

【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28年4月28日 (2016.4.28)

【公表番号】特表2015-518824(P2015-518824A)

【公表日】平成27年7月6日 (2015.7.6)

【年通号数】公開・登録公報2015-043

【出願番号】特願2015-512637(P2015-512637)

【国際特許分類】

A 6 1 K 39/395 (2006.01)

A 6 1 P 35/00 (2006.01)

A 6 1 P 1/04 (2006.01)

【F I】

A 6 1 K 39/395 D

A 6 1 P 35/00 Z N A

A 6 1 P 1/04

A 6 1 K 39/395 N

A 6 1 K 39/395 T

【手続補正書】

【提出日】平成28年3月8日 (2016.3.8)

【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】

葉酸受容体 発現胃癌を治療するための、葉酸受容体 又はその抗原結合フラグメントに特異的に結合する抗体。

【請求項 2】

前記抗体が、配列番号 1 のアミノ酸配列を含む重鎖 C D R 1 (C D R H 1)、配列番号 2 のアミノ酸配列を含む C D R 2 (C D R H 2)、及び配列番号 3 のアミノ酸配列を含む C D R 3 (C D R H 3) と、配列番号 4 のアミノ酸配列を含む軽鎖 C D R 1 (C D R L 1)、配列番号 5 のアミノ酸配列を含む軽鎖 C D R 2 (C D R L 2)、及び配列番号 6 のアミノ酸配列を含む C D R 3 (C D R L 3) とを含む、請求項 1 に記載の抗体。

【請求項 3】

前記抗体が、静脈内投与される、請求項 1 に記載の抗体。

【請求項 4】

前記抗体が、前記対象へ週 1 回投与される、請求項 1 に記載の抗体。

【請求項 5】

前記抗体又は抗原結合フラグメントが、約 $50 \text{ mg} / \text{m}^2$ ~ 約 $400 \text{ mg} / \text{m}^2$ の投与量で投与される、請求項 1 に記載の抗体。

【請求項 6】

前記抗体又は抗原結合フラグメントが、約 $400 \text{ mg} / \text{m}^2$ の投与量で投与される、請求項 1 に記載の抗体。

【請求項 7】

前記抗体が、ファルレッズマブ (farletuzumab) である、請求項 1 に記載の抗体。