

(12) 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関  
国際事務局



(43) 国際公開日  
2011年1月27日(27.01.2011)

PCT

(10) 国際公開番号

WO 2011/010673 A1

- (51) 国際特許分類:  
G01N 33/53 (2006.01) G01N 33/545 (2006.01)  
G01N 33/543 (2006.01)
- (21) 国際出願番号: PCT/JP2010/062261
- (22) 国際出願日: 2010年7月21日(21.07.2010)
- (25) 国際出願の言語: 日本語
- (26) 国際公開の言語: 日本語
- (30) 優先権データ:  
特願 2009-170292 2009年7月21日(21.07.2009) JP
- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 積水メディカル株式会社(SEKISUI MEDICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1030027 東京都中央区日本橋三丁目1-3番5号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 近藤 純一(KONDOU, Junichi) [JP/JP]; 〒3010852 茨城県龍ヶ崎市向陽台三丁目3番1号 積水メディカル株式会社つくば研究所内 Ibaraki (JP). 清水 知(SHIMIZU, Tomo) [JP/JP]; 〒3010852 茨城県龍ヶ崎

市向陽台三丁目3番1号 積水メディカル株式会社つくば研究所内 Ibaraki (JP). 山本 光章(YAMAMOTO, Mitsuaki) [JP/JP]; 〒3010852 茨城県龍ヶ崎市向陽台三丁目3番1号 積水メディカル株式会社つくば研究所内 Ibaraki (JP). 中村 靖(NAKAMURA, Yasushi) [JP/JP]; 〒3010852 茨城県龍ヶ崎市向陽台三丁目3番1号 積水メディカル株式会社つくば研究所内 Ibaraki (JP).

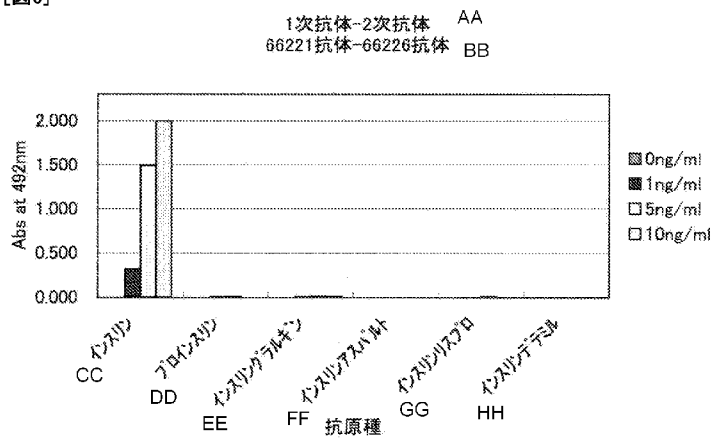
- (74) 代理人: 特許業務法人 もえぎ特許事務所(MOEGI PATENT OFFICE); 〒1050001 東京都港区虎ノ門二丁目7番7号 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, 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, 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.

[続葉有]

(54) Title: INSULIN MEASUREMENT METHOD

(54) 発明の名称: インスリン測定方法

[図6]



- AA PRIMARY ANTIBODY-SECONDARY ANTIBODY
- BB 66221 ANTIBODY-66226 ANTIBODY
- CC INSULIN
- DD PROINSULIN
- EE INSULIN GLARGINE
- FF INSULIN ASPART
- GG INSULIN LISPRO
- HH INSULIN DETEMIR
- II ANTIBODIES

(57) Abstract: Disclosed are a measurement method and a measurement reagent, both of which are specific to insulin and enable the accurate measurement of only insulin with high sensitivity without the influence from proinsulin or any insulin-like compound. Specifically disclosed are a measurement method and a reagent, both of which enable the specific measurement of insulin by utilizing an antibody incapable of reacting with insulin that is not bound to an anti-insulin antibody but capable of reacting with insulin that is bound to an anti-insulin antibody.

(57) 要約: 本発明は、プロインスリン及びインスリン類似化合物の影響を受けず、インスリンのみを高感度に正確に測定することのできる、インスリン特異的な測定方法及び測定試薬の提供を課題とする。抗インスリン抗体が結合していないインスリンとは反応しないが、抗インスリン抗体が結合したインスリンとは反応する性質を有する抗体を用いることによりインスリンを特異的に測定できる測定方法及び試薬を提供する。

WO 2011/010673 A1



- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (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, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).
- 添付公開書類:
- 国際調査報告 (条約第 21 条(3))
  - 規則 13 の 2 に基づいて明細書とは別に提出された、寄託された生物材料に関する表示 (規則 13 の 2.4(d)(i) 及び 48.2(a)(viii))

## 明 細 書

### 発明の名称： インスリン測定方法

### 技術分野

[0001] 本発明は、免疫反応を利用したインスリンの測定方法及び測定試薬に関する。さらに詳しくは、抗インスリン抗体が結合していないインスリンとは反応しないが、抗インスリン抗体が結合したインスリンとは反応する性質を有する抗体を用いるインスリン測定方法及び測定試薬に関する。

### 背景技術

[0002] インスリンは、膵臓中のランゲルハンス島 $\beta$ 細胞において、前駆体であるプロインスリンを経て生成される分子量約5800のペプチドホルモンである。糖代謝ならびにアミノ酸代謝や脂質代謝に関与し、代表的な生理作用は血糖降下である。糖尿病は、 $\beta$ 細胞の減少や機能低下に基づくインスリン分泌不足や末梢組織でのインスリン作用不足によりもたらされる。それゆえ、 $\beta$ 細胞のインスリン分泌機能を反映する血中インスリン濃度の測定は、糖尿病の診断や病態把握及び耐糖能異常の原因鑑別に有用な指標となっている。

[0003] モノクローナル抗体を用いたインスリンの測定方法としては、次のような技術が知られている。

特許文献1には、不溶性担体に結合させたモノクローナル抗体と、該抗体とエピトープを競合せず、かつ酵素で標識されたモノクローナル抗体とを用いた酵素免疫測定法（以下、ELISA法という）によるインスリンの定量方法が開示されている。

特許文献2には、不溶性担体に結合させた認識部位の異なる2種類のモノクローナル抗体を用いた粒子凝集イムノアッセイ法によるインスリンの定量方法が開示されている。

上記文献は、いずれもインスリンに対する認識部位の異なる複数のモノクローナル抗体を用いてインスリンを測定する方法であるが、プロインスリン、インスリンアナログ製剤などのインスリン類似化合物との交差反応性につ

いては何ら開示されていないことから、インスリンのみを正確に、かつ、高感度で測定できるかどうかは不明である。

## 先行技術文献

## 特許文献

- [0004] 特許文献1：特開平1-148962号公報  
特許文献2：特開平3-118472号公報

## 発明の概要

### 発明が解決しようとする課題

- [0005] 本発明は、プロインスリン及びインスリン類似化合物の影響を受けず、インスリンのみを高感度に正確に測定することのできる、インスリン特異的な測定方法及び測定試薬の提供を課題とする。

### 課題を解決するための手段

- [0006] 本発明者らは上記課題を解決するために、鋭意検討した結果、驚くべきことに、インスリンに反応する第1のモノクローナル抗体と、当該第1のモノクローナル抗体が結合していないインスリンとは反応しないが、当該第1のモノクローナル抗体が結合したインスリンとは反応する第2モノクローナル抗体を組み合わせることで、プロインスリン及びインスリン類似化合物の影響を受けず、インスリンのみを高感度に正確に測定できることを見出した。さらに検討した結果、上記、抗インスリン抗体が結合したインスリン（インスリン-抗インスリン抗体複合体：以下「インスリン-抗体複合体」ということがある）に反応する抗体を使用して、さまざまな態様のインスリン測定方法を構築できることを見出し、本発明を完成するに至った。すなわち、本発明は以下の構成を有する。

- [0007] 〔1〕抗インスリン抗体が結合していないインスリンとは反応しないが、抗インスリン抗体が結合したインスリンとは反応する性質を有する抗体を用いることを特徴とする、インスリン測定方法。

〔2〕2種の抗体を用いるインスリン測定方法であって、

- 1) 第1の抗体は、インスリンと反応する性質を有し、
- 2) 第2の抗体は、第1の抗体が結合していないインスリンとは反応しないが、第1の抗体が結合したインスリンとは反応する性質を有する、
  - 〔1〕に記載のインスリン測定方法。
  - 〔3〕第1の抗体及び第2の抗体が、ともにモノクローナル抗体である〔2〕に記載のインスリン測定方法。
  - 〔4〕第1の抗体がポリクローナル抗体であり、第2の抗体がモノクローナル抗体である、〔2〕に記載のインスリン測定方法。
  - 〔5〕第1のモノクローナル抗体が、互いに認識部位が異なる2以上のモノクローナル抗体である、〔3〕に記載のインスリン測定方法。
  - 〔6〕少なくとも1種のモノクローナル抗体が、プロインスリン、インスリン類似化合物のいずれとも反応しない抗体である、〔3〕～〔5〕のいずれかに記載のインスリン測定方法。
  - 〔7〕第2のモノクローナル抗体が、プロインスリン、インスリン類似化合物のいずれとも反応しない抗体である、〔3〕～〔6〕のいずれかに記載のインスリン測定方法。
  - 〔8〕第1のモノクローナル抗体及び第2のモノクローナル抗体が、ラテックスにそれぞれ固定化されており、ラテックス免疫凝集法によりインスリンを測定する〔3〕、〔5〕、〔6〕、〔7〕のいずれかに記載のインスリン測定方法。
  - 〔9〕第1のモノクローナル抗体は固相に固定化されており、第2のモノクローナル抗体は標識物質で標識されている、ELISA法によりインスリンを測定する〔3〕、〔5〕、〔6〕、〔7〕のいずれかに記載のインスリン測定方法。
  - 〔10〕第1のモノクローナル抗体は標識物質で標識されており、第2のモノクローナル抗体は固相に固定化されている、ELISA法又はイムノクロマトグラフ法によりインスリンを測定する〔3〕、〔5〕、〔6〕、〔7〕のいずれかに記載のインスリン測定方法。

〔11〕抗インスリン抗体が結合していないインスリンとは反応しないが、該抗インスリン抗体が結合したインスリンとは反応する性質を有する抗体を含むことを特徴とするインスリン測定試薬。

〔12〕2種の抗体を含むインスリン測定試薬であって、

- 1) 第1の抗体はインスリンと反応する性質を有し、
- 2) 第2の抗体は、第1の抗体が結合していないインスリンとは反応しないが、第1の抗体が結合したインスリンとは反応する性質を有する、

〔11〕に記載のインスリン測定試薬。

〔13〕第1の抗体及び第2の抗体がともにモノクローナル抗体である〔12〕に記載のインスリン測定試薬。

〔14〕第1の抗体がポリクローナル抗体であり、第2の抗体がモノクローナル抗体である、〔12〕に記載のインスリン測定試薬。

〔15〕第1のモノクローナル抗体が、互いに認識部位が異なる2以上のモノクローナル抗体である、〔13〕に記載のインスリン測定試薬。

〔16〕少なくとも1種のモノクローナル抗体が、プロインスリン、インスリン類似化合物のいずれとも反応しない抗体である、〔13〕～〔15〕のいずれかに記載のインスリン測定試薬。

〔17〕第2のモノクローナル抗体は、プロインスリン、インスリン類似化合物のいずれとも反応しない抗体である、〔13〕～〔16〕のいずれかに記載のインスリン測定試薬。

〔18〕第1のモノクローナル抗体及び第2のモノクローナル抗体が、ラテックスにそれぞれ固定化されており、ラテックス免疫凝集法によりインスリンを測定する〔13〕、〔15〕、〔16〕、〔17〕のいずれかに記載のインスリン測定試薬。

〔19〕第1のモノクローナル抗体は固相に固定化されており、第2のモノクローナル抗体は標識物質で標識されている、ELISA法によりインスリンを測定する〔13〕、〔15〕、〔16〕、〔17〕のいずれかに記載のインスリン測定試薬。

〔20〕第1のモノクローナル抗体は標識物質で標識されており、第2のモノクローナル抗体は固相に固定化されている、ELISA法又はイムノクロマトグラフ法によりインスリンを測定する〔13〕、〔15〕、〔16〕、〔17〕のいずれかに記載のインスリン測定試薬。

〔21〕以下の性質を有することを特徴する、モノクローナル抗体。

- 1) インスリンに結合する抗体が結合していないインスリンとは反応しない
- 2) インスリンに結合する抗体が結合したインスリンとは反応する

〔22〕さらに、プロインスリン、インスリン類似化合物のいずれとも反応しないという性質を有する〔21〕に記載のモノクローナル抗体。

〔23〕下記工程を含むモノクローナル抗体のスクリーニング方法。

- 1) インスリンと反応する抗体を選択する工程
- 2) 1) で選択した抗体が結合していないインスリンとは反応せず、当該抗体が結合したインスリンと反応するモノクローナル抗体を選択する工程

## 発明の効果

[0008] 本発明によれば、プロインスリン及びインスリン類似化合物の影響を受けずに、感度の高い、正確なインスリン測定が可能となった。また、本発明によれば、 $\beta$ 細胞からのインスリン分泌を正確に把握できることから、糖尿病の病態把握に用いることもでき、非常に有用である。

## 図面の簡単な説明

[0009] [図1]インスリンのアミノ酸配列を示す概念図である。図中(a)～(e)部分は本発明の抗体との反応性を検討した各種インスリンアナログ製剤とのアミノ酸配列の違いを示す部分である。図中の○の中のアルファベットはアミノ酸の1文字表記である。インスリンリスプロ：(a)(b)部分は「P-K」ではなく「K-P」を有する。インスリンアスパルト：(a)部分は「P」ではなく「D」を有する。インスリングルルギン：(d)部分は「N」ではなく「G」を有し、更に(c)部分「T」に「RR」が付加されている。インスリンデテミル：(c)部分は「T」を有さず、更に(b)部分「K」にミリスチン酸( $C_{14}H_{28}O_2$ )が付加されている。インスリングルリジン：(b)

