

(19) 世界知的所有権機関  
国際事務局



(43) 国際公開日  
2005年9月1日 (01.09.2005)

PCT

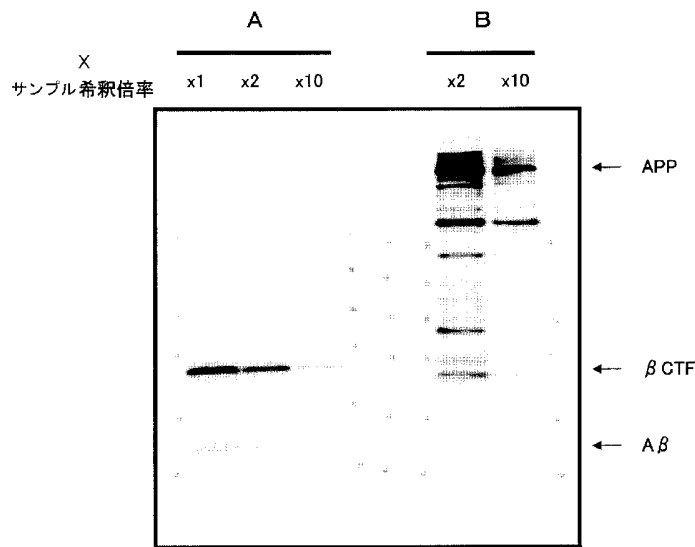
(10) 国際公開番号  
WO 2005/080435 A1

- (51) 国際特許分類: C07K 16/18, C12P 21/08, C12N 15/06, 15/09, G01N 33/53, A61K 39/395, A61P 25/28
- (21) 国際出願番号: PCT/JP2004/013536
- (22) 国際出願日: 2004年9月16日 (16.09.2004)
- (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2004-045111 2004年2月20日 (20.02.2004) JP
- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 株式会社免疫生物研究所 (IMMUNO-BIOLOGICAL LABORATORIES CO., LTD.) [JP/JP]; 〒3700831 群馬県高崎市新町5-1 Gunma (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 山口 晴保 (YAMAGUCHI, Haruyasu) [JP/JP]; 〒3718514 群馬県前橋市昭和町3-3 9-1 5 群馬大学医学部保健学科内 Gunma (JP). 木下 憲明 (KINOSHITA, Noriaki) [JP/JP]; 〒3750005 群馬県藤岡市中字東田1 0 9 1-1 株式会社免疫生物研究所内 Gunma (JP). 前田 雅弘 (MAEDA, Masahiro) [JP/JP]; 〒3750005 群馬県藤岡市中字東田1 0 9 1-1 株式会社免疫生物研究所内 Gunma (JP). 堀越 優子 (HORIKOSHI, Yuko) [JP/JP]; 〒3750005 群馬県藤岡市中字東田1 0 9 1-1 株式会社免疫生物研究所内 Gunma (JP).
- (74) 代理人: 小野 信夫, 外(ONO, Nobuo et al.); 〒1010024 東京都千代田区神田和泉町1-1 3-1 水戸部ビル4階 Tokyo (JP).

[ 続葉有 ]

(54) Title: MONOCLONAL ANTIBODY AND USE THEREOF

(54) 発明の名称: モノクローナル抗体およびその利用



X SAMPLE DILUTION RATIO

(57) Abstract: An antibody capable of recognizing amyloid  $\beta$  while not recognizing amyloid  $\beta$  precursor proteins; and a method of using the same. There are provided a monoclonal antibody characterized in that it is capable of recognizing the N-terminus peptide of amyloid  $\beta$  while not recognizing amyloid  $\beta$  precursor proteins; and, using the same, an amyloid  $\beta$  assay kit, therapeutic agent for Alzheimer' s disease and method of treating Alzheimer' s disease.

(57) 要約: アミロイド $\beta$ を認識し、アミロイド $\beta$ 前駆体蛋白を認識しない抗体およびその利用方法を提供すること。アミロイド $\beta$ のN端ペプチドを認識し、

[ 続葉有 ]



WO 2005/080435 A1



(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, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, 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, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG,

CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

- 国際調査報告書
- 電子形式により別個に公開された明細書の配列表部分、請求に基づき国際事務局から入手可能

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

## 明 細 書

## モノクローナル抗体およびその利用

## 技術分野

[0001] 本発明は、アミロイド $\beta$ のN端ペプチドを認識し、かつアミロイド $\beta$ 前駆体蛋白を認識しないことを特徴とするモノクローナル抗体およびその利用に関する。

## 背景技術

[0002] アミロイド $\beta$ は、アミロイド $\beta$ 前駆体蛋白(Amyloid Precursor Protein:APP)から $\beta$ -セクレターゼおよび $\gamma$ -セクレターゼにより切り出される、40アミノ酸または42アミノ酸からなるペプチドである。40アミノ酸のアミロイド $\beta$ をアミロイド $\beta$ (1-40)といい、42アミノ酸のアミロイド $\beta$ をアミロイド $\beta$ (1-42)という。以下にそれぞれのアミノ酸配列を示す。

アミロイド $\beta$ (1-40)(配列番号5):DAEFRHDSGYEVHHQKLVFFAEDVGSNKGAIIGLMVGGVV

アミロイド $\beta$ (1-42)(配列番号6):DAEFRHDSGYEVHHQKLVFFAEDVGSNKGAIIGLMVGGVVIA

[0003] このアミロイド $\beta$ の内、アミロイド $\beta$ (1-40)は、通常の代謝経路により切り出されるペプチドであり毒性が弱いと言われている。一方、アミロイド $\beta$ (1-42)は不溶性であり、毒性が強く、また容易に凝集、繊維化し、脳内に蓄積するためアルツハイマー症を引き起こす原因の1つともいわれている。

