

(12) 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局

(43) 国際公開日
2020年1月2日(02.01.2020)



(10) 国際公開番号

WO 2020/003978 A1

(51) 国際特許分類:

<i>A61K 38/14</i> (2006.01)	<i>A61P 31/10</i> (2006.01)
<i>A61K 47/68</i> (2017.01)	<i>A61P 31/12</i> (2006.01)
<i>A61P 31/00</i> (2006.01)	<i>A61P 33/00</i> (2006.01)
<i>A61P 31/04</i> (2006.01)	<i>A61P 43/00</i> (2006.01)

OKAYAMA UNIVERSITY) [JP/JP]; 〒7008530
岡山県岡山市北区津島中一丁目1
番1号 Okayama (JP).

(72) 発明者: 西堀 正洋 (NISHIBORI, Masahiro);
〒7008530 岡山県岡山市北区津島中一丁目1番
1号 国立大学法人岡山大学内 Okayama (JP).
和氣 秀徳 (WAKE, Hidenori); 〒7008530 岡山
県岡山市北区津島中一丁目1番1号 国立大
学法人岡山大学内 Okayama (JP). 高橋 陽平
(TAKAHASHI, Youhei); 〒7008530 岡山県岡山
市北区津島中一丁目1番1号 国立大学法人岡
山大学内 Okayama (JP). 森 秀治 (MORI, Shuji);
〒7008530 岡山県岡山市北区津島中一丁目1番
1号 国立大学法人岡山大学内 Okayama (JP).
阪口 政清 (SAKAGUCHI, Masakiyo); 〒7008530

(21) 国際出願番号: PCT/JP2019/022812

(22) 国際出願日: 2019年6月7日(07.06.2019)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

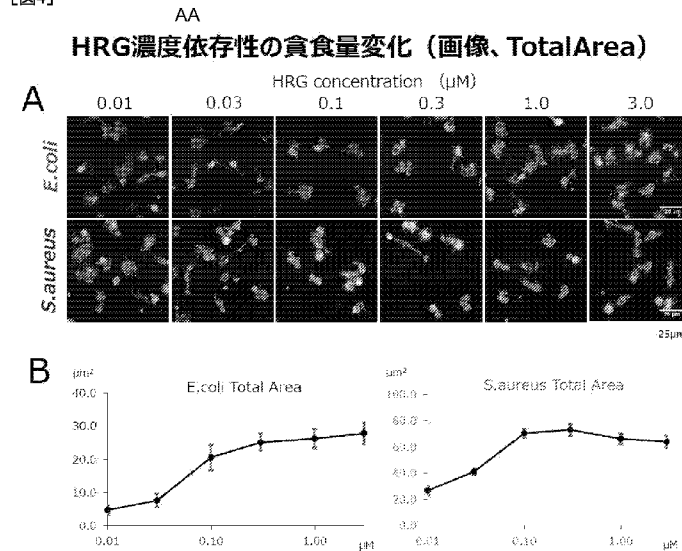
(30) 優先権データ:
特願 2018-123626 2018年6月28日(28.06.2018) JP

(71) 出願人: 国立大学法人岡山大学
(NATIONAL UNIVERSITY CORPORATION

(54) Title: AGENT FOR ENHANCING PHAGOCYTOSIS ABILITY OF NEUTROPHILS

(54) 発明の名称: 好中球貪食能増強剤

[図4]



AAChange in phagocytosis amount depending on HRG concentration (Image, Total Area)

(57) Abstract: The present invention addresses the problem of providing an agent for enhancing phagocytosis ability of neutrophils, said agent for enhancing phagocytosis ability of neutrophils enhances the phagocytosis ability of neutrophils and thus functions as a therapeutic agent or a therapy adjunct for various bacterial infections, viral infections, fungal infections, parasitic infections and mixed infections thereof. To solve this problem, provided is an agent for enhancing phagocytosis ability of neutrophils that comprises HRG as an active ingredient. The present inventors focused attention



WO 2020/003978 A1

岡山県岡山市北区津島中一丁目1番1号 国立大学法人岡山大学内 Okayama (JP).

(74) 代理人: 庄 司 隆, 外 (SHOJI, Takashi et al.);
〒5320011 大阪府大阪市淀川区西中島五丁目6番13号 御幸ビル307号 Osaka (JP).

(81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DJ, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IR, IS, JO, JP, KE, KG, KH, KN, KP, KR, KW, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, ST, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

- 国際調査報告 (条約第21条(3))
- 明細書の別個の部分として表した配列リスト (規則5.2(a))

on the fact that HRG has a function of controlling neutrophil activities and conducted intensive studies. As a result, the present inventors newly found that HRG effectively enhances, from among the activities of neutrophils, the ability to phagocytize pathogens and foreign matters derived from bacteria, viruses, fungi, parasites, etc.

(57) 要約: 本発明は、好中球貪食能増強剤を提供することを課題とし、好中球貪食能増強剤は好中球の貪食能を増強することにより、各種細菌感染症、ウイルス感染症、真菌感染症、寄生生物感染症やこれらの混合感染症の治療剤又は治療補助剤として機能する好中球貪食能増強剤を提供することを課題とする。HRGを有効成分として含む好中球貪食能増強剤により、前記課題を解決する。本発明者らは、HRGが好中球活性の制御機能を有することに着目し、鋭意検討を重ねた結果、好中球活性のうち、細菌、ウイルス、真菌、寄生生物等に起因する病原体や異物に対する貪食能をHRGが効果的に増強することを新規に見出した。

明 細 書

発明の名称：好中球貪食能増強剤

技術分野

[0001] 本発明は、好中球貪食能増強剤に関する。より詳しくは、ヒスチジンリッチ糖タンパク質を有効成分として含む好中球貪食能増強剤に関する。

[0002] 本出願は、参照によりここに援用されるところの日本国出願の特願2018-123626号優先権を請求する。

背景技術

[0003] 好中球は遊走、貪食、殺菌の各機能を有するが、貪食能 (phagocytosis) は微生物侵入に対する生体の最初のバリアーであり、免疫系の基本的機能としても重要視されている。好中球の主な役割は生体防御機能であり、体内に侵入してきた病原微生物を中心とする異物を貪食し、自らが発生させた活性酸素によってそれを殺菌する。好中球は体内に侵入する物質を排除しようとする非特異免疫能を有する。免疫グロブリンや補体などが異物に接着しオプソニン(Op)化されると、好中球は異物を認識し貪食する。しかしながら好中球等の細菌貪食活性を高める治療薬は未だ存在しない。好中球の細菌貪食能低下による細菌クリアランス障害を改善するための方法が望まれている。

[0004] ヒスチジンリッチ糖タンパク質 (Histidine-rich glycoprotein; HRG) は、Heimburger et al. (1972)によって同定された分子量約80kDaの血漿タンパク質である。合計507個のアミノ酸より構成され、そのうちヒスチジンが66個存在する高ヒスチジン含有タンパク質であり、主として肝臓で合成され、約100~150 µg/mLという非常に高いと考えられる濃度でヒト血漿中に存在する。HRGは、凝固線溶系の調節や血管新生の制御に関与していることが知られている (非特許文献1)。さらに、HRGポリペプチドを投与することによる血管形成を阻害する方法、HRGポリペプチド、HRGポリペプチドに結合する抗体及び受容体、HRG欠乏性血漿及びポリヌクレオチド、HRGポリペプチドをコードするベクター及び宿主細胞を含む、製薬的組成物及び製品が開示されている (

特許文献1)。また、血管新生の分野に関し、HRGの中央領域に由来するサブフラグメントを含む抗血管新生活性のある実質的に純粋な連続ポリペプチドの使用に関する開示がある(特許文献2)。さらに、HRGを有効成分とする好中球-血管内皮細胞接着抑制剤についても開示がある(特許文献3)。特許文献3ではHRGを有効成分とする好中球活性化調節作用について開示があるが、好中球等の細菌貪食活性については報告されていない。

[0005] 特別な構造からなる遺伝子発現カセットを用いて目的タンパク質を作製したことが開示されている(特許文献4)。ここでは、当該遺伝子発現カセットを用いることで、目的タンパク質を安定かつ高産生可能な細胞が得られることが示されており、作製したタンパク質の例としてHRGやHRG-Fc融合タンパク質等が実施例に示されている。IgGのFcドメインと特定の物質との融合物として、受容体、サイトカイン、ペプチドや酵素等に分類されるタンパク質との融合物が公知であり、それらは、血中半減期の延長を期待して人工的に設計されてきた。しかしながらHRG-Fc融合タンパク質の作用についてはまだ報告されていない。

先行技術文献

非特許文献

[0006] 非特許文献1: Blood, Vol.117, No.7, 2093-2101 (2011)

特許文献

[0007] 特許文献1: 特表2004-527242号公報

特許文献2: 特表2007-528710号公報

特許文献3: 特許第5807937号公報(国際公開2013/183494号)

特許文献4: 国際公開2017/061354号

発明の開示

発明が解決しようとする課題

[0008] 本発明は、好中球貪食能増強剤を提供することを課題とする。さらには、

各種細菌感染症、ウイルス感染症、真菌感染症、寄生生物感染症やこれらの混合感染症の治療剤又は治療補助剤としての好中球貪食能増強剤を提供する。

課題を解決するための手段

[0009] HRGを有効成分として含む好中球貪食能増強剤による。本願発明者らは、上記課題を解決するためにHRGが好中球活性の制御機能を有することに着目し、鋭意検討を重ねた結果、好中球活性のうち細菌、ウイルス、真菌、寄生生物等に起因する病原体や異物に対する貪食能についてHRGが増強効果を示すことを初めて見出し、本発明を完成した。

[0010] すなわち本発明は、以下よりなる。

1. ヒスチジンリッチ糖タンパク質を有効成分として含む好中球貪食能増強剤。
2. 有効成分としてのヒスチジンリッチ糖タンパク質が、ヒスチジンリッチ糖タンパク質と抗体のFc領域とを融合させたFc融合タンパク質の形態で存在する、前項1に記載の好中球貪食能増強剤。
3. 抗体のFc領域が、IgG₂由来のFc領域である、前項2に記載の好中球貪食能増強剤。
4. 感染症治療剤又は感染症治療補助剤としての前項1～3のいずれかに記載の好中球貪食能増強剤。
5. 感染症が、細菌、ウイルス、真菌、及び寄生生物から選択されるいずれか1種又は複数種由来の病原体に起因する感染症である、前項4に記載の好中球貪食能増強剤。
6. 感染症が、呼吸器感染症、尿路感染症、胆道感染症、消化管感染症、及び中枢神経系感染症から選択されるいずれかの感染症である、前項4又は5に記載の好中球貪食能増強剤。

[0011] A. HRGを好中球貪食能増強剤の有効成分として使用する好中球貪食能増強方法。

B. HRGを好中球貪食能増強剤の有効成分として使用する感染症治療方法若し

くは感染症治療補助方法。

C. 有効成分としてのHRGが、HRGと抗体のFc領域とを融合させたFc融合タンパク質の形態である、前項Aに記載の好中球貪食能増強方法あるいはBに記載の感染症治療方法若しくは感染症治療補助方法。

D. 抗体のFc領域が、IgG₂由来のFc領域である、前項Cに記載の好中球貪食能増強方法あるいは感染症治療方法若しくは感染症治療補助方法。

E. 感染症が、細菌、ウイルス、真菌、及び寄生生物から選択されるいずれか1種又は複数種由来の病原体に起因する感染症である、前項Dに記載の感染症治療方法若しくは感染症治療補助方法。

F. 感染症が、呼吸器感染症、尿路感染症、胆道感染症、消化管感染症、及び中枢神経系感染症から選択されるいずれかの感染症である、前項D又はEに記載の感染症治療方法若しくは感染症治療補助方法。

発明の効果

[0012] 本発明のHRGを有効成分として含む好中球貪食能増強剤（以下、本発明の「好中球貪食能増強剤」と略記することがある。）は、正常な状態にある好中球に作用させたとき、好中球の、細菌等の異物に対する貪食能を効果的に増強する作用を有する。