) 部分は「K」ではなく「E」を有し、更に (e) 部分は「N」ではなく「K」を有する。

[図2] インスリンと66221抗体の反応性についてBiacore (登録商標) T100を用いた試験結果を示す図である。

[図3] インスリンと66226抗体の反応性についてBiacore (登録商標) T100を用いた試験結果を示す図である。

[図4-1] プロインスリン及び各種インスリンアナログ製剤と66221抗体の反応性についてBiacore (登録商標) T100を用いた試験結果を示す図である。(a) プロインスリン、(b) インスリンリスプロ、(c) インスリンアスパルト

[図4-2] 同上。(d) インスリングルルギン、(e) インスリンデテミル

[図5-1] プロインスリン及び各種インスリンアナログ製剤と66226抗体の反応性についてBiacore (登録商標) T100を用いた試験結果を示す図である。(a) プロインスリン、(b) インスリンリスプロ、(c) インスリンアスパルト

[図5-2] 同上。(d) インスリングルルギン、(e) インスリンデテミル

[図6] 1次抗体として66221抗体、2次抗体として66226抗体を用いて、1次抗体をプレートに固相化しインスリン、プロインスリン、各種インスリンアナログ製剤の反応性について調べたELISA法試験の結果を示す図である。

[図7] 1次抗体として66226抗体、2次抗体として66221抗体を用いて、1次抗体をプレートに固相化しインスリン、プロインスリン、各種インスリンアナログ製剤の反応性について調べたELISA法試験の結果を示す図である。

[図8] インスリンアナログ製剤・インスリングルルギンと66221抗体 (a) 及び66226抗体 (b) の反応性についてBiacore (登録商標) T100を用いた試験結果を示す図である。

[図9] 1次抗体として66221抗体、2次抗体として66226抗体を用い



て、1次抗体をプレートに固相化しインスリン、プロインスリン、インスリンアナログ製剤・インスリングルリジンの反応性について調べたELISA法試験の結果を示す図である。

[図10] 1次抗体として66226抗体、2次抗体として66221抗体を用いて、1次抗体をプレートに固相化しインスリン、プロインスリン、インスリンアナログ製剤・インスリングルリジンの反応性について調べたELISA法試験の結果を示す図である。

### 発明を実施するための形態

[0010] 以下、本発明の代表的な態様である下記発明〔3〕を例として、発明を実施するための形態について説明する。発明〔3〕を詳説すると以下である。

『2種のモノクローナル抗体を用いるインスリン測定方法であって、

- 1) 第1のモノクローナル抗体は、インスリンと反応する性質を有し、
- 2) 第2のモノクローナル抗体は、第1のモノクローナル抗体が結合していないインスリンとは反応しないが、第1のモノクローナル抗体が結合したインスリンとは反応する性質を有する、インスリン測定方法。』

[0011] 本発明のモノクローナル抗体には、第1のモノクローナル抗体と第2のモノクローナル抗体があり、インスリンの測定に際してはこれらを組み合わせて用いる。第1のモノクローナル抗体は、インスリンと反応するモノクローナル抗体であればいずれのモノクローナル抗体でもよく、抗体分子全体のほかに、抗体のFab'部分などインスリンと反応することができる、抗体の機能性断片であってもよい。

第2のモノクローナル抗体は、以下の1)と2)の性質を有するモノクローナル抗体であればいずれのモノクローナル抗体でもよい。

- 1) 第1のモノクローナル抗体が結合していないインスリンとは反応しない
- 2) 第1のモノクローナル抗体が結合したインスリンとは反応する

上記「第1のモノクローナル抗体が結合したインスリンとは反応する」場合の第2のモノクローナル抗体の反応部位（認識部位）は、第1のモノクローナル抗体が結合したことによって起きるインスリンの構造の変化を認識し

て、当該構造が変化したインスリンに反応するものが望ましい。ここで、「インスリンの構造の変化」とは、インスリン-抗体複合体の形成により、インスリン分子自体に独立して生じた構造の変化や、抗体が結合したインスリンにおいて抗体とインスリン分子が協働して構成する構造等をいう。

[0012] また、本発明の測定方法はプロインスリン及びインスリン類似化合物の影響を受けないことが望ましいため、少なくとも1種のモノクローナル抗体は、プロインスリン及びインスリン類似化合物と反応しないことが望ましい。インスリン類似化合物としては、具体的には、インスリンリスプロ、インスリンアスパルト、インスリングルルギン、インスリンデテミル、インスリングルリジンなどのインスリンアナログ製剤などが挙げられる。

本発明の第2のモノクローナル抗体の一態様として、これらの化合物のいずれとも交差反応しない抗体が挙げられ、本抗体をインスリンの測定に用いた場合には、当該化合物が試料中に存在しても、インスリンを特異的に測定することができる。一方のモノクローナル抗体がこれらプロインスリン及びインスリン類似化合物と反応しない性質を有していれば、他方のモノクローナル抗体はこれらの類似化合物と反応するものでも、反応しないものでもいずれでもよい。

[0013] 本明細書中、インスリンと「反応する」、インスリンを「認識する」、インスリンと「結合する」、インスリンと「交差反応性を示す」は、同義で用いられるが、これらの例示に限定されることはなく、最も広義に解釈する必要がある。抗体がインスリンなどの抗原（化合物）と「反応する」か否かの確認は、後述する抗原固相化ELISA法、競合ELISA法、サンドイッチELISA法などにより行うことができるほか、表面プラズモン共鳴（surface plasmon resonance）の原理を利用した方法（SPR法）などにより行うことができる。SPR法は、Biacore（登録商標）の名称で市販されている、装置、センサー、試薬類を使用することができる。

[0014] 本発明の抗体と、ある化合物が「反応しない」とは、本発明の抗体がある

化合物と実質的に反応しないことをいい、「実質的に反応しない」とは、例えば、上記SPR法に基づき、Biacore（登録商標）T100を使用し、本発明の抗体を固定化して測定を行った場合に、本発明の抗体の反応性の増強が認められないことをいう。詳細には、抗体と化合物との反応性が、コントロール（化合物非添加）の反応性と比べて有意な差がないことをいう。上記SPR法以外の当業者に周知の方法・手段によっても「実質的に反応しない」ことを確認できるのはいうまでもない。

[0015] 本発明の抗体によって抗原として認識されるインスリンは、インスリン分子の全体であってもよく、その一部であってもよい。

[0016] 「第1のモノクローナル抗体」としては、具体的にはハイブリドーマ（FERM BP-11233）が産生するモノクローナル抗体（66221抗体）が挙げられ、「第2のモノクローナル抗体」としては、ハイブリドーマ（FERM BP-11234）が産生するモノクローナル抗体（66226抗体）が挙げられる。

[0017] 本発明の抗体は、抗原（免疫原）としてインスリンをリン酸緩衝生理食塩水などの溶媒に溶解し、この溶液を動物に投与して免疫することによりに容易に製造できる。必要に応じて前記溶液に適宜のアジュバントを添加した後、エマルジョンを用いて免疫を行ってもよい。アジュバントとしては、油中水型乳剤、水中油中水型乳剤、水中油型乳剤、リポソーム、水酸化アルミニウムゲルなどの汎用されるアジュバントのほか、生体成分由来のタンパク質やペプチド性物質などを用いてもよい。例えば、フロイントの不完全アジュバント又はフロイントの完全アジュバントなどを好適に用いることができる。アジュバントの投与経路、投与量、投与時期は特に限定されないが、抗原を免疫する動物において所望の免疫応答を増強できるように適宜選択することが望ましい。

[0018] 免疫に用いる動物の種類も特に限定されないが、哺乳動物が好ましく、例えばマウス、ラット、ウシ、ウサギ、ヤギ、ヒツジなどを用いることができ、より好ましくはマウスを用いることができる。動物の免疫は、一般的な手

法に従って行えばよく、例えば、抗原の溶液、好ましくはアジュバントとの混合物を動物の皮下、皮内、静脈、又は腹腔内に注射することにより免疫を行うことができる。免疫応答は、一般的に免疫される動物の種類及び系統によって異なるので、免疫スケジュールは使用される動物に応じて適宜設定することが望ましい。抗原投与は最初の免疫後に何回か繰り返し行うことが好ましい。

[0019] モノクローナル抗体を得る場合、引き続き以下の操作が行われるが、それらの操作に限定されることはなく、モノクローナル抗体それ自体の製造方法については、例えば、Antibodies, A Laboratory Manual (Cold Spring Harbor Laboratory Press, (1988))に記載の方法に準じて行うことができる。

[0020] 最終免疫後、免疫した動物から抗体産生細胞である脾臓細胞あるいはリンパ節細胞を摘出し、高い増殖能を有するミエローマ細胞と細胞融合させることによりハイブリドーマを作製することができる。細胞融合には抗体産生能（質・量）が高い細胞を用いることが好ましく、またミエローマ細胞は融合する抗体産生細胞の由来する動物と適合性があることが好ましい。細胞融合は、当該分野で公知の方法に従って行うことができるが、例えば、ポリエチレングリコール法、センダイウイルスを用いた方法、電流を利用する方法などを採用することができる。得られたハイブリドーマは公知の方法に従って増殖させることができ、産生される抗体の性質を確認しつつ所望のハイブリドーマを選択することができる。ハイブリドーマのクローニングは、例えば限界希釈法や軟寒天法などの公知の方法により行うことが可能である。

[0021] 第1のモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマの選択について説明する。

ハイブリドーマの選択は、産生される抗体が実際の測定に用いられる条件を考慮し、選択の段階で効率的に行うことができる。例えば、ELISA法、RIA法等により、インスリンに反応する抗体を産生するハイブリドーマを選択することにより得られる。具体的には、まず、培養上清中のモノクロー

一ナル抗体を、固相化したインスリンと反応させ、次いで標識抗 I g G 抗体を反応させる抗原固相化 E L I S A 法により、インスリンに対し高い反応性を有するモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマを選択する。

このようにして選別されたハイブリドーマを大量培養することにより、所望の特性を有するモノクローナル抗体を製造することができる。大量培養の方法は特に限定されないが、例えば、ハイブリドーマを適宜の培地中で培養してモノクローナル抗体を培地中に産生させる方法や、哺乳動物の腹腔内にハイブリドーマを注射して増殖させ、腹水中に抗体を産生させる方法などを挙げることができる。モノクローナル抗体の精製は、例えば陰イオン交換クロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラフィー、硫酸分画法、P E G 分画法、エタノール分画法などを適宜組み合わせて行うことができる。

[0022] また、第 2 のモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマの選択は、上記第 1 のモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマの選択の場合における固相化したインスリンを、第 1 のモノクローナル抗体と結合したインスリンに置き換えた選択方法（固相化した第 1 のモノクローナル抗体にインスリンを結合させ、第 2 のモノクローナル抗体候補とのサンドイッチ形成を確認する方法）や第 2 のモノクローナル抗体候補を固相化し、予め第 1 のモノクローナル抗体とインスリンをインキュベートして形成させたインスリン-抗体複合体抗体との反応を確認する選択方法、あるいは B i a c o r e（登録商標）T 1 0 0 を用いてインスリンとの反応性を示さないものを選択する方法を適宜組み合わせて確認することにより得ることができる。

[0023] 本発明の抗体としては、抗体分子全体のほかに抗原抗体反応活性を有する抗体の機能性断片を使用することも可能であり、前記のように動物への免疫工程を経て得られたもののほか、遺伝子組み換え技術を使用して得られるものや、キメラ抗体を用いることも可能である。抗体の機能性断片としては、例えば、 $F(a b')_2$ 、 $F a b'$  などが挙げられ、これらの機能性断片は前記のようにして得られる抗体をタンパク質分解酵素（例えば、ペプシンやパインなど）で処理することにより製造できる。

[0024] また、本発明のモノクローナル抗体は、第1または第2のモノクローナル抗体のいずれか、あるいは両方を不溶性担体上に固定された固定（固相）化抗体として使用したり、後述する当業者に周知慣用の標識物質で標識した標識抗体として使用することができる。このような固定化抗体や標識抗体はいずれも本発明の範囲に包含される。例えば、不溶性担体にモノクローナル抗体を物理的に吸着させ、あるいは化学的に結合（適当なスペーサーを介してもよい）させることにより固定化抗体を製造することができる。不溶性担体としては、ポリスチレン樹脂などの高分子基材、ガラスなどの無機基材、セルロースやアガロースなどの多糖類基材などからなる不溶性担体を用いることができ、その形状は特に限定されず、板状（例えば、マイクロプレートやメンブレン）、ビーズあるいは微粒子状（例えば、ラテックス粒子、金コロイド粒子）、筒状（例えば、試験管）など任意の形状を選択できる。

[0025] 本発明の第2のモノクローナル抗体と結合可能な標識抗体、標識プロテインA又は、標識プロテインG等を用いることにより、試料中のインスリンを測定することができる。標識抗体を製造するための標識物質としては、例えば酵素、蛍光物質、化学発光物質、ビオチン、アビジン、又は放射性同位体、金コロイド粒子、着色ラテックスなどが挙げられる。標識物質と抗体との結合法としては、当業者に利用可能なグルタルアルデヒド法、マレイミド法、ピリジルジスルフィド法、又は過ヨウ素酸法などの方法を用いることができるが、固定化抗体や標識抗体の種類、及びそれらの製造方法は前記の例に限定されることはない。例えば、パーオキシダーゼやアルカリホスファターゼなどの酵素を標識物質として用いる場合にはその酵素の特異的基質（酵素が西洋ワサビパーオキシダーゼ（以下、HRPという）の場合には、例えばオーフェレンジアミン（以下、OPDという）あるいは3, 3', 5, 5'-テトラメチルベンジジン、ALPの場合には、p-ニトロフェニル・ホスフェートなど）を用いて酵素活性を測定ことができ、ビオチンを標識物質として用いる場合には少なくともアビジンあるいは酵素修飾アビジンを反応させるのが一般的である。

