

(19) 日本国特許庁(JP)

## 再公表特許(A1)

(11) 国際公開番号

W02011/102363

発行日 平成25年6月17日(2013.6.17)

(43) 国際公開日 平成23年8月25日(2011.8.25)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
<b>C07K 14/78 (2006.01)</b>	C07K 14/78	4C081
<b>C07K 1/02 (2006.01)</b>	C07K 1/02	4H045
<b>C07K 1/10 (2006.01)</b>	C07K 1/10	
<b>C07K 1/113 (2006.01)</b>	C07K 1/113	
<b>A61L 27/00 (2006.01)</b>	A61L 27/00	

Q  
審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 25 頁) 最終頁に続く

出願番号	特願2012-500615 (P2012-500615)	(71) 出願人	504174135 国立大学法人九州工業大学 福岡県北九州市戸畑区仙水町1番1号
(21) 国際出願番号	PCT/JP2011/053228	(74) 代理人	100101719 弁理士 野口 恭弘
(22) 国際出願日	平成23年2月16日(2011.2.16)	(72) 発明者	岡元 孝二 福岡県飯塚市川津680-4 九州工業大学大学院情報工学研究院生命情報工学研究系内
(31) 優先権主張番号	特願2010-34149 (P2010-34149)	(72) 発明者	山田 宏 福岡県北九州市若松区ひびきの2番4号九州工業大学大学院生命体工学研究科内
(32) 優先日	平成22年2月19日(2010.2.19)	(72) 発明者	前川 陽祐 福岡県北九州市若松区ひびきの2番4号九州工業大学大学院生命体工学研究科内
(33) 優先権主張国	日本国(JP)		最終頁に続く

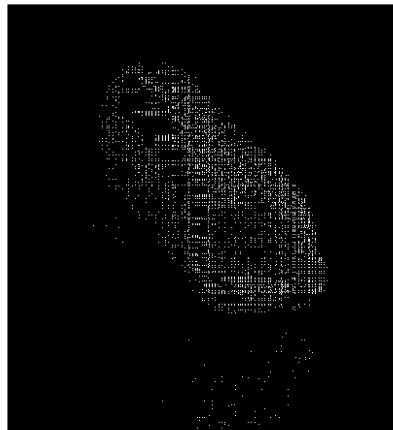
(54) 【発明の名称】 化学修飾水溶性エラスチン、化学修飾水溶性エラスチンとコラーゲンとの混合ゲル及びそれらの製造方法

## (57) 【要約】

本発明が解決しようとする課題は、水溶性エラスチンとコラーゲンを利用して、生体適合性に優れ、かつ、十分な弾力性、伸展性、強度を有する人工血管等の医療用材料を提供することである。

上記の課題は、高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれる第1アミン及び第2アミンの一部又は全部をN-アシル化すると共に、該分子中に含まれるカルボキシル基の一部又は全部をアミノ酸のアルキルエステルのアミノ基とカップリングさせて得られる化学修飾水溶性エラスチンと、ほぼ同重量のコラーゲンを混合して得られる化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲル、並びに、化学修飾水溶性エラスチンをコラーゲンに対して増量あるいは減量して混合して得られる化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲル、さらにこれらの混合ゲルに放射線を照射した化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルにより達成された。

[図11]



**【特許請求の範囲】****【請求項 1】**

高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれる第 1 アミン及び第 2 アミンの一部又は全部を N - アシル化すると共に、該分子中に含まれるカルボキシル基の一部又は全部をアミノ酸のアルキルエステルのアミノ基とカップリングさせて得られる化学修飾水溶性エラスチン。

**【請求項 2】**

高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれる第 1 アミン及び第 2 アミンの一部又は全部を N - アシル化すると共に、該分子中に含まれるカルボキシル基の一部又は全部をアミノ酸のアルキルエステルのアミノ基とカップリングさせて得られる化学修飾水溶性エラスチンと、コラーゲンを混合して得られる化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲル。

10

**【請求項 3】**

化学修飾水溶性エラスチンとコラーゲンとの重量比（化学修飾水溶性エラスチン / コラーゲン）が、 $1 / 200 \sim 200 / 1$ である請求項 2 記載の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲル。

**【請求項 4】**

化学修飾水溶性エラスチンと、ほぼ同重量のコラーゲンを混合して得られる請求項 2 又は 3 記載の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲル。

**【請求項 5】**

化学修飾水溶性エラスチンとコラーゲンを混合して得られる混合ゲルに、放射線を照射したことを特徴とする請求項 2 ~ 4 のいずれか 1 項記載の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲル。

20

**【請求項 6】**

( 1 ) 高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれる第 1 アミン及び第 2 アミンの一部又は全部を N - アシル化する工程、( 2 ) 該高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれるカルボキシル基の一部又は全部をアミノ酸の低級アルキルエステルのアミノ基とカップリングさせる工程、及び、( 3 ) 前記 ( 1 ) と ( 2 ) の工程を経て得られた化学修飾水溶性エラスチンを、コラーゲンと溶液状態で混合して混合ゲルを調製する工程からなる化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルの製造方法。

30

**【請求項 7】**

化学修飾水溶性エラスチンとコラーゲンとの重量比（化学修飾水溶性エラスチン / コラーゲン）が、 $1 / 200 \sim 200 / 1$ である請求項 6 記載の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルの製造方法。

**【請求項 8】**

化学修飾水溶性エラスチンと、ほぼ同重量のコラーゲンを混合することからなる請求項 6 又は 7 記載の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルの製造方法。

**【請求項 9】**

( 1 ) 高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれる第 1 アミン及び第 2 アミンの一部又は全部を N - アシル化する工程、( 2 ) 該高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれるカルボキシル基の一部又は全部をアミノ酸の低級アルキルエステルのアミノ基とカップリングさせる工程、( 3 ) 前記 ( 1 ) と ( 2 ) の工程を経て得られた化学修飾水溶性エラスチンを、コラーゲンと溶液状態で混合して混合ゲルを調製する工程、及び、( 4 ) 前記 ( 3 ) で得られた混合ゲルに放射線を照射する工程からなる化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルの製造方法。

40

**【請求項 10】**

化学修飾水溶性エラスチンと、ほぼ同重量のコラーゲンを混合して放射線照射することからなる請求項 9 記載の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルの製造方法。

**【請求項 11】**

化学修飾水溶性エラスチンをコラーゲンよりも少量又は多量に混合して放射線照射する

50

ことからなる請求項 9 記載の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルの製造方法。

【請求項 1 2】

請求項 1 に記載の化学修飾水溶性エラスチンの医療用材料としての使用。

【請求項 1 3】

請求項 2 ~ 5 のいずれか 1 つに記載の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲル又は請求項 6 ~ 1 1 のいずれか 1 つに記載の製造方法により製造された化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルの医療用材料としての使用。

【請求項 1 4】

医療用材料が人工血管材料である、請求項 1 3 に記載の使用。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、人工血管用材料等の用途に利用できる可能性がある、化学修飾水溶性エラスチン、化学修飾水溶性エラスチンとコラーゲンとの混合ゲル及びそれらの製造方法に関する。

【背景技術】

【0002】

人工血管は、主として循環器系の病気や怪我に際して、生体の血管の代替品として用いられている。人工血管として現在注目を浴びているものの例として、合成高分子材料にコラーゲン、ゼラチン、エラスチン、あるいはフィブロネクチン等を導入して更に細胞を播種したハイブリッド型人工血管がある。このハイブリッド型人工血管は、激しい血流に影響を受けて細胞が剥がれてしまう問題がある。また、基盤となる材料が合成高分子のため生体適合性の面でも問題があり、直径 3 mm 以下の人工血管を作製して移植した場合、血栓により血管内腔が狭窄しないように抗血液凝固剤を飲み続けなければならないという問題点がある。更に、この人工血管を成長期に移植すると、成長に伴って再度手術により人工血管を移植しなければならないという問題点がある。

【0003】

これらのハイブリッド型人工血管の基盤として用いられる合成高分子としては、現在、延伸多孔質ポリテトラフルオロエチレン ( e - P T F E ) が主流であるが、このポリマーは非粘着性、屈曲性に優れているものの、強度の面で問題があり、静脈や小動脈 ( 内径 4 ~ 8 mm ) のみにしか用いられていない。このように合成高分子は問題があるので、合成高分子に代わる材料として生体高分子が着目されている。生体高分子のうちコラーゲンは、生体中に多量存在し ( 生体中のタンパク質の約 1 / 3 を占める。 ) 、生体適合性や細胞接着性もあり、これを利用した人工血管の作製が試みられているが、コラーゲン 1 0 0 % のものは強度の面で問題がある。

【0004】

コラーゲンと水溶性エラスチンを組合わせて、後述のごとく医療用材料を作成することも知られている。エラスチンとは、動物、特に哺乳動物の皮膚の真皮、靭帯、腱、血管壁等の結合組織の中に、コラーゲンと共に存在するタンパク質である。エラスチンは、通常、生体内においては、3次元の網目構造の不溶性のタンパク質として存在している。かかるエラスチンを、酸又はアルカリで加水分解したり、酵素で処理することによって、前述した水溶性エラスチンが得られることは広く知られている。水溶性エラスチンは、水分を豊富に保持する能力を有することから、化粧品、特に保湿剤として利用されている他、皮膚に弾力を与える等の美容効果があるとして、コラーゲン等と共に健康食品としても利用されている。