図面の簡単な説明

[0013] [図1]遺伝子組換えヒトHRGの産生に必要なHRG搭載コンストラクトの構造を示す図である。（実施例2）

[図2]遺伝子組換えヒトHRG又はHRG-Fc融合タンパク質の作製に必要な、HRGのコーディング領域をコードするDNAの塩基配列（EcoR1-HRG-Xho1：配列番号3）を示す図である。（実施例2）

[図3]HRG-Fc融合タンパク質の作製に必要な、ヒトIgG₂のFc領域をコードする塩基配列（XhoI-GPG-hIgG₂ Fc-Xba1：配列番号4）を示す図である。（実施例3）

[図4]大腸菌及び黄色ブドウ球菌について、各濃度のHRGによる好中球の貪食能解析結果を示す図である。（実験例1）

[図5]大腸菌に対する好中球の貪食に関し、各濃度のhHRG、rHRG又はHRG-Fcによる好中球の貪食能画像解析結果を示す図である。(実験例2)

[図6]大腸菌に対する好中球の貪食に関し、hHRG、rHRG、HRG-Fc又はHBSS若しくはHSA等の対照による好中球の貪食能画像解析結果を示す図である。(実験例2)

[図7]大腸菌に対する好中球の貪食に関し、hHRG、rHRG又はHRG-Fcによる好中球の貪食能解析結果を示す図である。(実験例2)

[図8]黄色ブドウ球菌に対する好中球の貪食能について、各濃度のhHRG、rHRG又はHRG-Fcによる好中球の貪食能画像解析結果を示す図である。(実験例2)

[図9]黄色ブドウ球菌に対する好中球の貪食能について、hHRG、rHRG、HRG-Fc又はHBSS若しくはHSA等の対照による好中球の貪食能画像解析結果を示す図である。(実験例2)

[図10]黄色ブドウ球菌に対する好中球の貪食能について、hHRG、rHRG又はHRG-Fcによる好中球の貪食能解析結果を示す図である。(実験例2)

[図11]大腸菌に対する好中球の貪食能について、IL-8、fMLP、LPS又はC5a等による好中球の貪食能解析結果を示す図である。(比較例1)

[図12]黄色ブドウ球菌に対する好中球の貪食能について、IL-8、fMLP、LPS又はC5a等による好中球の貪食能解析結果を示す図である。(比較例1)

[図13]HRG刺激による好中球貪食作用増強作用について確認試験を行った結果を示す図である。大腸菌又は黄色ブドウ球菌に対する好中球の貪食能について、抗HRG抗体を用いてHRGの作用について確認した結果を示す図である。(実験例3)

[図14]HRG含有又は不含血清を用いてオプソニン(Op)化されたZymosanを好中球に貪食させることにより、オプソニン(Op)化時のHRGの影響を確認した結果を示す図である。(実験例4)

[図15]HSA、HRG又は5倍希釈ヒト血清で前処理(ヒト血清時はオプソニン(Op)化)した大腸菌又は黄色ブドウ球菌に対する好中球の貪食能について、HRGの

有無による貪食能の違いを確認した結果を示す図である。図15Aは大腸菌に対する好中球の貪食作用を示し、図15Bは黄色ブドウ球菌に対する好中球の貪食作用を示した。(実験例5)

[図16]5倍希釈ヒト血清で前処理した大腸菌又は黄色ブドウ球菌に対する好中球の貪食作用を示す写真図である。(実験例5)

発明を実施するための形態

- [0014] 本発明は、HRGを有効成分として含む好中球貪食能増強剤に関する。
- [0015] 好中球の主な役割は生体防御機能であり体内に侵入してきた病原微生物を中心とする異物を貪食し、自らが発生させた活性酸素によってそれを殺菌する。好中球は体内に侵入する物質を排除しようとする非特異免疫能を有する。免疫グロブリンや補体などが異物に接着しオプソニン (Op) 化されると、好中球は異物を認識し貪食する。しかしながら好中球等の細菌貪食活性を高める治療薬というものは未だ存在せず、好中球の細菌貪食能低下による細菌クリアランス障害を改善するための方法が望まれている。
- [0016] 本発明の「好中球貪食能増強剤」に含まれる有効成分としてのHRGは、生体成分から単離・精製する方法、遺伝子組換え技術を用いて調製する方法、あるいは合成により調製することができ、その純度は、必ずしも、最高純度のものに限定されない。HRGは、例えば血漿、血清等の血液、脊髄液、リンパ液等の生体成分から精製され/若しくは単離することができる。好適な生体成分は、血漿、血清等の血液成分である。生体成分から単離・精製する方法は、自体公知の方法又は今後開発されるあらゆる方法を適用することができる。例えば、Ni-NTA (nickel-nitrilotriacetic acid) アガロース樹脂を用いて調製したアフィニティカラムに血漿を通すことによって調製することもできる。
- [0017] 遺伝子組換え技術を用いてHRGを作製する方法も自体公知の方法又は今後開発されるあらゆる方法を適用することができる。例えば、HRGをコードする全長cDNA、又はHRGの活性を有する部分をコードするcDNAを、発現ベクターにクローニングし、調製することもできる。例えば、GenBank Accession No. NM00

0412で特定されるヌクレオチドの全体又は部分から生合成されるタンパク質であっても良い。例えば、成熟HRGのアミノ酸配列（配列番号1）をコードする全長cDNA、又は部分をコードするcDNAを、発現ベクターにクローニングし、調製することもできる。本発明の「好中球貪食能増強剤」に含まれる有効成分としてのHRGは、HRGタンパク質そのものであっても良いし、HRG活性を有する部分タンパク質又はペプチドであっても良い。さらに、糖鎖を含むものであってもよいし糖鎖が付加されていないものであっても良い。成熟HRGは、タンパク質分解酵素によってシグナルペプチドが切断されたのち、(1)シスタチン様領域1、(2)シスタチン様領域2、(3)His/Pro領域、及び(4)C末端領域、の主要な4つの領域から構成されている。His/Pro領域は、プロリン残基及びヒスチジン残基に非常に富んでおり、配列番号1で特定されるアミノ酸配列の第330位～第389位に示すアミノ酸配列で特定することができる。

[0018] 成熟HRGのアミノ酸配列（配列番号1）

```
VSPTDCSAVEPEAEKALDLINKRRRDGYLFQLLRIADAHLDRVENTTVYYLVLDVQESDCSVLSRKYWN  
DCEPPDSRRPSEIVIGQCKVIATRSHESQDLRVIDFNCTTSSVSSALANTKDSPVLIDFFEDTERYRK  
QANKALEKYKEENDDFASFRVDRIERVARVRGGEGTGYFVDFSVRNCPRHHFPRHPNVFGFCRADLFYD  
VEALDLESPKNLVINCEVFDPQEHENINGVPPHLGHPFHWGGHERSSTTKPPFKPHGSRDHHHPHKPHE  
HGPPPPPDERDHSHPPLPQGPPPLLPMSCSSCQHATFGTNGAQRHSHNNSSDLHPHKHHSHEQHHPHG  
HHPHAHHPHEHDTHRQHPHGHHHPHGHHHPHGHHHPHGHHHPGHCHDFQDYGPCDPPPHNQGHCCGHG  
PPPGHLRRRGPGKGRPFHCRQIGSVYRLPPLRKGEVLPLPEANFPSFPLPHHKHPLKPDNQPFQSVS  
ESCPGKFKSGFPQVSMFFTHTFPK
```

[0019] HRGを遺伝子組換え技術を用いて作製する方法として、具体的には、特許文献4に示す方法を適用することができる。例えばHRGをコードする全長cDNA、又はHRGの活性を有する部分をコードするcDNA、例えば、成熟HRGのアミノ酸配列（配列番号1）をコードする全長cDNA、又は部分をコードするcDNAを、発現ベクターにクローニングし、所望のHRG発現ベクターを調製する。例えば、図1に示すHRG搭載コンストラクトを用いてHRGタンパク質を調製することができる。

[0020] HRG-Fc融合タンパク質を作製する場合は、HRGのC'末端側をコードする部位にFcをコードするcDNAを結合させるのが好適である。本発明のHRG-Fc融合タンパク質を構成するHRGタンパク質は、成熟HRGの全体であっても良く、糖鎖を含むものであってもよいし糖鎖がなくても良い。成熟HRGのうちHRG活性を有する部分タンパク質又はペプチドであっても良い。

[0021] HRG-Fc融合タンパク質を構成するFcは、抗体のFc領域を特定するポリペプチドであればよい。抗体は、重鎖（H鎖）及び軽鎖（L鎖）と呼ばれるポリペプチドより構成される。また、H鎖はN末端側より可変領域（VH）、定常領域（CH）、L鎖はN末端側より可変領域（VL）、定常領域（CL）により、それぞれ構成される。CHはさらに、N末端側よりCH1、ヒンジ、CH2、CH3の各ドメインより構成される。また、CH2とCH3の両領域をFc領域という。抗体のクラスとしては、例えばIgG、IgA、IgE及びIgMが挙げられる。IgGのサブクラスとしては、IgG₁、IgG₂、IgG₃、及びIgG₄が挙げられる。本発明のHRG-Fc融合タンパク質に用いられるFc領域はIgG₁、IgG₂、IgG₃、及びIgG₄の何れのサブクラス由来であってもよいが、特に好適にはIgG₂由来が好ましい。IgG₂のFc領域を用いることで、補体活性が低く、副作用となる炎症反応が緩和されると考えられる。ヒトIgG₂ Fc領域のアミノ酸配列は配列表の配列番号2に示した。

[0022] ヒトIgG₂ Fc領域のアミノ酸配列（配列番号2）

```
ERKCCVECPPCPAPPVAGPSVFLFPPKPKDTLMISRTPEVTCVVVDVSHEDPEVQFNWYVDGVEVHNAK  
TKPREEQFNSTFRVSVLTVVHQDWLVNGKEYKCKVSNKGLPAPIEKTISKTKGQPREPQVYTLPPSREE  
MTKNQVSLTCLVKGFYPSDISVEWESNGQPENNYKTTTPMLDSDGSFFLYSKLTVDKSRWQQGNVFS  
CS  
VMHEALHNHYTQKSLSLSPG
```

[0023] 一般的に体内での安定性が低く薬効が得にくいと考えられるタンパク質やペプチド等とFc領域と融合させることにより、製剤の安定性を向上させることができ、より効果的に薬効を発揮することができる。さらにヒトIgG₂のFc領域を用いることで、補体活性が低く、副作用となる炎症反応が緩和された医薬品製剤となると考えられる。

[0024] 本発明の「好中球貪食能増強剤」は、好中球等の細菌貪食活性を高めるこ

とができる。上記説明した本発明の「好中球貪食能増強剤」は、HRGを有効成分として含み、HRGとしてHRGそのもの、及び／又はHRG-Fc融合タンパク質と、薬理的に許容しうる担体を含むものを例示できる。該薬理的に許容しうる担体としては、例えば、賦形剤、崩壊剤若しくは崩壊補助剤、結合剤、滑沢剤、コーティング剤、色素、希釈剤、基剤、溶解剤若しくは溶解補助剤、等張化剤、pH調節剤、安定化剤、噴射剤、及び粘着剤等を挙げることができる。

[0025] 本発明の「好中球貪食能増強剤」は、細菌、ウイルス、真菌又は寄生生物に起因する病原体や異物に対して好中球の貪食能を増強させることができる。これにより、本発明の「好中球貪食能増強剤」は、細菌感染症、ウイルス感染症、真菌感染症、寄生生物感染症やこれらの混合感染症の治療剤又は治療補助剤として使用することができる。本発明において適用可能な感染症は、上記の各種感染症を例示でき、更には、例えば呼吸器感染症、尿路感染症、胆道感染症、消化管感染症、中枢神経系感染症等を例示できる。本発明は、これらの疾患の治療剤又は治療補助剤にも及ぶ。