[0026] 本明細書において、「不溶性担体」を「固相」、抗原や抗体を不溶性担体に物理的あるいは化学的に担持させることあるいは担持させた状態を「固定」、「固定化」、「固相化」、「感作」、「吸着」と表現することがある。また、「検出」又は「測定」という用語は、インスリンの存在の証明及び／又は定量などを含めて最も広義に解釈する必要があり、いかなる意味においても限定的に解釈してはならない。

[0027] 本発明の抗体を用いる測定方法における検出対象の「試料」としては、主に生体（生物）由来の体液を挙げることができる。具体的には、血液（全血）、血清、血漿、尿、唾液、喀痰、臍臓抽出液、涙液、耳漏又は前立腺液などを挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

[0028] 本発明により提供される測定用試薬（キット）の態様としては、インスリンの測定ができる試薬であれば、特に限定されるものではない。以下、代表的な標識イムノアッセイ法であるELISA法、イムノクロマトグラフ法と、代表的な粒子凝集イムノアッセイ法であるラテックス免疫凝集法（以下、LTIA法という）を例にそれぞれを説明する。

[0029] <標識イムノアッセイ法：ELISA法>

試料中に存在するインスリンを検出するための測定用試薬（キット）の態様として、以下の要素：

- (a) 第1のモノクローナル抗体を固定化した固相（プレートなど）、及び
  - (b) 標識物質で標識された第2のモノクローナル抗体、
- をあげることができる。

[0030] 第1のモノクローナル抗体を固定化した固相（プレートなど）は、試料中のインスリンを捕捉してインスリン-抗体複合体を形成する。標識物質で標識された第2のモノクローナル抗体は、当該インスリン-抗体複合体に反応してサンドイッチを形成し、標識物質に応じた方法により標識物質の量を測定することにより、試料中のインスリンを測定することができる。第1のモノクローナル抗体の固相への固定化の方法、第2のモノクローナル抗体の標識物質での標識の方法など、測定試薬（キット）を構成する上での具体的な

方法は本明細書中に記載された方法のほか、当業者に周知の方法を制限なく使用することができる。この構成の場合、ホモジニアスな測定系として構成することもできるが、ヘテロジニアスな測定系として構成することが好ましい。

[0031] 特に好適な態様として、発明〔19〕（第1のモノクローナル抗体は固相に固定化されており、第2のモノクローナル抗体は標識物質で標識されている、ELISA法によりインスリンを測定する発明〔13〕、〔15〕、〔16〕、〔17〕のいずれかに記載のインスリン測定試薬）をあげることができる。

[0032] また、測定用試薬の感度や特異性を考慮して、

(a) 標識物質で標識された第1のモノクローナル抗体、及び

(b) 第2のモノクローナル抗体を固定化した固相（プレートなど）、

という上記とは逆の構成を採用することもできる。

この構成の場合、被検試料と標識物質で標識された第1のモノクローナル抗体含有溶液を混合し、予めインスリン-抗体複合体を溶液中で形成させておき、第2のモノクローナル抗体を固定化した固相に添加することが好ましい。この構成においては、感度の向上などを意図して、発明〔15〕（第1のモノクローナル抗体が、互いに認識部位が異なる2以上のモノクローナル抗体である、発明〔13〕に記載のインスリン測定試薬）のように標識物質で標識された第1のモノクローナル抗体として、互いに認識部位が異なる2以上のモノクローナル抗体を使用することが好適に可能である。

[0033] 特に好適な態様として、発明〔20〕（第1のモノクローナル抗体は標識物質で標識されており、第2のモノクローナル抗体は固相に固定化されている、ELISA法によりインスリンを測定する発明〔13〕、〔15〕、〔16〕、〔17〕のいずれかに記載のインスリン測定試薬）をあげることができる。

[0034] <標識イムノアッセイ法：イムノクロマトグラフ法>

一般的なイムノクロマトグラフ法では、メンブレンなどのシート状の固相



支持体上、長さ方向に対して、端から順番に「1. 被検試料供給部位」、「2. 第1のモノクローナル抗体を含む標識試薬（第1のモノクローナル抗体は金コロイド粒子などの標識物質で標識されている）を、メンブレン上において展開可能に保持した標識試薬部位」、「3. 標識物質で標識された第1のモノクローナル抗体とインスリンの複合体を捕捉するための第2のモノクローナル抗体を固定化した捕捉試薬部位」を被検試料溶液が毛細管現象により連続的に移動するよう構成されている。

具体的には、まず、インスリンを含む被検試料を被検試料供給部位に所定量添加すると、試料が固相支持体を展開移動する過程で標識試薬部位に侵入し、インスリンが標識試薬（第1のモノクローナル抗体を含む）と結合しインスリンー標識試薬の複合体が形成される。インスリンー標識試薬複合体はそのままメンブレン上を展開移動し、メンブレン上の第2のモノクローナル抗体を含む捕捉試薬部位に侵入すると、固相支持体上に固定化された捕捉試薬に捕捉され、捕捉試薬（第2のモノクローナル抗体）ーインスリンー標識試薬（第1のモノクローナル抗体）の複合体が捕捉試薬位置に形成される。そして、標識試薬を任意の方法（可視可能な金コロイド粒子の場合はその凝集像、酵素の場合は基質を添加することによる発色反応）で検出することで、被分析物質の存在を判定することができる。

なお、理解を容易にするため、「1. 被検試料供給部位」と「2. 第1のモノクローナル抗体を含む標識試薬（第1のモノクローナル抗体は金コロイド粒子などの標識物質で標識されている）を、メンブレン上において展開可能に保持した標識試薬部位」を、独立して被検試料の移動方向順に記載したが、上から「1」、「2」の順で積み上げられた構造など、当業者に周知の態様・構成が採用されうることを当業者は当然に理解することができる。

[0035] イムノクロマトグラフ法においては、被検試料が「2. 第1のモノクローナル抗体を含む標識試薬（第1のモノクローナル抗体は金コロイド粒子などの標識物質で標識されている）を、メンブレン上において展開可能に保持した標識試薬部位」を通過する時点で、インスリンー抗体複合体が形成させる

ので、前記ELISA法と同様に感度の向上などを意図して、発明〔15〕（第1のモノクローナル抗体が、互いに認識部位が異なる2以上のモノクローナル抗体である、発明〔13〕に記載のインスリン測定試薬）のように標識物質で標識された第1のモノクローナル抗体として、互いに認識部位が異なる2以上のモノクローナル抗体を使用することが好適に可能である。

[0036] イムノクロマトグラフ法の測定試薬の特に好適な態様として、発明〔20〕（第1のモノクローナル抗体は標識物質で標識されており、第2のモノクローナル抗体は固相に固定化されている、イムノクロマトグラフ法によりインスリンを測定する発明〔13〕，〔15〕，〔16〕，〔17〕のいずれかに記載のインスリン測定試薬）をあげることができる。

[0037] <粒子凝集イムノアッセイ法：L T I A法>

試料中に存在するインスリンを検出するための測定用試薬（キット）のA～Dの4態様として、それぞれ少なくとも以下の要素：

- A. (a) 第1のモノクローナル抗体を固定化したラテックス粒子及び (b) 第2のモノクローナル抗体を固定化したラテックス粒子
  - B. (a) 第1のモノクローナル抗体を固定化したラテックス粒子及び (b) 第2のモノクローナル抗体
  - C. (a) 第1のモノクローナル抗体及び (b) 第2のモノクローナル抗体を固定化したラテックス粒子
  - D. (a) 第1のモノクローナル抗体及び第2のモノクローナル抗体の両抗体を固定化したラテックス粒子
- をあげることができる。

[0038] これらの測定用試薬（キット）はL T I A法に好適に使用できる。A～Dに使用されるラテックス粒子は、感度向上などの所望の性能を得るため、粒子径や種類を適宜選択することができる。ラテックス粒子としては、抗原あるいは抗体の担持に適したものであれば良い。例えば、ポリスチレン、スチレンスルホン酸（塩）共重合体、スチレンメタクリル酸共重合体、アクリルニトリルブタジエンスチレン共重合体、塩化ビニルアクリル酸エ

ステル共重合体、酢酸ビニル-アクリル酸エステル共重合体等が挙げられる。ラテックス粒子の形状は特に限定されないが、その平均粒子径は、ラテックス粒子表面の抗体又は抗原と測定対象物との凝集反応の結果生じる凝集体が、肉眼又は光学的に検出できるに十分な大きさを有することが好ましい。好ましい平均粒子径としては $0.02 \sim 1.6 \mu\text{m}$ であり、特に $0.03 \sim 0.5 \mu\text{m}$ が好ましい。また、金属コロイド、ゼラチン、リポソーム、マイクロカプセル、シリカ、アルミナ、カーボンブラック、金属化合物、金属、セラミックス又は磁性体等の材質よりなる粒子をラテックス粒子に代えて使用することもできる。

[0039] 例えば、臨床検査で使用されるL T I A法の試薬は、通常、第一試液、第二試液の形態で提供され、順次被検試料と混合して使用される。上記A～Dの各態様における、(a)、(b)は、その両方又は一方を、第一試液あるいは第二試液に含有させることができる。これらの含有のさせかたは、臨床検査における測定機器の仕様や測定試薬の設計（性能や使い易さなど）を考慮し、適宜選択しうる。一般にはAの態様の(a)、(b)の両方を第二試液に含有させることが好適であるが、Aの態様の(a)を第一試液、(b)を第二試液に含有させることなども好適に使用しうる。

[0040] 特に好適な態様として、発明〔18〕（第1のモノクローナル抗体及び第2のモノクローナル抗体が、ラテックスにそれぞれ固定化されており、ラテックス免疫凝集法によりインスリンを測定する発明〔13〕、〔15〕、〔16〕、〔17〕のいずれかに記載のインスリン測定試薬）をあげることができる。

[0041] 以上、本発明の代表的な態様である発明〔3〕を例として、本発明を実施するための形態を説明したが、「インスリン-抗体複合体」に対する抗体を使用することを限度として、例えば発明〔4〕のように、第1の抗体にポリクローナル抗体を使用することや、発明〔5〕のように、第1の抗体に、互いに認識部位が異なる2以上のモノクローナル抗体を使用することなど、本発明が種々の態様をとりうることを当業者は当然に理解することができる。

[0042] 以下、実施例をあげて本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

## 実施例

[0043] 〔試験例 1〕 本発明のモノクローナル抗体の製造方法

### 1. 免疫用抗原の調製

ヒトインスリン (Fitzgerald社製 30-AI51) をコンプリートフロインドアジュバント (Wako社製) と 1 : 1 で混合後、連結シリンジを用いてエマルジョンを作製し、免疫用抗原とした。

[0044] 2. ハイブリドーマの作製

上記、免疫用抗原を雌のBALB/cマウスの背部皮下に注入した (1匹当たり 20~50  $\mu$ g)。この操作 (免疫) を 1週間毎に 2回繰り返した。免疫開始 3週間後、試験採血にて高い抗体価が確認されたマウスから脾臓を摘出し、50%-PEG 1450 (シグマ社製) を用いた常法により細胞融合を行った。ミエローマ細胞はSP2/Oを用いた。得られた融合細胞は、脾臓細胞として 2.5  $\times$  10<sup>6</sup>個/mLになるようにHAT、15%ウシ胎児血清及び10%のBM-Condimed H1 Hybridoma Cloning Supplement (Roche社製) を含むRPMI 1640培地に懸濁し、96穴培養プレートに0.2mLずつ分注した。これを5%CO<sub>2</sub>インキュベーター中で37°Cにて培養した。

[0045] 3. 第1のモノクローナル抗体産生ハイブリドーマのスクリーニング

細胞融合 7日後に 1次スクリーニングとして、培養上清を用いて後述する抗原固相化ELISA法を行い、インスリンに対し高い反応性を示したwellを1次陽性wellとして選別した。該1次陽性well中の細胞は、24穴プレートにおいて継代した。継代 2日後、2次スクリーニングとして、培養上清を用いて後述する競合ELISA法を行い、インスリンに対し高い反応性を示すwellを2次陽性wellとして選択した。

### 3-1. 抗原固相化ELISA用プレートの作製

150mM塩化ナトリウムを含む10mMリン酸緩衝液 (pH 7.2; 以下

、PBSという)で $1\mu\text{g}/\text{mL}$ の濃度に調製したインスリンをスクリーニング用抗原として、 $50\mu\text{L}/\text{well}$ ずつ96穴プレートに固相化し、 $4^{\circ}\text{C}$ で一晩静置した。0.05%Tween (登録商標) 20及び0.1%ブロクリン300 (SUPELCO社製)を含むPBS溶液(以下、PBSTという)  $400\mu\text{L}/\text{well}$ で3回洗浄後、1%BSAを含むPBST(以下、BSA-PBSTという)を $100\mu\text{L}/\text{well}$ ずつ分注し、室温で1時間静置してブロッキングを行い、ELISA用プレートを作製した。該ELISA用プレートは、PBSTで3回洗浄後、各試薬を添加して実施例記載の各ELISA法試験に用いた。

### 3-2. 抗原固相化ELISA法

(i) 抗原固相化したELISA用プレートに、BSA-PBSTにより段階希釈した各マウス抗血清、あるいは融合細胞の培養上清を $50\mu\text{L}/\text{well}$ ずつ分注し、室温で1時間静置した。

(ii) PBSTで3回洗浄後、HRP-Gt F(ab')<sub>2</sub>-Anti-Mouse Ig's (BIOSOURCE社製 AMI4404)をBSA-PBSTで5000倍希釈した溶液を $50\mu\text{L}/\text{well}$ ずつ分注し、室温で1時間静置した。

(iii) PBSTで3回洗浄後、0.02%過酸化水素水を含む0.2Mクエン酸緩衝液(以下、基質溶解液という)にOPD(東京化成工業社製)を $2\text{mg}/\text{mL}$ にて溶解し、 $50\mu\text{L}/\text{well}$ ずつ添加して室温で1時間静置した。

(iv) 1mM EDTAを含む1.5N硫酸(以下、反応停止液という)を $50\mu\text{L}/\text{well}$ ずつ添加し、タイターテック(登録商標)マルチスキャンプラスMKII(Flow Laboratories社製)を用いて波長492nmにて吸光度を測定した。

### 3-3. 競合ELISA法

(i) 抗原固相化したELISA用プレートにヒトインスリン(Fitzgerald社製 30-AI51)をBSA-PBSTで各 $0\mu\text{g}/\text{mL}$ 、2.

