

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載

【部門区分】第6部門第1区分

【発行日】令和7年6月2日(2025.6.2)

【公開番号】特開2025-60925(P2025-60925A)

【公開日】令和7年4月10日(2025.4.10)

【年通号数】公開公報(特許)2025-065

【出願番号】特願2024-231531(P2024-231531)

【国際特許分類】

G 0 1 N 3 3 / 6 8 (2 0 0 6 . 0 1)

G 0 1 N 3 3 / 5 0 (2 0 0 6 . 0 1)

G 0 1 N 3 3 / 5 3 (2 0 0 6 . 0 1)

G 0 1 N 3 3 / 1 5 (2 0 0 6 . 0 1)

C 1 2 Q 1 / 0 2 (2 0 0 6 . 0 1)

C 0 7 K 1 6 / 1 8 (2 0 0 6 . 0 1)

C 0 7 K 1 4 / 4 7 (2 0 0 6 . 0 1)

10

【 F I 】

G 0 1 N 3 3 / 6 8 Z N A

G 0 1 N 3 3 / 5 0 Z

G 0 1 N 3 3 / 5 3 D

G 0 1 N 3 3 / 1 5 Z

C 1 2 Q 1 / 0 2

C 0 7 K 1 6 / 1 8

G 0 1 N 3 3 / 6 8

C 0 7 K 1 4 / 4 7

20

【手続補正書】

【提出日】令和7年5月23日(2025.5.23)

【手続補正1】

【補正対象書類名】特許請求の範囲

30

【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】

被験者から採取された生体試料中のドレブリンAの断片又はドレブリンAのスプライスバリエーションであるドレブリンA関連タンパク質を測定するための、ドレブリンA特異的エピトープを認識する抗体を含む剤であって、前記測定が、シナプス機能不全を判定するためであり、前記ドレブリンA特異的エピトープが、配列番号2に示されるアミノ酸配列を含む領域である、前記剤。

40

【請求項2】

被験者から採取された生体試料中のドレブリンAの断片又はドレブリンAのスプライスバリエーションであるドレブリンA関連タンパク質の濃度を測定する工程を有する、シナプス機能不全の判定方法。

50