

【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 61 K 39/395 (2006.01)

A 61 P 31/18 (2006.01)

C 07 K 16/28 (2006.01)

【F I】

A 61 K 39/395 D

A 61 K 39/395 N

A 61 P 31/18

C 07 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 24 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、
CD4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】

CD4受容体に対する活性化増強型抗体が、配列番号1のCD4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】

CD4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CD4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】

CD4受容体に対する活性化増強型抗体が、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】

CD4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C12、C30、及びC50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】

CD4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C12、C30、及びC200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。