5  $\mu$ g/mL、5  $\mu$ g/mL、10  $\mu$ g/mLに希釈した溶液を25  $\mu$ L/wellずつ分注した。

(ii) 次いで、BSA-PBSTで各5倍、25倍に希釈した融合細胞の培養上清あるいはその原液を25  $\mu$ L/wellずつ分注し、室温で1時間静置した。

(iii) 以降の操作は、前記3-2. 抗原固相化ELISA法の工程(ii)～(iv)と同様に行った。

#### [0046] 4. 第2のモノクローナル抗体産生ハイブリドーマのスクリーニング

細胞融合7日後に、培養上清を用いて後述のサンドイッチELISA法を行い、後述のクローニング及びモノクローナル抗体採取にて、予め採取したF(ab')<sub>2</sub>処理化した第1のモノクローナル抗体と結合させたインスリンに対し高い反応性を示すwellを選択した。

##### 4-1. サンドイッチELISA法

(i) Immuno Pure (登録商標) F(ab')<sub>2</sub> Preparation Kit (PIERCE社製 Prod#44888)を使用して第1のモノクローナル抗体(ここでは66221抗体)をF(ab')<sub>2</sub>処理化した。

(ii) PBS溶液に2  $\mu$ g/mLの濃度に調製したF(ab')<sub>2</sub>処理化済み第1のモノクローナル抗体を50  $\mu$ L/wellずつ96穴プレートに固相化し、4°Cで一晩静置した。PBST400  $\mu$ L/wellで3回洗浄後、BSA-PBSTを100  $\mu$ L/wellずつ分注し、室温で1時間静置してブロッキングを行い、ELISA用プレートを作製した。

(iii) ELISA用プレートに、ヒトインスリン(Fitzgerald社製 30-AI51)をBSA-PBSTで0.5  $\mu$ g/mLに希釈した溶液を50  $\mu$ L/wellずつ分注し、室温で1時間静置した。

(iv) PBSTで3回洗浄後、BSA-PBSTで段階希釈した融合細胞の培養上清を50  $\mu$ L/wellずつ分注し、室温で1時間静置した。

(v) PBSTで3回洗浄後、HRP-Gt-Anti-Mouse IgG

-Fc (BETHYL LABORATORIES社製 A90-131P) をBSA-PBSTで10000倍希釈した溶液を50 $\mu$ L/wellずつ分注し、室温で1時間静置した。

(vi) PBSTで3回洗浄後、基質溶解液にOPD (東京化成工業社製) を2mg/mLにて溶解し、50 $\mu$ L/wellずつ添加して室温で1時間静置した。

(vii) 反応停止液を50 $\mu$ L/wellずつ添加し、タイターテック (登録商標) マルチスキャンプラスMKII (Flow Laboratories社製) を用いて波長492nmにて吸光度を測定した。

#### 5. クローニング及びモノクローナル抗体採取

上記3. 及び4. のスクリーニングで選択したハイブリドーマを限界希釈法にてクローニングし、それぞれハイブリドーマ66221、66226を得た。次いで各ハイブリドーマが産生するモノクローナル抗体を採取するため、2週間前にプリスタン0.5mLを腹腔内に注射しておいた12週齢の雌BALB/cマウスに、ハイブリドーマを細胞数 $0.5 \times 10^6$ 個の量で腹腔内に投与した。14日後に腹水を採取し、遠心処理して上清を得た。上清を等量の吸着用緩衝液 (3mol/L NaCl、1.5mol/L Glycine-NaOH緩衝液、pH8.5) と混和後、ろ過した。該ろ液を、吸着用緩衝液で平衡化したプロテインAセファロースカラムに通し、ろ液中の抗体をカラムに吸着させた後、0.1mol/Lクエン酸緩衝液 (pH3.0) で溶出させた。該溶出液を、1mol/L Tris-HCl緩衝液 (pH8.0) で中和後、PBSで透析を行い、抗体を採取した。

以下、66221抗体、66226抗体としてそれぞれ試験に用いた。

[0047] 66221抗体及び66226抗体を産生するハイブリドーマは、出願人によって独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センター (住所: 日本国茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6) に2009年4月8日に寄託手続きがされ、受託番号 (FERM P-21800、FERM P-21801) が付与され、その後2010年2月17日に原寄託に基づくブタ

ペスト条約に基づく寄託へ移管され、受託番号（FERM BP-11233、FERM BP-11234）が付与されている。

[0048] 〔試験例2〕本発明のモノクローナル抗体のプロインスリン及びインスリン類似化合物との交差反応性

66221抗体及び66226抗体のプロインスリン及びインスリン類似化合物との交差反応性についてBiacore（登録商標）T100を用いて試験を行った。インスリン類似化合物としては、インスリンリスプロ、インスリンアスパルト、インスリングルルギン、インスリンデテミルなどのインスリンアナログ製剤を用いた。

#### 1. 試薬及び器具

##### 1-1. モノクローナル抗体

(i) 66221抗体：2.30mg/mL

(ii) 66226抗体：3.99mg/mL

##### 1-2. アナライト

(i) リコンビナントヒトインスリン：Fitzgerald社製 30-AI51

(ii) プロインスリン：IRR社製 Proinsulin, Human, for Immunoassay, NIBSC code: 84/611

(iii) インスリンアナログ製剤

(1) インスリンリスプロ100単位/mL：日本イーライリリー社製、

(2) インスリンアスパルト100単位/mL：ノボノルディスクファーマ社製

(3) インスリングルルギン100単位/mL：サノフィ・アベンティス社製

(4) インスリンデテミル100単位/mL：ノボノルディスクファーマ社製



1-3. Biacore (登録商標) 機器及び専用試薬類一式 (Biacore社製: 現GE Healthcare社製、次の(i) ~ (viii) はBiacore社製当時の製品及びカタログNo. であるが、現在はGE Healthcare社より入手可能である。)

(i) Biacore (登録商標) T100: Biacore社製 JJ-1037-02

(ii) Series S Sensor Chip CM5: Biacore社製 BR-1005-30

(iii) Amine Coupling Kit: Biacore社製 BR-1000-50

(iv) Acetate 5.0: Biacore社製 BR-1003-51

(v)  $\alpha$ -Mouse Immunoglobulins: Biacore社製 BR-1005-14

(vi) Glycine 1.5: Biacore社製 BR-1003-54

(vii) Glycine 2.0: Biacore社製 BR-1003-55

(viii) HBS-EP+ 10 $\times$  (ランニングバッファー): Biacore社製 BR-1006-69 (使用時、NaOHでpH8.5に調製後、精製水にて10倍希釈して用いる。)

[0049] 2. 試験方法

Sensor Chipに固定化した $\alpha$ -Mouse Immunoglobulinsに66221抗体あるいは66226抗体をキャプチャーさせ、アナライトとしてインスリン、プロインスリン、各種インスリンアナログ製剤を添加することでそれぞれの反応性を評価した。具体的な操作手順は以下のとおりである。

(i) Sensor Chip CM5に $\alpha$ -Mouse Immunogl

o b u l i n s を固定化した（付属の取扱説明書に従った）。

(ii) HBS-EP+ (pH 8.5) で 66221 抗体あるいは 66226 抗体を  $5 \mu\text{g}/\text{mL}$  となるよう希釈し、流速  $30 \mu\text{L}/\text{min}$  で 300 秒間添加した。

(iii) HBS-EP+ (pH 8.5) で各種抗原を  $10 \text{ng}/\text{mL}$  に希釈し、 $0 \text{ng}/\text{mL}$ 、 $10 \text{ng}/\text{mL}$  の 2 濃度につき各 120 秒間添加した。またその際にフリーランニングによる解離時間を 120 秒間と設定した。

(iv) Glycine 1.5 と Glycine 2.0 を 1:1 で混合して再生溶液とし、再生処理を 180 秒間行った。

### [0050] 3. 結果

#### 3-1. インスリンとの反応結果

66221 抗体及び 66226 抗体について、Biacore（登録商標）T100 を用いてインスリンとの反応性を確認した。結果を図 2 及び図 3 に示す。インスリン濃度  $10 \text{ng}/\text{mL}$  において、66221 抗体では 8.5 RU の反応性が認められた（図 2）。一方、66226 抗体では全く反応性が認められなかった（図 3）。なお、縦軸「RU」とは Biacore（登録商標）測定系における独自の単位を示しており、センサー表面上での反応による質量変化を表している。

#### [0051] 3-2. プロインスリン及びインスリンアナログ製剤との反応結果

66221 抗体及び 66226 抗体について、Biacore（登録商標）T100 を用いてプロインスリンあるいは各種インスリンアナログ製剤（インスリンリスプロ、インスリンアスパルト、インスリングルルギン、インスリンデテミル）との反応性を確認した。結果を図 4-1、図 4-2、図 5-1 及び図 5-2 に示す。抗原濃度  $10 \text{ng}/\text{mL}$  において、66221 抗体ではいずれも 5.5~13 RU のレスポンスが認められた。一方、66226 抗体では全く反応性が認められなかった。

#### [0052] 〔実施例 1〕本発明のモノクローナル抗体の組み合わせによるインスリンの測定 1<LTIA 法>

### 1. ラテックス粒子の作製

攪拌機、還流用冷却器、温度検出器、窒素導入管及びジャケットを備えたガラス製反応容器（容量2 L）に、蒸留水1100 g、スチレン200 g、スチレンスルホン酸ナトリウム0.2 g、及び、蒸留水50 gに過硫酸カリウム1.5 gを溶解した水溶液を仕込み、容器内を窒素ガスで置換した後、70°Cで攪拌しながら48時間重合した。

重合終了後、上記溶液をろ紙にてろ過処理し、ラテックス粒子を取り出した。得られたラテックス粒子の粒子径を透過型電子顕微鏡装置（日本電子社製、「JEM-1010型」）を用いて10000倍の倍率でラテックス粒子を撮影し、最低100個以上の粒子について画像解析することにより平均粒子径を測定した。得られた平均粒子径は0.3 μmであった。

### [0053] 2. 抗インスリン抗体感作ラテックス粒子の調製

#### 2-1. 66221抗体感作ラテックス粒子溶液の作製

平均粒子径0.3 μmの1.0%ラテックス溶液（5 mM トリス緩衝液（以下、Tris-HClという）（pH 8.5）に、等量の5 mM Tris-HCl（pH 8.5）で0.60 mg/mLに希釈した66221抗体溶液を添加して4°C 2時間攪拌した。その後、等量の0.5% BSA含有5 mM Tris-HCl（pH 8.5）を添加して4°C 1時間攪拌した。次に、これを遠心して上清を除去後、沈殿を5 mM Tris-HCl（pH 8.5）で再懸濁し、66221抗体感作ラテックス粒子溶液を作製した。

#### 2-2. 66226抗体感作ラテックス粒子溶液の作製

平均粒子径0.3 μmのラテックスを用いて上記と同じ方法により66226抗体感作ラテックス粒子溶液を作製した。

### [0054] 3. 試薬の調製

#### 3-1. 第一試薬の調製

500 mMの塩化ナトリウム及び0.2% BSAを含む5 mM Tris-HCl（pH 8.5）を調製し第一試薬とした。

### 3-2. 第二試薬の調製

66221抗体感作ラテックス粒子溶液及び66226抗体感作ラテックス粒子溶液を等量混合し、5mM Tris-HCl (pH8.5)で波長600nmでの吸光度が5.0Absとなるように希釈して第二試薬とした。

### [0055] 4. 測定方法

第一試薬と第二試薬を組合せ、日立7170形自動分析装置を用いてインスリン濃度依存的な粒子凝集塊の形成を確認した。具体的には、濃度0 $\mu$ U/mL、5 $\mu$ U/mL、25 $\mu$ U/mL、50 $\mu$ U/mL、100 $\mu$ U/mL、200 $\mu$ U/mLのインスリン溶液10 $\mu$ Lに、第一試薬150 $\mu$ Lを加えて37 $^{\circ}$ Cで5分間加温後、第二試薬50 $\mu$ Lを加えて攪拌した。その後5分間の凝集形成に伴う吸光度変化を、主波長570nm、副波長800nmにて測定した。

### [0056] [表1]

インスリン濃度 $\mu$ U/mL	吸光度 mAbs
0	11.4
5	23.6
25	40.9
50	57.7
100	82.9
200	117.1

### [0057] 5. 測定結果

表1よりインスリン濃度依存的に感度が上昇し定量が可能であることが確認された。

### [0058] [実施例2] 本発明のモノクローナル抗体の組み合わせによるインスリンの測定2<ELISA法>

66221抗体及び66226抗体をそれぞれ固相化し、2次抗体としてそ

れぞれ別の抗体を組み合わせてインスリン、プロインスリン及びインスリン類似化合物の反応性についてELISA法を用いて試験を行った。

1. 使用した抗体及び抗原種

(1) モノクローナル抗体

66221抗体：2. 30mg/mL

66226抗体：3. 99mg/mL

(2) 抗原種

インスリン、プロインスリン、インスリンアナログ製剤（インスリンリスプロ、インスリンアスパルト、インスリングルルギン、インスリンデテミル）は、試験例2と同じものを用いた。

[0059] 2. ELISA測定方法

(i) PBSに66221抗体あるいは66226抗体を2 $\mu$ g/mLに希釈した溶液を96穴プレートに50 $\mu$ L/wellずつ固相化し、室温で2時間静置した。

(ii) PBST400 $\mu$ L/wellで3回洗浄後、BSA-PBSTを100 $\mu$ L/wellずつ分注し、室温で1時間静置してブロッキングを行い、ELISA用プレートを作製した。

(iii) ELISA用プレートに、ヒトインスリン、プロインスリン及びインスリンアナログ製剤をBSA-PBSTで各0ng/mL、1ng/mL、5ng/mL、10ng/mLに希釈した溶液を50 $\mu$ L/wellずつ分注し、室温で1時間静置した。