【0005】

そして、更に水溶性エラスチンは、これを可溶化コラーゲンと混合して成型用組成物を得ること ( 特許文献 1 ) や、人工血管基材の内壁面にコラーゲン層を設け、これに水溶性エラスチンを架橋剤によって架橋させること ( 特許文献 2 ) が提案されている。また、架橋さ

10

20

30

40

50

れたエラスチンとコラーゲン等の生体高分子との混合物を、医療用材料として用いることも提案されている（特許文献3）。しかしながら、実用に耐える人工血管等は未だ開発されていない。また、本発明者らは、水溶性エラスチンを得る方法を提案している（特許文献4）。

【先行技術文献】

【特許文献】

【0006】

【特許文献1】特公平6-30616号公報

【特許文献2】特開平8-33661号公報

【特許文献3】国際公開第2002/96978号パンフレット

【特許文献4】特開2007-45722号公報

10

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0007】

本発明の課題は、水溶性エラスチンとコラーゲンを利用して、生体適合性に優れ、かつ、十分な強度、弾性、及び伸展性を有する人工血管等の医療用材料を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

【0008】

上記課題は、下記のような本発明の各態様によって達成される。

20

【0009】

本発明の態様の1つは、高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれる第1アミン及び第2アミンの一部又は全部をN-アシル化すると共に、該分子中に含まれるカルボキシル基の一部又は全部をアミノ酸のアルキルエステルのアミノ基とカップリングさせて得られる化学修飾水溶性エラスチンである。N-アシル化にはN-ホルミル化、N-アセチル化、N-ベンゾイル化などがあるが、N-アセチル化が好ましい。また、N-アシル化にはウレタン型やアルキル型を用いてもよい。前記エラスチンのカルボキシル基のアミノ酸アルキルエステルによる酸アミド化に用いるアミノ酸はタンパク質を構成するグリシン、バリン、フェニルアラニンなどの約20種類の中から選ばれる。本発明において「高分子量水溶性エラスチン」とは、分子量が約1万以上、好ましくは約3~30万のものを意味する。

30

【0010】

本発明の他の態様は、高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれる第1アミン及び第2アミンの一部又は全部をN-アシル化すると共に、該分子中に含まれるカルボキシル基の一部又は全部をアミノ酸のアルキルエステルのアミノ基とカップリングさせて得られる化学修飾水溶性エラスチンと、コラーゲンを混合して得られる化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルである。この態様においては、化学修飾水溶性エラスチンと、ほぼ同重量のコラーゲンを混合して得られる化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルが好ましい。また、化学修飾水溶性エラスチンと、それよりも少量又は多量のコラーゲンを混合して得られる化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルも好ましい。「ほぼ同重量」とは、化学修飾水溶性エラスチンとコラーゲンとの重量比が95~105重量%以内であることをいう。

40

【0011】

本発明の更に他の態様は、前記化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルの製造方法であって、(1)高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれる第1アミン及び第2アミンの一部又は全部をN-アシル化する工程、(2)該高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれるカルボキシル基の一部又は全部をアミノ酸の低級アルキルエステルのアミノ基とカップリングさせる工程、及び、(3)前記(1)と(2)の工程を経て得られた化学修飾水溶性エラスチンを、コラーゲンと溶液状態で混合して混合ゲルを調製する工程からなる化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルの製造方法である。この態様に

50

においても、化学修飾水溶性エラスチンと、ほぼ同重量のコラーゲンを混合する方法が好ましい。また、化学修飾水溶性エラスチンと、それよりも少量又は多量のコラーゲンを混合する方法も好ましい。

#### 【0012】

本発明の更なる態様は、(1)高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれる第1アミン及び第2アミンの一部又は全部をN-アシル化する工程、(2)該高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれるカルボキシル基の一部又は全部をアミノ酸の低級アルキルエステルのアミノ基とカップリングさせる工程、(3)前記(1)と(2)の工程を経て得られた化学修飾水溶性エラスチンを、コラーゲンと溶液状態で混合して混合ゲルを調製する工程、及び、(4)前記(3)で得られた混合ゲルに放射線を照射する工程からなる化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルの製造方法である。この態様においても、化学修飾水溶性エラスチンと、ほぼ同重量のコラーゲンを混合する方法が好ましい。また、化学修飾水溶性エラスチンと、それよりも少量又は多量のコラーゲンを混合する方法も好ましい。

本発明の更に他の態様は、上記の化学修飾水溶性エラスチンの医療用材料としての使用である。また、本発明の更に他の態様は、上記の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲル、又は、上記の製造方法により製造された化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルの医療用材料としての使用である。ここで、医療用材料には人工血管材料等が含まれる。

#### 【発明の効果】

#### 【0013】

本発明の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルから得られた材料は、エラスチン又はコラーゲン単独、あるいはそれらの混合物に比べ、強度、弾性及び伸展性が大幅に改善されるので、人工血管等の医療用材料として利用できる可能性が高い。化学修飾に用いるアミノ酸として疎水度の大きいアミノ酸を用いた場合や、疎水性の大きいペプチドを化学修飾に用いた場合には、ブタやイヌの大動脈の応力と同程度あるいはそれよりも強度、弾性及び伸展性のある人工血管材料等が作製できる。

#### 【図面の簡単な説明】

#### 【0014】

【図1】未修飾水溶性エラスチン(EIa)のpH5.0、7.4及び9.0における温度と濁度の関係を示す曲線(濁度曲線)。

【図2】N-アセチル水溶性エラスチン(N-Ac-EIa)とグリシン(G)メチルエステルをWSC I(100eq)を用いてカップリングさせて作製したN-アセチル-O-G-メチルエステル水溶性エラスチン(Cm(G)-EIa)のpH5.0、7.4及び9.0における濁度曲線。

【図3】N-Ac-EIaとグリシン(G)メチルエステルをWSC I(10eq)を用いてカップリングさせて作製したN-アセチル-O-G-メチルエステル水溶性エラスチン(Cm(G)-EIa)のpH5.0、7.4及び9.0における濁度曲線。

【図4】N-Ac-EIaとグリシン(G)メチルエステルをWSC I(50eq)を用いてカップリングさせて作製したN-アセチル-O-G-メチルエステル水溶性エラスチン(Cm(G)-EIa)のpH5.0、7.4及び9.0における濁度曲線。

【図5】3種類の異なる化学修飾水溶性エラスチン(Cm-EIa)であるN-アセチル-O-G-メチルエステル水溶性エラスチン(Cm(G)-EIa)、N-アセチル-O-V-メチルエステル水溶性エラスチン(Cm(V)-EIa)、N-アセチル-O-F-メチルエステル水溶性エラスチン(Cm(F)-EIa)のpH7.4における濁度曲線。

【図6】コラーゲン(CoI)単独の濃度1.5mg/ml、3.0mg/ml、4.5mg/mlでのpH7.4における濁度曲線。

【図7】EIa・CoI混合溶液(混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml)、Cm(G)-EIa・CoI混合溶液(混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml)、Cm(V)-EIa・CoI混合溶液(混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml)、Cm(F)-EIa・CoI混合溶液(混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml)のpH7.4における濁度曲線。

【図8】CoI単独ゲル(1.5mg/ml)、EIa・CoI混合ゲル(混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml)、Cm

10

20

30

40

50

(G)-Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）の応力 - ひずみ曲線。

【図9】Colに対してCm(G)-Elaの混合比が異なるCm(G)-Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）及びCm(G)-Ela・Col混合ゲル（混合比4.5mg/ml:1.5mg/ml）の応力 - ひずみ曲線。

【図10】3種の異なる混合ゲルであるCm(G)-Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）、Cm(V)-Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）、Cm(F)-Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）及びブタ大動脈の60%ひずみまでの応力とひずみを比較した応力 - ひずみ曲線。

【図11】Cm(G)-Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）から作製した内径5mm、外径8mmの人工血管

【図12】Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）と線照射Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）の応力 - ひずみ曲線。

【図13】Cm(G)-Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）と線照射Cm(G)-Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）の応力 - ひずみ曲線。

【図14】Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）、線照射Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）、Cm(G)-Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）、線照射Cm(G)-Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）及び、ブタ大動脈の応力とひずみを比較した応力 - ひずみ曲線。

【図15】Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）、線照射Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）、Cm(G)-Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）、線照射Cm(G)-Ela・Col混合ゲル（混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml）及び、ブタ大動脈の50%ひずみまでの応力とひずみを比較した応力 - ひずみ曲線。

【発明を実施するための形態】

【0015】

本発明の水溶性エラスチンは、哺乳動物及び鳥類由来の場合には、エラスチンを構成するアミノ酸の約78～85%がプロリン、グリシン、アラニン、バリンからなり、約2～4%がアスパラギン酸とグルタミン酸からなり、約1～2%がリジン、ヒスチジン、アルギニンからなり、約0.1～0.4%がデスマシンとイソデスマシンからなる、分子量約1万～30万、好ましくは約3万～30万の高分子量水溶性エラスチンである。また本発明の水溶性エラスチンは、魚類由来の場合には、エラスチンを構成するアミノ酸の約67～77%がプロリン、グリシン、アラニン、バリンからなり、約4～6%がアスパラギン酸とグルタミン酸からなり、約2～4%がリジン、ヒスチジン、アルギニンからなり、約0.1～0.4%がデスマシンとイソデスマシンからなる、分子量約1万～30万、好ましくは約3万～30万の高分子量水溶性エラスチンである。

