、判定（診断）することができる。

30

【0113】

診断用キット

本発明によれば、本発明による第一の態様の抗体および/または本発明による第二の態様の抗体を少なくとも含んでなる、汗抗原が関連する疾患またはその発症リスクの診断用キットが提供される。

【0114】

本発明のキットによれば、生体試料中に存在する汗抗原および/または汗抗原特異的IgE抗体を指標として、汗抗原が関連する疾患に罹患しているか否かを診断することができる。本発明のキットによれば、また、生体試料中に存在する汗抗原および/または汗抗原特異的IgE抗体を指標として、汗抗原が関連する疾患の発症リスクを有するか否かを診断することができる。

40

【0115】

本発明による抗体は、例えば、溶液に溶解された形態や、固相化された形態で提供されてもよい。

【0116】

本発明による抗体は、酵素等により標識されたものであってもよい。

【0117】

本発明によるキットは、抗原抗体反応を検出することにより、汗抗原および/または汗抗原特異的IgE抗体の存在を検出する。

50

【0118】

従って、本発明によるキットは、所望により、抗原抗体反応を実施するための種々の試薬、例えば1次抗体、2次抗体、反応バッファー、洗浄液、反応基質、汗抗原標準液、説明書、器具等を含むものであってもよい。

【0119】

医薬組成物

本発明による医薬組成物は、本発明による抗体を有効成分として用い、好ましくは、精製した抗体と任意の成分、例えば、生理食塩水、ブドウ糖水溶液、またはリン酸塩緩衝液などを含有する組成物の形態で使用しても良い。

【0120】

本発明による抗体の投与形態は、特に制限されず、経口投与、非経口投与（例えば静脈注射、筋肉注射、皮下投与、直腸投与、経皮投与、局所投与）のいずれかの投与経路でヒトを含む哺乳類に投与することができるが、非経口投与、特に経皮投与、が好ましい。

【0121】

経口投与および非経口投与のための剤形およびその製造方法は当業者に周知であり、本発明による抗体を、薬学的に許容される担体などと混合等することにより、常法に従って製造することができる。

【0122】

薬学上許容される担体としては、例えば、製剤分野において常用され、かつ本発明による抗体と反応しない物質が用いられる。薬学上許容される担体には、例えば、通常用いられる安定化剤、防腐剤、等張化剤等を使用することができる。

【0123】

非経口投与のための剤型は、注射用製剤（例えば、点滴注射剤、静脈注射剤、筋肉注射剤、皮下注射剤、皮内注射剤）、外用剤（例えば、湿布剤、噴霧剤、エアゾール剤、塗布剤）、坐剤吸入剤、眼剤、眼軟膏剤、点鼻剤、点耳剤、リポソーム剤等が挙げられるが、好ましくは、外用剤である。

【0124】

医薬組成物の投与量は、患者の年齢、体重、性別、一般的な健康状態、疾患の程度および投与する抗体の成分により多様である。例えば、本発明による医薬組成物を、経皮投与する場合には、成人1人当たり1日0.01~5000mg/kg（体重）、好ましくは0.1~1000mg/kg（体重）の抗体を投与することができる。実際に用いられる投与法は、臨床医師の判断により大幅に変動することもあり、上記の投与範囲から逸脱することがある。

【0125】

本発明による診断剤は、合目的な任意の手段を用いて調製することができる。

【0126】

[汗抗原特異的抗体産生ハイブリドーマ]

本発明による第一の態様のハイブリドーマは、本発明による第一の態様の抗体を生産することができる。

【0127】

本発明によれば、汗抗原組成物を免疫することによって得られるリンパ球とミエローマ細胞を融合して得られたハイブリドーマから、汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離量を指標にして、目的の抗体を生産するハイブリドーマを選択することができる。

【0128】

本発明による第一の態様のハイブリドーマは、本発明によるスクリーニング方法によって選別することができる。

【0129】

本発明による第一の態様のハイブリドーマは、本発明による製造方法によって製造することができる。

【0130】

本発明によれば、平成19年11月16日付で、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（〒305-8566茨城県つくば市東1丁目1番地1中央第6）に寄託された受託番号FERM BP-11110（FERM P-21439より移管）であるハイブリドーマ（Mouse-Mouse hybridoma smith-1）が提供される。

【0131】

また、平成19年11月16日付で、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（〒305-8566茨城県つくば市東1丁目1番地1中央第6）に寄託された受託番号FERM BP-11111（FERM P-21440より移管）であるハイブリドーマ（Mouse-Mouse hybridoma smith-2）が提供される。

10

【0132】

さらに、平成20年10月1日付で、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（〒305-8566茨城県つくば市東1丁目1番地1中央第6）に寄託された受託番号FERM BP-11112（FERM P-21697より移管）であるハイブリドーマ（Mouse-Mouse hybridoma smith-8）が提供される。

【0133】

本発明による第二の態様のハイブリドーマは、本発明による第二の態様の抗体を生産することができる。

20

【0134】

本発明によれば、汗抗原組成物を免疫することによって得られるリンパ球とミエローマ細胞を融合して得られたハイブリドーマから、本発明による第一の態様の抗体と結合する汗抗原組成物との結合能を指標にして、目的の抗体を生産するハイブリドーマを選択することができる。

【0135】

本発明によれば、平成20年10月1日付で、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（〒305-8566茨城県つくば市東1丁目1番地1中央第6）に寄託された受託番号FERM BP-11113（FERM P-21696より移管）であるハイブリドーマ（Mouse-Mouse hybridoma adam-1）が提供される。

30

【0136】

本発明によれば、以下の発明が提供される。

(1) 汗抗原組成物と反応し、かつ、該組成物の、汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離活性を抑制することができる抗体またはその機能的断片。

(2) ヒト汗腺からの分泌物に含まれるヒスタミン遊離活性画分を抗原として用いて得られた、(1)の抗体またはその機能的断片。

(3) ヒト汗腺からの分泌物に含まれるヒスタミン遊離活性画分を、抗ヒトCystatin A抗体アフィニティークロマトグラフィーにかけて得られた抗ヒトCystatin A抗体非吸着画分を抗原として用いて得られた、(1)の抗体またはその機能的断片。

40

(4) 汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離量を指標にしてスクリーニングされるハイブリドーマから生産される、(1)～(3)の抗体またはその機能的断片。

(5) FERM BP-11110またはFERM BP-11111として寄託されたハイブリドーマから生産される、(1)～(4)の抗体またはその機能的断片。

(6) 抗体がモノクローナル抗体である、(1)～(5)のいずれか一項に記載の抗体またはその機能的断片。

(7) 汗抗原が関連する疾患またはその発症リスクを判定する方法であって、(1)～(6)の抗体を用いて、被験試料中の汗抗原または汗抗原に特異的なIgE抗体を検出する工程を含んでなる、方法。

(8) 汗抗原が関連する疾患が、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹、汗疹、汗疱、アレルギー性

50

鼻炎、アレルギー性結膜炎、および喘息からなる群から選択される、(7)の判定方法。
(9)(1)~(6)の抗体またはその機能的断片と、場合によっては1種以上の薬学的に許容される担体、および/または希釈剤とを含んでなる、汗抗原が関連する疾患の予防または治療に用いられる医薬組成物。

(10)汗抗原が関連する疾患が、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹、汗疹、汗疱、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、および喘息からなる群から選択される、(9)の医薬組成物。

(11)(1)~(6)の抗体またはその機能的断片を含んでなる、汗抗原が関連する疾患の診断剤または診断用キット。

(12)汗抗原が関連する疾患が、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹、汗疹、汗疱、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、喘息からなる群から選択される、(11)の診断剤または診断用キット。

(13)汗抗原組成物と反応し、かつ、該組成物の、汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離活性を抑制することができる抗体またはその機能的断片の製造に用いられるハイブリドームであって、汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離量を指標に選択して得られた、汗抗原特異的抗体を産生するハイブリドーム。

(14)FERM BP-11110またはFERM BP-11111の受託番号のもと寄託された(13)のハイブリドーム。

(15)汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離量を指標として、ヒスタミン遊離活性抑制作用を有する抗体を産生するハイブリドームを選択する工程を含んでなる、汗抗原特異的抗体を産生するハイブリドームのスクリーニング方法。

(16)汗抗原特異的抗体を産生するハイブリドームの製造方法であって、

(i)汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離量を指標として、ヒスタミン遊離活性抑制作用を有する抗体を産生するハイブリドームを選択する工程；および

(ii)(i)で得られたハイブリドームをクローニングする工程を含んでなる、方法。

【実施例】

【0137】

以下、実施例を示してこの出願の発明をさらに詳細かつ具体的に説明するが、この出願の発明は以下の例によって限定されるものではない。

【0138】

[実施例1] 抗ヒトCystatin Aカラム非吸着の精製画分の調製

1-1. 濃縮汗の調製

ヒトの汗を、100 μ mと70 μ mのメッシュフィルター(Nylon製Cell Strainer、Falcon)を通して不溶物を除去した後、さらに0.22 μ mフィルター(Bottle Top Filter、1L、Corning)で沈殿物を除去した。フィルター濾過済みの汗4Lを限外濾過(3000M.W.cut)で150mL程度に濃縮して、汗抗原精製のための材料とした。