(iv) PBSTで3回洗浄後、ビオチン標識化した66221抗体あるいは66226抗体をBSA-PBSTで1 $\mu$ g/mLに希釈した溶液を50 $\mu$ L/wellずつ分注し、室温で1時間静置した。

(v) PBSTで3回洗浄後、Immuno Pure（登録商標）Streptavidin, HRP Conjugated（PIERCE社製 Prod#21126）をBSA-PBSTで5000倍に希釈した溶液を50 $\mu$ L/wellずつ分注し、室温で1時間静置した。

(vi) P B S T で 3 回 洗 浄 後、基 質 溶 解 液 に O P D ( 東 京 化 成 工 業 社 製 ) を 2 m g / m L に て 溶 解 し、5 0 μ L / w e l l づ つ 添 加 し て 室 温 で 1 時 間 静 置 し た。

(vii) 反 応 停 止 液 を 5 0 μ L / w e l l づ つ 添 加 し、タ イ ター テック ( 登 録 商 標 ) マ ル チ ス キ ャ ン プ ラ ス M K I I ( F l o w L a b o r a t o r i e s 社 製 ) を 用 い て 波 長 4 9 2 n m に て 吸 光 度 を 測 定 し た。

[0060] 3. 結果

3-1. 66221 抗体固相化プレート測定結果

試 験 結 果 を 表 2 及 び 図 6 に 示 す。

6 6 2 2 1 抗 体 を 1 次 抗 体、6 6 2 2 6 抗 体 を 2 次 抗 体 と し た 場 合、イ ン ス リ ン で は 濃 度 依 存 的 な 吸 光 度 の 上 昇 が 認 め ら れ た も の の、プ ロ イ ン ス リ ン 及 び イ ン ス リ ン ア ナ ロ グ 製 剤 ( イ ン ス リ ン リ ス プ ロ、イ ン ス リ ン ア ス パ ル ト、イ ン ス リ ン グ ラ ル ギ ン、イ ン ス リ ン デ テ ミ ル ) で は 濃 度 依 存 的 な 吸 光 度 の 上 昇 が ま っ た く 認 め ら れ な け っ た。

[0061] [表2]

1 次 抗 体		66221 抗 体					
2 次 抗 体		Biotin-66226 抗 体					
抗 原 濃 度	抗 原 種	ヒトインスリン	ヒトプロインスリン	インスリンアナログ製剤/インスリン グラルギン	インスリンアナログ製剤/インスリン アスパルト	インスリンアナログ製剤/インスリン リスプロ	インスリンアナログ製剤/インスリン テデミル
	0ng/ml		0.000	0.000	0.000	0.000	0.000
1ng/ml		0.316	0.005	0.004	-0.011	-0.005	-0.017
5ng/ml		1.491	0.006	0.013	0.001	0.007	-0.013
10ng/ml		1.995	-0.013	0.008	-0.006	0.000	-0.016

[0062] 3-2. 66226 抗体固相化プレート測定結果

試 験 結 果 を 表 3 及 び 図 7 に 示 す。

6 6 2 2 6 抗 体 を 1 次 抗 体、6 6 2 2 1 抗 体 を 2 次 抗 体 と し た 場 合、イ ン ス リ ン、プ ロ イ ン ス リ ン 及 び イ ン ス リ ン ア ナ ロ グ 製 剤 ( イ ン ス リ ン リ ス プ ロ、イ ン ス リ ン ア ス パ ル ト、イ ン ス リ ン グ ラ ル ギ ン、イ ン ス リ ン デ テ ミ ル ) の い づ れ に 対 し て も 濃 度 依 存 的 な 吸 光 度 の 上 昇 が 全 く 認 め ら れ な け っ た。

[0063] [表3]

1次抗体		66226抗体				
2次抗体		Biotin-66221抗体				
抗原種 抗原濃度	抗原種					
	ヒトインスリン	ヒトプロインスリン	インスリンアナログ製剤/インスリン ゲラルギン	インスリンアナログ製剤/インスリン アスパルト	インスリンアナログ製剤/インスリン リスプロ	インスリンアナログ製剤/インスリン デテムル
0ng/ml	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000
1ng/ml	-0.011	-0.002	0.001	-0.004	-0.006	-0.017
5ng/ml	-0.010	0.004	0.004	-0.003	-0.002	-0.011
10ng/ml	-0.010	0.014	0.015	-0.001	0.006	-0.007

[0064] 4. 考察

前記結果より、66221抗体を1次抗体、66226抗体を2次抗体とした場合、プロインスリン及びインスリンアナログ製剤とは交差反応性を示さないことから、それらの影響を受けずにインスリンのみを定量できることがわかる。また、66226抗体を1次抗体、66221抗体を2次抗体とした場合には、インスリンを測定できなかったことから、66226抗体は、インスリンとは反応性を示さず、66221抗体が結合したインスリンと反応することがわかる。一方、前記試験例2のBiacore（登録商標）T100を用いた本発明のモノクローナル抗体の交差反応性試験結果では、66221抗体は、インスリン、プロインスリン及びインスリンアナログ製剤のいずれとも反応するものの、66226抗体では、それらいずれとも反応しなかった。

これらのことから、本測定系の反応機序としては、66221抗体が先にインスリンに結合することで、インスリンに何らかの構造変化が起こり、66226抗体は当該構造変化部位を特異的に認識することでサンドイッチが成立するものと考えられる。

[0065] [試験例3] 本発明のモノクローナル抗体のインスリン類似化合物との交差反応性

66221抗体及び66226抗体のインスリン類似化合物との交差反応性についてBiacore（登録商標）T100を用いて試験を行った。イ

ンスリン類似化合物として、インスリンアナログ製剤であるインスリングルリジンを用いた。

#### 1. 試薬及び器具

##### 1-1. モノクローナル抗体

(i) 66221抗体 : 2. 30mg/mL

(ii) 66226抗体 : 3. 99mg/mL

##### 1-2. アナライト

#### インスリンアナログ製剤

(i) インスリングルリジン 100単位/mL : サノフィ・アベンティス社製

##### 1-3. Biacore (登録商標) 機器及び専用試薬類一式

Biacore (登録商標) 機器及び専用試薬類一式は、試験例2と同じものを用いた。

#### [0066] 2. 試験方法

アナライトとしてインスリンアナログ製剤であるインスリングルリジンを用いた以外は試験例2に記載の方法と同様に行った。

#### [0067] 3. 結果

##### 3-1. インスリンアナログ製剤との反応結果

66221抗体及び66226抗体について、Biacore (登録商標) T100を用いてインスリンアナログ製剤・インスリングルリジンとの反応性を確認した。結果を図8に示す。66221抗体及び66226抗体のいずれも全く反応性が認められなかった。なお、縦軸「RU」とはBiacore (登録商標) 測定系における独自の単位を示しており、センサー表面上での反応による質量変化を表している。

#### [0068] [実施例3] 本発明のモノクローナル抗体の組み合わせによるインスリンの測定3<ELISA法>

66221抗体及び66226抗体をそれぞれ固相化し、2次抗体としてそれぞれ別の抗体を組み合わせるインスリン、プロインスリン及びインスリン



類似化合物の反応性についてE L I S A法を用いて試験を行った。

1. 使用した抗体及び抗原種

(1) モノクローナル抗体

6 6 2 2 1 抗体 : 2. 3 0 m g / m L

6 6 2 2 6 抗体 : 3. 9 9 m g / m L

(2) 抗原種

インスリン、プロインスリン、インスリンアナログ製剤（インスリングルリジン）。

[0069] 2. E L I S A測定方法

インスリンアナログ製剤としてインスリングルリジンを用いた以外は、すべて実施例2と同様の方法で行った。

[0070] 3. 結果

3-1. 6 6 2 2 1 抗体固相化プレート測定結果

試験結果を表4及び図9に示す。

実施例2と同様、6 6 2 2 1 抗体を1次抗体、6 6 2 2 6 抗体を2次抗体とした場合、インスリンでは濃度依存的な吸光度の上昇が認められたものの、プロインスリン及びインスリンアナログ製剤（インスリングルリジン）では濃度依存的な吸光度の上昇がまったく認められなかった。

[0071]

[表4]

1次抗体	66221抗体		
2次抗体	Biotin-66226抗体		
抗原種 濃度	ヒトインスリン	ヒト プロインスリン	インスリンアナログ 製剤/インスリン グルリジン
0ng/mL	0.000	0.000	0.000
1ng/mL	0.316	0.005	0.031
5ng/mL	1.491	0.006	0.000
10ng/mL	1.995	-0.013	0.003

[0072] 3-2. 66226抗体固相化プレート測定結果

試験結果を表5及び図10に示す。

実施例2と同様、66226抗体を1次抗体、66221抗体を2次抗体とした場合、インスリン、プロインスリン及びインスリンアナログ製剤（インスリングルリジン）のいずれに対しても濃度依存的な吸光度の上昇が全く認められなかった。

[0073]

[表5]

1次抗体	66226抗体		
2次抗体	Biotin-66221抗体		
抗原種 抗原 濃度	ヒトインスリン	ヒト プロインスリン	インスリンアナログ 製剤/インスリン ゲルリジン
0ng/mL	0.000	0.000	0.000
1ng/mL	-0.011	-0.002	0.022
5ng/mL	-0.010	0.004	0.001
10ng/mL	-0.010	0.014	0.001

## [0074] 4. 考察

前記結果より、66221抗体を1次抗体、66226抗体を2次抗体とした場合、66226抗体を1次抗体、66221抗体を2次抗体とした場合のいずれも、インスリンアナログ製剤・インスリンゲルリジンとは交差反応性を示さないことがわかった。

**産業上の利用可能性**

[0075] 本発明のモノクローナル抗体によれば、プロインスリン及びインスリン類似化合物の影響を受けずに、感度の高い、正確なインスリン測定が可能となった。また、本発明によれば、 $\beta$ 細胞からのインスリン分泌を正確に把握できることから、糖尿病の病態把握に用いることもでき、非常に有用である。

**受託番号**

[0076] (1) FERM BP-11233

(2) FERM BP-11234

[0077] [寄託生物材料への言及]

(1) 66221抗体を産生するハイブリドーマ66221

イ 当該生物材料を寄託した寄託機関の名称及び住所

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

日本国茨城県つくば市東1丁目1番地1中央第6（郵便番号305-8566）

ロ イの寄託機関に生物材料を寄託した日付

平成21年4月8日（2009年4月8日）（原寄託日）

平成22年2月17日（2010年2月17日）（原寄託によりブタペスト条約に基づく寄託への移管日）

ハ イの寄託機関が寄託について付した受託番号

FERM BP-11233

（2）66226抗体を産生するハイブリドーマ66226

イ 当該生物材料を寄託した寄託機関の名称及び住所

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

日本国茨城県つくば市東1丁目1番地1中央第6（郵便番号305-8566）

ロ イの寄託機関に生物材料を寄託した日付

平成21年4月8日（2009年4月8日）（原寄託日）

平成22年2月17日（2010年2月17日）（原寄託によりブタペスト条約に基づく寄託への移管日）

ハ イの寄託機関が寄託について付した受託番号

FERM BP-11234

## 請求の範囲

- [請求項1] 抗インスリン抗体が結合していないインスリンとは反応しないが、抗インスリン抗体が結合したインスリンとは反応する性質を有する抗体を用いることを特徴とする、インスリン測定方法。
- [請求項2] 2種の抗体を用いるインスリン測定方法であって、  
1) 第1の抗体は、インスリンと反応する性質を有し、  
2) 第2の抗体は、第1の抗体が結合していないインスリンとは反応しないが、第1の抗体が結合したインスリンとは反応する性質を有する、  
請求項1に記載のインスリン測定方法。
- [請求項3] 第1の抗体及び第2の抗体が、ともにモノクローナル抗体である請求項2に記載のインスリン測定方法。
- [請求項4] 第1の抗体がポリクローナル抗体であり、第2の抗体がモノクローナル抗体である、請求項2に記載のインスリン測定方法。
- [請求項5] 第1のモノクローナル抗体が、互いに認識部位が異なる2以上のモノクローナル抗体である、請求項3に記載のインスリン測定方法。
- [請求項6] 少なくとも1種のモノクローナル抗体が、プロインスリン、インスリン類似化合物のいずれとも反応しない抗体である、請求項3～5のいずれかに記載のインスリン測定方法。
- [請求項7] 第2のモノクローナル抗体が、プロインスリン、インスリン類似化合物のいずれとも反応しない抗体である、請求項3～6のいずれかに記載のインスリン測定方法。
- [請求項8] 第1のモノクローナル抗体及び第2のモノクローナル抗体が、ラテックスにそれぞれ固定化されており、ラテックス免疫凝集法によりインスリンを測定する請求項3, 5, 6, 7のいずれかに記載のインスリン測定方法。
- [請求項9] 第1のモノクローナル抗体は固相に固定化されており、第2のモノクローナル抗体は標識物質で標識されている、ELISA法によりイン

スリンを測定する請求項 3, 5, 6, 7 のいずれかに記載のインスリン測定方法。

[請求項10] 第 1 のモノクローナル抗体は標識物質で標識しており、第 2 のモノクローナル抗体は固相に固定化されている、E L I S A 法又はイムノクロマトグラフ法によりインスリンを測定する請求項 3, 5, 6, 7 のいずれかに記載のインスリン測定方法。

[請求項11] 抗インスリン抗体が結合していないインスリンとは反応しないが、該抗インスリン抗体が結合したインスリンとは反応する性質を有する抗体を含むことを特徴とするインスリン測定試薬。

[請求項12] 2 種の抗体を含むインスリン測定試薬であって、  
1) 第 1 の抗体はインスリンと反応する性質を有し、  
2) 第 2 の抗体は、第 1 の抗体が結合していないインスリンとは反応しないが、第 1 の抗体が結合したインスリンとは反応する性質を有する、  
請求項 1 1 に記載のインスリン測定試薬。