【0016】

本発明の化学修飾水溶性エラスチンは、高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれる第1アミン及び第2アミンの一部又は全部をN-アシル化すると共に、該分子中に含まれるカルボキシル基の一部又は全部をアミノ酸のアルキルエステルのアミノ基とカップリングさせて得られる化学修飾水溶性エラスチンである。N-アシル化には、N-ホルミル化、N-アセチル化、N-ベンゾイル化などがあるが、N-アセチル化が好ましい。また、N-アシル化にはウレタン型やアルキル型を用いてもよい。前記エラスチンのカルボキシル基のアミノ酸アルキルエステルによる酸アミド化に用いるアミノ酸は、タンパク質を構成するグリシン、バリン、フェニルアラニンなどの約20種類のうちのいずれでもよい。

【0017】

本発明の他の態様である化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルは、まず、高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれる第1アミン及び第2アミンの一部又は全部をN-アシル化する工程（第1工程）、次いで、得られたN-アシル化水溶性エラスチン分子中に含まれるカルボキシル基の一部又は全部をアミノ酸の低級アルキルエステルのアミノ基とカップリングさせ化学修飾する工程（第2工程）、その後、得られた化学修飾水溶性エラスチンを、ほぼ同重量の、あるいはそれよりも少量又は多量のコラーゲンと溶液状

10

20

30

40

50

態で混合して混合ゲルを調製する工程（第3工程）によって製造される。

【0018】

本発明の更なる態様である放射線照射した化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルは、先ず高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれる第1アミン及び第2アミンの一部又は全部をN-アシル化し（第1工程）、次いで得られたN-アシル化水溶性エラスチン分子中に含まれるカルボキシル基の一部又は全部をアミノ酸の低級アルキルエステルのアミノ基とカップリングさせ化学修飾し（第2工程）、さらに第1工程と第2工程を経て得られた化学修飾水溶性エラスチンを、コラーゲンと溶液状態で混合して混合ゲルを調製し（第3工程）、その後、得られた混合ゲルに放射線を照射することによって得られる（第4工程）。この態様においても、化学修飾水溶性エラスチンを、ほぼ同重量の、あるいはそれよりも少量又は多量のコラーゲンと溶液状態で混合して混合ゲルを調製する工程によって製造される。化学修飾水溶性エラスチンとコラーゲンの重量比（化学修飾水溶性エラスチン/コラーゲン）は、好ましくは1/200~200/1であり、より好ましくは1/100~50/1であり、さらに好ましくは1/50~5/1であり、特に好ましくは1/3~3/1である。

10

例えば、本発明の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルを使用して生体組織の代替としての人工靭帯、人工皮膚、人工腱、人工血管等を作製する場合は、前記重量比が1/50~5/1であることが好ましく、生体組織の代替ではなく人工の線維、人工癒着防止膜、人工縫合糸あるいは人工膜等を作製する場合には、エラスチン重量/コラーゲン重量の範囲が広い方がよく、前記重量比が1/100~50/1であることが好ましく、また、生体以外の例えば合成繊維や合成膜等に応用していく場合は、エラスチン重量/コラーゲン重量の範囲がさらに広い方がよく、前記重量比が1/200~200/1であることが好ましい。

20

【0019】

本発明においては、水溶性エラスチンのN末端及びリジン、アルギニン等のアミノ酸残基側鎖のアミノ基等をアシル化し、引き続き、C末端及びアスパラギン酸、グルタミン酸等のアミノ酸残基側鎖のカルボキシル基等とアミノ酸アルキルエステルのアミノ基をカップリングさせて化学修飾水溶性エラスチンが得られる。化学修飾によってアミノ基等とカルボキシル基等が保護されることにより、エラスチンの荷電が消失し、その結果、エラスチン分子間の疎水的相互作用が増し、得られた化学修飾水溶性エラスチンは、未修飾エラスチンに比べて高い自己集合性を有するようになるものと考えられる。

30

【0020】

水溶性エラスチンを得る方法・手段は色々と提案されている。好ましいのは、本発明者が提案した下記の方法である（特許文献4参照）。

【0021】

第1の方法は、動物性生体組織からコラーゲンやその他の不要タンパク質の除去処理を行って不溶性エラスチンを得、次いでこの不溶性エラスチンをシュウ酸や水酸化ナトリウム等の可溶化液に浸漬・溶解させ、水溶性エラスチンを製造する。コラーゲンやその他の不要タンパク質の除去処理は、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カルシウム、水酸化バリウムの少なくともいずれか一つを含むアルカリ性溶液であって、このアルカリ性溶液中に添加した水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カルシウム、水酸化バリウムの総量を、1Lあたり0.05~0.5mol、好ましくは0.05~0.3molで90~105としたアルカリ性溶液中に、動物性生体組織を5~60分間、好ましくは10~20分間浸漬して行うのが好ましい。また、コラーゲンやその他の不要タンパク質の除去処理に際しては、アルカリ性溶液による処理の前に、塩化ナトリウム、塩化カリウム、塩化カルシウム、塩化バリウムの少なくともいずれか一つを含む塩溶液に、動物性生体組織を浸漬させる浸漬処理（前処理）を行うのも好ましい。

40

【0022】

動物性生体組織としては、特に制限はないが、エラスチンの含量が多い点で、豚、馬、牛、羊などの哺乳動物から得られた項靭帯や大動脈血管を使用することが好ましい。また

50

鳥類の大動脈血管やエラスチン含量の多い魚類の動脈球（心臓）などを使用してもよい。動物性生体組織は、先ず、ホモジナイザーを用いてホモジナイズするのが良い。ホモジナイズはミキサー、ミートチョッパーなど動物性生体組織を細断できれば良く、好ましくは3ミリメートル角以下、さらに好ましくはペースト状に細断できる器具を用いると良い。細断した動物性生体組織の粒が小さいほど、コラーゲンやその他の不要タンパク質の除去効率を上げることができるので好ましい。ホモジナイズした動物性生体組織は、例えば、熱水又は熱希薄アルカリ水溶液で煮沸するか、もしくは有機溶媒で処理することによって脱脂処理を行っても良い。

#### 【0023】

前記可溶化液としては、シュウ酸、蟻酸、酢酸、コハク酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、安息香酸、ベタイン、ジフルオロ酢酸、トリフルオロ酢酸、リン酸、スルファミン酸、過塩素酸、トリクロロ酢酸の少なくともいずれか一つを含む酸性溶液が用いられる。そして、この酸性溶液の酸の総量は、1Lあたり0.05~5mol、好ましくは0.1~2molとし、かつ、液温を90~105とするのが好ましい。

10

#### 【0024】

前記可溶化液は、また、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カルシウム、水酸化バリウムの少なくともいずれか一つを含むアルカリ性溶液であっても良い。このアルカリ性溶液中に添加した水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カルシウム、水酸化バリウムの総量を、1Lあたり0.05~5mol、好ましくは0.05~2molとし、かつ、液温が90~105のアルカリ性溶液とするのが好ましい。

20

#### 【0025】

第2の方法は、動物性生体組織の不要部分の除去処理、動物性生体組織の細断処理、動物性生体組織の脱脂処理と塩処理の少なくともいずれか一つを含む前処理工程と、前処理された動物性生体組織をアルカリ性溶液に浸漬してコラーゲンやその他の不要タンパク質を濾別するアルカリ抽出工程と、アルカリ抽出工程後の残渣をアルカリで溶解するアルカリ溶解工程を所定回数繰り返し、濾別により水溶性エラスチンを含む濾液を得る濾液回収工程と、濾液から水溶性エラスチンを生成する水溶性エラスチン生成工程とを順次行って水溶性エラスチンを製造する方法である。前記アルカリ溶解工程で用いるアルカリとしては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カルシウム、水酸化バリウムのいずれか一つ又は混合物が好ましい。

30

#### 【0026】

この操作は、前記の、組織からコラーゲンやその他の不要タンパク質を除去して不溶性エラスチンを得て、次いで、この不溶性エラスチンを可溶化して水溶性エラスチンを得る第1の方法とは異なり、組織から不溶性エラスチンを得ることなく、直接水溶性エラスチンを得る方法である。即ち、1Lあたり0.05~0.5mol、好ましくは0.05~0.3molで90~105としたアルカリ性溶液中に、細断、脱脂、塩処理した動物性生体組織を5~60分間、好ましくは10~20分間浸漬し、エラスチン以外のコラーゲンや不要タンパク質を除去した処理組織を得、次いで、この処理組織を1Lあたり0.05~5mol、好ましくは0.05~2mol（アルカリ液の濃度がより高濃度）で90~105のアルカリ性溶液中に5~420分間、好ましくは10~240分間（時間がより長い）浸漬して溶解し、水溶性エラスチンを得る方法である。