[0026] 本発明は、HRGを好中球貪食能増強剤の有効成分として使用する好中球貪食能増強方法にも及ぶ。さらには、HRGを好中球貪食能増強剤の有効成分として使用する感染症治療方法若しくは感染症治療補助方法にも及ぶ。

[0027] 本発明の「好中球貪食能増強剤」は、上記疾患の治療剤又は治療補助剤として使用する場合、局所的に投与してもよいし、全身的に投与してもよい。治療及び／又は予防剤の剤形としては、経口投与製剤、非経口投与製剤を例示できる。非経口投与製剤としては、例えばローション剤、軟膏剤、テープ剤やパップ剤などの外用剤として経皮的に投与することができるもの、更には、注射等による局所投与、静脈内注射投与や、経管投与のできる形態にあるものを例示できる。非経口投与製剤には、滅菌した水性の、又は非水性の溶液、懸濁液及び乳濁液を含んでいてもよい。非水性希釈剤の例として、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、植物油、例えば、オリーブ油及び有機エステル組成物、例えば、エチルオレエートであり、これらは注

射用に適している。水性担体には、水、アルコール性水性溶液、乳濁液、懸濁液、食塩水及び緩衝化媒体が含まれていてもよい。非経口的担体には、塩化ナトリウム溶液、リンゲルデキストロース、デキストロース及び塩化ナトリウム、リンゲル乳酸及び結合油が含まれていてもよい。注射等による局所投与、静脈内注射投与や、経管投与できる形態にある非経口投与製剤にあつては、担体として、例えば、液体用補充物、栄養剤（単糖類、オリゴ糖、多糖類、澱粉、澱粉部分分解物を含む）或いは電解質（例えば、リンゲルデキストロースに基づくもの）が含まれていてもよい。本発明の「好中球貪食能増強剤」は、保存剤及び他の添加剤、例えば抗微生物化合物、抗酸化剤、キレート剤及び不活性ガスなどを含むことができる。

[0028] 本発明の「好中球貪食能増強剤」を、上記疾患の治療剤又は治療補助剤として使用する場合、他の医薬品製剤と共に併用して投与してもよい。併用可能な他の医薬品製剤としては特に限定されず、既に市販されている治療剤や予防剤、又は今後開発される治療剤や予防剤の何れであってもよい。当該別の他の医薬品製剤は、本発明の「好中球貪食能増強剤」とは作用機序の異なる医薬品製剤が好適である。例えば抗生物質、抗菌剤、ウイルス剤等による自体公知の感染症治療剤及び／又は予防剤と同時に、あるいは前後して使用することができる。本発明の「好中球貪食能増強剤」と併用することにより、他の医薬品製剤の投与量を軽減化させることも可能である。他の医薬品製剤が副作用を有する場合は、本発明の「好中球貪食能増強剤」を併用することで、他の医薬品製剤の投与量／投与頻度などを軽減化することができ、他の医薬品製剤の副作用を軽減化できる実益を有する。本発明の「好中球貪食能増強剤」に配合される、有効成分としてのHRG以外の他の各成分は、本発明の所期の目的を妨げない範囲で適量配合すればよい。

実施例

[0029] 本発明を以下の実施例、実験例、比較例によって具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例等によってなんら限定されるものでないことは言及するまでもない。

[0030] (実施例1) ヒト血漿由来HRGの精製

ヒト血漿を出発原料とし、Ni-NTAアフィニティクロマトグラフィ及び高性能液体クロマトグラフィ（陰イオン交換カラム（単分散系親水性ポリマービーズ：Mono Q））を用いてヒト血漿由来HRG（以下「hHRG」）を精製した。分子量約80kDa画分にhHRG精製試料を得た。本実施例のhHRGは、特許文献3（国際公開2013/183494号）の実施例1に示す方法で作製した。各濃度のhHRG試料は、Hanks液（Hanks' Balanced Salt Solution：HBSS）で希釈して作製した。

[0031] (実施例2) 遺伝子組換えヒトHRGの産生

本実施例の遺伝子組換えヒトHRG（以下「rHRG」）は、特許文献4（国際公開2017/061354号）の実施例3に示す方法で作製した。10% FCS含有GIBCO^(TM) Dulbecco's Modified Eagle Medium/ Nutrient Mixture F-12（DMEM/F-12）で培養したCHO細胞（Chinese Hamster Ovary cells）に、HRG発現ベクター、トランスポゼース発現ベクター、薬剤耐性遺伝子発現ベクター（図1参照）をコトランスフェクトした。遺伝子導入後、培養48時間から、Puromycin（抗生物質）10 μ g/mLを添加して、3日に1回培地交換を行いながら3週間薬剤選択培養を行った。遺伝子組換えヒトHRGの作製に必要な、HRGのコーディング領域をコードするDNAの塩基配列（EcoR1-HRG-Xho1）を配列番号3（図2）に示した。

[0032] 前記選択培養後、rHRGを含む培養上清を回収した。PBS(-) 30 mLで予め洗浄したQIAGEN^(TM) Ni-NTAアガロースゲル（Sephacrose CL-6B支持体にNi-NTAを結合したゲル）を前記培養上清に加え、4 $^{\circ}$ Cで2時間回転インキュベートし、rHRGをQIAGEN^(TM) Ni-NTAアガロースゲルに結合させた。QIAGEN^(TM) Ni-NTAアガロースゲルを精製用カラムに移した後、洗浄液1（30 mM イミダゾールを含むPBS(-) (pH7.4)）、洗浄液2（1M NaCl +10 mM PBS (pH7.4)）、洗浄液3（PBS(-) (pH7.4)）で順次カラムを洗浄した。500 mM イミダゾールを含むPBS(-) (pH7.4)、4 $^{\circ}$ CでrHRGを溶出した。各濃度のrHRG試料は、HBSSで希釈して作製した。

[0033] (実施例3) HRG-Fc融合タンパク質の作製

本実施例では、HRG+ヒトIgG₂のFc融合タンパク質(以下「HRG-Fc」)を作製した。HRGのコーディング領域をコードするDNA(GenBank Accession No. BC069574(NCBI))で特定される塩基配列を含む核酸へヒトIgG₂のFc領域をコードする塩基配列を含む核酸を結合させ、特許文献4(国際公開2017/061354号)の実施例12に示す方法で作製した。各濃度のHRG-Fc試料は、HBSSを用いて希釈して作製した。HRG-Fc融合タンパク質の作製に必要な、HRGのコーディング領域をコードするDNAの塩基配列(EcoRI-HRG-XhoI)を実施例2と同様に配列番号3(図2)に示し、ヒトIgG₂のFc領域をコードする塩基配列(XhoI-GPG-hIgG₂ Fc-XbaI)を配列番号4(図3)に示した。医薬品候補となるタンパク質は、すべて抗体の一部であるヒトIgGのFc領域と融合させることにより、タンパク質製剤の安定性を向上させ、さらにヒトIgG₂のFc領域を用いることで、補体活性が低く、副作用となる炎症反応が緩和される医薬品となると考えられる。

[0034] (実験例1) HRG刺激による好中球貪食能確認試験1

好中球について、E. coli(グラム陰性菌)又はS. aureus(グラム陽性菌)に対する貪食能をpHrodo™インジケータを用いて測定した。pHrodo™染色試薬により好中球内のファゴソームを蛍光染色し、貪食能を測定することができる。全血からヒト好中球を血球分離溶液 Polymorphprep™(ポリモルホプレップ)を用いて分離し、細胞液をPBSで洗浄し、懸濁した。細胞数を調節し、Hoechst33342(核染色:青)及びcalcein-AM(細胞質:緑)でCO₂下、37℃で15分間インキュベーションして染色した。好中球液をHBSSで再懸濁し、細胞数を調整した(2×10⁶個/mL)。

[0035] 前記細胞濃度の好中球液に、hHRG溶液を加え、96ウェルプレートに分注し、CO₂下、37℃で30分間インキュベーションした。その後、大腸菌(pHrodo™ E. coli)又は黄色ブドウ球菌(pHrodo™ S. aureus)を加えて96ウェルプレートに添加し、CO₂下、37℃でインキュベーションした。この場合の細胞液の最終濃度は2×10⁴個/ウェル(2×10⁵個/mL)、HRGの最終濃度は0.01~3.0μM、p

Hrodo™ E. coli又はpHrodo™ S. aureusの最終濃度は25 µg/ウェル (250 µg/mL) であった。インキュベーションはE. coliで60分、 S. aureusで120分間行った。

[0036] InCell Analyzer (GEヘルスケア社) を用いて、好中球に取り込まれ赤色に発色したpHrodoの量を画像解析及び定量化で解析し、好中球の貪食能を確認した。大腸菌及び黄色ブドウ球菌に対する好中球の貪食能解析結果を図4 A、Bに示した。

[0037] HRGは好中球の大腸菌や黄色ブドウ球菌に対する貪食能を促進していることが明らかとなった。通常、血中にHRGは約1 µM程度存在しており、本実施例でのHRGの貪食促進能は0.3 µMからプラトーに達していることから、健常者においては血中における好中球の細菌貪食能は保たれており、HRGが低下する病態、例えば敗血症などではその貪食能が低下することが示唆される。

[0038] (実験例2) HRG刺激による好中球貪食能確認試験2

前記細胞濃度 (2×10^6 個/mL) の好中球液に、実験例1と同手法によりhHRG、rHRG又はHRG-Fc各溶液を添加して大腸菌又は黄色ブドウ球菌に対する好中球の貪食能を確認した (HRG最終濃度0.01~3.0 µM)。確認実験として、各種抗HRG抗体又は対照抗体を各々添加したときの大腸菌又は黄色ブドウ球菌に対する好中球の貪食能を確認した。好中球に取り込まれ赤色に発色したpHrodoの量を画像及び定量化し、好中球の貪食能を確認することができる。

[0039] 大腸菌に対する好中球の貪食能について、画像解析結果を図5及び図6に示し、各HRG濃度における貪食能の変化、解析結果を図7に示した。同様に、黄色ブドウ球菌に対する好中球の貪食能について、画像解析結果を図8及び図9に示し、各HRG濃度における貪食能の変化、解析結果を図10に示した。

[0040] rHRGはhHRGと同程度、好中球の大腸菌や黄色ブドウ球菌に対する貪食能を促進していたが、HRG-Fcはその貪食促進能が弱いことが明らかとなった。

[0041] (比較例1) 各種刺激による好中球貪食能確認試験

前記細胞濃度 (2×10^6 個/mL) の好中球液に、実験例1と同手法によりhHRG 1.0 µMを添加した場合と、比較例としてIL-8、fMLP、C5aを1.0 µM又はLPSを

10 μ M、各々添加したときの、大腸菌又は黄色ブドウ球菌に対する好中球の貪食能を確認した。その画像解析結果を図 1 1 及び図 1 2 に示した。

[0042] (実験例 3) HRG刺激による好中球貪食能確認試験 3

前記細胞濃度 (2×10^6 個/mL) の好中球液に、実験例 1 と同手法により hHRG 1.0 μ M を添加した場合と、確認実験として、各種抗HRG抗体又は対照抗体を各々 10 μ g/mL 添加したときの大腸菌又は黄色ブドウ球菌に対する好中球の貪食能を確認した。その解析結果を図 1 3 に示した。

[0043] HRGにより大腸菌又は黄色ブドウ球菌に対する好中球の貪食能は増強するが、各HRG抗体を添加した場合には、貪食能が抑制された。一方、対照抗体を添加した場合には、HRGによる大腸菌又は黄色ブドウ球菌に対する好中球の貪食能は維持されていた。このことより、HRGには、好中球の貪食能を増強する作用があることが確認された。