[請求項13] 第 1 の抗体及び第 2 の抗体がともにモノクローナル抗体である請求項 1 2 に記載のインスリン測定試薬。

[請求項14] 第 1 の抗体がポリクローナル抗体であり、第 2 の抗体がモノクローナル抗体である、請求項 1 2 に記載のインスリン測定試薬。

[請求項15] 第 1 のモノクローナル抗体が、互いに認識部位が異なる 2 以上のモノクローナル抗体である、請求項 1 3 に記載のインスリン測定試薬。

[請求項16] 少なくとも 1 種のモノクローナル抗体が、プロインスリン、インスリン類似化合物のいずれとも反応しない抗体である、請求項 1 3 ~ 1 5 のいずれかに記載のインスリン測定試薬。

[請求項17] 第 2 のモノクローナル抗体は、プロインスリン、インスリン類似化合物のいずれとも反応しない抗体である、請求項 1 3 ~ 1 6 のいずれかに記載のインスリン測定試薬。

[請求項18] 第 1 のモノクローナル抗体及び第 2 のモノクローナル抗体が、ラテッ

クスにそれぞれ固定化されており、ラテックス免疫凝集法によりインスリンを測定する請求項 13, 15, 16, 17 のいずれかに記載のインスリン測定試薬。

[請求項19] 第1のモノクローナル抗体は固相に固定化されており、第2のモノクローナル抗体は標識物質で標識されている、ELISA法によりインスリンを測定する請求項 13, 15, 16, 17 のいずれかに記載のインスリン測定試薬。

[請求項20] 第1のモノクローナル抗体は標識物質で標識しており、第2のモノクローナル抗体は固相に固定化されている、ELISA法又は免疫クロマトグラフ法によりインスリンを測定する請求項 13, 15, 16, 17 のいずれかに記載のインスリン測定試薬。

[請求項21] 以下の性質を有することを特徴とする、モノクローナル抗体。

1) インスリンに結合する抗体が結合していないインスリンとは反応しない

2) インスリンに結合する抗体が結合したインスリンとは反応する

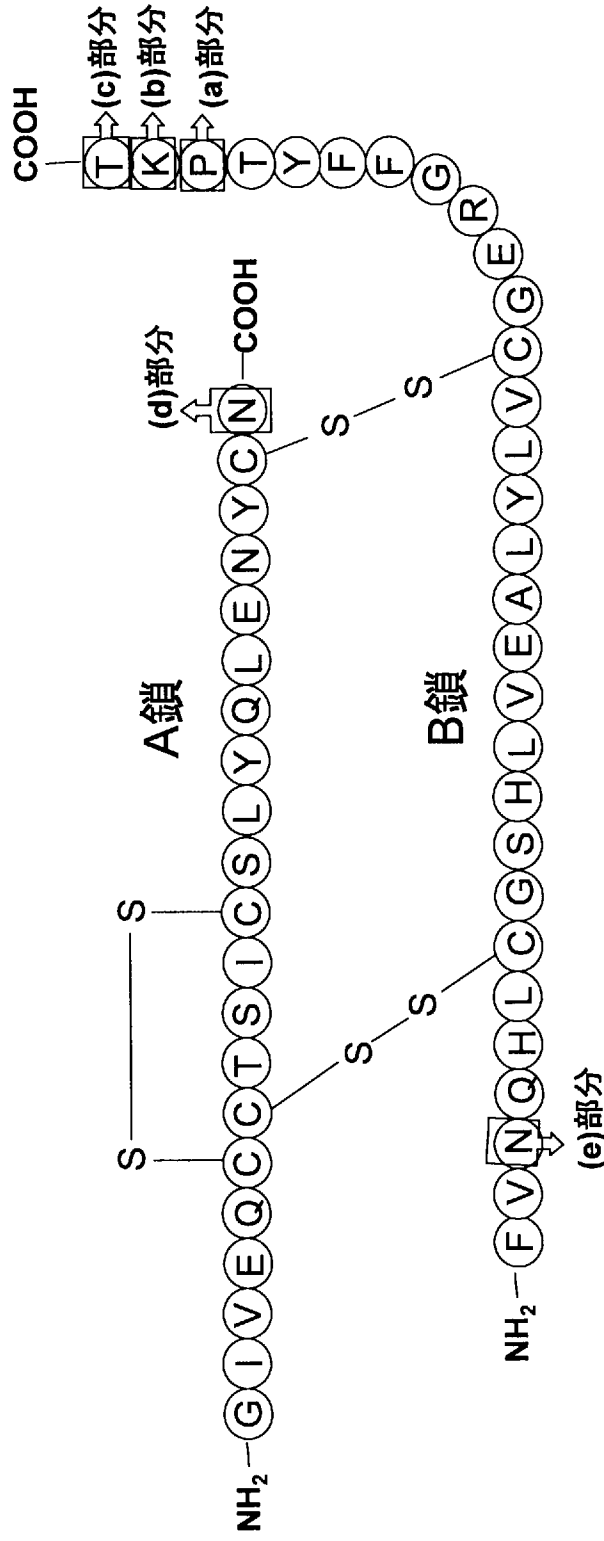
[請求項22] さらに、プロインスリン、インスリン類似化合物のいずれとも反応しないという性質を有する請求項 21 に記載のモノクローナル抗体。

[請求項23] 下記工程を含むモノクローナル抗体のスクリーニング方法。

1) インスリンと反応する抗体を選択する工程

2) 1) で選択した抗体が結合していないインスリンとは反応せず、当該抗体が結合したインスリンと反応するモノクローナル抗体を選択する工程

[図1]

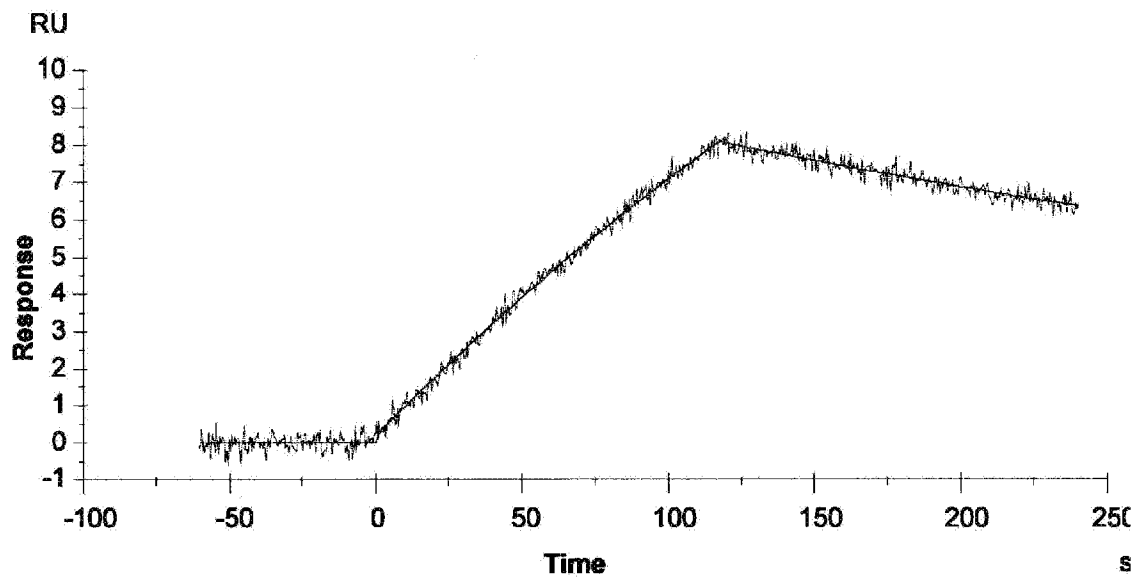


インスリンアミノ酸配列



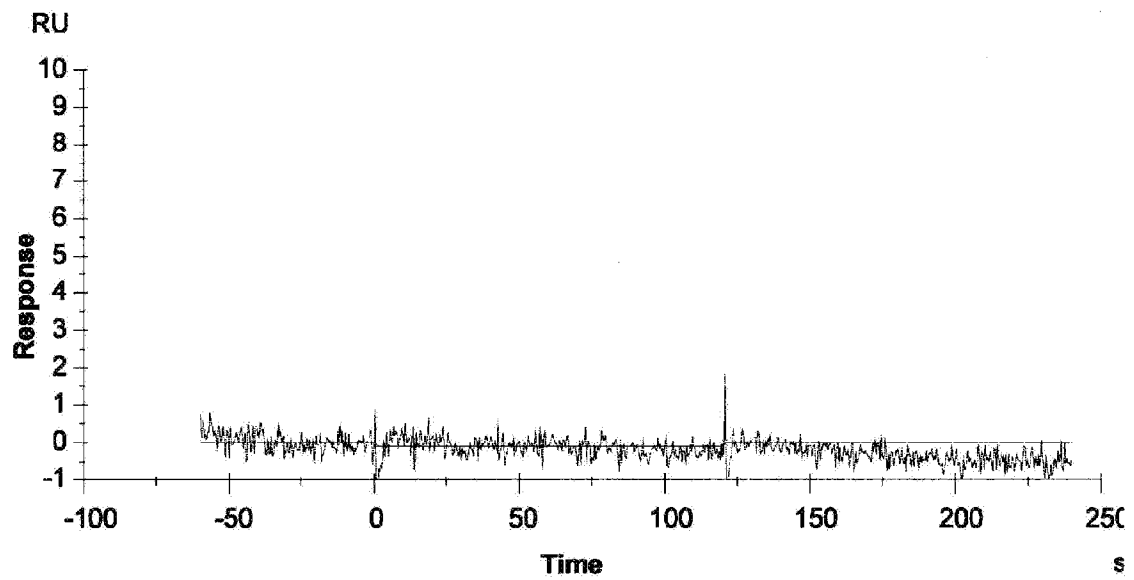
[図2]

66221抗体-ヒトインスリン



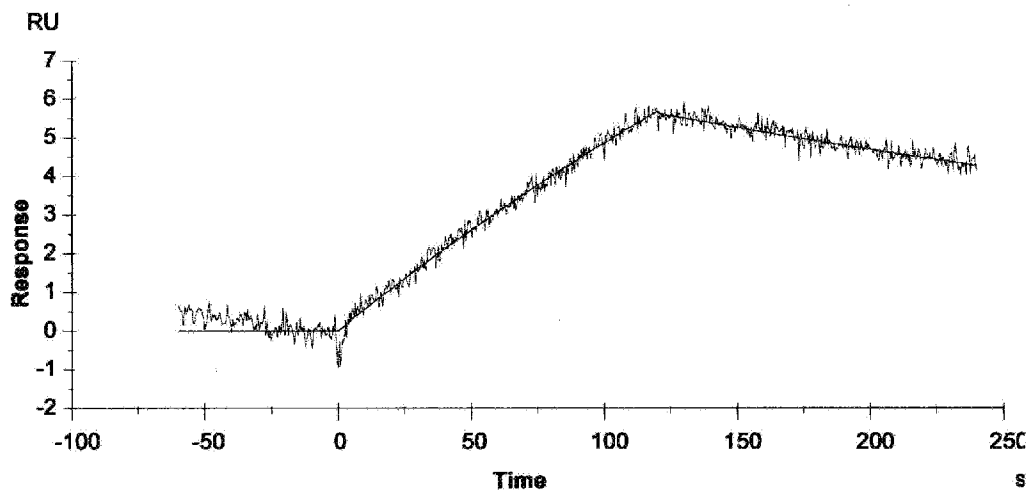
[図3]

66226抗体-ヒトインスリン

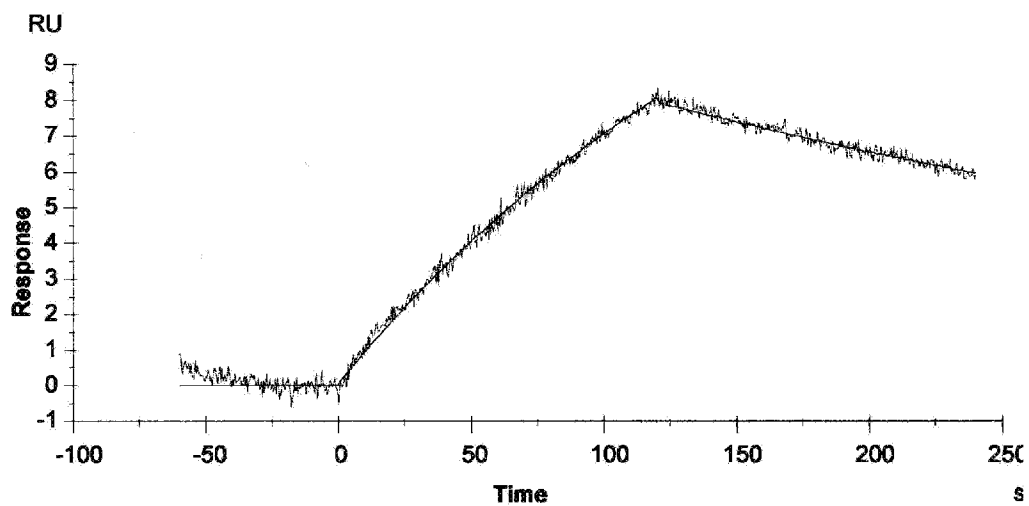


[図4-1]