40

#### 【0027】

前記のごとく第1又は第2の方法で得られた水溶性エラスチンは水溶性エラスチンを含む水溶液を中和し、次いで、その中和溶液を、例えば、透析処理することによって又はナノフィルトレート（NF）膜等を用いた膜処理によって脱塩し、及び低分子量のものを除去して、本発明で用いられる高分子量水溶性エラスチンが得られる。

#### 【0028】

本発明で用いられるコラーゲンは、医療用途として知られているどのようなものでも用いることができる。通常、医療用途に適したコラーゲンは、主として原料である動物から、酸、アルカリ、中性等の条件下で酵素などにより抽出し、粘調なコラーゲン溶液又はこ

50



の溶液を乾燥させた固体の状態として得る方法が一般的に用いられている。また、更に、ペプシン処理を施すことによって抗原性発現部位を除去し、体内又は体表面に移植した際に抗原性が無い、より医療基材に好適なコラーゲン（アテロコラーゲン）を得ることもできる。本発明で用いられる代表的なコラーゲンとしては、酸可溶化コラーゲン、アルカリ可溶化コラーゲン、酵素可溶化コラーゲン、中性可溶化コラーゲン等の可溶化コラーゲンが挙げられ、特に、可溶化処理と同時にコラーゲンの抗原決定基であるテロペプチドの除去処理が施されている、アテロコラーゲンが好適である。

**【0029】**

本発明の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルの製造においては、先ず、高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれる第1アミン及び第2アミンの一部又は全部をN-アシル化、好ましくは、N-アセチル化してN-アセチル化水溶性エラスチンを得る。エラスチンを構成するアミノ酸残基の中で、反応性の第1アミン又は第2アミンを有するアミノ酸（塩基性アミノ酸）としては、リシン、アルギニン及びヒスチジンが挙げられるが、高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれる第1アミンとしては、末端アミノ基も含まれる。

10

**【0030】**

本発明においては、高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれる第1アミン及び第2アミンの一部又は全部が、好ましくは、無水酢酸等のアセチル化試薬によってN-アセチル化されるが、N-アセチル化の程度は、下記式で表される修飾率で95%以上であるものが好ましい。

20

$$\text{修飾率}(\%) = (1 - B/A) \times 100$$

Aは、水溶性エラスチンの吸光度（波長345nm）の平均値からブランクの吸光度の平均値を引いた値を表す。Bは、N-アセチル化水溶性エラスチンの吸光度（波長345nm）の平均値からブランクの吸光度の平均値を引いた値を表す。

**【0031】**

本発明においては、次いで、得られたN-アシル化、好ましくは、N-アセチル化水溶性エラスチン分子中に含まれるカルボキシル基の一部又は全部をアミノ酸のアルキルエステルのアミノ基とカップリングさせ化学修飾し化学修飾水溶性エラスチンを得る。本発明においては炭素数1~4の低級アルキルエステルが好ましいが、特にメチルエステルが好ましい。またベンジルエステルなどのようなものを用いてもよい。エラスチンを構成するアミノ酸残基の中で、カルボキシル基を有するアミノ酸（酸性アミノ酸）としては、アスパラギン酸とグルタミン酸があるが、高分子量水溶性エラスチンの分子中に含まれるカルボキシル基としては、末端カルボキシル基も含まれる。

30

**【0032】**

本発明においては、N-アシル化、好ましくは、N-アセチル化水溶性エラスチン分子中に含まれるカルボキシル基のほぼ全部が、アミノ酸のアルキルエステルのアミノ基とカップリングしているものが好ましい。カップリング反応に際しては、カルボジイミド等のカップリング剤又は縮合剤を用いるのが便利である。

**【0033】**

次いで、本発明においては、前記のごとくして得られた化学修飾水溶性エラスチンと前述したコラーゲンの各水溶液を作成し、それぞれをほぼ同重量含む水溶液状態、あるいはコラーゲンに対して化学修飾水溶性エラスチンを増量あるいは減量した水溶液状態で混合して混合ゲルを調製する。かかる方法で本発明の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルが得られる。そして、得られた混合ゲルは、そのままあるいは適当な加工を経て、人工血管等医療用材料の基盤として用いることができる。

40

**【0034】**

本発明の更なる態様においては、前記のごとくして得られた化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルに、溶液で膨潤した状態あるいは乾燥状態で、電子線やγ線等の放射線を照射して、放射線照射化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルが得られる。放射線としてはγ線が好ましく、混合ゲルのヤング率を好ましくは2倍以上上昇させる

50

ために必要な線量照射する。

線等で照射することによって、混合ゲルは滅菌架橋され、更に材料の強度の増強が図られる。照射条件は特に限定されるものではないが、例えば、Co-60線の場合、20~50、好ましくは30~40で0.5~50kGy程度、好ましくは5~40kGy程度の照射が適当である。

【実施例】

【0035】

以下、実施例により本発明を詳述する。各種測定法は以下のとおりである。

【0036】

[N-アセチル化の修飾率]

N-アセチル化の修飾率は、TNBS(2,4,6-トリニトロベンゼンスルホン酸)法より以下のようにして測定し計算される。1mg/mlのN-アセチル化水溶性エラスチン(N-Ac-Ela)水溶液に、4%の炭酸水素ナトリウム溶液、0.1%のTNBS水溶液を、それぞれ1ml加えた。4%の炭酸水素ナトリウム溶液、0.1%のTNBS水溶液をそれぞれ1ml加えただけのものを、ブランクとした(n=3)。作製した溶液をアルミホイルで遮光し、40で2時間反応させた。反応終了後、作製した溶液0.17mlに10%SDS1ml、1N・HClを0.5ml加え、345nmにおける吸光度をそれぞれ測定した。また、修飾率は以下の式より求めた。

10

【0037】

エラスチン水溶液の吸光度の平均値からブランクの吸光度の平均値を引いたものをA、N-Ac-Ela水溶液の吸光度の平均値からブランクの吸光度の平均値を引いたものをBとする。修飾率は、修飾率(%)=(1-B/A)×100で表される。

20

【0038】

[濁度測定]

水溶性エラスチン(Ela)、3種類の化学修飾水溶性エラスチン(Cm-Ela)、I型コラーゲン(CoI)の各々をPBS(リン酸緩衝生理食塩水、pH7.4)又はpH5.0、7.4、9.0の溶液に溶解した。これらの各溶液をEla単独、3種Cm-Ela単独、CoI単独、ElaとCoI共存状態、3種Cm-ElaとCoI共存状態で波長400nm、温度範囲5から65、温度上昇0.5/min、窒素気流下の条件で濁度測定を行った。溶媒は超純水又は生理的条件下を考慮してPBSを用い、測定機器はペルチェ式温度コントローラー付分光光度計(日本分光(株)製:Ubest-50)を用いた。

30

【0039】

[ブタ由来水溶性エラスチンの作製]

1)ブタ由来不溶性エラスチンの単離

以下の手順に従ってブタ大動脈脱脂組織からNaCl可溶及びNaOH可溶のエラスチン以外の不要タンパク質やコラーゲンを抽出、除去した。

【0040】

ブタ大動脈脱脂組織(生体組織)を用い、前処理として付着している脂肪や筋肉などエラスチン含量の低い部分を、刃物などを用いて削ぎ落とすことで不要部分の除去処理を行い、次いで、生体組織をホモジナイザーを用いてホモジナイズすることで細断処理を行った。ホモジナイズした生体組織を熱水、熱希薄アルカリ水溶液又はアセトン等の有機溶媒で処理して脱脂処理を行った後に乾燥させた。ついで脱脂乾燥組織重量の約10倍容量の1M塩化ナトリウムを加え、室温で1時間攪拌してNaCl可溶の不要タンパク質を抽出、除去した。この操作を5回繰り返し、その後蒸留水で洗浄し、遠心分離(3,000rpm、5分)により水切りした。

40

【0041】

上記のようにして脱脂及び塩処理した生体組織の重量に対して約10倍容量(重量1g当たり10ml)の0.1N水酸化ナトリウム水溶液を加え、100で15分間攪拌し、エラスチン以外のコラーゲンや不要タンパク質を除去する工程を行った。そして、生体組織とアルカリ性溶液とを分離した。分離したアルカリ性溶液を、例えば、ビューレット

50

法にて総タンパク質の定量を行い、アルカリ性溶液中に含まれる総タンパク質量が 0.1 mg/mL 以下になるまで、この操作を繰返した。その後、冷却して遠心分離 (5,000 rpm、20分) により洗浄し、残渣を乾燥して不溶性エラスチンを得た。

【0042】

## 2) 高分子量ブタ由来水溶性エラスチンの調製

ブタ由来不溶性エラスチンにその乾燥重量の10倍容量の0.5Nの水酸化ナトリウムを加え、100で30分攪拌した。反応後、溶液を速やかに氷冷し酢酸又は塩酸で中和した。その後、分子量6,000~8,000以上を分画する透析膜を用いて1週間透析した。その後、凍結乾燥し高分子量ブタ由来水溶性エラスチンを得た。

【0043】

[化学修飾水溶性エラスチンの作製]