[0044] (実験例 4) HRG刺激によるオプソニン効果 1

本実施例では、HRGを含む血清又はHRGを含まない血清を用いてHRGのオプソニン (Op) 化に対する影響について確認した。オプソニン(Op)化に用いた血清には健常ヒト血清を用いた。本実験例において、「HRGを含む血清」とは未処理の健常ヒト血清をいう。本実験例において「HRGを含まない血清」とは、ヒト血清にNi-NTAアガロースゲルを添加して血清中のHRGを吸着させた後、遠心処理によりNi-NTAアガロースゲルを取り除いたものをいう。ウェスタンブロット法により、上記のHRGを含まない血清はHRGを検出しないことを確認している。

[0045] Zymosan (pHrodo™ Red Zymosan, Thermo Fisher社製) を4°Cで、HRGを含む血清又はHRGを含まない血清と混和し、さらに超音波破碎でよく攪拌した。攪拌後、4°C、15000rpmで15分間遠心処理を行った。上清を捨て、HBSSで懸濁した。この洗浄操作を2回繰り返したのち、ZymosanをHBSSで懸濁した。このときのZymosan濃度は1.0 mg/mLであった。

[0046] 好中球液に、hHRG溶液を加え、96ウェルプレートに分注し、CO₂下、37°Cで30分間インキュベーションした。その後、上記Zymosan溶液を96ウェルプレー

トに添加し、CO₂下、37°Cで120分間インキュベーションした。このときの細胞液の最終濃度は2×10⁴ 個/ウェル (2×10⁵ 個/mL)、HRGの最終濃度は1.0 μM、Zymosanの最終濃度50 μg/ウェル (500 μg/mL)であった。InCell Analyzer (GEヘルスケア社)を用いて、好中球に取り込まれ赤色に発色したpHrodoの量を画像解析及び定量化で解析し、好中球の貪食能を確認した。

[0047] その結果を図14に示した。HRGを含む血清又はHRGを含まない血清でZymosanを処理した場合、HRGを含む血清で処理したZymosanの方が好中球による貪食量が多いことが確認され、HRGによるオプソニン (Op) 増強効果が認められた。

[0048] (実験例5) HRG刺激によるオプソニン効果2

大腸菌 (pHrodo™ E. coli) 又は黄色ブドウ球菌 (pHrodo™ S. aureus) を、予めヒト血清アルブミン (HSA, 1.0 μM)、hHRG (1.0 μM)、5倍希釈ヒト血清 (1/5 Serum) を37°Cで15分間インキュベートしたのち、大腸菌又は黄色ブドウ球菌をHBSSで2回洗浄した。その後、実験例1と同じ手法により上記洗浄した大腸菌又は黄色ブドウ球菌に対して、HRGによるオプソニン (Op) 増強効果を確認した。

[0049] 好中球液に、hHRG溶液を加え、96ウェルプレートに分注し、CO₂下、37°Cで30分間インキュベーションした。その後、上記HSA、HRG溶液、又は5倍希釈ヒト血清で前処理した大腸菌又は黄色ブドウ球菌を加えて96ウェルプレートに分注し、CO₂下、37°Cで120分間インキュベーションした。このときの細胞液の最終濃度は2×10⁴ 個/ウェル (2×10⁵ 個/mL)、HSA又はHRGの最終濃度は1.0 μM、Zymosanの最終濃度は25 μg/ウェル (250 μg/mL)であった。InCell Analyzer (GEヘルスケア社)を用いて、好中球に取り込まれ赤色に発色したpHrodoの量を画像解析及び定量化で解析し、好中球の貪食能を確認した。

[0050] 各前処理した大腸菌及び黄色ブドウ球菌に対するHRGによる好中球の貪食能解析結果を図15A、Bに示した。5倍希釈ヒト血清で前処理した大腸菌及び黄色ブドウ球菌に対する好中球の貪食能解析結果を図16A、Bに示した。

[0051] 本実験例の結果より、HRG前処理では大腸菌と黄色ブドウ球菌に対してオプ

ソニン（Op）増強効果を示さなかった。一方、5倍希釈ヒト血清による処理は、大腸菌と黄色ブドウ球菌に対して強いオプソニン（Op）増強効果を発揮した。HRG前処理を行った菌体では、好中球の貪食能の増強を認めなかったことより、HRGは菌体ではなく好中球に作用し、その貪食能を増強させたことが推測される。またヒト血清にてオプソニン（Op）化された菌体が、オプソニン（Op）化されていない菌体（UnOp）と比べ、HRGを添加することで大幅に好中球の貪食能が増強されたことより、生体内でオプソニン（Op）化された菌体においては、HRG存在下でさらに好中球の貪食作用が促進されることが示唆された。

産業上の利用可能性

[0052] 以上詳述したように、本発明の「好中球貪食能増強剤」は好中球貪食能を増強することにより、各種細菌感染症、ウイルス感染症、真菌感染症、寄生生物感染症やこれらの混合感染症の治療剤又は治療補助剤として使用することができる。本発明の「好中球貪食能増強剤」を他の医薬品製剤、例えば既に市販されている治療剤、又は今後開発される治療剤と併用することにより、他の医薬品製剤の投与量／投与頻度を軽減化させることができる。他の医薬品製剤が副作用を有する場合は、本発明の「好中球貪食能増強剤」を併用することで、他の医薬品製剤の投与量／投与頻度を軽減化することができ、有用である。

請求の範囲

- [請求項1] ヒスチジンリッチ糖タンパク質を有効成分として含む好中球貪食能増強剤。
- [請求項2] 有効成分としてのヒスチジンリッチ糖タンパク質が、ヒスチジンリッチ糖タンパク質と抗体のFc領域とを融合させたFc融合タンパク質の形態で存在する、請求項1に記載の好中球貪食能増強剤。
- [請求項3] 抗体のFc領域が、IgG₂由来のFc領域である、請求項2に記載の好中球貪食能増強剤。
- [請求項4] 感染症治療剤又は感染症治療補助剤としての請求項1～3のいずれかに記載の好中球貪食能増強剤。
- [請求項5] 感染症が、細菌、ウイルス、真菌、及び寄生生物から選択されるいずれか1種又は複数種由来の病原体に起因する感染症である、請求項4に記載の好中球貪食能増強剤。
- [請求項6] 感染症が、呼吸器感染症、尿路感染症、胆道感染症、消化管感染症、及び中枢神経系感染症から選択されるいずれかの感染症である、請求項4又は5に記載の好中球貪食能増強剤。

[図1]

HRG搭載コンストラクトの構造(No.4-HRG)



Backbone : pIDT-5SMART (IDT社のプロモーターの無いクローニング用プラスミドベクター)

[図2]

HRG

EcoRI BglII XbaI SEQ ID NO: 3

```

GAATTCGGG ATG GGG ARG GCA CTC ATT GCA GCA CTS CTT TTS ATC ACG TTG CAG TAT TCG
TST GCG STG AGT GCG ACT GAG TCG AGT GGT GTT GAG GCG GAG GGT GAG AAA GGT CTA GAG
CTG ATG AAT AAA AGG TGA CCG GAT GGC TAC CTT TTC CAA TTG CTG GCG ATT GGT GAT GCG
GAG TTG GAG AGA STG CAA AAT ACA ACT GTA TAT TAC TTA GTC TTA GAT GTC CAA GAA TCG
GAG TGT TCG CTC GTA TCG AGG AAA TAC TCG AAT GAG TGT GAG GCA GGT GAT TCG ACA GGT
CCG TGT GAA ATA STG ATT GGA CAA TGT AAG GTA ATA GGT GCA ACA GAT TCG GAT GAA TCT
GAG GAG CTC AGA STG ATT GAG TTT AAT TCG ACC ACA AGT TGT GTC TCT TCA GCA CTG GCG
AAT ACC AAA GAT AGT TCG GTC CTS GTA GAT TTC TTT GAG GAT ACT GAG GCG TAC AGA AAA
GAA GGT AAG AAA GCG CTT GAG AAG TAC AAG GAG GAG AAT GAT GAG TTT GCG TGT TTC AGA
STG GAG GCA ATC GAG AAG CTT GCA AGA STG AGA GAG GGT GAA GCA ACT GGT TAC TTC STG
GAG TTC GCG GCG GCG AAG TCG CCG AGA GAG GAT TTC CCG AGA GAG CCG AAT GCG TTT GAA
TTC TCG AGA GAG GAT TTC TTT TAT GAT GAT GAA GAG GCG TTT GAG TTS GAA AGC CCG AAA GAG
CTT GCG ATA AAT TGT GAA CTC TTT GAT CTT GAG GAA TAT GAG AA ATT AAT GGT GTA GCG
CCG GAT TTS GGA GAT CCG TTC CAG TCG GGT GCG GAT GAG CCG TCG TCT ACC ACC AAG CCG
GCA TTC AAG GCG GAT GAG TGT AGA GAT GAT GAT GAT GCG GAG AAG CCG GAG GAG GAT GGA
CCG CCA GGT GGT GCA GAT GAA AGA GAT CAC TCA GAT GCA CCG CCA CTT CCA CAA GCG CCG
CCG CCA CTA TTG CCG ATG TCG TCG TCA AAT TGT CAA CAA GCG ACT TTT GCG ACA AAT GCG
GCG CAA AGA GAT TGT GAT AAT AAT AAT TCG ACT GAG STG GAT CCG GAT AAG GAT GAT TCG
GAT GAG GAG GAT CCG TAC GCA CAG GAT CCG GAT GCA CAG GAT CTT GAT GAA GAT GAT ACG
GAT AGA CAG GAT CCG GAT GCA CAG CAG CCG GAT GCA CAG GAT CCG GAT GCA CAG CAG CCG
GAT GCA CAG GAT CCG GAT GCA CAG GAT CCG GAG TCG GAT GAT TTC CAA GAG TAT GCA GCG
TGT GAG CCA GCA CCG GAT AAG CAA GGT GAT TGT TCG GAT GCG CAG GAG GCG CCA CCA CCG GCG
GAG TTA AAG AAG GCA GCG CCA GGT AAA GCA CCG GGT CCG TTC GAT TG AGA CAA ATT GCA
TCT STG TAC CCA CTC CCG CCG CTA AGA AAA GGT GAG STG CTG CCA CTT CCG GAG GCG AAT
TTC GCG AAG TTC GCA TTG CCG CAG CAG AAA GAT CCG CTA AAG CCA GAG AAT GAG GCG TTT
CCG CAA TCA GCG TGT GAA TCA TGT GCA GCG AAG TTC AAG AGT GCG TTT CCA CAA GTT TCG
AAT TTT TTT ACA GAT ACA TTT CCA AAG CCGCTCGAG
    
```

[3]