【0139】

1-2. 陰イオン交換カラムによる分離

あらかじめ10mmol/L Tris-HCl(pH8.0)で平衡化させた陰イオン交換カラムMonoQ 10/100 GT(GEヘルスケアバイオサイエンス)に、pH8.0に調製した濃縮汗75mLをロードし、10mmol/L Tris-HCl(pH8.0)中、0~1.0MのNaCl濃度勾配により溶出した。精製用クロマト装置としてはAKTA explorer(GEヘルスケアバイオサイエンス)を用いた。

【0140】

ヒスタミン遊離活性を誘引する物質を含む画分を選択するために、各フラクションについて、アトピー性皮膚炎患者の好塩基球を用いたヒスタミン遊離試験を行った。

【0141】

まず、適当に希釈した各フラクションと、5mmol/L グルコース、0.03w/

10

20

30

40

50

v % H S A、2 m m o l / L C a C l₂、1 m m o l / L M g C l₂を含むH E P E Sバッファー中に調製したアトピー性皮膚炎患者の好塩基球画分を1 : 1で混和し、37で40分インキュベートした。遠心分離で上清と沈渣血球に分け、それぞれに0.2 m o l / L過塩素酸を加えて変性させた後、遠心分離によって得られた上清中のヒスタミン濃度をH P L C (シマヅL C s o l u t i o n)で測定した。全ヒスタミン量に対する上清のヒスタミン量の割合をヒスタミン遊離活性とした。

【0142】

なお、ヒスタミン量の測定は文献 (Koro, O. et al., J. Allergy Clin. Immunol., 103, 663-670, 1999) 記載の方法に従った。

【0143】

その結果、他の画分に比べヒスタミン遊離活性が高かった0.25 ~ 0.3 m o l / L N a C lの塩濃度範囲で溶出される画分をヒスタミン遊離活性を示す画分として回収した。

【0144】

1 - 3 . 逆相カラムによる分離

実施例1 - 2で得られた画分18 mLを純水で10倍希釈して最終濃度0.1 v / v %のT F Aを添加した。これを、逆相カラム (S O U R C E 15 R P C S T 4.6 / 100 (G Eヘルスケアバイオサイエンス) にロードし、0.1 v / v % T F A / 蒸留水から0.1 v / v % T F A / アセトニトリルの濃度勾配で溶出した。精製用クロマト装置としてはA K T A e x p l o r e r (G Eヘルスケアバイオサイエンス)を用いた。

【0145】

溶出した各フラクションのT F Aおよびアセトニトリルを揮発させた後、実施例1 - 2と同様にヒスタミン遊離試験を行った。

【0146】

その結果、他の画分に比べヒスタミン遊離活性が高かった約30 ~ 35 v / v %アセトニトリルの範囲を、ヒスタミン遊離活性を示す画分として回収した (4 m L)。

【0147】

1 - 4 . ゲル濾過クロマトによる分離

実施例1 - 3で得られた画分は、凍結乾燥後、P B Sに再溶解してS u p e r d e x 75 P C 3.2 / 30 (G Eヘルスケアバイオサイエンス)にロードし、P B S (-)で分画溶出した。精製用クロマト装置としてはS m a r t s y s t e m (G Eヘルスケアバイオサイエンス)を用いた。

【0148】

溶出した各フラクションについて、実施例1 - 2と同様にヒスタミン遊離試験を行った。

【0149】

その結果、溶出位置15 ~ 60 k Dの範囲を、ヒスタミン遊離活性を示す画分として回収し (1.2 m L)、以後これをQ R X画分とした。

【0150】

1 - 5 . C y s t a t i n Aの除去

抗ヒトC y s t a t i n A抗体 (B i o g e n e s i s) 1 m Lから0.9 m Lを、P B S (-)に対して透析 (3500 M W C O)した後、2 m LのN H S - a c t i v a t e d S e p h a r o s e 4 F a s t F l o w (G Eヘルスケアバイオサイエンス)ゲルに添加して3時間ゆるやかに攪拌しながら反応させて、抗ヒトC y s t a t i n A抗体固定化担体を作製した。抗体固定化の操作は添付の操作マニュアルに従った。このアフィニティ担体を小カラム (1.8 m L)に充填し、約3倍量のP B S (-)で洗浄・平衡化した後、実施例1 - 4で得られた画分0.5 m Lをカラムにかけ、素通り画分を回収し、これを目的の抗原画分とした。

【0151】

なお、S D S - P A G Eにより、回収された画分からはほとんどのC y s t a t i n A

10

20

30

40

50

が除去されていることを確認した。

【0152】

[実施例2] モノクローナル抗体の作製

2-1. マウスの免疫

実施例1で調製した抗原画分を遠心濃縮器(Pall社; Nanosep; 3000M WCO)を用いて50 μ Lまで濃縮し、その20 μ Lを同量のFreund Complete Adjuvantと混合して8週齢の雌BALB/cマウスの後足蹠に注射して免疫した。7日後および19日後にFreund Incomplete Adjuvantを用いて同量の抗原を追加免疫した。3回目の追加免疫の3日後に膝窩リンパ節を回収し細胞融合の材料とした。

【0153】

2-2. 細胞融合

最終免疫の3日後に、免疫マウスから摘出した膝窩リンパ節から、RPMI培地を用いてリンパ節細胞の浮遊液を調製した。得られた細胞 9.9×10^7 個と 1.98×10^7 個のマウスミエローマ細胞株(P₃U1)とを混合し、遠沈後、電気細胞融合機(島津製作所; SSH-2 somatic Hybridizer、CCC-1 centrifugal cell compress)を用いて細胞融合を行った。融合後の細胞を10v/v%牛胎児血清およびヒポキサンチン100 μ mol/L、アミノプテリン0.4 μ mol/L、チミジン16 μ mol/Lを含む完全RPMI培地(HAT培地)420mLに浮遊させ、96穴マイクロ培養プレート21枚の各ウェルに、0.2mLずつ接種し、5v/v%炭酸ガスの存在下、37 $^{\circ}$ Cで培養した。培養開始後10日以内に全てのウェルからハイブリドーマのコロニーが出現した。

【0154】

2-3. ハイブリドーマの選択

培養ウェル中のハイブリドーマを完全RPMI培地で培養し、その培養上清中の特異抗体産生の有無を次のようにして検出した。

【0155】

(1) ハイブリドーマ培養上清中のIgG測定

アッセイ用96穴マイクロ培養プレートのウェルにヤギ抗マウスIgG抗体(シグマ社; M4280)を4 μ g/mLの濃度で50 μ L添加し固定した。0.05v/v% Tween20を含むPBS(-)洗浄液でウェルを3回洗浄した後、3w/v%スキムミルク/PBS(-)を250 μ Lを添加してブロッキングを行った。このウェルに0.5w/v%スキムミルク/PBS(-)で5倍希釈した培養上清(50 μ L)を加えて反応させた。洗浄後、5000倍希釈のパーオキシダーゼ標識ヤギ抗マウスIgG抗体(シグマ社; A2554)50 μ Lを添加しウェルに結合したIgGと反応させた。洗浄後、o-フェニレンジアミン(OPD)-H₂O₂発色液(和光純薬)100 μ Lを添加し20分程度反応させて、マイクロプレートリーダーで490nmの吸光度を測定した。

【0156】

(2) ヒスタミン遊離活性の抑制の測定

IgG産生の認められたウェル(140ウェル)の培養上清40 μ Lと実施例1-4で調製したQRX画分の3000倍希釈溶液10 μ Lを混和して、37 $^{\circ}$ C、30分間プレインキュベートした。これに、アトピー性皮膚炎患者の末梢血液から調製した好塩基球50 μ L添加して、実施例1-2に記載の方法によるヒスタミン遊離試験を行った。

【0157】

その結果、6つのウェルの培養上清が、QRX画分によるヒスタミン遊離を抑制することが確認された(図1)。

【0158】

選択したハイブリドーマを、限界希釈法によりBALB/cマウスの胸腺細胞をFeeder細胞として用いてクローニングした。クローニングの操作は最低2回以上行った。得られた6つのハイブリドーマから生産される抗体をそれぞれsmith-1~smith

10

20

30

40

50

h - 6 とした。

【0159】

2 - 4 . モノクローナル抗体の精製

クローニング後の細胞は、無血清培地 (S F M) への馴化を行った後、 C E L L i n e C L - 3 5 0 (B D バイオサイエンス) フラスコにより大量培養した。得られた培養上清を遠心分離機 (1 0 , 0 0 0 R P M) にかけて不溶物を除いた後、 P B S (-) で 2 倍に希釈して P r o t e i n G - S e p h a r o s e 4 F a s t F l o w (G E ヘルスケアバイオサイエンス) 2 m L カラムに通した。カラム洗浄液として P B S (-) を用いて、 O D 2 8 0 n m の吸光度がほぼ 0 になるまで洗浄した。その後、 0 . 2 m o l / L G l y - H C l (p H 2 . 5) を用いて I g G を溶出した。得られたモノクローナル抗体については 2 8 0 n m での吸光度から I g G としてのタンパク濃度を計算した。

10

【0160】

精製抗体 (1 0 μ g / m L) について、実施例 1 - 2 記載の方法を用いてヒスタミン遊離活性を調べた。

【0161】

その結果、いずれの抗体も、 Q R X 画分によるアトピー性皮膚炎患者 (A 患者および B 患者) の好塩基球からのヒスタミン遊離を抑制した (図 2) 。

【0162】

得られたハイブリドーマは、 F E R M B P - 1 1 1 1 0 または F E R M B P - 1 1 1 1 1 のもと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に寄託された。