下記のとおり、高分子量ブタ由来水溶性エラスチンをN-アセチル化及びO-アミノ酸メチルエステルのカップリングによる化学修飾を行った。

【0044】

### 1) N-アセチル水溶性エラスチンの作製

前記で得られたブタ由来水溶性エラスチンを、少量のトリフルオロエタノール (TFE) に溶解したものに、ピリジン (100 eq) と無水酢酸 (100 eq) を加え、1晩攪拌した。ニンヒドリン試験によってアセチル化が定量的に進行したことを確認した後、反応液をエバポレーターにより減圧濃縮した。このN-アセチル化は、TNBS法よりアミノ基等の修飾率が95%以上になるまで、数回繰返し行った。その後、この溶液を1週間透析して溶媒や未反応試薬を除去し、凍結乾燥してN-アセチル水溶性エラスチンを得た。

なお、本発明において、N-アセチル水溶性エラスチンの平均分子量から求めた使用原料のモル数 (1モル当量) を基準にして、試薬のモル当量数 (eq) を表示した。図面の簡単な説明においても同様である。

【0045】

### 2) アミノ酸メチルエステルのカップリング反応

前記で得られたN-アセチル水溶性エラスチン (N-Ac-Ela) を、少量のジメチルホルムアミド (DMF) に溶解したものに、水溶性カルボジイミド (WSC I) を加えた。15分攪拌後、3種類のアミノ酸メチルエステル、即ち、グリシン (G) のメチルエステル (H-G-OMe)、バリン (V) のメチルエステル (H-V-OMe)、フェニルアラニン (F) のメチルエステル (H-F-OMe) の各々と、トリエチルアミンを溶かした少量のDMF溶液を加えた。一昼夜攪拌後、この溶液を1週間透析し、溶媒や未反応試薬等を除去し、凍結乾燥して3種類の化学修飾水溶性エラスチン、即ち、N-アセチル-O-G-メチルエステル水溶性エラスチン (Cm(G)-Ela)、N-アセチル-O-V-メチルエステル水溶性エラスチン (Cm(V)-Ela)、N-アセチル-O-F-メチルエステル水溶性エラスチン (Cm(F)-Ela) を得た。

【0046】

未修飾Elaの結果を図1に、N-Ac-Elaにアミノ酸メチルエステルをWSC Iを用いてカップリングした結果を、図2~4に示した。図1は、未修飾ElaのpH5.0、7.4及び9.0における温度と濁度の関係を示す曲線 (濁度曲線)、図2は、N-Ac-Elaとグリシン (G) メチルエステルをWSC I (100 eq) を用いてカップリングさせて作製したCm(G)-ElaのpH5.0、7.4及び9.0における濁度曲線である。図1より、Elaは生理条件である37、pH7.4では自己集合していない。自己集合しない理由としては、Elaは等電点が酸性側 (pH5.5付近) にあるからである。そこで、等電点をpH7.4付近に持つために、本発明では、アミノ基をN-アセチル化、カルボキシル基をアミノ酸メチルエステルのカップリングによる化学修飾を行うものである。

【0047】

その結果、得られた化学修飾水溶性エラスチン (Cm-Ela) の自己集合開始温度は、図2に示したように、Elaの自己集合開始温度に対して低温側にシフトし、生理条件 (pH7

10

20

30

40

50

．4付近)において十分な濁度強度を示していることが分かる。また、濁度強度が上昇していること、更に、異なるpHでもほぼ同じ濁度曲線が得られたことから、アミノ酸メチルエステのカップリングによるカルボキシル基等の修飾率は、ほぼ完全であることが分かる。

【0048】

図3と図4とは、N-Ac-Elaとアミノ酸メチルエステルのカップリング反応に際しての、カップリング剤(WSCI)の添加量と濁度曲線との関連を示す図である。図3はWSCIが10eq、図4はWSCIが50eqの場合である。添加するWSCIの量が修飾率に大きく影響していることが分かるが、図2のWSCIが100eqであることを考慮すると、100eqの使用でカップリング反応はほぼ完全に進行していることが分かる。

10

【0049】

図5には、3種類の異なる化学修飾水溶性エラスチンであるCm(G)-Ela、Cm(V)-Ela、Cm(F)-Elaの濁度曲線を示した。用いたアミノ酸であるグリシン(G)、バリン(V)、フェニルアラニン(F)の疎水度が高くなるにつれ、自己集合開始温度は早くなり、濁度強度も増加していることが分かる。これはElaの自己集合は、分子の疎水性が高いほど促進されるということを示唆している。

【0050】

[水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲル及び化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルの作製]

コラーゲンと水溶性エラスチン、又は、コラーゲンと化学修飾水溶性エラスチンが各々1.5mg/ml:1.5mg/mlとなるように、またコラーゲンと化学修飾水溶性エラスチンが1.5mg/ml:4.5mg/mlとなるように、総量2mlの溶液を調製した。溶媒はPBS(pH7.4)を用いた。これを37で1時間静置しゲル化させた。その後、乾燥させてガラス化し、ついでPBS(pH7.4)を2ml加えて48時間静置することで膨潤させて本発明の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルを得た。

20

【0051】

[化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルの各種性能の測定]

【0052】

[濁度曲線]

図6はCol単独溶液の濁度曲線を示す。図7には、ColとEla混合溶液及びColと3種Cm-Ela混合溶液の濁度曲線を示した。ElaとCol混合溶液において濁度曲線はCol単独と同型であり、濁度強度はCol単独時より低下した。このことから、未修飾Elaでは自己集合開始時には周囲の分子を取り込むColのゲル化の特性により、Ela分子は自己集合しない状態でColに取り込まれていると考えられる。濁度強度の低下については、Col単独でゲル化するよりも、自己集合していないEla分子の取り込みによるものと考えられる。3種Cm-ElaとCol混合溶液では、それらの自己集合開始温度は3種Cm-Elaの各々の単独の場合と同様な自己集合開始温度を示したが、濁度強度は上昇した。これは、Cm-ElaとCol混合溶液の自己集合開始温度が、Col単独時の自己集合開始温度(ゲル化温度)より早かったことから、その自己集合開始時に、Cm-Elaの自己集合が大きく影響を与えているためであると考えられる。

30

40

【0053】

[引張試験]

ElaとColの混合ゲル及びCm-ElaとColの混合ゲルの、各々の初期長が5mmになるように両端をネジ式材料試験機(オートグラフAG-S-J、(株)島津製作所)に固定した後、各ゲルの厚みと幅を測定し、それぞれ横断面積を求めた。ついで各ゲルを変位速度0.05mm/sで3mm(ひずみ60%)だけ伸展したときの応力とひずみの関係を測定した。さらに各ゲルを変位速度0.05mm/sで破断まで引張り、破断応力を測定し、破断まで引っ張ったときの応力とひずみの関係を測定した。

【0054】

50

Col単独ゲル、ElaとCol混合ゲル、Cm(G)-ElaとCol混合ゲルの応力 - ひずみ曲線を図8に示した。図8より、Col単独ゲルの破断応力は89kPa、最大ひずみは84%であった。Ela・Col混合ゲルの破断応力は87kPa、最大ひずみは101%であり、これはCol単独ゲルと同程度の破断応力を示し、最大ひずみはCol単独ゲルで増加した。またCm(G)-Ela・Col混合ゲルの破断応力は106kPa、最大ひずみは109%であり、これは破断応力、最大ひずみともにEla・Col混合ゲルよりも増加した。これらの結果はColにElaを加えることによりゲルに弾性が付加され、さらに自己集合能の高いCm(G)-Elaを加えることにより、剛性とさらに大きな弾性が付加されたためであると考えられる。

【0055】

Colに対してCm(G)-Elaの混合比が異なるCm(G)-ElaとCol混合ゲルの応力 - ひずみ曲線を図9に示した。図9より、Cm(G)-Ela・Col混合ゲル(混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml)の破断応力106kPa、最大ひずみ109%に比べて、Cm(G)-Ela・Col混合ゲル(混合比4.5mg/ml:1.5mg/ml)の破断応力は114kPa、最大ひずみは130%であり、破断応力、最大ひずみともに増加した。これはCm(G)-Elaの添加量を増やすことにより、さらに大きな弾性と剛性が付加されたためであると考えられる。また破断応力の増加率(8%)よりも最大ひずみの増加率(20%)が大きかったことから、Elaの剛性よりも弾性向上への寄与がより大きいことが考えられる。

10

【0056】

Cm(G)-ElaとCol混合ゲル、Cm(V)-ElaとCol混合ゲル、Cm(F)-ElaとCol混合ゲル、及びブタ大動脈の応力 - ひずみ曲線を図10に示した。図10より、60%ひずみに対する応力はCm(G)-Ela・Col混合ゲル(混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml)で43kPa、Cm(V)-Ela・Col混合ゲル(混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml)で63kPa、Cm(F)-Ela・Col混合ゲル(混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml)で78kPaであった。すなわち疎水性の大きいアミノ酸メチルエステルでカップリングした化学修飾水溶性エラスチンとコラーゲンの混合ゲルほど応力は大きかった。これより、Elaの混合ゲルにおける応力向上への寄与の大きさは、Elaの自己集合能の大きさに依存することが考えられる。

