

【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23年3月31日(2011.3.31)

【公開番号】特開2011-12060(P2011-12060A)

【公開日】平成23年1月20日(2011.1.20)

【年通号数】公開・登録公報2011-003

【出願番号】特願2010-147994(P2010-147994)

【国際特許分類】

A 6 1 K 38/00 (2006.01)

A 6 1 K 38/55 (2006.01)

A 6 1 K 35/16 (2006.01)

A 6 1 P 1/14 (2006.01)

A 6 1 P 43/00 (2006.01)

【F I】

A 6 1 K 37/02

A 6 1 K 37/64

A 6 1 K 35/16

A 6 1 P 1/14

A 6 1 P 43/00 1 0 7

【手続補正書】

【提出日】平成23年2月15日(2011.2.15)

【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】

慢性疲労症候群の治療用の医薬組成物であって、ヒトに投与できる治療形態のアルファ-1-アンチトリプシン又は誘導体を含む、前記医薬組成物。

【請求項2】

前記医薬組成物が、1~31日の頻度で、体重1kgあたり6mg以上の量のアルファ-1-アンチトリプシンを達成するために十分な量のアルファ-1-アンチトリプシンを有する血漿又は他の治療形態を含む、請求項1に記載の医薬組成物。

【請求項3】

前記アルファ-1-アンチトリプシンが、ヒト血漿から精製されたものである、請求項1に記載の医薬組成物。

【請求項4】

前記アルファ-1-アンチトリプシン、又はそのアミノ酸配列の部分配列を含む分子が、合成、トランスジェニック、又は組換え技術により製造されたものである、請求項1に記載の医薬組成物。