20

【0163】

[実施例 3] モノクローナル抗体との Q R X 画分の反応

3 - 1 . モノクローナル抗体による汗抗原の精製

モノクローナル抗体を固定化したアフィニティ担体を用いて汗抗原サンプルからヒスタミン遊離活性を持つ物質の精製を行った。

【0164】

精製モノクローナル抗体 (s m i t h - 1 ~ s m i t h - 6) を P B S (-) に対して透析 (3 5 0 0 M W C O) し、各々 0 . 5 m g 相当の抗体を 0 . 7 m L の N H S - a c t i v a t e d S e p h a r o s e 4 F a s t F l o w (G E ヘルスケアバイオサイエンス) ゲルに添加して 3 時間ゆるやかに攪拌しながら反応させた。これに 0 . 1 m o l / L T r i s - H C l (p H 8 . 5) を添加して活性基をブロッキングした後、同緩衝液および 0 . 1 m o l / L 酢酸ナトリウム緩衝液 (p H 4 . 5) により洗浄した。この操作は添付の操作マニュアルに従った。最終的に十分量の P B S (-) で洗浄・平衡化して抗汗抗原モノクローナル抗体固定化担体を作製した。

30

【0165】

この担体 5 0 μ L をサンプルチューブに入れ、これに実施例 1 - 4 で調製した Q R X 画分を添加して 2 0 分間振盪後遠心分離で得た沈殿 (抗体固定化担体) を P B S (-) で洗浄した。このサイクルで Q R X 量を 4 μ L 、 2 0 μ L 、 1 0 0 μ L と増加させながら 3 サイクルの処理を行った。最終的に得られた沈殿を十分量の P B S (-) で洗浄した後、 1 2 0 μ L の 0 . 1 m o l / L G l y - H C l (p H 2 . 5) を添加して 5 分間溶出操作を行った。これを遠心分離して得られた上清 1 0 0 μ L をリン酸緩衝液で中和した後、 P B S (-) で平行化した脱塩カラム (N A P - 5 ; G E ヘルスケアバイオサイエンス) で緩衝液を P B S (-) に交換した。こうして調製した溶出液のアトピー性皮膚炎患者血球からのヒスタミン遊離活性を調べた。

40

【0166】

その結果、いずれの担体を用いた場合も、溶出液中にヒスタミン遊離活性が認められた。従って、実施例 2 で得られたモノクローナル抗体を用いて、ヒスタミン遊離活性を有する物質を回収できることが確認された (図 3) 。

【0167】

3 - 2 . N a t i v e - P A G E ゲル電気泳動及び W e s t e r n B l o t t i n g

50

における汗抗原の検出

実施例2で得られたモノクローナル抗体を用いたWestern Blottingによる汗抗原の検出を試みた。

【0168】

遠心濃縮器(Pall社; Nanosep; 3000MWC0)を用いて10倍濃縮したQRX画分の10 μ Lと5 μ Lのサンプルバッファーおよび1 μ Lの5w/v% Coomassie Brilliant Blue G-250(Native PAGE用; Native PAGE sample preparation kit; invitrogen製)と混合し、85 \times 10分インキュベートした。同じ処理を施したものを6レーン分調製し、Native-ポリアクリルアミドゲル(NON-SDS-PAGE mini(4~20w/v%)ゲル; TEFCO製)で電気泳動した。泳動後のゲルについて、ドライプロットングシステム(iBlot; invitrogen製)を用いて通常の方法によりニトロセルロースメンブレン(iBlot Gel Transfer Stacks Nitrocellulose, Regular: IB3010-01)にプロットングした。得られたメンブレンを10w/v%スキムミルク/PBS(-)中でブロック(室温、2時間)した。このメンブレンを各レーンに相当するストリップ状にカットし、それぞれを実施例2で得られたモノクローナル抗体溶液(smith-1~6、5~10 μ g/mL)中に入れて4 \times 1に overnight 反応させた。T-TBS(0.05v/v% Tween20入りTBS)で3回洗浄した後、二次抗体としてx2000希釈のHRP標識抗マウスIgG抗体(MP Biomedicals)と室温で2時間反応させた。T-TBSで3回洗浄後、ECL発光検出試薬(GEヘルスケアバイオサイエンス)でバンドを検出した。

10

20

【0169】

その結果、smith-2、smith-3、smith-4、smith-5ではマーカータンパクのバンド位置である66kDの位置の下方に抗原のバンドが検出されたが、smith-1およびsmith-6では検出されなかった(図4-1)。

【0170】

また、ゲル密度の異なるNative-PAGEゲル(15w/v%ゲル、パジェルNPU-15L; Atto製)を用いて同様にWestern Blottingによる抗原の検出を試みた。抗体はsmith-2を用いた(図4-2)。

30

【0171】

次いで、ヒスタミン遊離活性を持つ抗原画分のNative-PAGE電気泳動における分布を調べた。上記と同様の操作で調製したQRX試料をNative-ポリアクリルアミドゲル(パジェルNPU-15L; Atto製)の8つのウェルに入れて電気泳動した(図4-3)。泳動後、図に示した範囲でゲルを3つの画分(画分1~3)に切り出してそれぞれさらに細かくカットした後、透析チューブ(排除限界3000ダルトン)に移し、泳動バッファー(25mmol/L Tris/192mmol/Lグリシン)中で電気泳動(100V、40分間)的に透析チューブ内に溶出させた。溶出液の緩衝液を脱塩カラム(NAP-10; GEヘルスケアバイオサイエンス)でPBSに置換し、その抗原活性をヒスタミン遊離試験によって測定した。

40

【0172】

その結果、本発明の抗体smith-2によるWestern Blottingで検出されるバンドの位置とほぼ同じ位置の画分1のゲルでヒスタミン遊離活性が認められた(図4-4)。

【0173】

3-3. 抗汗抗原抗体を用いるELISAによる汗抗原の検出

(1) 抗血清の調製

QRX画分40 μ LとFreund Complete Adjuvantを混合してエマルジョン化し、その10 μ Lずつをマウス足蹠に注射して免疫した。免疫は9ヶ月の間に同様の方法で4回行い、最終的に採血して抗血清とした。

50

【0174】

(2) smith-2のF(ab')₂フラグメントの調製

20 mmol/L 酢酸ナトリウム緩衝液 (pH 4.5) 中で透析した smith-2 (1.5 mg/mL) の 1 mL に対して、同緩衝液で洗浄したペプシン固定化ゲル (Pierce社製) 50 v/v% 懸濁液 0.25 mL を添加して、37 で 5 時間反応させた。反応後、遠心分離によって上清を回収した。ゲルに同緩衝液 200 μL を加えて再懸濁した後、再度遠心分離して得た洗浄液と合わせて約 1.1 mL の酵素消化物を得た。これに 3 mol/L 塩化ナトリウムを含む 0.1 mol/L リン酸緩衝液 (pH 7.8) を 1.1 mL 加えて pH を調整した。これを 1.5 M 塩化ナトリウムを含む 0.05 mol/L リン酸緩衝液 (pH 7.8) で平衡化した Protein A カラム (GEヘルスケアバイオサイエンス) にかき、1.5 mol/L 塩化ナトリウムを含む 0.05 mol/L リン酸緩衝液 (pH 7.8) で洗浄した。溶出は 0.2 mol/L グリシン-塩酸緩衝液 (pH 2.5) を用いた。溶出液の 280 nm における吸光度をモニターしながら、素通り (および洗浄) 部分のタンパク質ピークを集めて F(ab')₂ フラグメントとした。得られた F(ab')₂ フラグメントに未消化の IgG が含まれていないことは SDS ポリアクリルアミド電気泳動によって確認した。

10

【0175】

(3) ELISA 試験

ELISA 用 96 穴マイクロプレートの各ウェルに 50 μL の F(ab')₂ (1.5 μg/mL - PBS) を入れ室温で 2 時間静置してウェル表面上に固定した。3 w/v% BSA/PBS でブロッキングした後、4 倍希釈系列に PBS によって希釈した QRX 画分 50 μL を入れて 2 時間室温で反応させた。T-PBS (0.05 v/v% Tween 20 入り PBS (-)) で洗浄後、これに (1) の抗血清 (75 倍希釈 / 0.2 w/v% BSA/PBS) 50 μL を加えて 1 時間室温で反応させた。T-PBS で洗浄後、0.2 w/v% BSA/PBS で 3000 倍に希釈したパーオキシダーゼ標識ヤギ抗マウス IgG (Fc specific: Sigma社) 50 μL を入れて 1 時間室温で反応させた。反応後 T-PBS で洗浄し、o-フェニレンジアミン発色試薬 (和光純薬社製) および過酸化水素を 100 μL 注入して発色させた。1 mol/L 硫酸を 100 μL 注入添加することで発色反応を停止させた後、マイクロプレートリーダー (Bio-Rad model Benchmark Plus, Bio-Rad社製) を用いてその 490 nm における吸光度を測定した。対照実験には非免疫マウスの血清を用いた。

20

30

【0176】

その結果、smith-2 の F(ab')₂ を固相に用いた サンドイッチ ELISA により、汗抗原を特異的に検出できることが確認された (図 5)。

【0177】

[実施例 4] 患者血清中の抗汗抗原特異的 IgE 抗体の測定 (1)