20

【0057】

表1には、本発明の3種の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルであるCm(G)-Ela・Col混合ゲル(混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml)、Cm(V)-Ela・Col混合ゲル(混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml)、Cm(F)-Ela・Col混合ゲル(混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml)及びCm(G)-Ela・Col混合ゲルに15kGy、30kGyの線照射した15kGy線照射Cm(G)-Ela・Col混合ゲル(混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml)、30kGy線照射Cm(G)-Ela・Col混合ゲル(混合比1.5mg/ml:1.5mg/ml)の50%ひずみに対する応力を、ブタ大動脈やイヌ腹部大動脈と比較した値を示した。

30

【0058】

【表1】

検 体	応力(kPa)
Cm(G)-Ela・Col 混合ゲル(混合比 1.5mg/ml:1.5mg/ml)	29
Cm(V)-Ela・Col 混合ゲル(混合比 1.5mg/ml:1.5mg/ml)	42
Cm(F)-Ela・Col 混合ゲル(混合比 1.5mg/ml:1.5mg/ml)	51
15kGy γ線照射 Cm(G)-Ela・Col 混合ゲル(混合比 1.5mg/ml:1.5mg/ml)	130
30kGy γ線照射 Cm(G)-Ela・Col 混合ゲル(混合比 1.5mg/ml:1.5mg/ml)	219
ブタ大動脈	62
イヌ腹部大動脈	62

40

【0059】

表1より、疎水度の大きいアミノ酸メチルエステルでカップリングした、化学修飾水溶性エラスチンとコラーゲンの混合ゲルCm(F)-Ela・Col混合ゲルの50%ひずみに対する

50

応力は、ブタ大動脈及びイヌ腹部大動脈の応力に近い強度を示した。さらに 線照射した Cm(G)-Ela・Col 混合ゲルの応力はブタ大動脈及びイヌ腹部大動脈の応力よりも大きな強度を示した。このことから、本発明の混合ゲル及び 線照射混合ゲルは、生体組織の血管と同等あるいはそれ以上の強度、弾性、伸展性を示すことより、ヒトの血管に十分使用できる可能性が示唆された。

#### 【 0 0 6 0 】

そして、化学修飾水溶性エラスチンの添加量を増加させることにより、また、アミノ酸よりももっと疎水度の大きいペプチド（例えば、F - F、F - F - F）のアルキルエステルをカップリングさせた化学修飾水溶性エラスチンを作製し、コラーゲンとの混合ゲルを作製すれば、更に大きな強度の人工血管用材料が得られる可能も示唆される。

#### 【 0 0 6 1 】

##### [ T E M 観 察 ]

グリッド作製において、2%コロジオン処理したグリッドはSuper High Clean Vacuum Coater SVC-700 Turbo（サンヨー電子（株）製）を用いて、カーボンを約 200 の厚さで蒸着され、試料を吸着させる前にQuick Coater SC-701（サンヨー電子（株）製）を用いて、ベンジルアミンをカーボン膜状に薄く散布する処理を行った。試料は凍結乾燥したゲルを剃刀で薄く切り、その切片を作製したグリッドにそのまま置き、倍率×6400でTEMによる観察を行った。

#### 【 0 0 6 2 】

その結果、Colは分子量30万程度だが、ゲル化すると三次元網目構造を持つCol線維を形成していた。そして、このCol線維の間に分子量20万程度のCm-Elaが入り込み自己集合することで、コラーゲン線維に絡み合い、より丈夫な構造が形成されている状態が観察された。

#### 【 0 0 6 3 】

##### [ 人 工 血 管 の 作 製 ]

低温下でPBS（pH7.4）を用いて調製したCm(G)-Ela・Col混合溶液（混合比1.5mg/ml：1.5mg/ml）を径8mmの管内に注入し、次いで径5mmの中棒を挿入することにより径8mmと径5mmの間に混合溶液を管状に形成させた。その後、混合溶液を37で約1時間静置してゲル化させ、さらに37で乾燥した後にPBSを加えて48時間静置して膨潤させ、中棒を抜いて人工血管を作製した（図11）。

#### 【 0 0 6 4 】

##### [ 化 学 修 飾 水 溶 性 エ ラ ス チ ン ・ コ ラ ー ゲ ン 混 合 ゲ ル に 対 す る 放 射 線 の 照 射 ]

Ela・Col混合溶液（混合比1.5mg/ml：1.5mg/ml）、Cm(G)-Ela・Col混合溶液（混合比1.5mg/ml：1.5mg/ml）を37、1時間でゲル化させて、凍結乾燥し、PBS 2mlを加えて48時間膨潤させた。その後、線照射を、照射量15kGy及び30kGy、照射温度は40～50で行った。そして、放射線照射された本発明の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルを得た。

#### 【 0 0 6 5 】

##### [ 放 射 線 照 射 さ れ た 本 発 明 の 化 学 修 飾 水 溶 性 エ ラ ス チ ン ・ コ ラ ー ゲ ン 混 合 ゲ ル の 引 張 試 験 ]

上記で得られた放射線照射混合ゲルを、初期長が5mmとなるようにネジ式材料試験機（オートグラフAG-S-J、（株）島津製作所製）に固定した。ゲルの厚みと幅を測定し、断面積を求めた。混合ゲルを0.05mm/sの変位速度で伸展したときの応力とひずみの関係を測定し、また2.5mm（ひずみ50%）だけ伸長したときの応力とひずみの関係を測定した。さらに各ゲルを変位速度0.05mm/sで破断まで引張り、破断応力を測定し、破断まで引っ張ったときの応力とひずみの関係を測定した。

#### 【 0 0 6 6 】

未照射と線照射時の比較のために、Ela・Col混合ゲルと線照射Ela・Col混合ゲルの応力-ひずみ曲線を図12に示した。線照射Ela・Col混合ゲルは、非照射Ela・Col混合ゲルより大きな破断強度を示した。Cm(G)-Ela・Col混合ゲルと線照射Cm(G)-Ela・Col混

10

20

30

40

50

合ゲルの応力-ひずみ曲線を図13に示した。線照射Cm(G)-Ela・Col混合ゲルの破断強度は、非照射Cm(G)-Ela・Col混合ゲルよりも大きく、また、線照射Ela・Col混合ゲル(図12参照)よりも大きかった。

【0067】

Ela・Col混合ゲル、線照射Ela・Col混合ゲル、Cm(G)-Ela・Col混合ゲル、線照射Cm(G)-Ela・Col混合ゲル、ブタ大動脈の応力-ひずみ曲線を図14、ひずみ50%までの応力-ひずみ曲線を図15に示した。

【0068】

図12から明らかのように、Ela・Col混合ゲルに対して線照射Ela・Col混合ゲルの最大応力は約1.5倍、最大ひずみは約0.5倍であった(図12)。また、Cm(G)-Ela・Col混合ゲルに対して、線照射Cm(G)-Ela・Col混合ゲルの最大応力は測定機器の限界値を超えるほど高かった(図13)。これは線照射により混合ゲルが架橋されたためと考えられる。また、線の照射に関わらず、Ela・Col混合ゲルに対してCm(G)-Ela・Col混合ゲルの最大応力が高かったことから、Elaの自己集合能は、混合ゲルの強度に寄与していると考えられる。実際に各混合ゲルとブタ大動脈の応力-ひずみ曲線を比較すると、線照射Cm(G)-Ela・Col混合ゲルは、ブタ大動脈よりも強度が大きかった(図14及び図15)。

10

【0069】

線照射Ela・Col混合ゲルでは、最大ひずみが小さくなる結果となったが、強度が大きくなっているため、線照射Ela・Colゲルのひずみでも素材として十分である。また、線照射Cm(G)-Ela・Col混合ゲルでは、測定機器の限界値に達したため、最大応力と最大ひずみが測定できないほど強度が増加していた。このことから線照射は人工血管用素材作製のための有用な手段であり、線照射混合ゲルは人工血管用素材として使用できるということが示唆された。

20

【産業上の利用可能性】

【0070】

本発明の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルは、人工血管としてヒト血管の代替として用いることができ、動脈硬化や動脈瘤等の循環器疾患の治療に用いることができる。また、人工靭帯、人工腱、人工皮膚、人工肺胞、人工子宮などにも応用できる。更に、シワとりなどのために皮膚に埋め込む美容整形にも応用できる。

30

【0071】

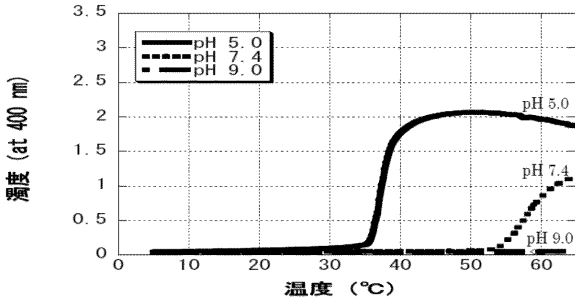
また、本発明の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルは、その混合ゲルに上皮細胞、内皮細胞、線維芽細胞、平滑筋細胞、軟骨細胞等を播種して増殖させた人工組織としても有用である。