HUMAN IgG₁ Fc REGION

KpnI-SpeI (LINKER SEQUENCE)-HindIII-EcoRI SEQ ID NO: 4

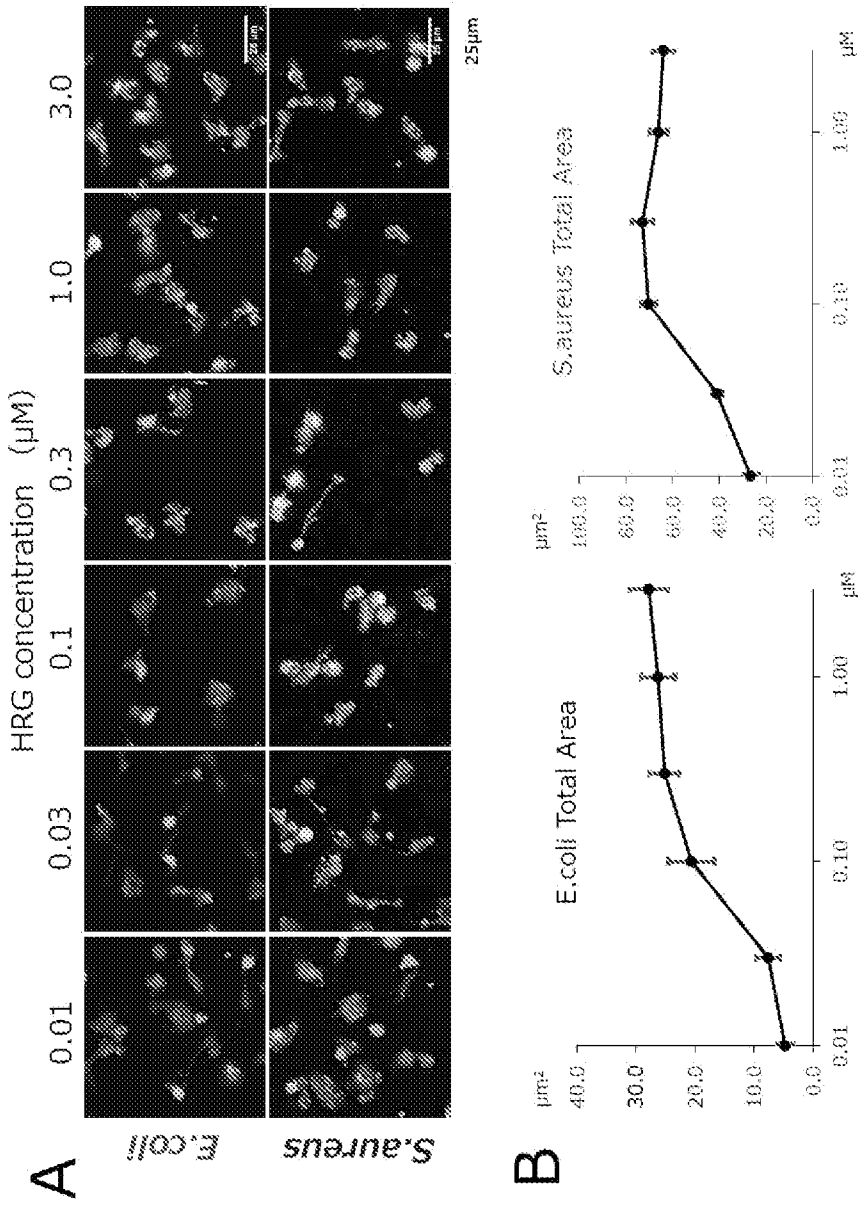
```

CTGAGCG gga cct gca GAG CGC AAA TGT TGT GTC GAG TGC CCA CGG TGC CCA GTA CCA CCG
GTC GCA GCA CGC TCA CTC TTC CTC TTC CGC CCA AAA CGC AAG GAC ACC CTC ATC ATC TCG
GCG ACC CCG TAG CTC ACC TCC CTC CTC CTC GAC CTC ACC GAC GAA GAC CCG CGG CTC CGG
TTC AAC TGG TAC CTC GAC CGC GTC GAG CTC CAT AAT GCG AAG ACA AAG CCA CGG GAG GAG
GAG TTC AAC ACC ACC TTC CCG GTC CTC ACC GTC CGC ACC GTC CTC CAT CAG GAG TGG CTC
AAG GCG AAT GAT TAC AAT TGT AAT CTC TCG AAT AAA GAG CTC CCA GCG CCG ATC GAG AAA
ACC ATC TCG AAA ACC AAA GGG CAG CCG CGA GAA CCA CAG CTC TAC ACC CTC CCG CCA TCG
CGG GAG GAG ATG ACC AAG AAC CAG CTC AAG CTC ACC TAC CTC CTC AAA GCG ITS TAC CCG
ACC GAC ATC TCG CTC GAG TGG GAG ACC AAT GGG CAG CCG GAG AAT AAC TAC AAG ACC ACC
GCT CCG AAG CTC GAG TCG CA GCG TCG TTC CTC TAC ACC AAG CTC ACC CTC GAG AAG
AGT AAG TGG CAG CAG GGG AAC CTC TTC TCA TGT TCG GTC ATG CAT GAG GCT CTC CAC AAC
GTC TAC ACA GAG AAG ACC CTC TCG CTC TCT CTC GCT AAA TCACTACTAGC GC TCTAGG

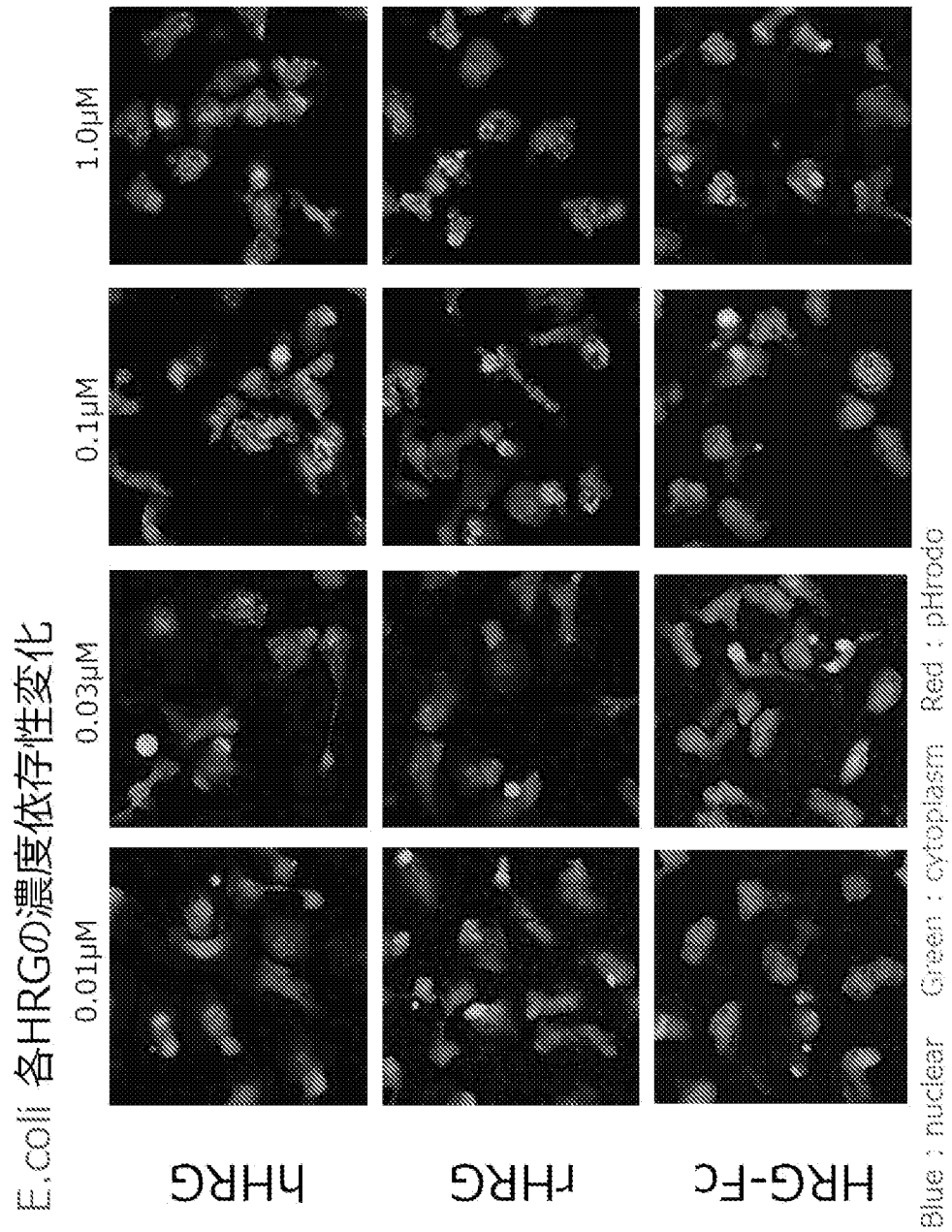
```

[図4]

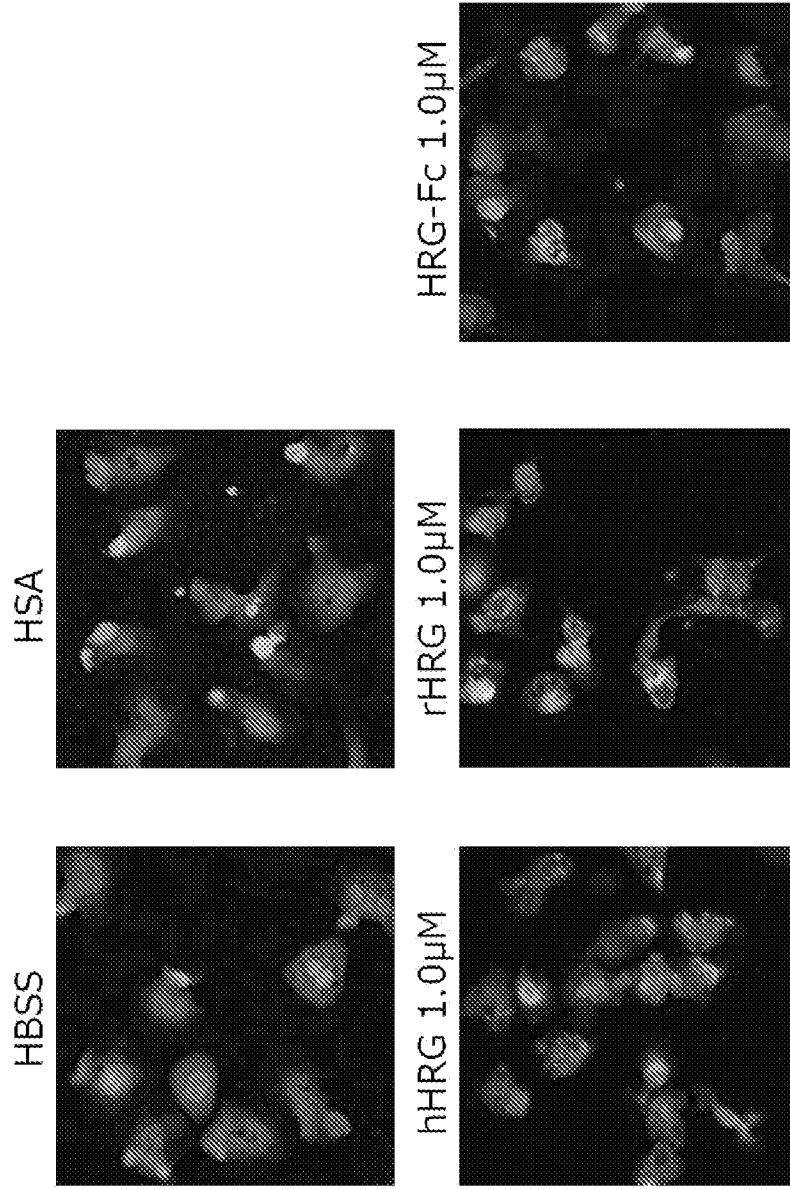
HRG濃度依存性の食量変化 (画像、TotalArea)



[図5]



[図6]