アトピー性皮膚炎患者の血清中には汗抗原特異的 IgE 抗体が存在することが報告されている (Experimental Dermatology 15: 283-290, 2006)。そこで、被験者の血清中の汗抗原特異的 IgE 抗体を本発明のモノクローナル抗体を用いて検出する汗アレルギーの診断方法を検討した。

40

【0178】

smith-2 抗体 (2.5 μg/mL - PBS (-)) 50 μL を ELISA プレートの各ウェルに入れ一夜 4 で静置して固相化した。1 w/v% BSA - PBS (-) でブロッキングした後、これに 50 倍希釈の QRX 画分 50 μL を反応させて固相化された抗体に反応させて固定した。T-PBS で洗浄後、1 w/v% BSA - PBS (-) で 10 倍希釈した被験者血清 (アトピー性皮膚炎患者および健常者血清) 50 μL 入れて 90 分間室温で反応させた。T-PBS で洗浄後、0.2 w/v% BSA - PBS で 5000 倍に希釈したパーオキシダーゼ標識ヤギ抗ヒト IgE 抗体 (Bettyl社) 50 μL を入れて 1 時間室温で反応させた。反応後 T-PBS で洗浄し、o-フェニレンジアミン発色試薬 (和光純薬社製) および過酸化水素を 100 μL 注入して発色させた。100 μL の

50

2 N 硫酸を注入添加することで発色反応を停止させた後、マイクロプレートリーダー (Bio-Rad model Benchmark Plus; Bio-Rad 社製) を用いてその 490 nm における吸光度を測定した。

【0179】

その結果、アトピー性皮膚炎患者の 11 人中 (A ~ K) 9 人で抗汗抗原 IgE 抗体が検出され、健常者 3 人中 (L ~ N) 3 人では該当する IgE は認められなかった (図 6)。この検査法を用いれば、ヒスタミン遊離試験等を行わなくとも、微量の血清のみを用いて汗アレルギーの検査を行うことが可能となる (図 6)。

【0180】

[実施例 5] 患者血清中の抗汗抗原特異的 IgE 抗体の測定 (2)

血清中の全 IgE を選択的にアッセイプレート上に捕集固定し、これに汗抗原 QRX 画分を反応させた上で、本発明のモノクローナル抗体を QRX 画分に反応させて汗抗原特異的に反応する IgE を検出する系を構築した。

【0181】

ヒト IgE 測定キット (Bettyl 社) のヤギ抗ヒト IgE 抗体 (100 倍希釈) 溶液 50 μ L を ELISA プレートの各ウェルに入れ、ミキサー上で室温 1 時間振盪して固相化した。1 w/v % BSA - PBS (-) でブロッキングした後、これに 1 w/v % BSA - PBS (-) で 5 倍および 50 倍希釈した被験者血清 (アトピー性皮膚炎患者、コリン性蕁麻疹患者、および健常者血清) 50 μ L を入れて 1 時間室温で反応させた。T - PBS で洗浄後、50 倍希釈の QRX 画分 50 μ L を反応させた。T - PBS で洗浄後、0.2 w/v % BSA - PBS 中 5 μ g/mL に実施例 6 (1) で調製したビオチン標識 smith-2 抗体希釈液を室温で 1 時間反応させた。次いで、0.2 w/v % BSA - PBS で 1500 倍に希釈したパーオキシダーゼ標識 streptavidin (Zymed 社) 50 μ L を入れて 1 時間室温で反応させた。反応後 T - PBS で洗浄し、100 μ L の o-フェニレンジアミン発色試薬 (和光純薬社) および過酸化水素を添加して発色させた。100 μ L の 1 mol/L 硫酸を添加することで発色反応を停止させた後、マイクロプレートリーダー (Bio-Rad model Benchmark Plus; Bio-Rad 社製) を用いてその 490 nm における吸光度を測定した。

【0182】

その結果、IgG 等の影響を受けずに汗抗原特異的 IgE を検出することができた (図 7)。

【0183】

ここで、患者 A ~ C は、アトピー性皮膚炎患者ではあるが、ヒスタミン遊離試験ではヒスタミン遊離が認められず、いわゆる、ノンレスポnder であると考えられる。しかし、患者 C の血清では汗抗原特異的 IgE 抗体が確認されたことから、患者 C は汗抗原に過敏性を示し、発汗等によりアトピー性皮膚炎が発症または増悪していると判定することができる。このように、本発明による判定方法は、ヒスタミン遊離試験に代わる、または補充する判定方法として利用することができる。

【0184】

[実施例 6] サンドイッチ ELISA に使用可能なモノクローナル抗体の作製

6-1. マウスの免疫

実施例 1-4 で調製した QRX 画分 500 μ L を遠心濃縮器 (Pall 社; Nanosep; 3000 MWCO) を用いて 50 μ L まで濃縮し、その 15 μ L に 10 μ L の PBS (-) を加え、これを 25 μ L のアジュバント TiterMAX Gold (TiterMAX 社) と混合して 8 週齢の雌 BALB/c マウスの後足蹠に注射して免疫した。15 日後に同様に追加免疫した。この追加免疫の 3 日後に膝窩リンパ節を回収し、smith-2 抗体および QRX 抗原を用いて抗体産生細胞の選択を行った。

【0185】

6-2. 抗体産生細胞の選択

細胞培養用 6 ウェルプレートの 6 ウェルを PBS (-) で洗浄した後、実施例 3-3 (

10

20

30

40

50

2) で調製した smith - 2 の F (a b ')₂ フラグメント (10 μg / mL - P B S) 溶液の 1 . 33 mL を各ウェルに添加し、4 で 16 時間、ゆるやかに攪拌した。P B S (-)、次いで 1 v / v % F C S (牛胎児血清) を含む P B S (-) で洗浄した後、約 30 倍希釈の Q R X 画分の 1 . 33 mL をウェルに添加、2 時間室温で振盪することで、プレート上の smith - 2 の F (a b ')₂ フラグメントに反応させて固定した。

【 0 1 8 6 】

免疫マウスから摘出した膝窩リンパ節から、5 v / v % F C S (牛胎児血清) を含む P B S (-) を用いて細胞を調製し、該細胞をウェル当り $1 . 1 \times 10^7$ 個 / 1 . 33 mL の濃度でプレートに添加した。時々プレートをゆるやかに攪拌しながら室温で約 90 分間反応させた。反応終了後、1 v / v % F C S (牛胎児血清) を含む P B S (-) でプレート表面上を数回洗浄し吸着していない細胞を除去した。最後にウェル当り 1 . 5 mL の完全 R P M I 培地を加えて、5 v / v % 炭酸ガスの存在下、37 で 1 時間培養した。その後、ピペティングおよびラバーポリスマンを用いて、プレート面に吸着していた 7×10^6 個の細胞を回収した。

10

【 0 1 8 7 】

6 - 3 . 細胞融合

回収した 7×10^6 個の細胞と $1 . 75 \times 10^6$ 個のマウスミエローマ細胞株 (P₃ U 1) とを用いて実施例 2 - 2 に記載の方法により細胞融合を行った。融合後の細胞を、最終濃度で 10 倍希釈濃度の B r i c l o n e (A r c h p o r t 社) を含む 10 v / v % 牛胎児血清 R P M I 完全培地 20 mL に浮遊させ、96 穴マイクロ培養プレートの 187 ウェルに 100 μL ずつ撒き、5 v / v % 炭酸ガスの存在下、37 で培養した。翌日、ウェル当り同量の通常の 2 倍濃度 H A T を含む R P M I 完全培地を添加した。培養開始後 8 日後に全てのウェルからハイブリドーマのコロニーが出現した。

20

【 0 1 8 8 】

6 - 4 . ハイブリドーマの選択

培養ウェル中のハイブリドーマを完全 R P M I 培地で培養し、その培養上清中の特異抗体産生の有無を次のようにして検出した。

【 0 1 8 9 】

(1) ハイブリドーマ培養上清中の I g G 測定

実施例 2 - 3 に記載の方法に従って、各ウェルの I g G 量の測定を行ない、490 nm での吸光度が 0 . 5 以上の発色が認められるウェルを選択した。

30

【 0 1 9 0 】

(2) smith - 2 の F (a b ')₂ フラグメントおよび Q R X 画分を用いたサンドイッチ E L I S A によるモノクローナル抗体産生細胞の選択

実施例 3 - 3 (2) の方法で調製した smith - 2 の F (a b ')₂ フラグメント (5 μg / mL - P B S (-)) 50 μL を E L I S A プレートの各ウェルに入れ、1 時間静置して固相化した。1 w / v % B S A - P B S (-) でブロッキングした後、これに 25 倍希釈の Q R X 画分 50 μL を反応させ、固相化された抗体に反応させて Q R X を固定した。T - P B S で洗浄後、実施例 6 - 4 (1) で I g G 産生が認められたウェルの培養上清約 40 μL を添加して 1 時間反応させた。0 . 2 w / v % B S A を含む P B S で 2000 倍に希釈したパーオキシダーゼ標識ヤギ抗マウス I g G (F c s p e c i f i c : S i g m a 社) 50 μL を入れて 1 時間室温で反応させた。反応後、T - P B S で洗浄し、o - フェニレンジアミン発色試薬 (和光純薬社) および過酸化水素を 100 μL 注入して発色させた。2 N 硫酸を 100 μL 注入添加することで発色反応を停止させた後、マイクロプレートリーダー (B i o - R a d m o d e l B e n c h m a r k P l u s , B i o - R a d 社) を用いてその 490 nm における吸光度を測定した。