【0072】

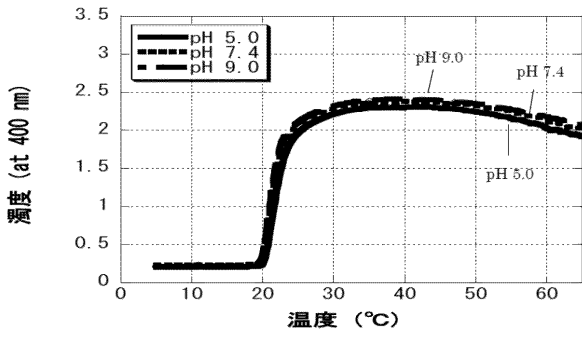
さらに、本発明の化学修飾水溶性エラスチン・コラーゲン混合ゲルは、その混合ゲルに上皮成長因子、線維芽細胞成長因子、インスリン様成長因子、血管内皮細胞増殖因子、トランスフォーミング成長因子、血小板由来成長因子等の成長因子(増殖因子)、コンドロイチン硫酸、デルマトン硫酸、ヘパラン硫酸、ケラタン硫酸、ヘパリン、ヒアルロン酸等のグリコサミノグリカン、フィブロネクチン、ラミニン、ビトロネクチン、テネイシン、トロンボスポンジン、エンタクチン、オステオポンチン、フォンビルブランド因子、フィブリノーゲン等の細胞接着性タンパク質を加えた人工組織としても有用である。