[0004] 従って、各アミロイド $\beta$ ペプチドを測定することは、アルツハイマー症の診断や、発症に関するメカニズム等を研究する上で非常に重要である。

[0005] これまで、アミロイド $\beta$ の測定にはアミロイド $\beta$ 抗体が利用されている(例えば、特許文献1)。しかしながら、前記特許文献1に記載のアミロイド $\beta$ 抗体はアミロイド $\beta$ のアミノ酸配列の3-8にエピトープを有するものであったため、これを利用したアミロイド $\beta$ 測定キットは完全に全長を保持したアミロイド $\beta$ (1-42)あるいはアミロイド $\beta$ (1-40)を検出するものの、アミロイド $\beta$ 前駆体蛋白(APP)も検出するものであった。また、既に市販されているアミロイド $\beta$ 抗体(6E10:Signet Laboratories, Inc)もAPPを認識

するものであった。

[0006] また、アルツハイマー症の予防のために、アミロイド $\beta$ の脳内への蓄積を抑制することが検討されている。しかしながら、これまでのアミロイド $\beta$ 抗体はアミロイド $\beta$ だけではなく正常細胞中のAPPとも反応してしまうため、炎症等の副作用の原因となる可能性が高く、臨床へ応用されていなかった。

[0007] 特許文献1:国際公開第WO1994/017197号パンフレット

発明の開示

発明が解決しようとする課題

[0008] 従って、本発明の第1の課題は、アミロイド $\beta$ を認識し、APPを認識しない抗体を提供することである。

[0009] また、本発明の第2の課題は、上記抗体を利用して完全に全長を保持したアミロイド $\beta$  (1-40)およびアミロイド $\beta$  (1-42)を正確に測定できる系を提供することである。

[0010] さらに、本発明の第3の課題は、上記抗体を有効成分とするアルツハイマー症の治療剤等を提供することである。

課題を解決するための手段

[0011] 本発明者らは、第1の課題を解決するために鋭意研究を行った結果、特殊なペプチドで免疫を行うことで、アミロイド $\beta$ を認識し、APPを認識しない抗体が得られることを見出した。

[0012] また、第2の課題を解決するために鋭意研究を行った結果、上記抗体を利用することで完全に全長を保持したアミロイド $\beta$  (1-40)およびアミロイド $\beta$  (1-42) (以下、これらを総称して「アミロイド $\beta$ 」ということもある)を正確に測定できる系が構築できることを見出した。

[0013] さらに、第3の課題を解決するために鋭意研究を行った結果、上記抗体がアミロイド $\beta$ の沈着を阻害し、アルツハイマー症の治療に用いることができることを見出した。

[0014] すなわち、本願の第1の発明は、アミロイド $\beta$ のN端ペプチドを認識し、かつアミロイド $\beta$ 前駆体蛋白を認識しないことを特徴とするモノクローナル抗体を提供するものである。

- [0015] 本願の第2の発明は、アミロイド $\beta$ のN端ペプチドを認識し、アミロイド $\beta$ 前駆体蛋白を認識しない抗体を含む第1の試薬と、アミロイド $\beta$ (1-40)またはアミロイド $\beta$ (1-42)を認識する抗体を含む第2の試薬とを含むことを特徴とするアミロイド $\beta$ の測定キットを提供するものである。
- [0016] 本願の第3の発明は、検体中のアミロイド $\beta$ に、アミロイド $\beta$ のN端ペプチドを認識し、アミロイド $\beta$ 前駆体蛋白を認識しない抗体およびアミロイド $\beta$ (1-40)またはアミロイド $\beta$ (1-42)を認識する抗体を作用させることを特徴とするアミロイド $\beta$ の測定方法を提供するものである。
- [0017] 本願の第4の発明は、アミロイド $\beta$ のN端ペプチドと生体高分子化合物との結合物を第1の抗原として動物に免疫を行い、次いで、前記免疫を行った動物に前記第1の抗原で用いたペプチドよりも相対的に短いアミロイド $\beta$ のN端ペプチドと生体高分子化合物との結合物を第2の抗原として免疫を行い、当該動物から抗体を採取することを特徴とする前記モノクローナル抗体の製造方法を提供するものである。
- [0018] 本願の第5の発明は、前記モノクローナル抗体を有効成分として含むアルツハイマー症の治療剤を提供するものである。
- [0019] 本願の第6の発明は、前記モノクローナル抗体を有効成分として含むアミロイド $\beta$ (1-40)またはアミロイド $\beta$ (1-42)の沈着阻害剤を提供するものである。
- [0020] 本願の第7の発明は、前記モノクローナル抗体を投与することを特徴とするアルツハイマー症の治療方法を提供するものである。
- [0021] 本願の第8の発明は、前記モノクローナル抗体を投与することを特徴とするアミロイド $\beta$ (1-40)またはアミロイド $\beta$ (1-42)の沈着阻害方法を提供するものである。