40

【 0 1 9 1 】

その結果、最終的に 4 つのウェル (1 - 37、2 - 15、3 - 12、3 - 64) の培養上清がこのサンドイッチ E L I S A で陽性となった (図 8)。陽性ウェル中のハイブリドーマを、B A L B / c マウスの胸腺細胞を F e e d e r 細胞として用いた限界希

50

釈法によりクローニングした。クローニング後、同様のE L I S A法により、2つのウェル由来のハイブリドーマからサンドイッチE L I S Aに使用可能な抗体産生クローンを得た。この2つのハイブリドーマから産生される抗体を、それぞれa d a m - 1、a d a m - 2とした。

【0192】

(3) ヒスタミン遊離抑制活性測定によるモノクローナル抗体産生細胞の選択

実施例6-4(1)でI g G産生の認められたウェルの培養上清40 μ LとQ R X画分の3000倍希釈溶液10 μ Lを混和して、37 $^{\circ}$ C、30分間プレインキュベートした。これに、アトピー性皮膚炎患者の末梢血液から調製した好塩基球細胞溶液50 μ Lを添加して、実施例2-3(2)に記載された測定を実施した。

【0193】

その結果、5つのウェル(1-57、2-16、2-33、3-12、3-31)の培養上清が、Q R X画分によるヒスタミン遊離を抑制した(図9)。これら5つのウェル中のハイブリドーマを、限界希釈法によりクローニングした後、ヒスタミン遊離抑制活性を再測定した。その結果、最終的に3つのウェル由来のクローンを得た。この3つのハイブリドーマから産生される抗体をそれぞれ、s m i t h - 7、s m i t h - 8、s m i t h - 9とした。

【0194】

(4) モノクローナル抗体の性質

実施例6-4(2)で得られたモノクローナル抗体a d a m - 1~2および実施例6-4(3)で得られたモノクローナル抗体s m i t h - 7~9を、実施例2-4に記載された方法で精製し、それぞれの活性を調べた。

【0195】

精製抗体(6.25 μ g/mL)について、実施例6-4(2)に記載の方法を用いてサンドイッチE L I S Aを行った。

【0196】

その結果、a d a m - 1~2抗体は、サンドイッチE L I S Aで陽性を示した(図10)。これにより、汗抗原組成物の検出において、a d a m - 1~2抗体はs m i t h - 2のF(a b')₂フラグメントと組み合わせて、サンドイッチ法により汗抗原組成物を検出できることが確認された。また、s m i t h - 7~9抗体も、サンドイッチE L I S Aでわずかに陽性を示した(図10)。これにより、汗抗原組成物の検出において、s m i t h - 7~9抗体はs m i t h - 2のF(a b')₂フラグメントと組み合わせて、サンドイッチ法により汗抗原組成物を検出できることが確認された。

【0197】

次に、最終濃度で50、10、2 μ g/mLに調製した精製抗体を用いて、実施例2-3(2)に記載の方法を用いてヒスタミン遊離抑制活性を調べた。

【0198】

その結果、いずれのモノクローナル抗体でも用量依存的なヒスタミン遊離阻害活性が認められた(図11)。また、他のアトピー性皮膚炎患者2名の好塩基球を用いたヒスタミン遊離試験においても、遊離阻害活性の強弱はあるものの同様の結果を示した。

【0199】

[実施例7] 抗汗抗原抗体を用いるE L I S Aによる汗抗原の検出

実施例3-3では、固相化抗体としてs m i t h - 2のF(a b')₂フラグメントを用い、サンドイッチ用抗体としてはQ R X抗原画分で免疫して得たマウスの血清を用いて汗抗原検出のためのE L I S A試験を行った。そこで、マウス血清の代わりに実施例6-4(2)で作製したモノクローナル抗体を用いることにより、より安定したE L I S A系の構築を試みた。

【0200】

(1) ビオチン標識モノクローナル抗体の調製

精製抗体(a d a m - 1~2およびs m i t h - 2、7~9)を0.1mg/0.2m

10

20

30

40

50

LとなるようにPBS(-)で調製し、最終濃度で10mmol/Lとなるように、Sulfonamide-NHS-LC-Biotin(Pierce社)を加え、室温で1時間反応させた。1mol/Lモノエタノールアミンの2μLを添加して反応を停止した後、PBS(-)で平衡化したNAP-5(GEヘルスケアバイオサイエンス)にかけて、ビオチン化試薬等を除去した。

【0201】

(2) 汗抗原検出用サンドイッチELISA系の構築

ELISA用96穴マイクロプレートの各ウェルに50μLのモノクローナル抗体(adam-1~2およびsmith-2、7~9; 5μg/mL-PBS)を入れ、室温で2時間静置してウェル表面上に抗体を固定した。1w/v%BSA/PBSでブロッキングした後、PBS(-)中で50倍希釈したQRX画分50μLを加えて、1時間室温で反応させた。T-PBS(0.05v/v%Tween20入りPBS(-))で洗浄後、これに(1)で調製したビオチン標識モノクローナル抗体(10μg/mL-0.2w/v%BSA/PBS)の50μLを加え、室温で1時間反応させた。T-PBSで洗浄後、0.2w/v%BSAを含有するPBSで1500倍に希釈したパーオキシダーゼ標識streptavidin(Zymed社)を50μL加え、室温で1時間反応させた。反応後T-PBSで洗浄し、o-フェニレンジアミン発色試薬(和光純薬社)および過酸化水素を100μL注入して発色させた。1mol/L硫酸を100μL注入添加することで発色反応を停止させた後、マイクロプレートリーダー(Bio-Rad model Benchmark Plus, Bio-Rad社)を用いて、その490nmにおける吸光度を測定した。

10

20

【0202】

その結果、いずれの組み合わせにおいても汗抗原を特異的に検出できることが確認された(図12-1)。特に、smith-8固相化-ビオチン標識adam-1、smith-9固相化-ビオチン標識adam-1、adam-1固相化-ビオチン標識smith-2、またはsmith-8固相化-ビオチン標識smith-2の組み合わせの場合に高感度で汗抗原を検出できることが確認された(図12-1)。この内のsmith-8を固相化抗体とし、adam-1をビオチン標識抗体とする組み合わせにおける汗抗原の測定の結果を図12-2に示す。

30

【0203】

[実施例8] コリン性蕁麻疹患者血清中の抗汗抗原特異的IgE抗体の測定

アトピー性皮膚炎患者と同様、コリン性蕁麻疹患者のうち、60%以上の患者の血清中に汗抗原特異的IgE抗体が存在する(Takahagi S, et al., Br J Dermatol, 2008)。そこで、被験者の血清中の汗抗原特異的IgE抗体を本発明によるモノクローナル抗体を用いて検出する汗アレルギーの診断方法を検討した。

【0204】

実施例4に記載した方法と同様の操作によって行った。

smith-2抗体(5μg/mL-PBS(-))50μLをELISAプレートの各ウェルに入れ、室温で2時間静置して固相化した。1w/v%BSA-PBS(-)でブロッキングした後、これに50倍希釈のQRX画分50μLを添加し、ミキサー上で1時間攪拌しながら固相化された抗体に反応させて固定した。T-PBSで洗浄後、1w/v%BSA-PBS(-)で5倍および50倍希釈した被験者血清(コリン性蕁麻疹患者および健常者血清)50μLを入れて90分間室温で反応させた。T-PBSで洗浄後、0.2w/v%BSA-PBSで5000倍に希釈したパーオキシダーゼ標識ヤギ抗ヒトIgE抗体(Bethyl社)50μLを入れて1時間室温で反応させた。反応後T-PBSで洗浄し、o-フェニレンジアミン発色試薬(和光純薬社)および過酸化水素を100μL注入して発色させた。100μLの1mol/L硫酸を注入添加することで発色反応を停止させた後、マイクロプレートリーダー(Bio-Rad model Benchmark Plus; Bio-Rad社)を用いてその490nmにおける吸光度を測定した。

