

【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30年12月27日 (2018.12.27)

【公開番号】特開2018-138603(P2018-138603A)

【公開日】平成30年9月6日 (2018.9.6)

【年通号数】公開・登録公報2018-034

【出願番号】特願2018-93590(P2018-93590)

【国際特許分類】

A 6 1 K 45/00 (2006.01)

A 6 1 K 9/72 (2006.01)

A 6 1 K 31/713 (2006.01)

A 6 1 K 38/12 (2006.01)

A 6 1 K 38/20 (2006.01)

A 6 1 K 39/395 (2006.01)

A 6 1 K 45/06 (2006.01)

A 6 1 K 48/00 (2006.01)

A 6 1 P 11/00 (2006.01)

A 6 1 P 11/06 (2006.01)

A 6 1 P 27/02 (2006.01)

A 6 1 K 38/02 (2006.01)

C 0 7 K 7/00 (2006.01)

【 F I 】

A 6 1 K 45/00 Z N A

A 6 1 K 9/72

A 6 1 K 31/713

A 6 1 K 38/12

A 6 1 K 38/20

A 6 1 K 39/395 D

A 6 1 K 39/395 N

A 6 1 K 45/06

A 6 1 K 48/00

A 6 1 P 11/00

A 6 1 P 11/06

A 6 1 P 27/02

A 6 1 K 38/02

C 0 7 K 7/00

【手続補正書】

【提出日】平成30年11月13日 (2018.11.13)

【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】

慢性呼吸器障害またはその他の慢性補体介在性障害の治療を必要とする対象の治療に使用するための、補体阻害剤を含む医薬であって、

その他の慢性補体介在性障害が、筋骨格系または神経系を冒す障害であり、

該治療が、該補体阻害剤の複数回投与を、平均で (i) 該補体阻害剤の血漿中濃度が、
前回の投与後に達した最高血漿中濃度の 20 % 以下に減少して少なくとも 2 週間後に、ま
たは (ii) 該補体阻害剤の終末血漿中半減期の少なくとも 3 倍に等しい間隔で、次の投与
を実施する投与スケジュールに従って、該対象に実施することを含み、

該補体阻害剤が、呼吸器経路で投与され、および

該補体阻害剤が、

(i) C5 と結合する抗体を含むか、または

(ii) コンブスタチンに対して 4 位に 1 - メチル - トリプトファンまたは 1 - ホルミル -
トリプトファンを含み、コンブスタチンに対して 9 位にアラニンを含む、コンブスタチン
類似体を含む、医薬。