

【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26年4月24日 (2014.4.24)

【公表番号】特表2013-535483(P2013-535483A)

【公表日】平成25年9月12日 (2013.9.12)

【年通号数】公開・登録公報2013-050

【出願番号】特願2013-522317(P2013-522317)

【国際特許分類】

A 6 1 K 39/395 (2006.01)

A 6 1 P 31/18 (2006.01)

C 0 7 K 16/28 (2006.01)

【F I】

A 6 1 K 39/395 D

A 6 1 K 39/395 N

A 6 1 P 31/18

C 0 7 K 16/28 Z N A

【手続補正書】

【提出日】平成26年3月6日 (2014.3.6)

【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】

P 2 4 タンパク質の産生を阻害するか又は排出を促進するための医薬組成物であって、  
C D 4 受容体に対する活性化増強型抗体を含むことを特徴とする医薬組成物。

【請求項 2】

C D 4 受容体に対する活性化増強型抗体が、配列番号 1 の C D 4 受容体全体に対する活  
性化増強型抗体である請求項 1 に記載の医薬組成物。

【請求項 3】

C D 4 受容体に対する活性化増強型抗体が、配列番号 2、配列番号 3、配列番号 4、配  
列番号 5、配列番号 6 からなる群より選択される配列を有する C D 4 受容体の断片に対す  
る活性化増強型抗体である請求項 1 に記載の医薬組成物。

【請求項 4】

C D 4 受容体に対する活性化増強型抗体が、希釈するごとに振盪しながら連続的に 1 0  
0 倍希釈することにより調製される請求項 1 に記載の組み合わせ医薬組成物。

【請求項 5】

C D 4 受容体に対する活性化増強型抗体が、固体担体に浸透している C 1 2、C 3 0、  
及び C 5 0 のホメオパシー希釈物の混合物の形態である請求項 1 に記載の組み合わせ医薬  
組成物。

【請求項 6】

C D 4 受容体に対する活性化増強型抗体が、固体担体に浸透している C 1 2、C 3 0、  
及び C 2 0 0 のホメオパシー希釈物の混合物の形態である請求項 1 に記載の組み合わせ医  
薬組成物。