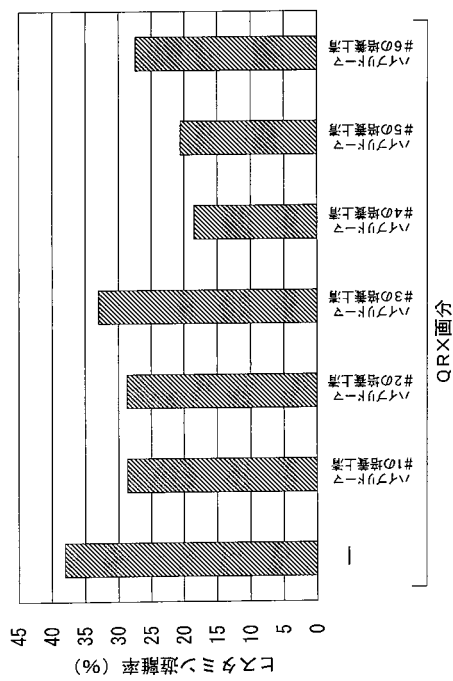
40

50

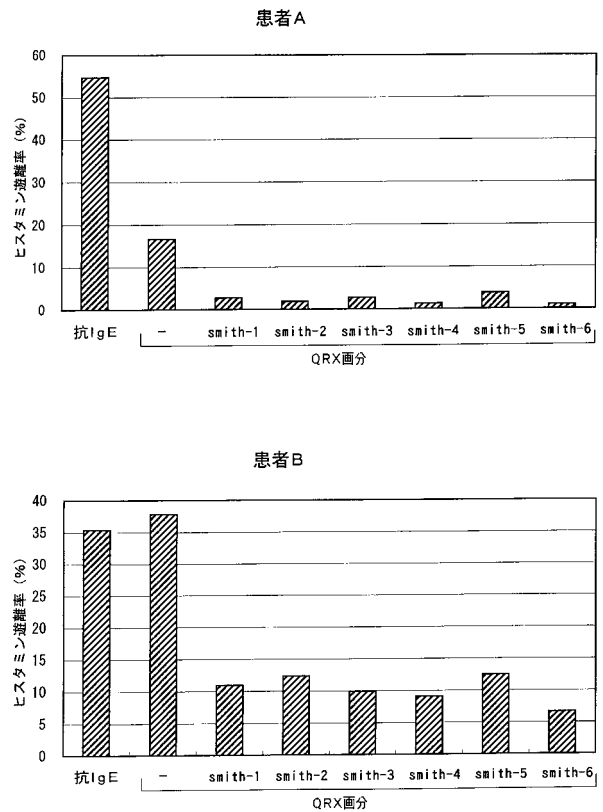
【0205】

その結果、コリン性蕁麻疹患者でも抗汗抗原 I g E 抗体が検出された（患者 6、患者 7）。しかし、健常者では該当する I g E は認められなかった（図 13）。この検査法を用いることにより、ヒスタミン遊離試験等を行わなくとも、微量の血清のみを用いてコリン性蕁麻疹患者について汗アレルギーの検査を行うことが可能となることが確認された。

