

【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】令和1年8月15日(2019.8.15)

【公表番号】特表2017-534609(P2017-534609A)

【公表日】平成29年11月24日(2017.11.24)

【年通号数】公開・登録公報2017-045

【出願番号】特願2017-519291(P2017-519291)

【国際特許分類】

A 6 1 K	39/00	(2006.01)
A 6 1 K	39/17	(2006.01)
A 6 1 K	39/12	(2006.01)
A 6 1 K	39/285	(2006.01)
A 6 1 K	39/255	(2006.01)
A 6 1 K	39/215	(2006.01)
A 6 1 P	37/04	(2006.01)
A 6 1 K	39/125	(2006.01)
A 6 1 P	31/14	(2006.01)
A 6 1 P	31/20	(2006.01)
A 6 1 P	31/22	(2006.01)
A 6 1 P	31/12	(2006.01)
A 6 1 K	9/19	(2006.01)
A 6 1 K	9/20	(2006.01)
A 6 1 K	9/12	(2006.01)
A 6 1 K	47/26	(2006.01)
A 6 1 K	47/42	(2017.01)
A 6 1 K	47/12	(2006.01)
A 6 1 K	47/18	(2006.01)
A 6 1 K	39/265	(2006.01)
A 6 1 K	39/155	(2006.01)
A 6 1 K	39/04	(2006.01)
A 6 1 K	39/245	(2006.01)
A 6 1 K	39/275	(2006.01)
A 6 1 P	31/10	(2006.01)
A 6 1 P	31/04	(2006.01)
A 6 1 K	39/395	(2006.01)

【F I】

A 6 1 K	39/00	H
A 6 1 K	39/17	
A 6 1 K	39/12	
A 6 1 K	39/285	
A 6 1 K	39/255	
A 6 1 K	39/215	
A 6 1 P	37/04	
A 6 1 K	39/125	
A 6 1 P	31/14	
A 6 1 P	31/20	
A 6 1 P	31/22	
A 6 1 P	31/12	
A 6 1 K	9/19	

A 6 1 K	9/20
A 6 1 K	9/12
A 6 1 K	47/26
A 6 1 K	47/42
A 6 1 K	47/12
A 6 1 K	47/18
A 6 1 K	39/265
A 6 1 K	39/155
A 6 1 K	39/04
A 6 1 K	39/00
A 6 1 K	39/245
A 6 1 K	39/275
A 6 1 P	31/10
A 6 1 P	31/04
A 6 1 K	39/395

K

D

【誤訳訂正書】**【提出日】**令和1年6月25日(2019.6.25)**【誤訳訂正1】****【訂正対象書類名】**明細書**【訂正対象項目名】**0 0 1 4**【訂正方法】**変更**【訂正の内容】****【0 0 1 4】**

44. 凍結乾燥抗原成分が、組成物の90質量%までである、項28～43のいずれか1項に記載の安定ワクチン組成物。
45. 凍結乾燥抗原成分が、組成物の80質量%までである、項28～43のいずれか1項に記載の安定ワクチン組成物。
46. 組成物が、希釈剤と接触すると約60～700秒で組成物が希釈剤に完全に溶解することを特徴とする、項28～45のいずれか1項に記載の安定ワクチン組成物。
47. 組成物が、希釈剤との接触時に、糖アルコールの非存在下における組成物の発泡に比べて該組成物の発泡が少ないことを特徴とする、項28～46のいずれか1項に記載の安定ワクチン組成物。
48. 糖アルコールが、キシリトール、マンニトール、ソルビトール、又はその混合物である、項28～47のいずれか1項に記載の安定ワクチン組成物。
49. 糖アルコールがマンニトールである、項28～47のいずれか1項に記載の安定ワクチン組成物。
50. 組成物が、約2%未満の摩損度を有する、項35に記載の安定ワクチン組成物。
51. 抗原成分が生ウイルスであり、組成物が該ウイルスに対する中和抗体をさらに含む、項28～50のいずれか1項に記載の安定ワクチン組成物。
52. 組成物が、無水条件で⁵にて少なくとも9ヶ月間安定である、項28～51のいずれか1項に記載の安定ワクチン組成物。
53. 実施例に示す処方2、4、6、II、III、B、D又はEのいずれか1つに記載の安定ワクチン組成物。
52. 泡が、糖アルコールのない同組成物より約50%、約60%又は約80%低減している、項28～51のいずれか1項に記載の安定ワクチン組成物。