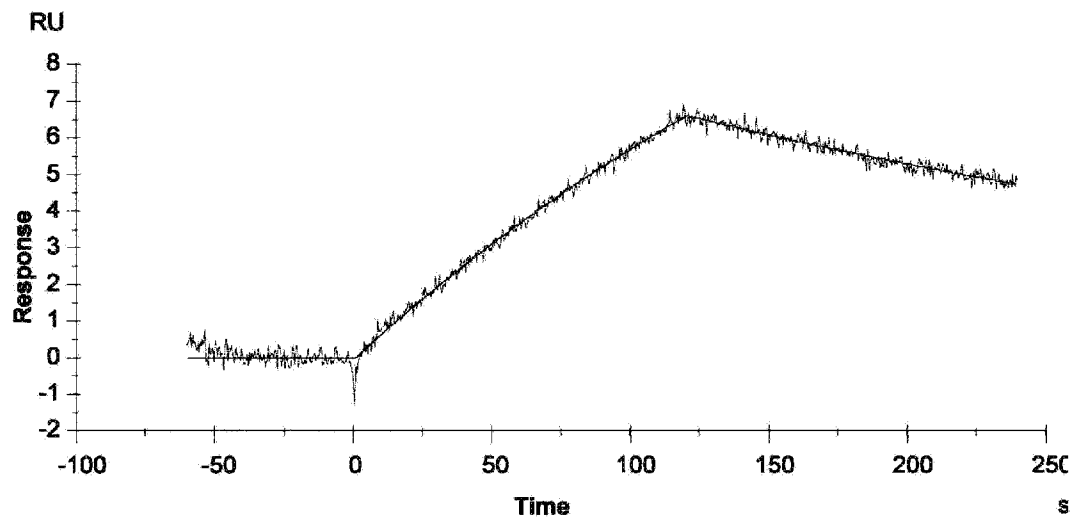
(a) 66221 抗体-プロインスリン



(b) 66221 抗体-インスリンリスプロ

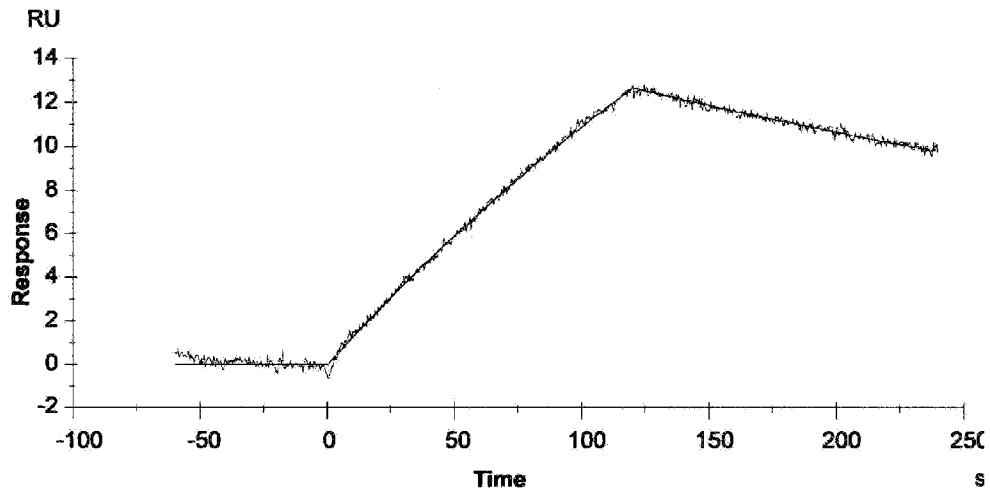


(c) 66221 抗体-インスリンアスパルト

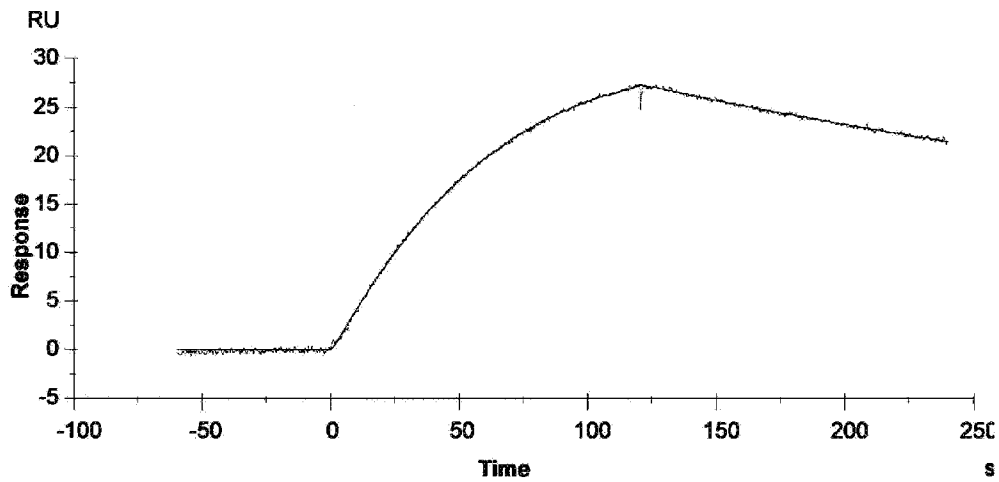


[図4-2]

(d) 66221 抗体-インスリングラルギン

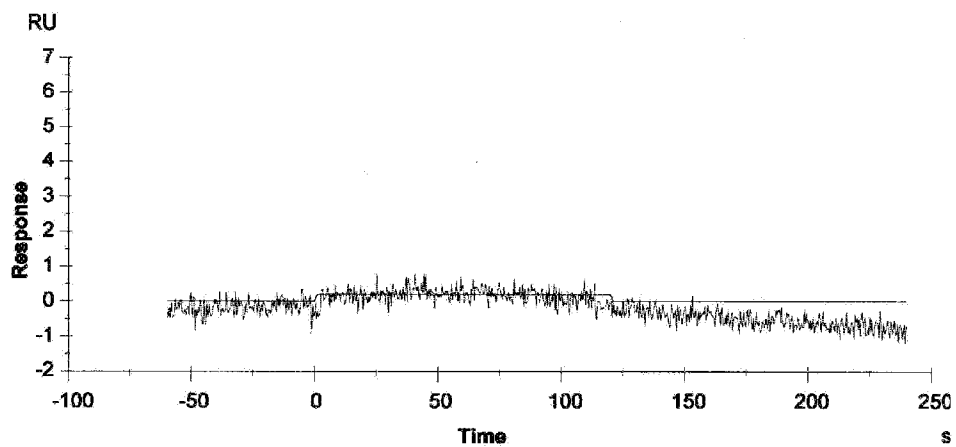


(e) 66221 抗体-インスリンデテミル

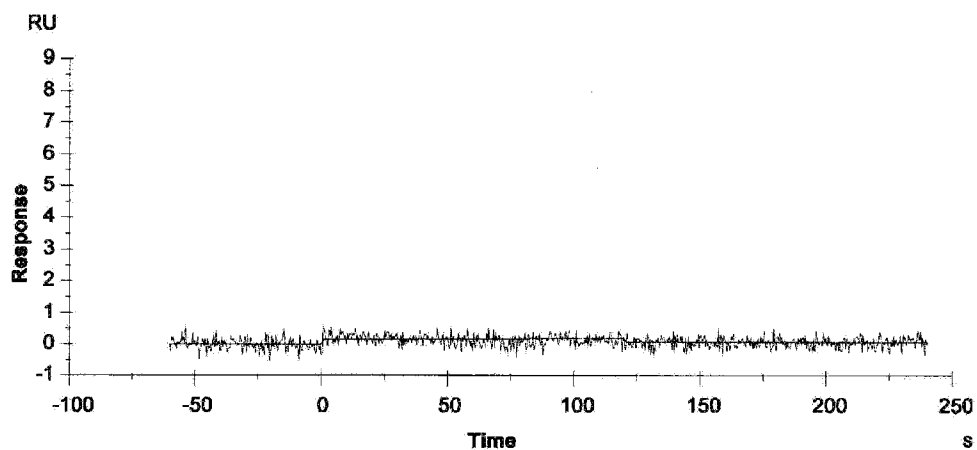


[図5-1]

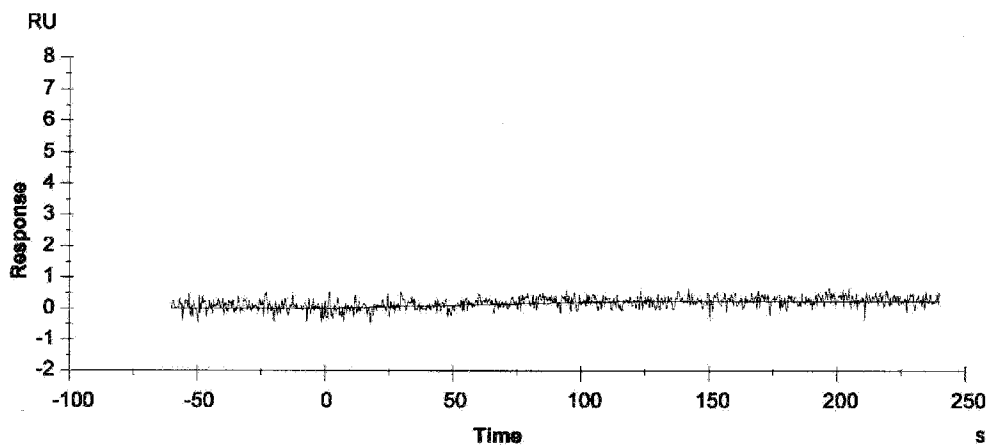
(a) 66226 抗体-プロインスリン



(b) 66226 抗体-インスリンリスプロ

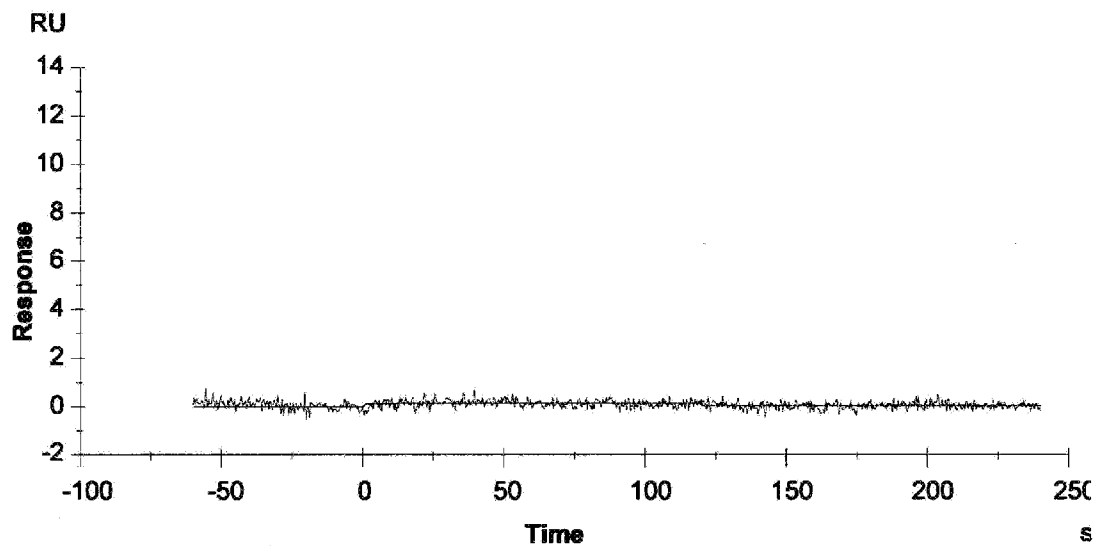


(c) 66226 抗体-インスリンアスパルト

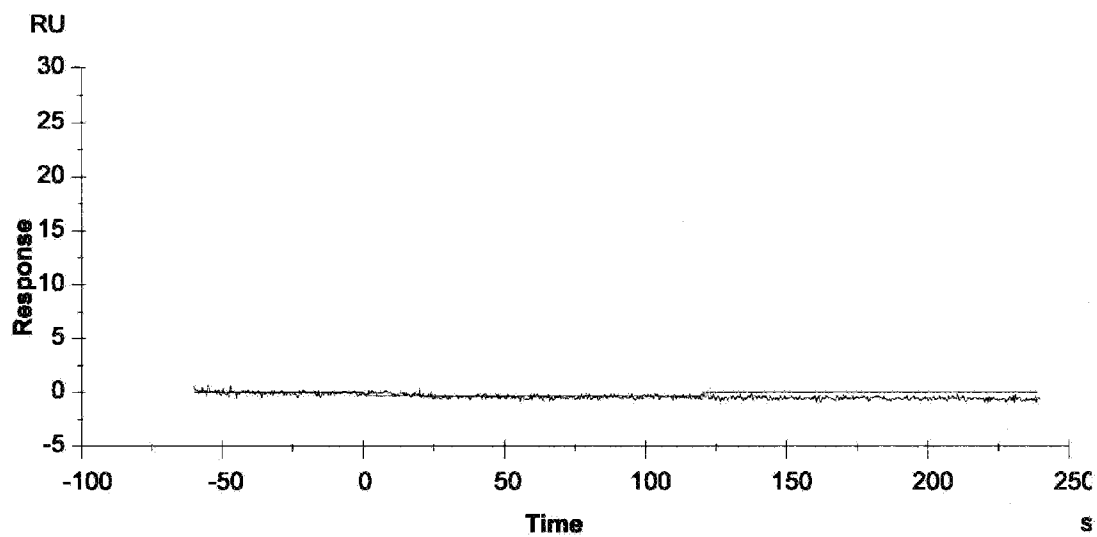


[図5-2]