40

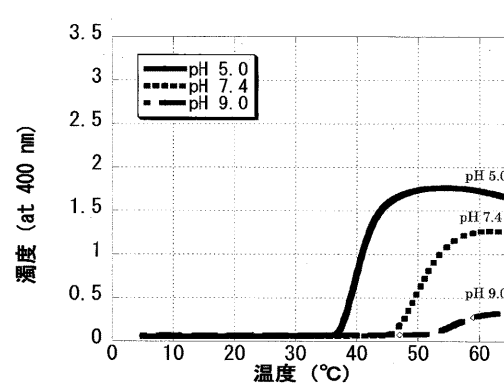
【 図 1 】



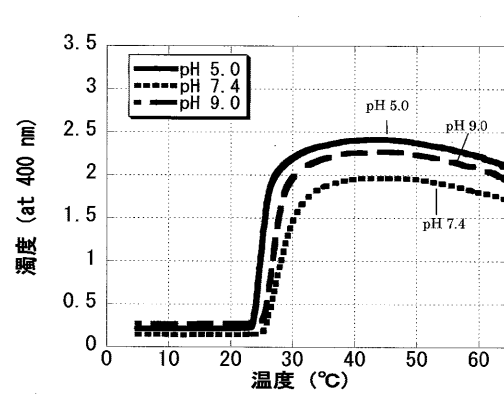
【 図 2 】



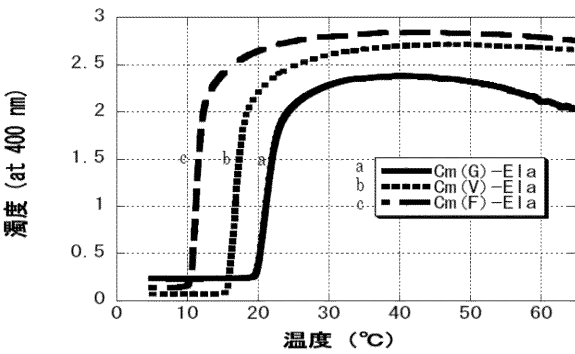
【 図 3 】



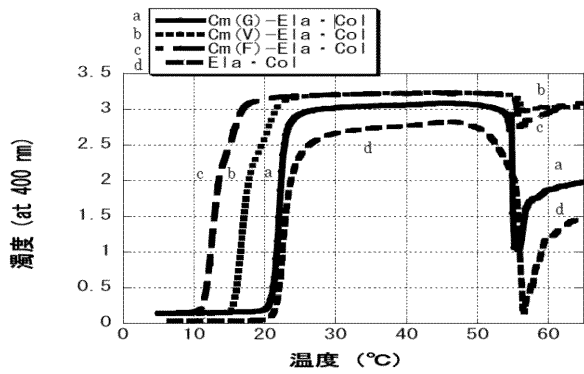
【 図 4 】



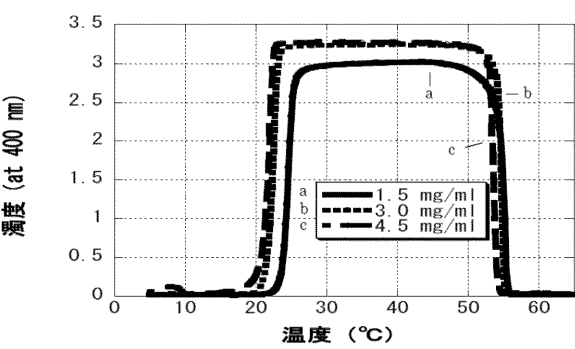
【 図 5 】



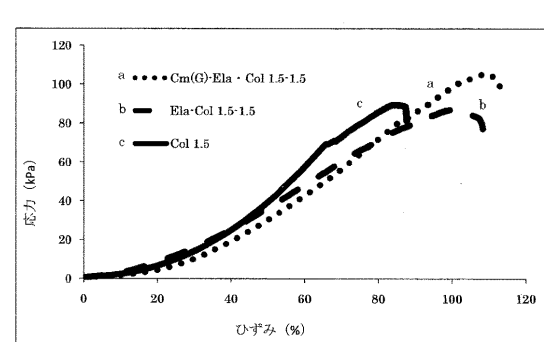
【 図 7 】



【 図 6 】

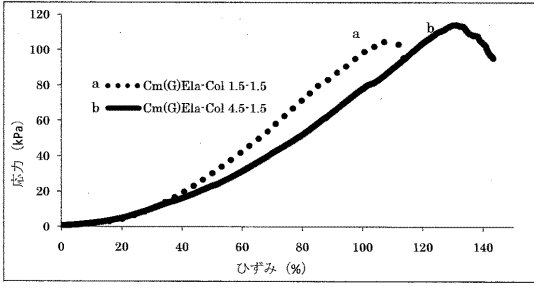


【 図 8 】

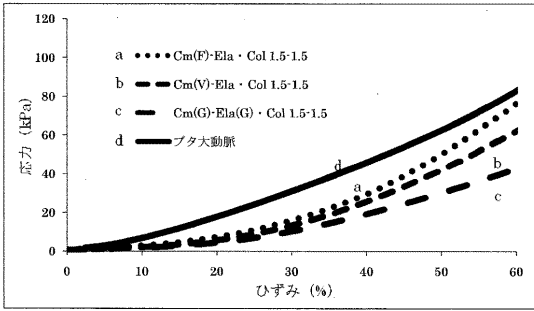




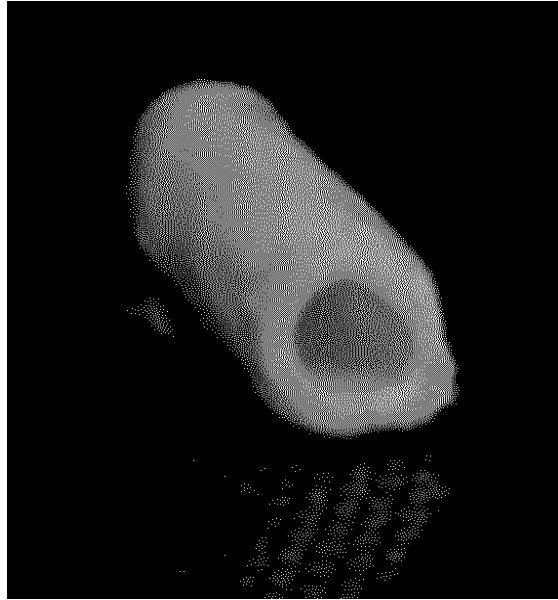
【 図 9 】



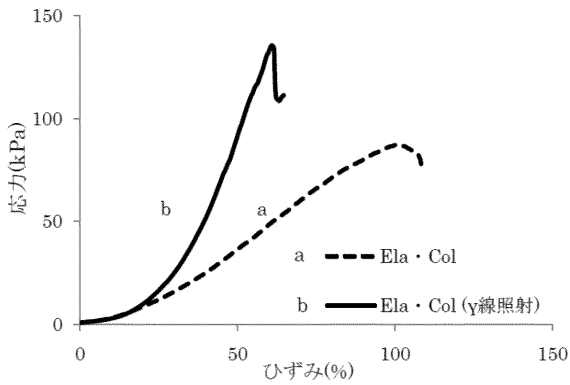
【 図 10 】



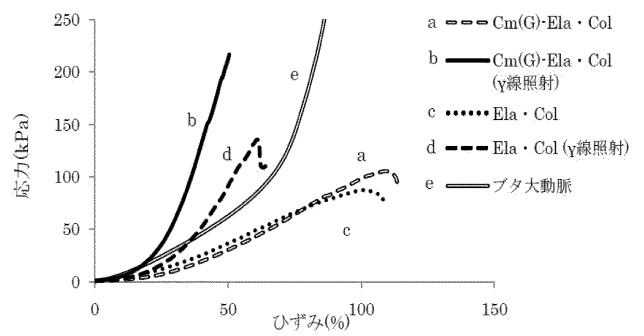
【 図 11 】



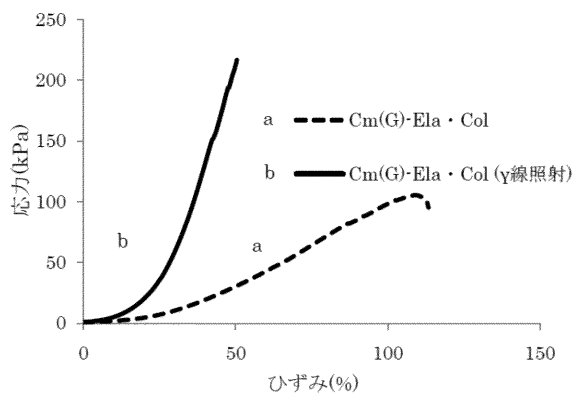
【 図 12 】



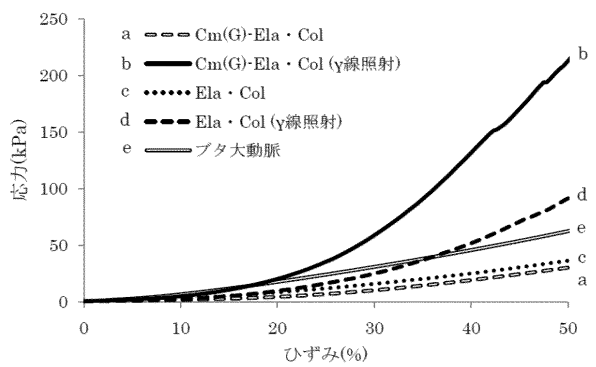
【 図 14 】



【 図 13 】



【 図 15 】



## 【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International application No. PCT/JP2011/053228
<b>A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER</b> C07K14/78(2006.01)i, A61L27/00(2006.01)i, C07K1/02(2006.01)i, C07K1/10(2006.01)i, C07K1/113(2006.01)i  According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
<b>B. FIELDS SEARCHED</b> Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C07K14/78, A61L27/00, C07K1/02, C07K1/10, C07K1/113  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 1996-2011 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2011 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2011  Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CA/REGISTRY/MEDLINE/EMBASE/BIOSIS (STN), JSTPlus/JMEDPlus/JST7580 (JDreamII), PubMed		
<b>C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT</b>		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP 2007-45722 A (Kyushu Institute of Technology), 22 February 2007 (22.02.2007), entire text (Family: none)	1-11
A	WO 02/096978 A1 (Keiichi MIYAMOTO), 05 December 2002 (05.12.2002), entire text & JP 4214051 B2 & US 2004/0136977 A1 & US 2006/0204529 A1 & EP 1403304 A1 & DE 60228573 A1	1-11
A	JP 2007-528918 A (Exotech Bio Solutions Ltd.), 18 October 2007 (18.10.2007), claims 4, 6; paragraphs [0033], [0034] & EP 1729828 A1 & WO 2005/084724 A1	1-11
<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 "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 18 March, 2011 (18.03.11)		Date of mailing of the international search report 29 March, 2011 (29.03.11)
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer
Facsimile No.		Telephone No.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2011/053228

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	FUJIMOTO, M. et al., Effect of heating process on the formation of nanoparticles of elastin model polypeptide, (GVGVP)251, by gamma-ray crosslinking., Polym. Bull., 2009.12.17, Vol.64, P.707-716, entire text	1-11
A	LEACH, J. B. et al., Crosslinked $\alpha$ -elastin biomaterials: towards a processable elastin mimetic scaffold., Acta Biomaterialia, 2005, Vol.1, P.155-164, entire text	1-11
A	FUJIMOTO, M. et al., Preparation of alpha-elastin nanoparticles by gamma irradiation., Rad. Phys. Chem., 2009, Vol.78, P.1046-1048, entire text	1-11
P,X	Yosuke MAEKAWA et al., "Kagaku Shushoku Suiyosei Elastin Oyobi I-gata Collagen Kyozon Jotai ni Okeru Jiko Shugo Tokusei", Kitakyushu Iko Gakujutsusha Kyokaishi, 14 April 2010 (14.04.2010), vol.20, pages 25 to 28, entire text	1-11

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2011/053228

**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.: 12-14  
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:  
"Use of chemically modified water-soluble elastin as a medical material" involves methods of using said elastin as an artificial blood vessel and so on, i.e., methods for treatment of humans by surgery or therapy. Thus, the inventions in claims 12-14 relate to a subject (continued to extra sheet)
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 additional fees, this Authority did not invite payment of additional fees.
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.

**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

International application No.

PCT/JP2011/053228

Continuation of Box No.II-1 of continuation of first sheet(2)

matter which this International Searching Authority is not required, under the provisions of Article 17(2) (a) (i) of the PCT and Rule 39.1 (iv) of the Regulations under the PCT, to search.

国際調査報告		国際出願番号 PCT/JP2011/053228									
A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int.Cl. C07K14/78(2006.01)i, A61L27/00(2006.01)i, C07K1/02(2006.01)i, C07K1/10(2006.01)i, C07K1/113(2006.01)i											
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. C07K14/78, A61L27/00, C07K1/02, C07K1/10, C07K1/113											
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>1971-2011年</td> </tr> <tr> <td>日本国実用新案登録公報</td> <td>1996-2011年</td> </tr> <tr> <td>日本国登録実用新案公報</td> <td>1994-2011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	1971-2011年	日本国実用新案登録公報	1996-2011年	日本国登録実用新案公報	1994-2011年
日本国実用新案公報	1922-1996年										
日本国公開実用新案公報	1971-2011年										
日本国実用新案登録公報	1996-2011年										
日本国登録実用新案公報	1994-2011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) CA/REGISTRY/MEDLINE/EMBASE/BIOSIS(STN), JSTPlus/JMEDPlus/JST7580(JDreamII), PubMed											
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									
A	JP 2007-45722 A (国立大学法人九州工業大学) 2007.02.22, 全文 (ファミリーなし)	1-11									
A	WO 02/096978 A1 (宮本啓一) 2002.12.05, 全文 & JP 4214051 B2 & US 2004/0136977 A1 & US 2006/0204529 A1 & EP 1403304 A1 & DE 60228573 A1	1-11									
<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 18.03.2011		国際調査報告の発送日 29.03.2011									
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 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) 鈴木 崇之	4B 4152								
		電話番号 03-3581-1101 内線 3448									

国際調査報告		国際出願番号 PCT/J P 2 0 1 1 / 0 5 3 2 2 8
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
A	JP 2007-528918 A (エグゾテック バイオ ソリューションズ リミテッド) 2007.10.18, 請求項4、6、【0033】、【0034】 & EP 1729828 A1 & WO 2005/084724 A1	1-11
A	FUJIMOTO, M. et al., Effect of heating process on the formation of nanoaprticles of elastin model polypeptide, (GVGVP)251, by gamma-ray crosslinking., Polym. Bull., 2009.12.17, Vol.64, P.707-716, 全文	1-11
A	LEACH, J. B. et al., Crosslinked $\alpha$ -elastin biomaterials: towards a processable elastin mimetic scaffold., Acta Biomaterialia, 2005, Vol.1, P.155-164, 全文	1-11
A	FUJIMOTO, M. et al., Preparation of $\alpha$ -elastin nanoparticles by gamma irradiation., Rad. Phys. Chem., 2009, Vol.78, P.1046-1048, 全文	1-11
PX	前川陽祐等, 化学修飾水溶性エラスチン及びI型コラーゲン共存状態における自己集合特性, 北九医工誌, 2010.04.14, Vol.20, P.25-28, 全文	1-11

国際調査報告

国際出願番号 PCT/J P 2 0 1 1 / 0 5 3 2 2 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 (PCT 17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.  請求項 12-14 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、  
「化学修飾水溶性エラスチンの医療用材料としての使用」には、該エラスチンを人工血管等として使用する方法が含まれ、すなわち、人間を手術又は治療する方法が含まれる。よって、請求項 12-14に係る発明は、PCT 第17条(2)(a)(i)及びPCT 規則 39.1(v)の規定により、この国際調査機関が国際調査を行うことを要しない対象に係るものである。
2.  請求項 \_\_\_\_\_ 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.  請求項 \_\_\_\_\_ 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ろ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項について作成した。
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項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項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項について作成した。

## 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はあったが、異議申立てはなかった。

様式PCT/ISA/210 (第1ページの続葉(2)) (2009年7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 L 27/00	Z
	A 6 1 L 27/00	C

(81) 指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, T M), EP(AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, R S, SE, SI, SK, SM, 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, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, I D, 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, PE, PG, PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW

(72) 発明者 渡辺 亮太

福岡県北九州市若松区ひびきの2番4号 九州工業大学大学院生命体工学研究科内

(72) 発明者 足立 光優

福岡県北九州市若松区ひびきの2番4号 九州工業大学大学院生命体工学研究科内

Fターム(参考) 4C081 AB11 AB13 AB19 BA02 CD111 CD121 DA02 DA03 EA14  
4H045 AA10 AA20 AA30 BA10 CA40 EA20 FA30 FA52

(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。