### 発明の効果

- [0022] 本発明のモノクローナル抗体は、アミロイド $\beta$ のN端ペプチドを認識し、かつアミロイド $\beta$ 前駆体蛋白を認識しないものである。
- [0023] 従って、上記抗体を利用することで、従来は困難であった、完全に全長を保持したアミロイド $\beta$ (1-40)およびアミロイド $\beta$ (1-42)を正確に測定することのできる系の構築が可能となる。
- [0024] また、上記抗体はアミロイド $\beta$ の脳内への沈着を阻害するので、安全にアルツハイ

マー症の治療を行うことが可能となる。

### 発明を実施するための最良の形態

- [0025] 本発明のアミロイド  $\beta$  のN端ペプチドを認識し、かつアミロイド  $\beta$  前駆体蛋白を認識しないモノクローナル抗体(以下、これを「N端抗体」という)は、従来技術に基づきアミロイド  $\beta$  のN端ペプチドを用いて動物に免疫をしても得ることは難しい。それはアミロイド  $\beta$  のアミノ酸配列がアミロイド  $\beta$  前駆体蛋白の一部と完全に同一であるため、両者を識別しうる抗体が得られにくいからである。
- [0026] 従って、本発明のN端抗体を得るには、アミロイド  $\beta$  のN端ペプチドと生体高分子化合物との結合物を第1の抗原として動物に免疫を行い、次いで、前記免疫を行った動物に前記第1の抗原で用いたペプチドよりも相対的に短いアミロイド  $\beta$  のN末端ペプチドと生体高分子化合物との結合物を第2の抗原として免疫を行い、当該動物から抗体を採取することが必要となる。
- [0027] 上記の第1の抗原および第2の抗原を用いた本発明のN端抗体の作製方法を以下に説明する。
- [0028] 第1の抗原で用いられるアミロイド  $\beta$  のN端ペプチドは、アミロイド  $\beta$  (1-40)あるいはアミロイド  $\beta$  (1-42)のアミノ酸配列(配列番号5あるいは配列番号6)のN末端からC末端側に連続したアミノ酸配列からなるペプチドであり、アミロイド  $\beta$  の1-28のアミノ酸配列からなるペプチドが好ましく、特にアミロイド  $\beta$  のアミノ酸配列の1-16を含む次のアミノ酸配列(a)で示されるペプチドが好ましい。
- [0029] (a) DAEFRHDSGYEVHHQK(配列番号1)
- [0030] 上記アミノ酸配列からなるペプチドは、特に限定されることなく種々の方法で得ることができる。例えば、当業界で公知の方法により合成してもよいし、シンペップ社(Synpep Corporation)およびタナ社(TANA Laboratories, USA)等から合成品を購入することもできる。
- [0031] 上記のアミノ酸配列からなるペプチドは、次に生体高分子化合物と結合させ、これを第1の抗原とする。この場合には上記ペプチドのC末端側のアミノ酸にシステイン(C)を付けて結合させることが好ましい。
- [0032] 上記ペプチドに結合させる生体高分子化合物の例としては、スカシ貝のヘモシアニ

ン(以下「KLH」という)、卵白アルブミン(以下、「OVA」という)、ウシ血清アルブミン(以下「BSA」という)、ウサギ血清アルブミン(以下「RSA」という)、サイログロブリン等が挙げられ、このうちKLHおよびサイログリブリンがより好ましい。

[0033] 上記ペプチドと生体高分子化合物との結合は、例えば、混合酸無水物法(B. F. Er langer, et al. :J. Biol. Chem., 234 1090-1094(1959))または活性化エステル法(A. E. KARU, et al. :J. Agric. Food Chem., 42, 301-309(1994))等の公知の方法によって行うことができる。

[0034] 混合酸無水物法において用いられる混合酸無水物は、上記ペプチドを通常のショットテン-バウマン反応に付すことにより得られ、これを生体高分子化合物と反応させることにより目的とするペプチドと生体高分子化合物との結合物が作成される。この混合酸無水物法において使用されるハロ蟻酸エステルとしては、例えばクロロ蟻酸メチル、ブロモ蟻酸メチル、クロロ蟻酸エチル、ブロモ蟻酸エチル、クロロ蟻酸イソブチル等が挙げられる。当該方法におけるペプチドとハロ蟻酸エステルと高分子化合物の使用割合は、広い範囲から適宜選択され得る。

[0035] なお、ショットテン-バウマン反応は塩基性化合物の存在下に行われるが、当該反応に用いられる塩基性化合物としては、ショットテン-バウマン反応に慣用の化合物、例えば、トリエチルアミン、トリメチルアミン、ピリジン、ジメチルアニリン、N-メチルモルホリン、ジアザビスクロノネン(DBN)、ジアザビスクロウンデセン(DBU)、ジアザビスクロオクタン(DABCO)等の有機塩基、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸水素ナトリウム等の無機塩基等を使用することができる。

[0036] また上記反応は、通常、-20℃から100℃、好ましくは0℃から50℃において行われ、反応時間は5分から10時間程度、好ましくは5分から2時間である。

[0037] 得られた混合酸無水物と生体高分子化合物との反応は、通常-20℃から150℃、好ましくは0℃から100℃において行われ、反応時間は5分から10時間程度、好ましくは5分から5時間である。混合酸無水物法は一般に溶媒中で行われるが、溶媒としては、混合酸無水物法に慣用されているいずれの溶媒も使用可能であり、具体的にはジクロロメタン、クロロホルム、ジクロロエタン等のハロゲン化炭化水素、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、ジエチルエーテル、ジオキサン、テトラヒド