(d) 66226 抗体-インスリングルルギン

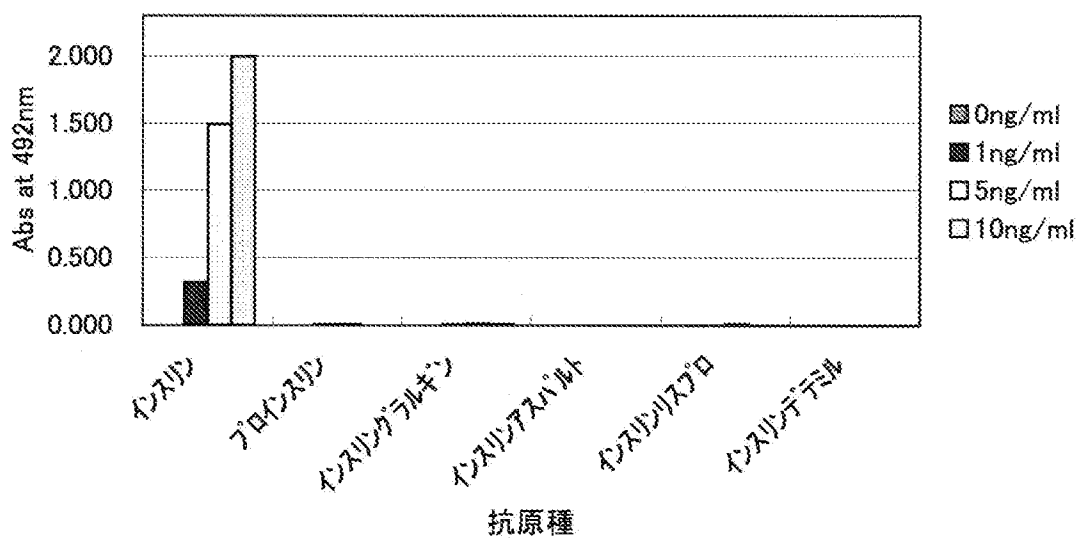


(e) 66226 抗体-インスリンデテミル



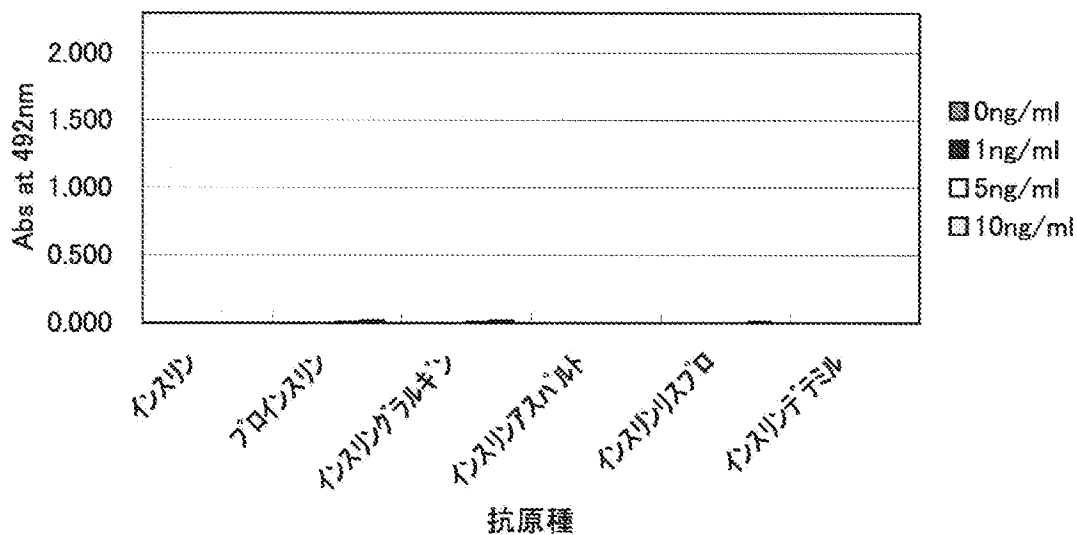
[図6]

1次抗体-2次抗体  
66221抗体-66226抗体



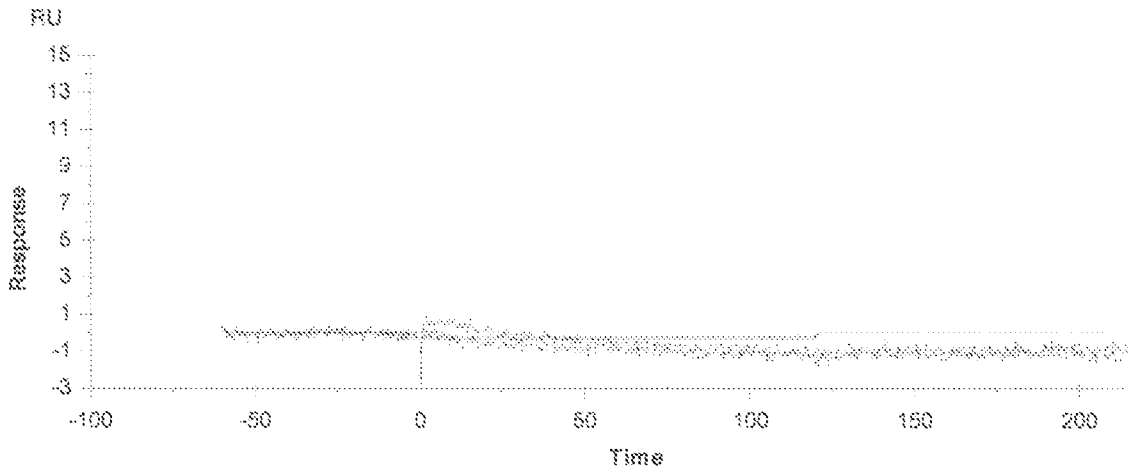
[図7]

1次抗体-2次抗体  
66226抗体-66221抗体

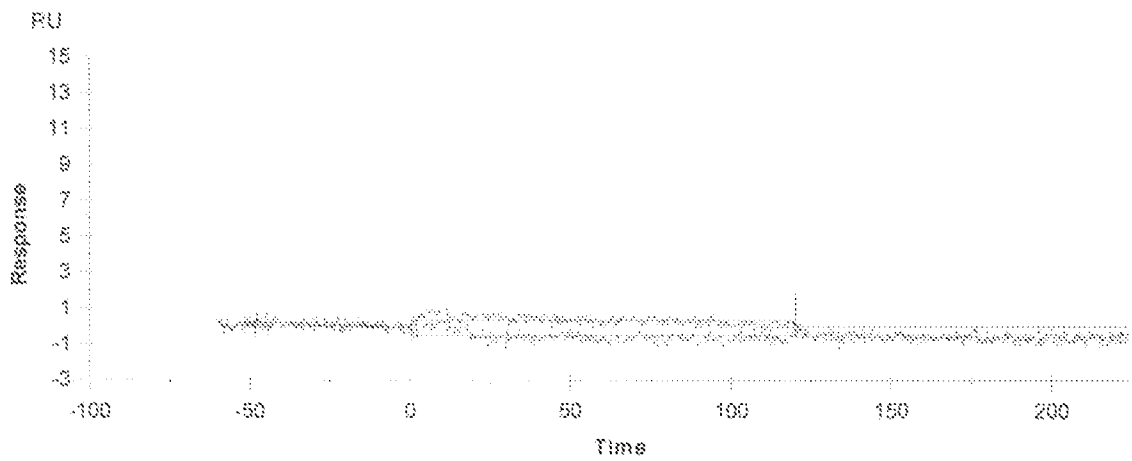


[図8]

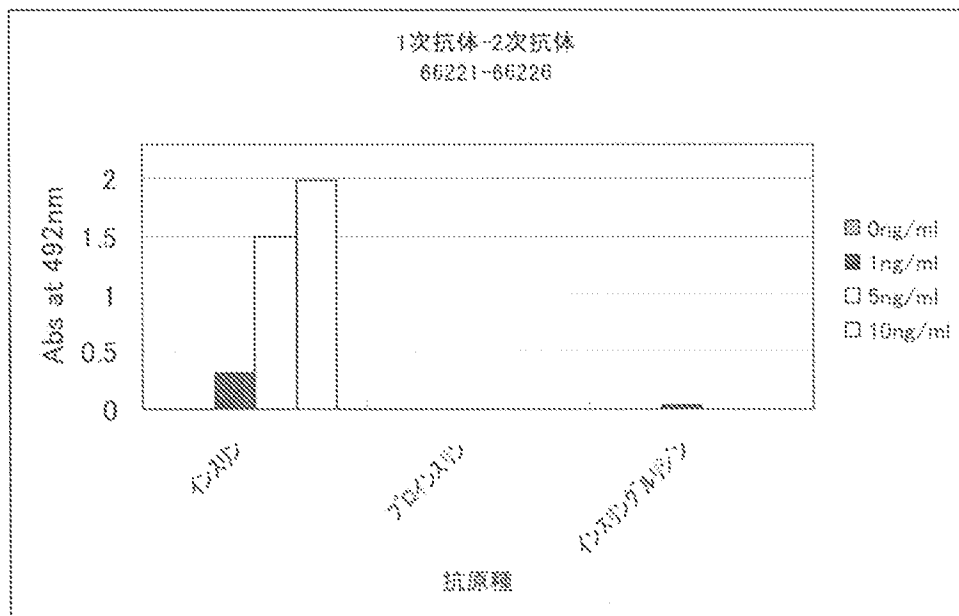
(a) 66221 抗体-インスリングルリジン



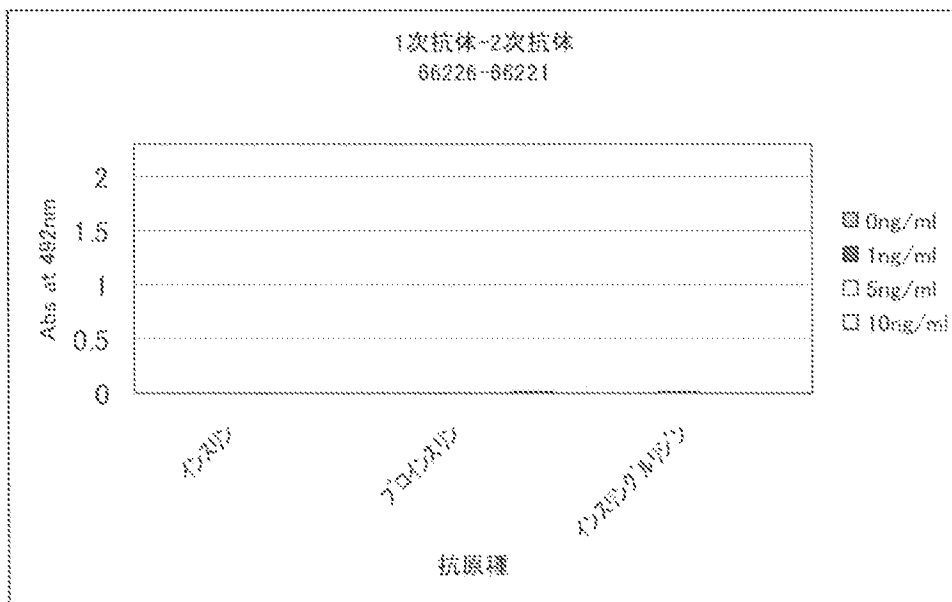
(b) 66226 抗体-インスリングルリジン



[図9]



[図10]





**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

International application No.

PCT/JP2010/062261

**A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER**

G01N33/53(2006.01)i, G01N33/543(2006.01)i, G01N33/545(2006.01)i

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)

G01N33/53, G01N33/543, G01N33/545

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	1996-2010
Kokai Jitsuyo Shinan Koho	1971-2010	Toroku Jitsuyo Shinan Koho	1994-2010

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

JSTPlus/JMEDPlus/JST7580 (JDreamII)

**C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT**

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP 9-511582 A (Behringwerke AG.), 18 November 1997 (18.11.1997), claim 12; page 32 & US 5561049 A                      & EP 782710 A & WO 1996/009552 A1              & DE 69516007 D & AT 191277 T                      & AU 3632195 A & CA 2200683 A                      & ES 2145924 T	1-23
A	JP 1-98968 A (Tosoh Corp.), 17 April 1989 (17.04.1989), entire text & EP 314338 A1                      & DE 3883145 A & AU 2367988 A                      & CA 1337926 A	1-23

Further documents are listed in the continuation of Box C.                       See patent family annex.

* Special categories of cited documents:	“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
“A” document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	“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
“E” earlier application or patent but published on or after the international filing date	“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
“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)	“&” document member of the same patent family
“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	

Date of the actual completion of the international search 19 October, 2010 (19.10.10)	Date of mailing of the international search report 02 November, 2010 (02.11.10)
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Authorized officer
Facsimile No.	Telephone No.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2010/062261

## C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP 2007-171213 A (Hamamatsu Photonics Kabushiki Kaisha), 05 July 2007 (05.07.2007), claim 5 (Family: none)	1-23
A	JP 5-297000 A (SRL, Inc.), 12 November 1993 (12.11.1993), paragraph [0028] (Family: none)	1-23
A	Michikuni ISHIJIMA et al., "Sokutei Genri (Kyogoho·Sandwich-ho) no Soi ni yoru Insulin Sokuteichi no Kairi ni Tsuite", Japanese Journal of Clinical Laboratory Automation, 01 August 2000 (01.08.2000), vol.25, no.4, 579	1-23

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))  
 Int.Cl. G01N33/53(2006.01)i, G01N33/543(2006.01)i, G01N33/545(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. G01N33/53, G01N33/543, G01N33/545

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  
 日本国実用新案公報 1922-1996年  
 日本国公開実用新案公報 1971-2010年  
 日本国実用新案登録公報 1996-2010年  
 日本国登録実用新案公報 1994-2010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)  
 JSTPlus/JMEDPlus/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
A	JP 9-511582 A (ベーリングヴェルケ・アクチエンゲゼルシャフト) 1997.11.18, 請求項12、第32頁 & US 5561049 A & EP 782710 A & WO 1996/009552 A1 & DE 69516007 D & AT 191277 T & AU 3632195 A & CA 2200683 A & ES 2145924 T	1-23
A	JP 1-98968 A (東ソー株式会社) 1989.04.17, 全文 & EP 314338 A1 & DE 3883145 A & AU 2367988 A & CA 1337926 A	1-23

C欄の続きにも文献が列挙されている。  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  
 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的な技術水準を示すもの  
 「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  
 「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)  
 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献  
 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願日の後に公表された文献  
 「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  
 「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  
 「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  
 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 19.10.2010	国際調査報告の発送日 02.11.2010
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) 浅野 美奈 電話番号 03-3581-1101 内線 3252

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 2007-171213 A (浜松ホトニクス株式会社) 2007. 07. 05, 請求項5 (ファミリーなし)	1 - 2 3
A	JP 5-297000 A (株式会社エスアールエル) 1993. 11. 12, 【0028】 (ファミリーなし)	1 - 2 3
A	石島道邦 他, 測定原理 (競合法・サンドイッチ法) の相違による インスリン測定値の乖離について, 日本臨床検査自動化学会会誌, 2000. 08. 01, Vol. 25, No. 4, 579	1 - 2 3