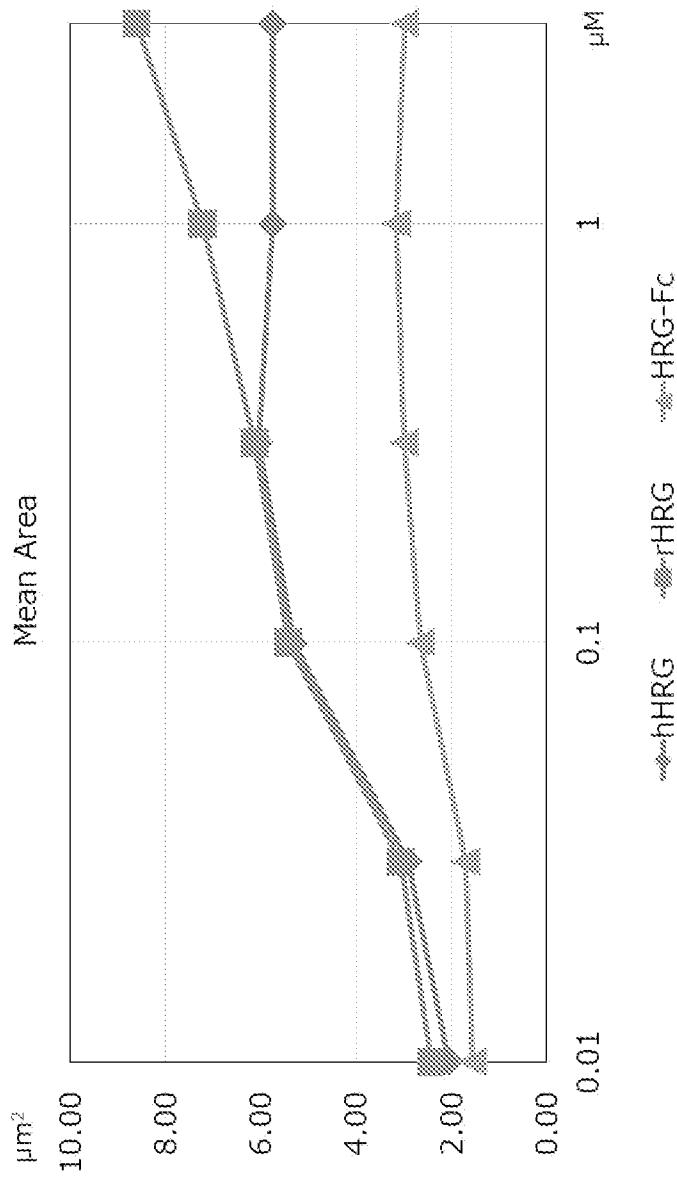
E.coli Negative control, 各HRG1.0 μ Mの比較

Blue : nuclear Green : cytoplasm Red : pHrodo

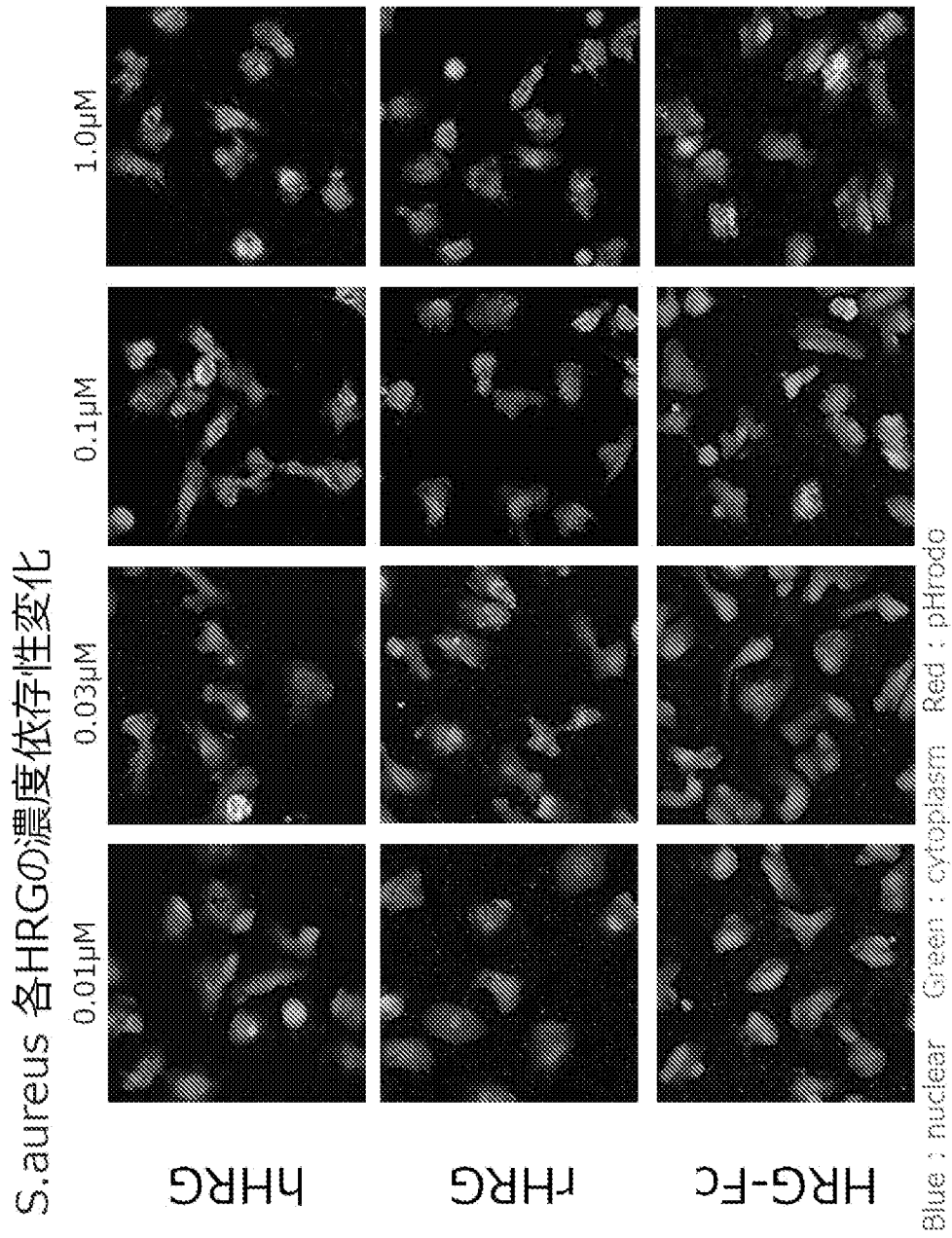
[図7]

E. coli 各HRG濃度における好中球貪食能の変化 解析結果

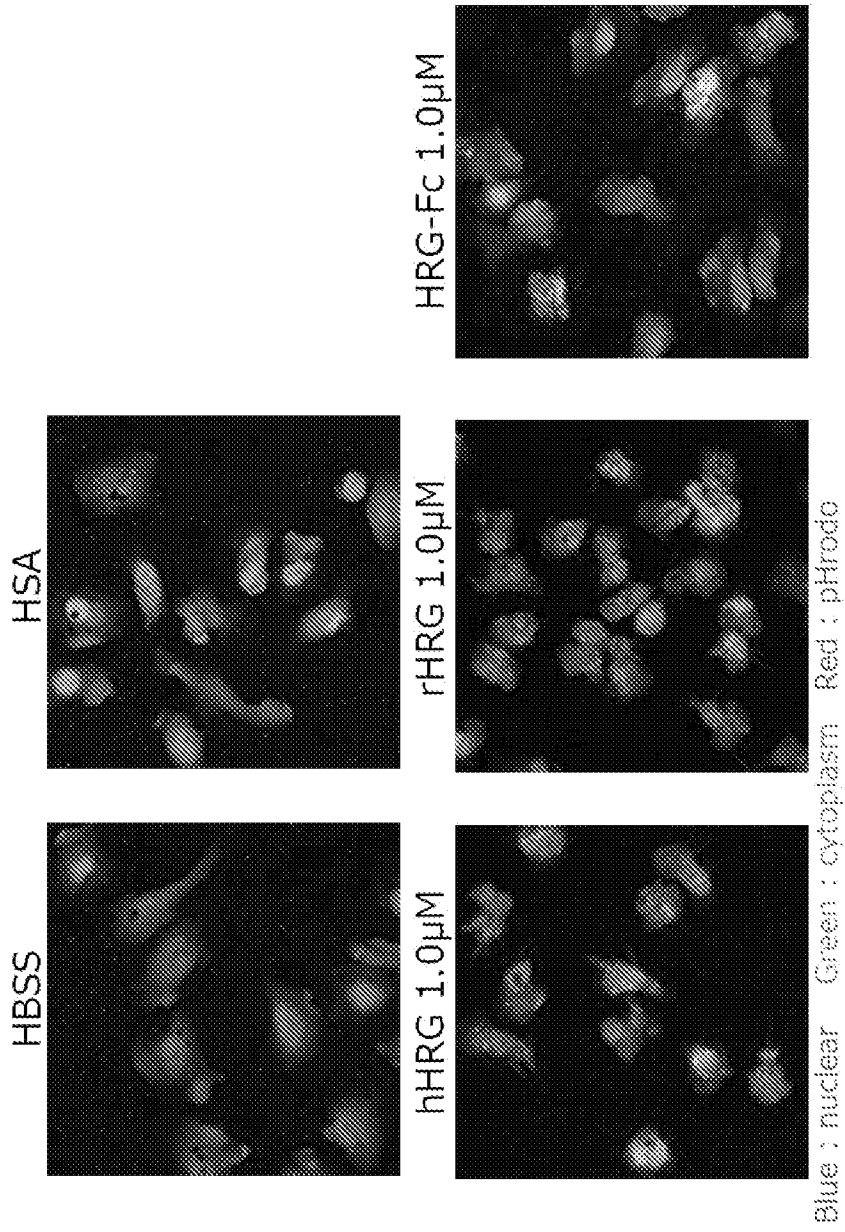
*Mean Area：細胞ごとの複数個あるPhagosomeの平均面積



[図8]



[図9]

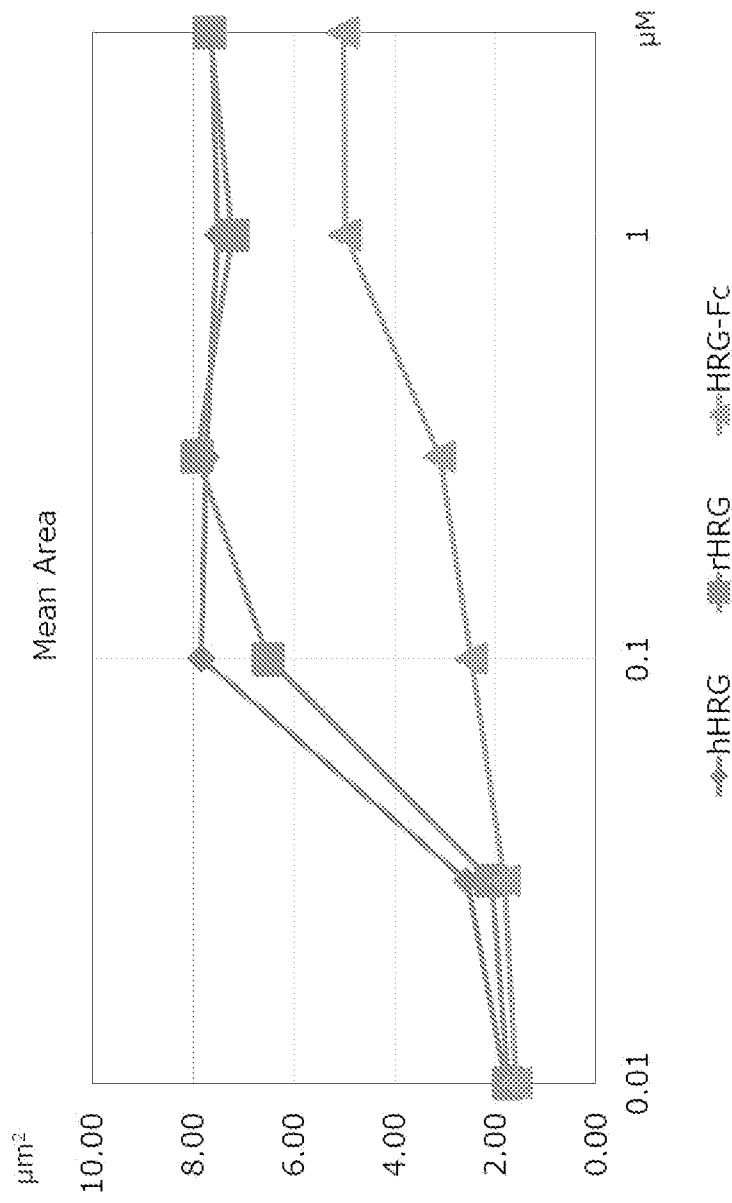
S.aureus Negative control, 各HRG1.0 μ Mの比較