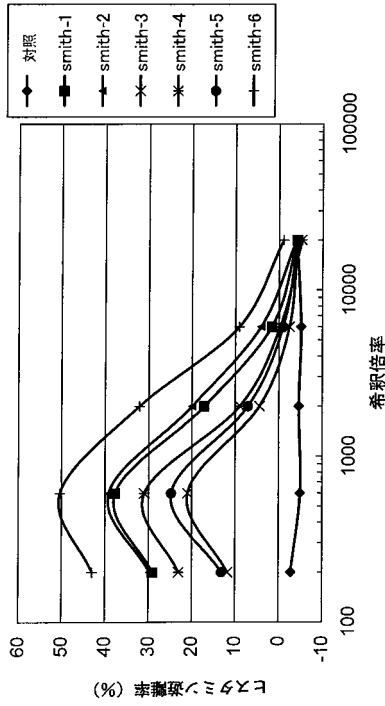
【図 1】



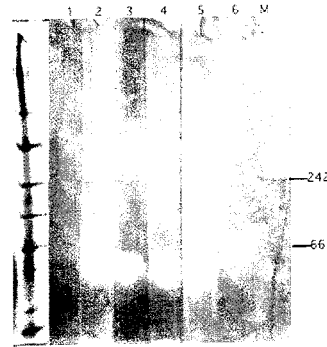
【図 2】



【 図 3 】



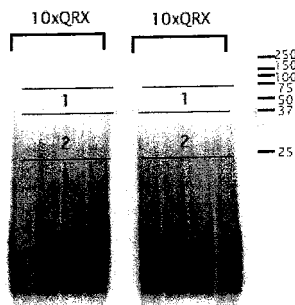
【 図 4 - 1 】



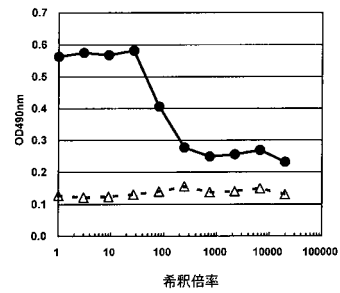
【 図 4 - 2 】



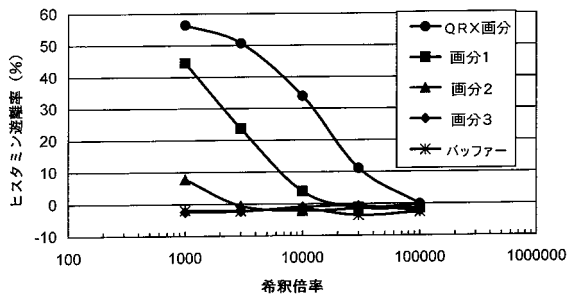
【 図 4 - 3 】



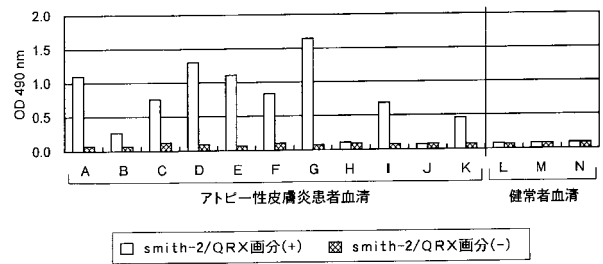
【 図 5 】



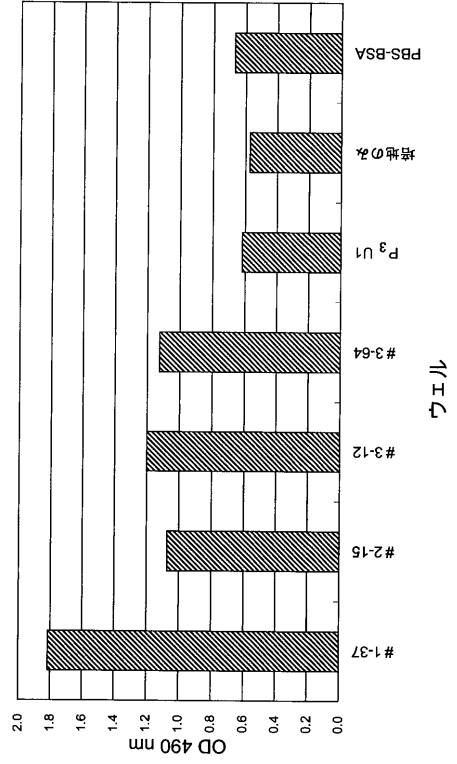
【 図 4 - 4 】



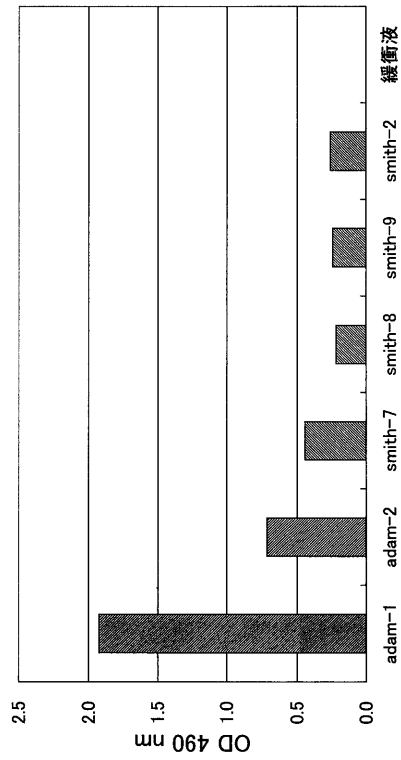
【 図 6 】



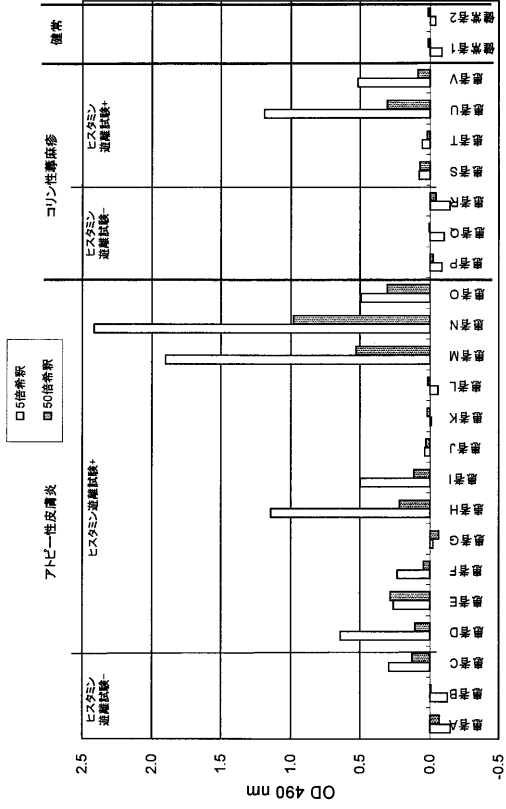
【 8 】



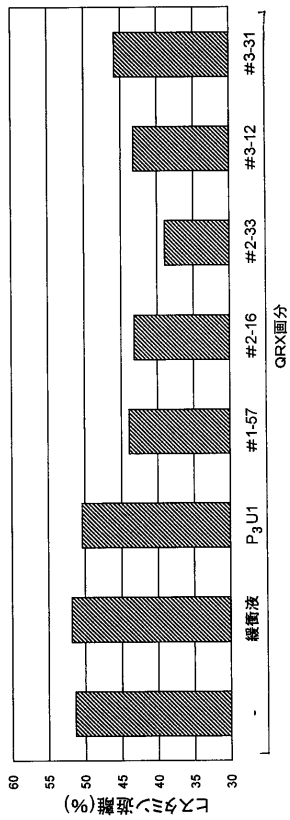
【 0 1 】



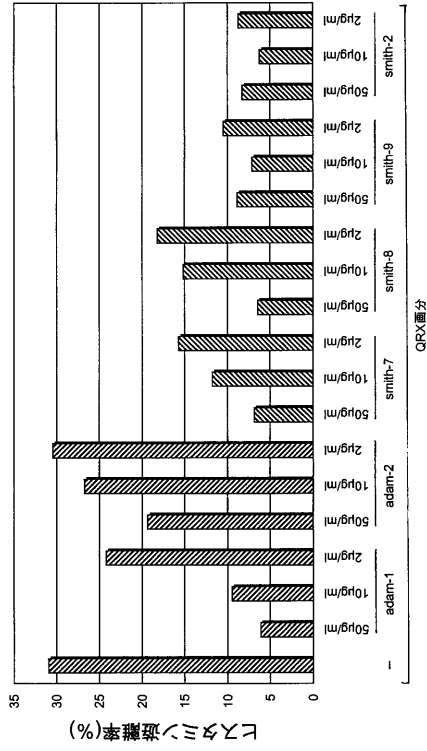
【 7 】



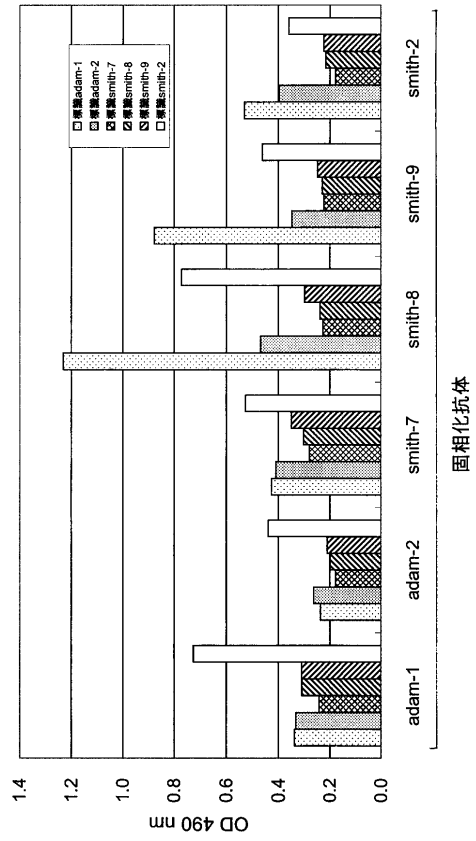
【 6 】



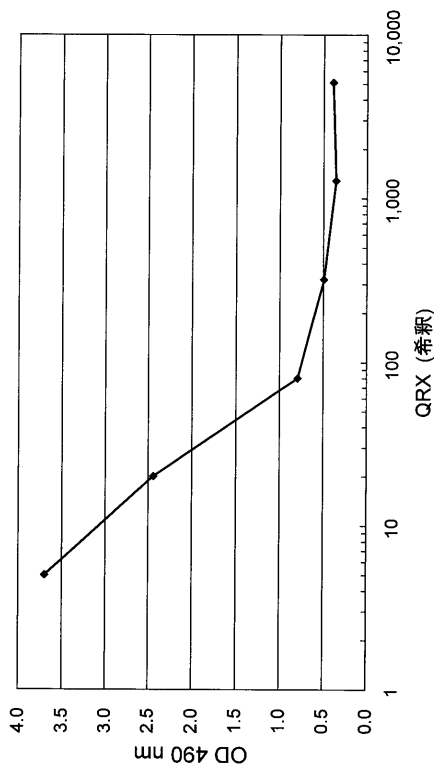
【図 1 1】



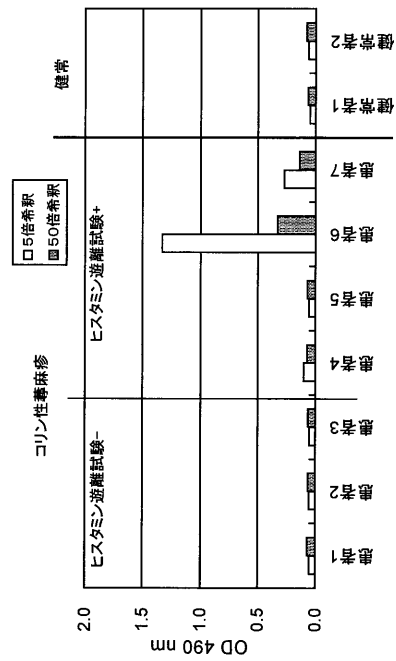
【図 1 2 - 1】



【図 1 2 - 2】



【図 1 3】



【手続補正書】

【提出日】平成22年2月19日(2010.2.19)

【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】

汗抗原組成物と反応し、かつ、該組成物による汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離を抑制することができる抗体またはその機能的断片であって、

ヒト汗腺からの分泌物に含まれるヒスタミン遊離活性画分を、抗ヒトCystatin A抗体アフィニティークロマトグラフィーにかけて得られた抗ヒトCystatin A抗体非吸着画分を抗原として用いて得られた抗体またはその機能的断片。

【請求項2】

(削除)

【請求項3】

(削除)

【請求項4】

汗抗原刺激応答細胞からのヒスタミン遊離量を指標にしてスクリーニングされるハイブリドーマから生産される、請求項1に記載の抗体またはその機能的断片。

【請求項5】

FERM BP - 11110、FERM BP - 11111またはFERM BP - 11112の受託番号のもと寄託されたハイブリドーマから生産される、請求項1または4に記載の抗体またはその機能的断片。

【請求項6】

抗体がモノクローナル抗体である、請求項1、4および5のいずれか一項に記載の抗体またはその機能的断片。

【請求項7】

請求項1および4～6のいずれか一項に記載の抗体またはその機能的断片と抗原抗体反応する汗抗原に反応する、抗体またはその機能的断片。

【請求項8】

FERM BP - 11113の受託番号のもと寄託されたハイブリドーマから生産される、請求項7に記載の抗体またはその機能的断片。

【請求項9】

抗体がモノクローナル抗体である、請求項7または8に記載の抗体またはその機能的断片。

【請求項10】

汗抗原が関連する疾患またはその発症リスクを判定する方法であって、請求項1および4～6のいずれか一項に記載の抗体を用いて、被験試料中の汗抗原および/または汗抗原に特異的なIgE抗体を検出する工程を含んでなる、方法。

【請求項11】

請求項7～9のいずれか一項に記載の抗体を更に用いる、請求項10に記載の方法。

【請求項12】

汗抗原が関連する疾患が、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹、汗疹、汗疱、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、および喘息からなる群から選択される、請求項10または11に記載の判定方法。

【請求項13】

請求項1および4～9のいずれか一項に記載の抗体またはその機能的断片と、場合によっては1種以上の薬学的に許容される担体、および/または希釈剤とを含んでなる、汗抗

原が関連する疾患の予防または治療に用いられる医薬組成物。

【請求項 1 4】

汗抗原が関連する疾患が、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹、汗疹、汗疱、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、および喘息からなる群から選択される、請求項 1 3 に記載の医薬組成物。

【請求項 1 5】

汗抗原が関連する疾患の予防剤または治療剤の製造のための、請求項 1 および 4 ~ 9 のいずれか一項に記載の抗体またはその機能的断片の使用。

【請求項 1 6】

汗抗原が関連する疾患が、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹、汗疹、汗疱、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、および喘息からなる群から選択される、請求項 1 5 に記載の使用。

【請求項 1 7】

予防上または治療上の有効量の請求項 1 および 4 ~ 9 のいずれか一項に記載の抗体またはその機能的断片を、ヒトを含む哺乳類に投与することを含んでなる、汗抗原が関連する疾患の予防方法または治療方法。

【請求項 1 8】

汗抗原が関連する疾患が、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹、汗疹、汗疱、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、および喘息からなる群から選択される、請求項 1 7 に記載の予防または治療方法。

【請求項 1 9】

請求項 1 および 4 ~ 6 のいずれか一項に記載の抗体もしくはその機能的断片および / または請求項 7 ~ 9 のいずれか一項に記載の抗体もしくはその機能的断片を含んでなる、汗抗原が関連する疾患またはその発症リスクの診断剤または診断用キット。

【請求項 2 0】

汗抗原が関連する疾患が、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹、汗疹、汗疱、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、喘息からなる群から選択される、請求項 1 9 に記載の診断剤または診断用キット。

【請求項 2 1】

請求項 1 および 4 ~ 6 のいずれか一項に記載の抗体またはその機能的断片を産生するハイブリドーマ。

【請求項 2 2】

F E R M B P - 1 1 1 1 0、F E R M B P - 1 1 1 1 1 または F E R M B P - 1 1 1 1 2 の受託番号のもと寄託された請求項 2 1 に記載のハイブリドーマ。

【請求項 2 3】

請求項 1 および 4 ~ 6 のいずれか一項に記載の抗体またはその機能的断片と組み合わせ、サンドイッチ法を用いて汗抗原組成物を検出することができる、汗抗原特異的抗体を産生するハイブリドーマ。