ロフラン、ジメトキシエタン等のエーテル類、酢酸メチル、酢酸エチル等のエステル類、N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ヘキサメチルリン酸トリアミド等の非プロトン性極性溶媒等が挙げられる。

[0038] 一方、活性化エステル法は、一般に以下のように行うことができる。まず、上記ペプチドを有機溶媒に溶解し、カップリング剤の存在下にてN-ヒドロキシコハク酸イミドと反応させ、N-ヒドロキシコハク酸イミド活性化エステルを生成する。

[0039] 当該反応に用いられるカップリング剤としては、縮合反応に慣用されている通常のカップリング剤を使用でき、例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミド、カルボニルジイミダゾール、水溶性カルボジイミド等が挙げられる。また、有機溶媒としては、例えばN, N-ジメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルスルホキシド、ジオキサン等が使用できる。反応に使用するペプチドとN-ヒドロキシコハク酸イミド等のカップリング剤のモル比は好ましくは1:10-10:1、最も好ましくは1:1である。反応温度は、0-50°C、好ましくは22-27°Cで、反応時間は5分-24時間、好ましくは1-2時間である。反応温度は各々の融点以上沸点以下の温度で行うことができる。

[0040] カップリング反応後、反応液を生体高分子化合物を溶解した溶液に加え反応させると、例えば生体高分子化合物が遊離のアミノ基を有する場合、当該アミノ基と上記ペプチドのカルボキシル基の間に酸アミド結合が生成される。反応温度は、0-60°C、好ましくは5-40°C、より好ましくは22-27°Cで、反応時間は5分-24時間、好ましくは1-16時間、より好ましくは1-2時間である。

[0041] 上記いずれかの方法により得られた反応物を、透析、脱塩カラム等によって精製することにより、上記ペプチドと生体高分子化合物との結合物(以下、単に「結合物1」ということがある)を得ることができる。

[0042] 一方、第2の抗原で用いられる、前記第1の抗原で用いたペプチドよりも相対的に短いアミロイドβのN端ペプチドとは、前記第1の抗原で用いたペプチドと同様に、アミロイドβのアミノ酸配列のN末端からC末端側に連続したアミノ酸配列からなるペプチドであって、そのペプチドの長さが相対的に短いペプチドであれば特に制限されないが、第1の抗原で用いたペプチドよりも3-11アミノ酸、好ましくは5-11アミノ酸短いペプチドである。この様なペプチドとしては、アミロイドβの1-13のアミノ酸配列



からなるペプチドが好ましく、アミロイドβの1-11のアミノ酸配列からなるペプチドがより好ましく、特にアミロイドβのアミノ酸配列の1-5を含む次のアミノ酸配列(b)で示されるペプチドが好ましい。

[0043] (b) DAEFR (配列番号2)

[0044] 上記ペプチドは、結合物1を作成するのと同様の方法で生体高分子化合物との結合物(以下、単に「結合物2」ということがある)を作製することができる。

[0045] 次に、上記のようにして得られた結合物1および結合物2を抗原とし、これを用いるN端抗体の製造方法について説明する。なお、抗体の調製にあたっては、抗原として結合物1および結合物2を用いる以外は、公知の方法、例えば続生化学実験講座、免疫生化学研究法(日本生化学会編)等に記載の方法を適宜利用することができる。

[0046] 上記結合物を使用して本発明のN端抗体を作製するには、まず結合物1を第1の抗原として動物に免疫を行い、次いで、前記免疫を行った動物に結合物2を第2の抗原として免疫を行い、当該動物から抗体を採取すれば良い。

[0047] 具体的な免疫方法としては、まず、結合物1をリン酸ナトリウム緩衝液(以下、「PBS」という)に溶解し、これとフロイント完全アジュバントまたは不完全アジュバント、あるいはミョウバン等の補助剤と混合し、これを第1の抗原として動物を免疫する。

[0048] 免疫される動物としては当該分野で常用されたものをいずれも使用できるが、例えば、マウス、ラット、ウサギ、ヤギ、ウマ等の哺乳動物を挙げることができる。また、免疫の際の免疫原の投与方法は、皮下注射、腹腔内注射、静脈内注射、皮内注射、筋肉内注射のいずれでもよいが、皮下注射または腹腔内注射が好ましい。免疫は、1回または適当な間隔で複数回、好ましくは1週間ないし5週間の間隔で複数回行うことができる。

[0049] 次いで、上記のように第1の抗原で免疫を行った動物に、第1の抗原と同様に結合物2を用いて第2の抗原を作製し、これにより免疫を行う。免疫は、第1の抗原を免疫するのと同様に、1回または適当な間隔で複数回、好ましくは1週間ないし5週間の間隔で複数回行うことができる。

[0050] 最後に、常法に従い、上記の免疫を行った動物から得た免疫細胞と、ミエローマ細

胞とを融合させてハイブリドーマを得、当該ハイブリドーマの培養物から抗体を採取することによってアミロイドβのN端に対するモノクローナル抗体を得ることができる。

[0051] 斯くして得られる本発明のN端抗体は、免疫学的測定法の試薬としてあるいはアルツハイマー症等の治療剤として使用できる。

[0052] 免疫学的測定法の試薬として使用するには、必要により標識ないし固相化することが好ましい。

[0053] このうち標識は、西洋わさびペルオキシダーゼ(HRP)、アルカリフォスファターゼ等の酵素、フルオレセインイソシアネート、ローダミン等の蛍光物質、<sup>32</sup>P、<sup>125</sup>I等の放射性物質、化学発光物質等の標識物質とN端抗体とを結合させることにより行われる。また、固相化は適切な固相にN端抗体を結合させることにより行われる。固相としては、免疫化学的測定法において慣用される固相の何れをも使用することができ、例えば、ポリスチレン製の96穴マイクロタイタープレート、アミノ基結合型のマイクロタイタープレート等のプレートや、各種のビーズ類が挙げられる。N端抗体を固相化させるには、例えば、抗体を含む緩衝液を担体上に加え、インキュベーションすればよい。