[図10]

S.aureus

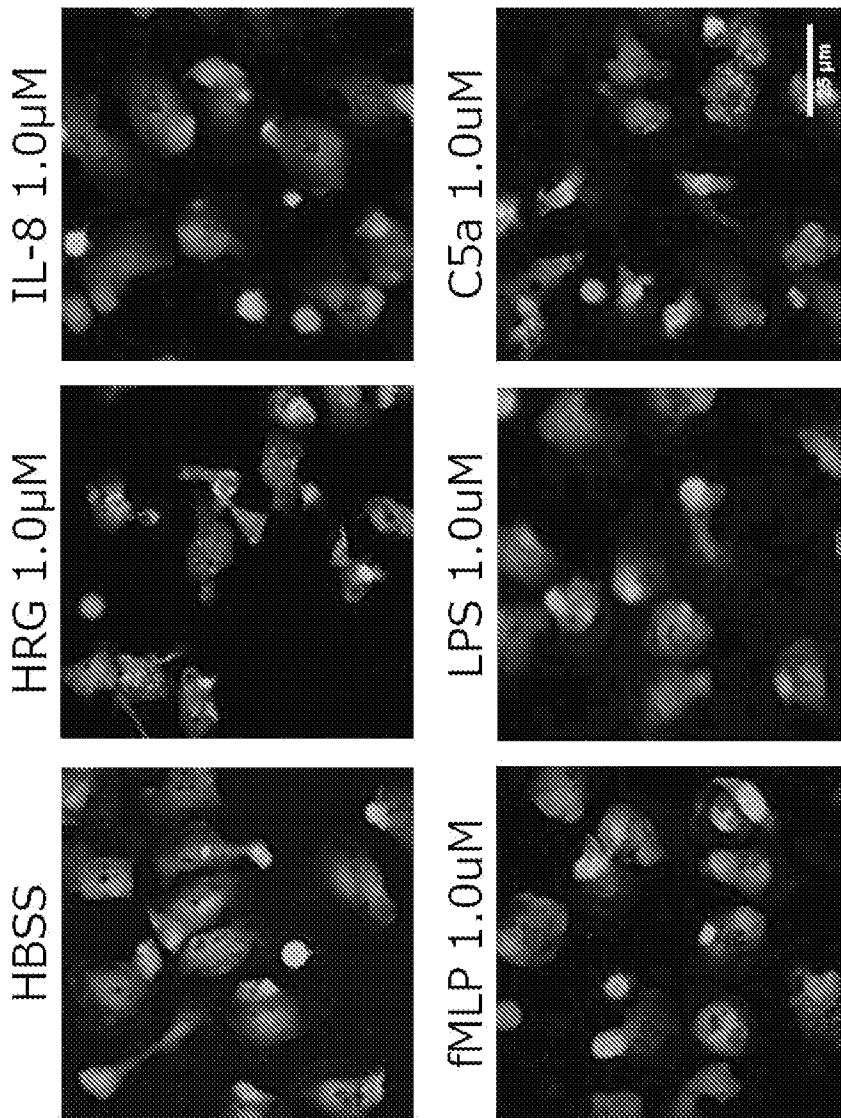
各HRG濃度における好中球貪食能の変化 解析結果

*Mean Area : 細胞ごとの複数個あるPhagosomeの平均面積

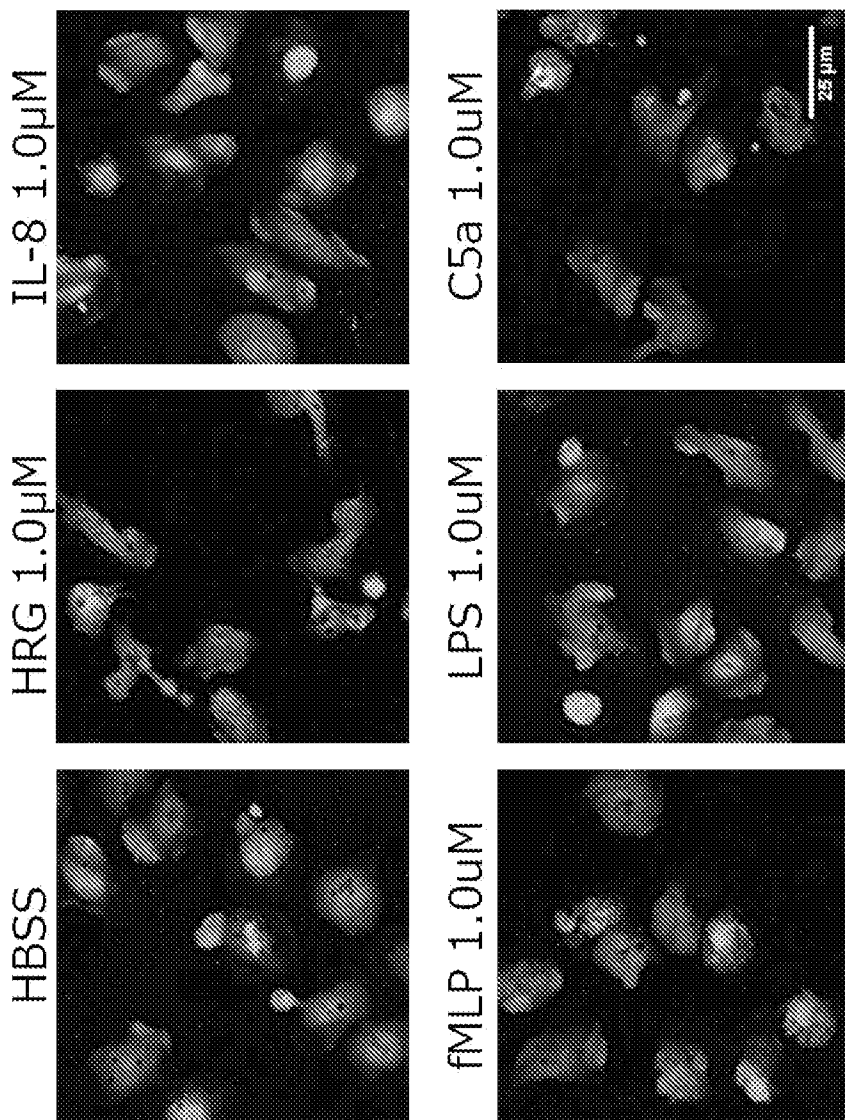


[図11]

E.coli 各刺激薬添加時とHRGの比較

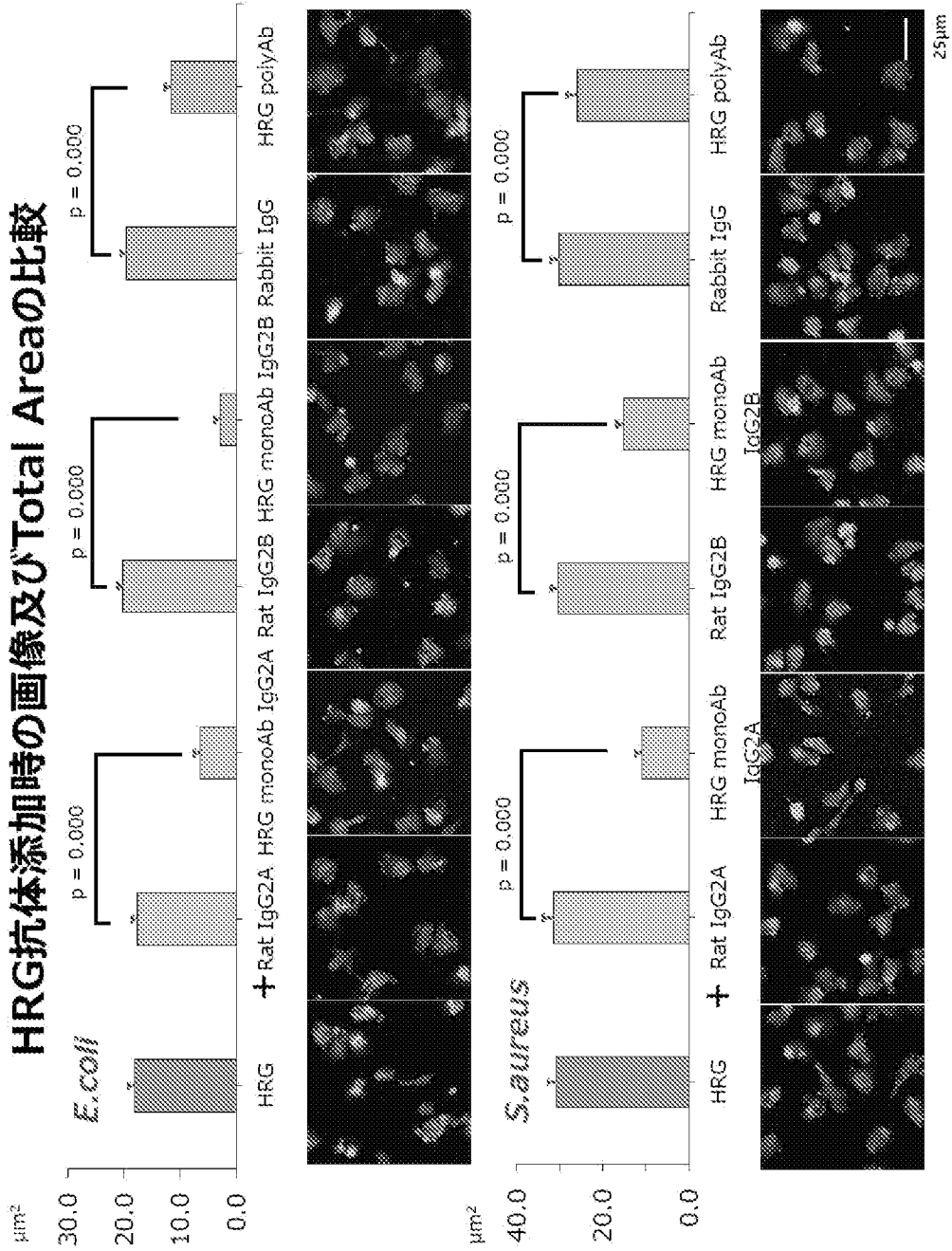


[図12]

***S.aureus* 各刺激薬添加時とHRGの比較**

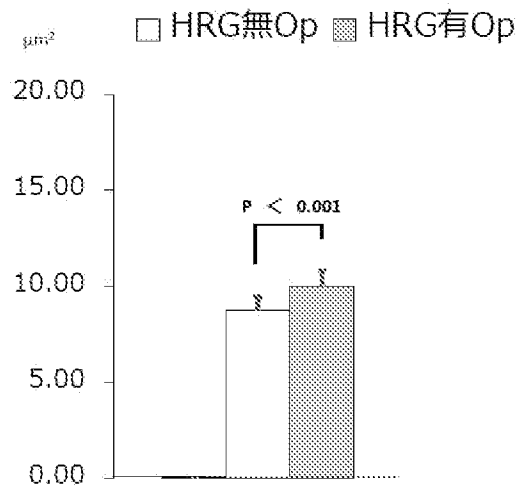
[図13]

