

【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 3 部門第 2 区分

【発行日】平成 25 年 2 月 28 日 (2013.2.28)

【公表番号】特表 2012-515165 (P2012-515165A)

【公表日】平成 24 年 7 月 5 日 (2012.7.5)

【年通号数】公開・登録公報 2012-026

【出願番号】特願 2011-545498 (P2011-545498)

【国際特許分類】

A 6 1 K 38/00 (2006.01)

A 6 1 P 31/04 (2006.01)

A 6 1 P 29/00 (2006.01)

A 6 1 P 43/00 (2006.01)

C 1 2 N 15/09 (2006.01)

C 0 7 K 14/54 (2006.01)

【F I】

A 6 1 K 37/02

A 6 1 P 31/04

A 6 1 P 29/00

A 6 1 P 43/00 1 1 1

C 1 2 N 15/00 Z N A A

C 0 7 K 14/54

【手続補正書】

【提出日】平成 25 年 1 月 9 日 (2013.1.9)

【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】

IL - 22 を含む、対象における多臓器不全症候群を予防および / または処置するための医薬組成物。

【請求項 2】

IL - 22 が、多臓器不全症候群を患う対象において、血清総タンパク質を増加させる、請求項 1 に記載の医薬組成物。

【請求項 3】

IL - 22 が、多臓器不全症候群を患う対象において、血清アルブミンを増加させる、請求項 1 に記載の医薬組成物。

【請求項 4】

IL - 22 が哺乳動物の IL - 22 である、請求項 1 に記載の医薬組成物。

【請求項 5】

IL - 22 が、組み換え型の哺乳動物の IL - 22 である、請求項 1 に記載の医薬組成物。

【請求項 6】

IL - 22 の薬学的有効量が、1 日につき対象キログラムあたり 100 ~ 1000 マイクログラムの範囲である、請求項 1 に記載の医薬組成物。

【請求項 7】

IL - 22 を含む、対象における全身性炎症反応症候群を予防および / または処置する

ための医薬組成物。

【請求項 8】

IL - 22 が対象における生存率を増加させる、請求項 7 に記載の医薬組成物。

【請求項 9】

IL - 22 が哺乳動物の IL - 22 である、請求項 7 に記載の医薬組成物。

【請求項 10】

IL - 22 が、組み換え型の哺乳動物の IL - 22 である、請求項 7 に記載の医薬組成物。

【請求項 11】

IL - 22 の薬学的有効量が、1 日につき対象キログラムあたり 100 ~ 500 マイクログラムの範囲である、請求項 7 に記載の医薬組成物。

【請求項 12】

IL - 22 を含む、対象における肝不全を予防および / または処置するための医薬組成物。

【請求項 13】

IL - 22 が、対象における血清の AST および ALT のレベルを低下させる、請求項 12 に記載の医薬組成物。

【請求項 14】

IL - 22 が哺乳動物の IL - 22 である、請求項 12 に記載の医薬組成物。

【請求項 15】

IL - 22 が、組み換え型の哺乳動物の IL - 22 である、請求項 12 に記載の医薬組成物。

【請求項 16】

IL - 22 の薬学的有効量が、1 日につき対象キログラムあたり 100 ~ 300 マイクログラムの範囲である、請求項 12 に記載の医薬組成物。