[0054] 本発明のN端抗体は、特にアミロイドβ(1-40)またはアミロイドβ(1-42)を認識する抗体を認識する抗体と組み合わせることにより、アミロイドβを正確に測定することができる試薬として使用できる。

[0055] 本発明のN端抗体と組合わされるアミロイドβ(1-40)またはアミロイドβ(1-42)を認識する抗体としては、例えば、アミロイドβ(1-40)またはアミロイドβ(1-42)のアミノ酸配列の一部または全部を抗原として、常法により得ることができるポリクローナル抗体やモノクローナル抗体が利用できる。本発明においては、これらの抗体の中でも、特にアミロイドβのC端ペプチドを認識する抗体(以下、「C端抗体」という)を使用することが、測定の正確さから好ましい。

[0056] 上記C端抗体は、測定対象とするアミロイドβ(1-40)またはアミロイドβ(1-42)のC端ペプチドを識別する抗体であれば特に制限されないが、測定対象とするアミロイドβ(1-40)またはアミロイドβ(1-42)以外のアミロイドβ(1-43)等を認識しない抗体が好ましい。

[0057] 具体的にアミロイド  $\beta$  (1-40) を認識するC端抗体(以下、「C端抗体1」という)は、アミロイド  $\beta$  (1-40) (配列番号5) のC末端からN末端側に連続したアミノ酸配列からなるペプチド(C端ペプチド)を抗原として、常法により得ることができる。より具体的に抗原とするC端ペプチドは、アミロイド  $\beta$  (1-40) の18-40のアミノ酸配列からなるペプチドが好ましく、特にアミロイド  $\beta$  (1-40) の35-40からなる次のアミノ酸配列(c)で示されるペプチドが好ましい。

[0058] (c) MVGGVV (配列番号3)

[0059] 同様に、アミロイド  $\beta$  (1-42) を認識するC端抗体(以下、「C端抗体2」という)は、アミロイド  $\beta$  (1-42) (配列番号6) のC末端からN末端側に連続したアミノ酸配列からなるペプチドを抗原として、常法により得ることができる。より具体的に抗原とするペプチドは、アミロイド  $\beta$  (1-42) の18-42のアミノ酸配列からなるペプチドが好ましく、特にアミロイド  $\beta$  (1-42) の38-42からなる次のアミノ酸配列(d)で示されるペプチドが好ましい。

[0060] (d) GVVIA (配列番号4)

[0061] また、上記ペプチドを用いてC端抗体を作製する場合、抗原として前記N端抗体の作製方法と同様に、上記ペプチドと生体高分子化合物との結合物を利用しても良い。この上記ペプチドと生体高分子化合物との結合物は、上記ペプチドのN末端側のアミノ酸に、例えばリジン・システイン(KC)を付けて結合させることが好ましい。

[0062] 上記のようなアミロイド  $\beta$  (1-40) またはアミロイド  $\beta$  (1-42) を認識する抗体としては株式会社免疫生物研究所から市販されている下記のものを利用することもできる。

Anti-Human Amyloid  $\beta$  (35-40)

(1A10) Mouse IgG MoAb (製品番号:10047)

Anti-Human Amyloid  $\beta$  (1-40)

Rabbit IgG Affinity Purify (製品番号:18580)

Anti-Human Amyloid  $\beta$  (1-42)

Rabbit IgG Affinity Purify (製品番号:18582)

[0063] 本発明のN端抗体とアミロイド  $\beta$  (1-40) またはアミロイド  $\beta$  (1-42) を認識する抗体とを利用すればアミロイド  $\beta$  (1-40) またはアミロイド  $\beta$  (1-42) を正確に測定する

ことができる。具体的な測定方法としては、放射性同位元素免疫測定法(RIA法)、ELISA法(E. Engvall et al., (1980): Methods in Enzymol., 70, 419-439)、蛍光抗体法、プラーク法、スポット法、凝集法、オクタロニー(Ouchterlony)、イムノクロマト法等の、一般の免疫化学的測定法において使用されている種々の方法(「ハイブリドーマ法とモノクローナル抗体」、株式会社R&Dプランニング発行、第30頁-第53頁、昭和57年3月5日)が挙げられる。

[0064] これらの測定方法は種々の観点から適宜選択することができるが、感度、簡便性等の点からはELISA法が好ましい。より具体的な、アミロイド $\beta$ の測定について、ELISA法の一つであるサンドイッチ法を例にとりてその手順を説明すれば次の通りである。

