

【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1部門第1区分

【発行日】令和4年3月15日(2022.3.15)

【公開番号】特開2020-178544(P2020-178544A)

【公開日】令和2年11月5日(2020.11.5)

【年通号数】公開・登録公報2020-045

【出願番号】特願2019-81714(P2019-81714)

【国際特許分類】

C 1 2 Q 1/6827(2018.01)

G 0 1 N 33/50(2006.01)

C 1 2 Q 1/6837(2018.01)

C 1 2 Q 1/6858(2018.01)

C 1 2 Q 1/6869(2018.01)

C 1 2 N 15/09(2006.01)

10

【F I】

C 1 2 Q 1/6827 Z Z N A

G 0 1 N 33/50 P

C 1 2 Q 1/6837 Z

C 1 2 Q 1/6858 Z

C 1 2 Q 1/6869 Z

C 1 2 N 15/09 Z

20

【手続補正書】

【提出日】令和4年3月4日(2022.3.4)

【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】

30

【特許請求の範囲】

【請求項1】

遠視に罹患したヒトの遺伝子型データと、遠視に罹患していないヒトの遺伝子型データと、を学習データとして用いて機械学習したモデルを用いて、遠視と正の相関があるrs7605378、rs6651806、rs2106854、及びrs4085613と、遠視と負の相関があるrs7851693、rs6871626、rs13336428、及びrs1975197と、遠視と正の相関又は負の相関があるrs12688220と、を少なくとも含む一塩基多型セットの遺伝子型情報であって、

rs7605378の遺伝子型がCC、rs6651806の遺伝子型がAC、rs2106854の遺伝子型がTC、rs4085613の遺伝子型がAC、rs12688220の遺伝子型がTC、rs7851693の遺伝子型がGG、rs6871626の遺伝子型がAA、rs13336428の遺伝子型がAG、rs12688220の遺伝子型がCC、及びrs1975197の遺伝子型がTTであるか否かに関する遺伝子型情報に基づいて、遠視のリスクを判定する、方法。

40

【請求項2】

リスクの判定を受ける対象者の体液サンプル、細胞サンプル又は体毛を用いる、請求項1に記載の方法。

50