HRG抗体添加時の画像及びTotal Areaの比較

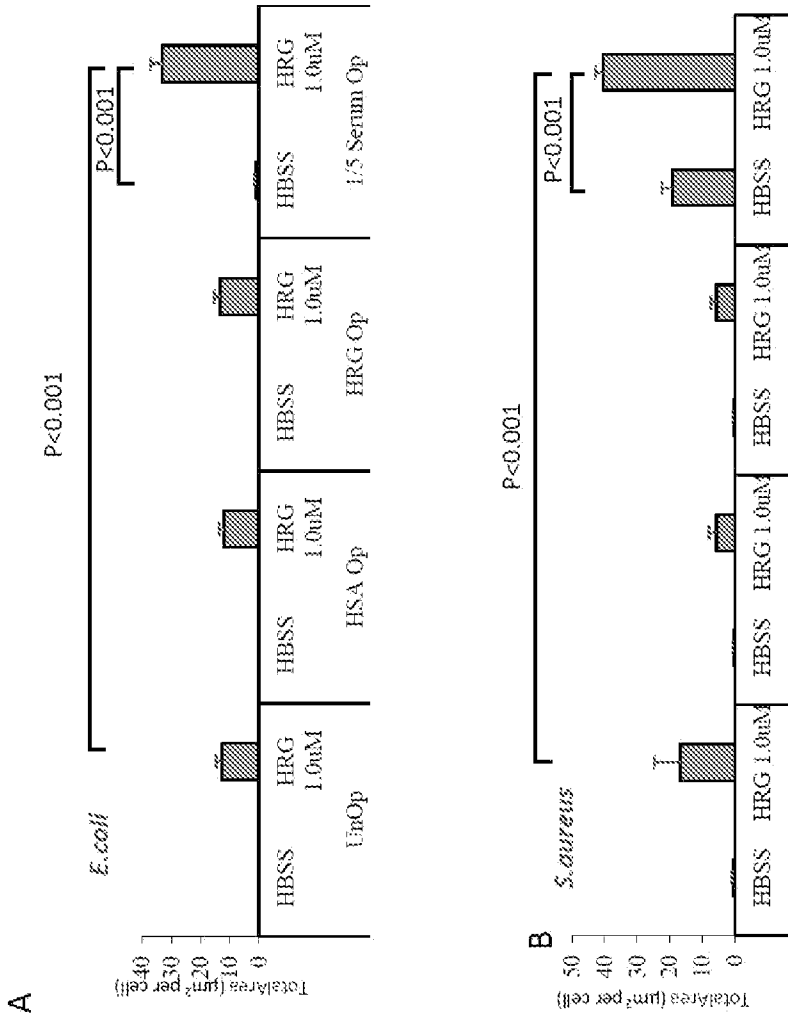


[図14]

オプソニン化処理の差による食食量の差 (TotalArea)

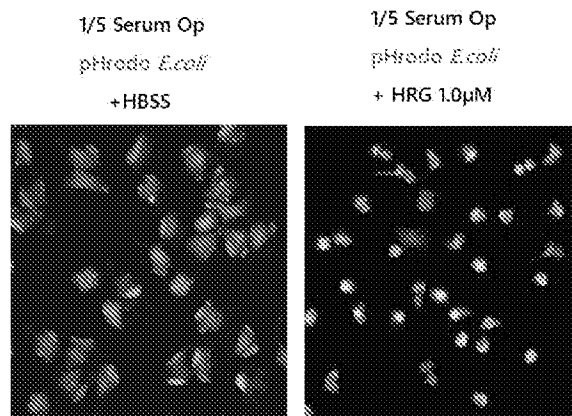


[15]

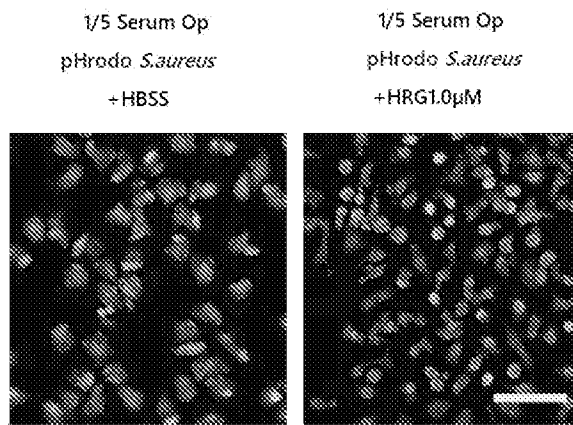


[図16]

A



B

50 μ m

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2019/022812

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl. A61K38/14 (2006.01) i, A61K47/68 (2017.01) i, A61P31/00 (2006.01) i, A61P31/04 (2006.01) i, A61P31/10 (2006.01) i, A61P31/12 (2006.01) i, A61P33/00 (2006.01) i, A61P43/00 (2006.01) i

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl. A61K38/14, A61K47/68, A61P31/00, A61P31/04, A61P31/10, A61P31/12, A61P33/00, A61P43/00

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Published examined utility model applications of Japan	1922-1996
Published unexamined utility model applications of Japan	1971-2019
Registered utility model specifications of Japan	1996-2019
Published registered utility model applications of Japan	1994-2019

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

JSTPlus/JMEDPlus/JST7580 (JDreamIII),
CAplus/REGISTRY/MEDLINE/EMBASE/BIOSIS (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X Y	WO 2013/183494 A1 (NATIONAL UNIVERSITY CORPORATION OKAYAMA UNIVERSITY) 12 December 2013, claims, example 8 & US 2015/0141322 A1, claims, example 8 & EP 2859898 A1	1, 4-6 2-3
Y	WO 2017/061354 A1 (NATIONAL UNIVERSITY CORPORATION OKAYAMA UNIVERSITY) 13 April 2017, claims, example 12 & US 2018/0265894 A1, claims, example 12	2-3

Further documents are listed in the continuation of Box C.

See patent family annex.

* Special categories of cited documents:
 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
 "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date
 "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
 "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
 "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
 "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
 "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
 "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
06.08.2019

Date of mailing of the international search report
20.08.2019

Name and mailing address of the ISA/
Japan Patent Office
3-4-3, Kasumigaseki, Chiyoda-ku,
Tokyo 100-8915, Japan

Authorized officer

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2019/022812

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	RYDENGARD, V. et al., Histidine-rich glycoprotein exerts antibacterial activity, FEBS J., January 2007, vol. 274, no. 2, pp. 377-389	1-6
A	SHANNON, O. et al., Histidine-rich glycoprotein promotes bacterial entrapment in clots and decreases mortality in a mouse model of sepsis, Blood, June 2010, vol. 116, no. 13, pp. 2365-2372	1-6
A	RYDENGARD, V. et al., Histidine-rich glycoprotein protects from systemic, Plos Pathog., August 2008, vol. 4, no. 8, e1000116, pp. 1-12	1-6

<p>A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))</p> <p>Int.Cl. A61K38/14(2006.01)i, A61K47/68(2017.01)i, A61P31/00(2006.01)i, A61P31/04(2006.01)i, A61P31/10(2006.01)i, A61P31/12(2006.01)i, A61P33/00(2006.01)i, A61P43/00(2006.01)i</p>												
<p>B. 調査を行った分野</p> <p>調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))</p> <p>Int.Cl. A61K38/14, A61K47/68, A61P31/00, A61P31/04, A61P31/10, A61P31/12, A61P33/00, A61P43/00</p>												
<p>最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの</p> <table style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width:30%;">日本国実用新案公報</td> <td>1922-1996年</td> </tr> <tr> <td>日本国公開実用新案公報</td> <td>1971-2019年</td> </tr> <tr> <td>日本国実用新案登録公報</td> <td>1996-2019年</td> </tr> <tr> <td>日本国登録実用新案公報</td> <td>1994-2019年</td> </tr> </table>				日本国実用新案公報	1922-1996年	日本国公開実用新案公報	1971-2019年	日本国実用新案登録公報	1996-2019年	日本国登録実用新案公報	1994-2019年	
日本国実用新案公報	1922-1996年											
日本国公開実用新案公報	1971-2019年											
日本国実用新案登録公報	1996-2019年											
日本国登録実用新案公報	1994-2019年											
<p>国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)</p> <p>JSTPlus/JMEDPlus/JST7580 (JDreamIII), CPlus/REGISTRY/MEDLINE/EMBASE/BIOSIS (STN)</p>												
<p>C. 関連すると認められる文献</p> <table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width:10%;">引用文献の カテゴリー*</th> <th style="width:70%;">引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示</th> <th style="width:20%;">関連する 請求項の番号</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>X Y</td> <td>WO 2013/183494 A1 (国立大学法人岡山大学) 2013.12.12, 特許請求の範囲, 実施例 8 & US 2015/0141322 A1 特許請求の範囲, 実施例 8 & EP 2859898 A1</td> <td>1, 4-6 2-3</td> </tr> <tr> <td>Y</td> <td>WO 2017/061354 A1 (国立大学法人岡山大学) 2017.04.13, 特許請求の範囲, 実施例 1 2 & US 2018/0265894 A1 特許請求の範囲, 実施例 1 2</td> <td>2-3</td> </tr> </tbody> </table>				引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号	X Y	WO 2013/183494 A1 (国立大学法人岡山大学) 2013.12.12, 特許請求の範囲, 実施例 8 & US 2015/0141322 A1 特許請求の範囲, 実施例 8 & EP 2859898 A1	1, 4-6 2-3	Y	WO 2017/061354 A1 (国立大学法人岡山大学) 2017.04.13, 特許請求の範囲, 実施例 1 2 & US 2018/0265894 A1 特許請求の範囲, 実施例 1 2	2-3
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号										
X Y	WO 2013/183494 A1 (国立大学法人岡山大学) 2013.12.12, 特許請求の範囲, 実施例 8 & US 2015/0141322 A1 特許請求の範囲, 実施例 8 & EP 2859898 A1	1, 4-6 2-3										
Y	WO 2017/061354 A1 (国立大学法人岡山大学) 2017.04.13, 特許請求の範囲, 実施例 1 2 & US 2018/0265894 A1 特許請求の範囲, 実施例 1 2	2-3										
<p><input checked="" type="checkbox"/> C欄の続きにも文献が列挙されている。</p>		<p><input type="checkbox"/> パテントファミリーに関する別紙を参照。</p>										
<p>* 引用文献のカテゴリー</p> <p>「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの</p> <p>「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの</p> <p>「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)</p> <p>「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献</p> <p>「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願</p>		<p>の日の後に公表された文献</p> <p>「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの</p> <p>「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの</p> <p>「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの</p> <p>「&」同一パテントファミリー文献</p>										
<p>国際調査を完了した日</p> <p style="text-align: center;">06.08.2019</p>		<p>国際調査報告の発送日</p> <p style="text-align: center;">20.08.2019</p>										
<p>国際調査機関の名称及びあて先</p> <p style="text-align: center;">日本国特許庁 (ISA/J P) 郵便番号 100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号</p>		<table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width:50%;"> <p>特許庁審査官 (権限のある職員)</p> <p style="text-align: center;">谷合 正光</p> <p>電話番号 03-3581-1101 内線 3452</p> </td> <td style="width:50%; text-align: center;"> <table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width:20%;">4C</td> <td style="width:80%;">7879</td> </tr> </table> </td> </tr> </table>		<p>特許庁審査官 (権限のある職員)</p> <p style="text-align: center;">谷合 正光</p> <p>電話番号 03-3581-1101 内線 3452</p>	<table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width:20%;">4C</td> <td style="width:80%;">7879</td> </tr> </table>	4C	7879					
<p>特許庁審査官 (権限のある職員)</p> <p style="text-align: center;">谷合 正光</p> <p>電話番号 03-3581-1101 内線 3452</p>	<table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width:20%;">4C</td> <td style="width:80%;">7879</td> </tr> </table>	4C	7879									
4C	7879											

C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号
A	RYDENGARD, V. et al., Histidine-rich glycoprotein exerts antibacterial activity, FEBS J., 2007.01, Vol.274, No.2, pp.377-389	1-6
A	SHANNON, O. et al., Histidine-rich glycoprotein promotes bacterial entrapment in clots and decreases mortality in a mouse model of sepsis, Blood, 2010.06, Vol.116, No.13, pp.2365-2372	1-6
A	RYDENGARD, V. et al., Histidine-rich glycoprotein protects from systemic Candida infection, PLoS Pathog., 2008.08, Vol.4, No.8, e1000116, pp.1-12	1-6