[0065] まず、工程(A)として、アミロイド $\beta$  (1-40)またはアミロイド $\beta$  (1-42)を認識する抗体を担体に固相化し、次いで、工程(B)として、抗体が固相化されていない担体表面をアミロイド $\beta$ と無関係な、例えばタンパク質により、ブロッキングする。更に、工程(C)として、これに各種濃度のアミロイド $\beta$ を含む検体を加え、アミロイド $\beta$ と抗体との複合体を生成させた後、工程(D)として、標識した本発明のN端抗体を加え、これにアミロイド $\beta$ と抗体との複合体を結合させ、最後に工程(E)として、標識量を測定することにより、予め作成した検量線から検体中のアミロイド $\beta$ の量を決定することができる。なお、工程(A)と工程(D)に用いる抗体は逆の場合でも測定が可能であるが、アミロイド $\beta$  (1-40)またはアミロイド $\beta$  (1-42)を認識する抗体を固相化した方が検出感度の点から好ましい。

[0066] 具体的に工程(A)において、アミロイド $\beta$  (1-40)またはアミロイド $\beta$  (1-42)を認識する抗体を固相化するために用いられる担体としては、特別な制限はなく、免疫化学的測定法において常用されるものをいずれも使用することができる。例えば、ポリスチレン製の96穴マイクロタイタープレートあるいは、アミノ基結合型のマイクロタイタープレートが挙げられる。また、上記抗体を固相化させるには、例えば、上記抗体を含む緩衝液を担体上加え、インキュベーションすればよい。緩衝液としては公知のものが使用でき、例えば10mMのPBSを挙げることができる。緩衝液中の上記抗体の濃度は広い範囲から選択できるが、通常0.01-100 $\mu$ g/ml程度、好ましくは0.1-

20  $\mu\text{g}/\text{ml}$ が適している。また、担体として96ウェルのマイクロタイタープレートを使用する場合には、300  $\mu\text{l}/\text{ウェル}$ 以下で20～150  $\mu\text{l}/\text{ウェル}$ 程度が望ましい。更に、インキュベーションの条件にも特に制限はないが、通常4°C程度で一晩のインキュベーションが適している。

[0067] また、工程(B)のブロッキングは、工程(A)で抗体を固相化した担体において、後に添加する検体中のアミロイド $\beta$ が抗原抗体反応とは無関係に吸着される部分が存在する場合があるので、それを防ぐ目的で行う。ブロッキング剤としては、例えば、BSAやスキムミルク溶液や、ブロックエース(Block-Ace:大日本製薬製(コードNo.UK-25B))等の市販のブロッキング剤を使用することができる。具体的なブロッキングは、限定されるわけではないが、例えば抗原を固相化した部分に、ブロックエースを適量加え、約4°Cで、一晩のインキュベーションをした後、緩衝液で洗浄することにより行われる。

[0068] 更に、工程(C)において、アミロイド $\beta$ を含む検体を固相化した抗体と接触させ、この固相化した抗体でアミロイド $\beta$ を捕捉し、固相化した抗体とアミロイド $\beta$ との複合体を生成させる。この複合体を生成させるための条件は限定されるわけではないが、4°C～37°C程度で約1時間～1晩の反応を行えばよい。反応終了後、緩衝液で担体を洗浄し、未反応のタンパク質等を除去させることが好ましい。この反応に用いる緩衝液としては、10mMのPBS (pH7.2) および0.05% (v/v) のTween20の組成のものが好ましい。

[0069] また更に、工程(D)において、固相化した抗体に捕捉されたアミロイド $\beta$ の別のエピトープを認識する、標識抗体を加え、固相化した抗体-アミロイド $\beta$ -標識抗体の複合体を形成させる。この反応終了後、緩衝液で担体を洗浄し、未反応のタンパク質等を除去させることが好ましい。この反応に用いる緩衝液としては、前記したものが使用される。この工程(D)において使用される標識抗体の量は、固相化した抗体に対して約5,000～10,000倍、好ましくは最終吸光度が1.5～2.0となるように希釈された量である。希釈には緩衝液を用いることができ、反応条件は特に限定されるわけではないが、4°C～37°C程度で約1時間行い、反応後、緩衝液で洗浄することが好ましい。以上の反応により、固相化した抗体-アミロイド $\beta$ -標識抗体の複合体を結合す

ることができる。

- [0070] 最後に工程(E)において、固相化した抗体-アミロイド $\beta$ -標識抗体の複合体の標識物質と反応する発色基質溶液を加え、吸光度を測定することによって検量線からアミロイド $\beta$ の量を算出することができる。
- [0071] 標識抗体の標識物として、酵素であるペルオキシダーゼを使用する場合には、例えば、過酸化水素と3,3',5,5'-тетрамethylбензин(以下「TMB」という)を含む発色基質溶液を使用することができる。発色反応は、限定されるわけではないが、発色基質溶液を加え約25°Cで約30分間反応させた後、1-2Nの硫酸を加えて酵素反応を停止させことにより行うことができる。TMBを使用する場合、発色は450nmの吸光度により測定する。一方、標識物として、酵素であるアルカリホスファターゼを使用する場合には、p-ニトロフェニルリン酸を基質として発色させ、2NのNaOHを加えて酵素反応を止め、415nmでの吸光度を測定する方法が適している。なお、既知の濃度のアミロイド $\beta$ を添加した反応液の吸光度により予め作成しておいた検量線を用いて、検体中のアミロイド $\beta$ の濃度を算出できる。
- [0072] 上記で説明したアミロイド $\beta$ の測定方法を実施するには、本発明のN端抗体を含む第1の試薬と、アミロイド $\beta$ (1-40)またはアミロイド $\beta$ (1-42)を認識する抗体を含む第2の試薬とを含有することを特徴とするアミロイド $\beta$ の測定キット(以下、「本発明キット」という)を利用することが好ましい。
- [0073] なお、本発明キットは常法により作製することができる。具体的には、本発明のN端抗体、アミロイド $\beta$ (1-40)またはアミロイド $\beta$ (1-42)を認識する抗体のいずれかを標識抗体とし、他に、希釈用緩衝液、標準物質、基質用緩衝液、停止液、洗浄液等を組み合わせればよい。
- [0074] 斯くして得られる測定キットや測定方法により、血漿、血清等の検体中の完全に全長を保持したアミロイド $\beta$ (1-40)またはアミロイド $\beta$ (1-42)を正確に測定することができる。
- [0075] また、本発明のN端抗体はアミロイド $\beta$ のN端ペプチドを認識し、かつアミロイド $\beta$ 前駆体蛋白を認識しないものであるので、アミロイド $\beta$ に選択的に結合し、その沈着を阻害することができる。従って、本発明のN端抗体はアミロイド $\beta$ 蓄積することにより