【請求項 2 4】

F E R M B P - 1 1 1 1 3 の受託番号のもと寄託された請求項 2 3 に記載のハイブリドーマ。

【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2009/058571

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER See extra sheet.		
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) C07K16/18, A61K39/395, A61P11/02, A61P11/06, A61P17/00, A61P17/04, A61P27/02, A61P37/08, A61P43/00, C12N5/10, C12N15/02, G01N33/53, G01N33/577, C12P21/08		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2009 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2009 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2009		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAplus/BIOSIS/MEDLINE/WPIDS (STN), JSTPlus (JDreamII), JMEDPlus (JDreamII), JST7580 (JDreamII)		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	Toshihiko TANAKA et al., "Atopy-sei Hifuen Kanja ni Okeru Ase Allergy ni Tsuite no Kenkyu", Joarnal of the Hiroshima Medical Association, 28 January, 2008 (28.01.08), Vol.61, No.1, page 47	1, 2, 4-6, 13-18, 21, 22, 25, 26
Y		7-12, 19, 20, 23, 24
A		3
Y	WO 2003/084991 A1 (Japan Science and Technology Agency), 16 October, 2003 (16.10.03), Claims; page 11, lines 36 to 46; examples (Family: none)	7-12, 19, 20, 23, 24
<input checked="" 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	"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	
"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date	"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	
"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)	"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	
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	"&" document member of the same patent family	
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		
Date of the actual completion of the international search 25 May, 2009 (25.05.09)	Date of mailing of the international search report 02 June, 2009 (02.06.09)	
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Authorized officer	
Facsimile No.	Telephone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2009/058571

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 2005/005474 A1 (Michihiro HIDE), 20 January, 2005 (20.01.05), Claims; page 15, lines 15 to 27; examples & JP 3983260 B & US 2006/0134706 A1 & EP 1655307 A1 & CA 2536354 A & KR 10-2006-0126419 A	7-12, 19, 20, 23, 24
Y	Toshihiko TANAKA et al., "Atopy-sei Hifuen Kanja no Ase ni Taisuru I-gata Allergy Hanno", Japanese Journal of Allerpology, 30 October, 2000 (30.10.00), Vol.49, No.9/10, page 902	10-12, 19, 20
Y	Michihiro HIDE et al., "Ase ni Taisuru I-gata Allegy to Atopy-sei Hifuen", Japanese Journal of Perspiration Research, 2007, Vol.14, No.1, pages 18 to 22	10-12, 19, 20
Y	Toshihiko TANAKA et al., "Atopy-sei Hifuen Kanja ni Okeru Ase no Naka no Jiko Kogen no Kaiseki", Japanese Journal of Dermatology, 2003, Vol.113, No.5, page 726	10-12, 19, 20
A	Takeshi KATO et al., Cystatin A inhibits IL-8 production by keratinocytes stimulated with Der p 1 and Der f 1: Biochemical skin barrier against mite cysteine proteases, Journal of Allergy and Clinical Immunology, 2005, Volume 116, Issue 1, Pages 169-176	3
A	Tokuji SEGUCHI, "Atopy-sei Hifuen Kanja Hifu Hyohi no Saishu Bunka Sanbutsu no Ijo ni Tsuite", Kinkidai Ishi, 1993, Vol.18, No.4, pages 511 to 519	3

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2009/058571

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

(International Patent Classification (IPC))

C07K16/18(2006.01)i, A61K39/395(2006.01)i, A61P11/02(2006.01)i,
A61P11/06(2006.01)i, A61P17/00(2006.01)i, A61P17/04(2006.01)i,
A61P27/02(2006.01)i, A61P37/08(2006.01)i, A61P43/00(2006.01)i,
C12N5/10(2006.01)i, C12N15/02(2006.01)i, G01N33/53(2006.01)i,
G01N33/577(2006.01)i, C12P21/08(2006.01)n

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national
classification and IPC)

国際調査報告		国際出願番号 PCT/J P 2 0 0 9 / 0 5 8 5 7 1									
A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int.Cl. 特別ページ参照											
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. C07K16/18, A61K39/395, A61P11/02, A61P11/06, A61P17/00, A61P17/04, A61P27/02, A61P37/08, A61P43/00, C12N5/10, C12N15/02, G01N33/53, G01N33/577, C12P21/08											
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの <table border="0"> <tr> <td>日本国実用新案公報</td> <td>1922-1996年</td> </tr> <tr> <td>日本国公開実用新案公報</td> <td>1971-2009年</td> </tr> <tr> <td>日本国実用新案登録公報</td> <td>1996-2009年</td> </tr> <tr> <td>日本国登録実用新案公報</td> <td>1994-2009年</td> </tr> </table>				日本国実用新案公報	1922-1996年	日本国公開実用新案公報	1971-2009年	日本国実用新案登録公報	1996-2009年	日本国登録実用新案公報	1994-2009年
日本国実用新案公報	1922-1996年										
日本国公開実用新案公報	1971-2009年										
日本国実用新案登録公報	1996-2009年										
日本国登録実用新案公報	1994-2009年										
国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) CAplus/BIOSIS/MEDLINE/WPIDS (STN), JSTPlus (JDreamII), JMEDPlus (JDreamII), JST7580 (JDreamII)											
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 請求項の番号									
X	田中稔彦外, アトピー性皮膚炎患者における汗アレルギーについての研究, 広島医学, 2008.01.28, 61巻1号, 47頁	1, 2, 4-6, 13-18, 21, 22, 25, 26									
Y		7-12, 19, 20, 23, 24									
A		3									
Y	WO 2003/084991 A1 (独立行政法人科学技術振興機構) 2003.10.16, 特許請求の範囲、11頁36~46行、実施例 (ファミリーなし)	7-12, 19, 20, 23, 24									
<input checked="" type="checkbox"/> C欄の続きにも文献が列挙されている。 <input type="checkbox"/> パテントファミリーに関する別紙を参照。											
* 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 25.05.2009		国際調査報告の発送日 02.06.2009									
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) 田中 晴絵	4 N 9739								
		電話番号 03-3581-1101 内線 3488									

国際調査報告		国際出願番号 PCT/J P 2 0 0 9 / 0 5 8 5 7 1
C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号
Y	WO 2005/005474 A1 (秀道広) 2005.01.20, 請求の範囲、15頁15～27行、実施例 & JP 3983260 B & US 2006/0134706 A1 & EP 1655307 A1 & CA 2536354 A & KR 10-2006-0126419 A	7-12, 19, 20, 23, 24
Y	田中稔彦外, アトピー性皮膚炎患者の汗に対するI型アレルギー反応, アレルギー, 2000.10.30, Vol.49, No.9/10, p.902	10-12, 19, 20
Y	秀道広外, 汗に対するI型アレルギーとアトピー性皮膚炎, 発汗学, 2007, Vol.14, No.1, p.18-22	10-12, 19, 20
Y	田中稔彦外, アトピー性皮膚炎患者における汗の中の自己抗原の解析, 日本皮膚科学会雑誌, 2003, Vol.113, No.5, p.726	10-12, 19, 20
A	Takeshi KATO et al., Cystatin A inhibits IL-8 production by keratinocytes stimulated with Der p 1 and Der f 1: Biochemical skin barrier against mite cysteine proteases, Journal of Allergy and Clinical Immunology, 2005, Volume 116, Issue 1, Pages 169-176	3
A	瀬口得二, アトピー性皮膚炎患者皮膚表皮の最終分化産物の異常について, 近畿大医誌, 1993, 第18巻4号, 511-519頁	3

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP2009/058571

発明の属する分野の分類

C07K16/18(2006.01)i, A61K39/395(2006.01)i, A61P11/02(2006.01)i, A61P11/06(2006.01)i,
A61P17/00(2006.01)i, A61P17/04(2006.01)i, A61P27/02(2006.01)i, A61P37/08(2006.01)i,
A61P43/00(2006.01)i, C12N5/10(2006.01)i, C12N15/02(2006.01)i, G01N33/53(2006.01)i,
G01N33/577(2006.01)i, C12P21/08(2006.01)n

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 37/08 (2006.01)	A 6 1 K 39/395 N	4 H 0 4 5
A 6 1 P 17/00 (2006.01)	A 6 1 P 37/08	
A 6 1 P 17/04 (2006.01)	A 6 1 P 17/00	
A 6 1 P 27/02 (2006.01)	A 6 1 P 17/04	
A 6 1 P 11/02 (2006.01)	A 6 1 P 27/02	
A 6 1 P 11/06 (2006.01)	A 6 1 P 11/02	
A 6 1 P 43/00 (2006.01)	A 6 1 P 11/06	
C 1 2 P 21/08 (2006.01)	A 6 1 P 43/00 1 1 3	
	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, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, 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, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW

(72) 発明者 秀 道 広

広島県広島市南区霞一丁目2番3号 広島大学大学院医歯薬学総合研究科内

(72) 発明者 田 中 稔 彦

広島県広島市南区霞一丁目2番3号 広島大学病院内

(72) 発明者 石 井 香

広島県広島市南区霞一丁目2番3号 広島大学大学院医歯薬学総合研究科内

(72) 発明者 鈴 木 秀 規

広島県広島市安佐北区三入東1-23-8

Fターム(参考) 4B024 AA01 AA11 BA43 GA03 HA03
 4B063 QA18 QQ08 QQ79 QR48 QR54 QR58 QR66 QR77 QR80 QS03
 QS24 QS28 QS33 QS36 QX02
 4B064 AG26 AG27 CA10 CA20 CC24 CE12 DA01
 4B065 AA90X AB04 AC14 BA08 BA24 BD14 CA24 CA25 CA44
 4C085 AA13 AA14 BB11 CC02 CC05 CC11 CC21 DD34 DD35 DD36
 DD43 DD62 DD63 EE01
 4H045 AA11 CA40 DA75 DA76 EA20 EA50 FA74 GA26

(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。