引き起こされる疾患、好ましくはアミロイド $\beta$ が脳内に蓄積することにより発症するアルツハイマー症の治療剤としても利用することができる。

- [0076] 本発明のN端抗体をアルツハイマー症の治療剤として利用する場合には、N端抗体を必要により精製し、常法により製剤化すればよい。このアルツハイマー症の治療剤の剤形は特に制限されないが、例えば液剤(注射剤)とすることができる。また、製剤化にあたっては、薬学的に許容される範囲で、これらの剤形に応じた担体や添加剤を使用することができる。
- [0077] また、上記治療剤の患者への投与量は、患者の症状の程度、年齢や使用する製剤の剤型あるいは抗体の結合力価等により異なるので、それらを考慮して決定すればよい。
- [0078] なお、本発明のN端抗体を上記のようにアルツハイマー症の治療剤に用いる場合には、N端抗体を常法によりキメラ抗体やヒト化抗体としたものを用いることが好ましい。キメラ抗体やヒト化抗体の作製は、欧州特許公開公報EP0125023、欧州特許公開公報EP0239400、EP045126、国際公開公報WO 94/20632、PUBMED ID 15316127 (Protein Eng Des Sel. 2004 May;17(5):481-489. Epub 2004 Aug 17)、9653494 (Ann Oncol. 1998 May;9(5):527-34.)、1350088 (Proc Natl Acad Sci U S A. 1992 May 15;89(10):4285-9.)等を参照することにより行うことができる。
- [0079] 斯くして得られる本発明のアルツハイマー症の治療剤は正常細胞中のAPPと反応しないので、炎症等の副作用の原因となる可能性が低く、安全なものとなる。

### 実施例

- [0080] 以下、実施例を挙げ、本発明を更に具体的に説明するが、本発明はこれらにより何ら制約されるものではない。また当業者は、本明細書の記載に基づいて容易に本発明に修飾、変更を加えることができるが、それらも本発明の技術的範囲に含まれる。
- [0081] 実施例 1

アミロイド $\beta$ のN端ペプチドおよびC端ペプチドの入手:

アミロイド $\beta$ のN端ペプチドおよびC端ペプチドは、HPLCクロマトグラフィー精製した状態の品をシンペップ社(Synpep

Corporation) およびタナ社(TANA Laboratories, USA)より購入した。それらのペプチドのアミノ酸配列は、下記の(e)、(f)、(g)および(h)に示す通りである。なお、ペプチド(e)はアミロイドβの1-16のアミノ酸配列(配列番号1)にシステイン(C)を付けたペプチドであり、ペプチド(f)はアミロイドβの1-5のアミノ酸配列(配列番号2)にCを付けたペプチドであり、ペプチド(g)はアミロイドβ(1-40)の35-40のアミノ酸配列(配列番号3)にKCを付けたペプチドであり、ペプチド(h)はアミロイドβ(1-42)の38-42のアミノ酸配列(配列番号4)にリジン・システイン(KC)を付けたペプチドである。

[0082] (e) DAEFRHDSGYEVHHQKC

(f) DAEFRC

(g) KCMVGGVV

(h) KCGVVIA

[0083] 実施例 2

免疫用抗原の作製:

上記の各ペプチドとサイログロブリンとの結合物をEMCS(N-(6-Maleimidocaproyloxy)-succinimide)法により、以下のようにして作成した。なお、結合物を作るにあたり、サイログロブリンとペプチドとEMCSのモル比をそれぞれ1:300:400とした。

[0084] まず、実施例1の各ペプチド4mgを、それぞれ約1mlの蒸留水に溶解した。一方、1mlの0.01Mリン酸バッファー(pH7.0)に5mgのサイログロブリンを溶解したものと、ジメチルホルムアミドで溶解したEMCS80 μg/μlとをそれぞれ上述モル相当量になるように混合し、サイログロブリン-EMCS複合体溶液を作成した。この複合体溶液を4つに分け、その各々にそれぞれのペプチド溶液を上述モル相当量加えることにより、EMCSで架橋されたペプチドとサイログロブリンとの結合物溶液を作成した。

[0085] この結合物溶液を、PBSを用いて透析し、結合物として10 μg/μlになるように濃度調製した。このようにして得られた上記の各ペプチドとサイログロブリンとの結合物を免疫用抗原として以下の実施例に用いた。

[0086] 実施例 3



アミロイド  $\beta$  (1-40)のC端ペプチドを認識する抗体の作製:

免疫用抗原として、実施例2において得られたペプチド(g)とサイログロブリンとの結合物を用い、1週間、または2週間おきに結合物溶液の50  $\mu$ l (50  $\mu$ g)を投与し、マウスを免疫化した。抗原は初回免疫のみにフロイント完全アジュバントと混和し、二回目からはフロイント不完全アジュバントと混和した。免疫化されたマウスの脾単球細胞と融合パートナー、X63-Ag8-653をポリエチレングリコール仲介細胞融合に付し、文献(J. Immunol. 146:3721-3728)に述べた方法によりハイブリドーマを選択した。選択は、固定化されたペプチド(g)に反応し、ペプチド(h)には反応しないように見える細胞を選択することにより行った。

[0087] 上記のようにして選択した細胞を無血清培地のGIT培地(和光純薬工業株式会社製)で細胞の80%が死滅するまで抗体を産生させた。次いでこの培地から遠心(1,000rpm、15min)により細胞を取り除いた後、硫酸アンモニウムを50%飽和状態にして4°Cで一晩静置し、沈殿を遠心(1,000rpm、30min)により回収した。更にこの沈殿を2倍に希釈したbinding buffer(Protein AMAPS IIkit製)に溶解させた後、Protein Aカラム(Pharmacia-Amersham製)にIgGを吸着させた。その後、PBS透析を一晩行って抗体を精製し、アミロイド  $\beta$  (1-40)のC端ペプチドを認識する抗体を得た。そしてこの抗体を1A10と名付けた。

[0088] 実施例 4

ウエスタンブロッティングによる1A10抗体の特異性の確認:

次に、実施例3で得られた1A10抗体がアミロイド  $\beta$  (1-40)のC端ペプチドを認識することを確認するために、1A10抗体を用いてアミロイド  $\beta$  (1-40)、アミロイド  $\beta$  (1-42)およびアミロイド  $\beta$  (1-43)の各ペプチドに対し、常法(例えば、「分子生物学基礎実験法」、南江堂)に従いウエスタンブロッティングを行った。

[0089] ウエスタンブロッティングの結果を図1に示した。モノクローナル抗体1A10は、アミロイド  $\beta$  (1-42)およびアミロイド  $\beta$  (1-43)には反応せず、アミロイド  $\beta$  (1-40)のみを認識することが確認できた。

[0090] 実施例 5

アミロイド  $\beta$  (1-42)のC端ペプチドを認識する抗体の作製:

免疫用抗原として、実施例2において得られたペプチド(h)とサイログロブリンとの結合物を用い、実施例3と同様の手法に従い、マウスを免疫化した。免疫化されたマウスの脾単球細胞と融合パートナー、X63-Ag8-653をポリエチレングリコール仲介細胞融合に付し、文献(J. Immunol. 146:3721-3728)に述べた方法によりハイブリドーマを選択した。選択は、固定化されたペプチド(h)に反応し、ペプチド(g)には反応しないように見える細胞を選択することにより行った。

[0091] 上記のようにして選択した細胞を実施例3と同様に精製し、アミロイド  $\beta$  (1-42)のC端ペプチドを認識する抗体を得た。そしてこの抗体を1C3と名付けた。

[0092] 実施例 6

免疫沈降法による1C3抗体の反応性の確認:

次に、実施例5で得られた1C3抗体がアミロイド  $\beta$  (1-42)のC端ペプチドを認識することを確認するために、1C3抗体を用いてアミロイド  $\beta$  (1-40)、アミロイド  $\beta$  (1-41)、アミロイド  $\beta$  (1-42)およびアミロイド  $\beta$  (1-43)の各ペプチドに対し、常法(例えば、「分子生物学基礎実験法」、南江堂)に従い免疫沈降を行った。最終のブロットによる検出には6E10抗体(Signet Laboratories, Inc製)を用いた。

[0093] 免疫沈降の結果を図2に示した。1C3抗体は、アミロイド  $\beta$  (1-42)を特異的に認識し、アミロイド  $\beta$  (1-40)、アミロイド  $\beta$  (1-41)およびアミロイド  $\beta$  (1-43)を認識しないことが確認できた。

[0094] 実施例 7

アミロイド  $\beta$  のN端ペプチドを認識する抗体の作製:

免疫用抗原として、実施例2において得られたペプチド(e)とサイログロブリンとの結合物を用い、BALB/cマウスを免疫化した。4回免疫を行った後、さらにペプチド(f)とサイログロブリンとの結合物を用い2回免疫を行った。免疫化されたマウスの脾単球細胞と融合パートナー、X63-Ag8-653をポリエチレングリコール仲介細胞融合に付し、文献(J. Immunol. 146:3721-3728)に述べた方法によりハイブリドーマを選択した。選択は、固定化されたペプチド(e)およびペプチド(f)へ反応する細胞を選択することにより行った。

[0095] 上記のようにして選択した細胞を実施例3と同様に精製し、アミロイド $\beta$ のN端ペプチドを認識する抗体を得た。そしてこの抗体を82E1と名付けた。

[0096] 実施例 8

ウエスタンブロッティングによる82E1抗体の特異性の確認:

次に、実施例7で得られた82E1抗体がアミロイド $\beta$ のN端ペプチドを認識することを確認するために、82E1抗体を用いてアミロイド $\beta$  (1-40)、アミロイド $\beta$  (2-40)およびアミロイド $\beta$  (3-40)の各ペプチドに対し、常法(例えば、「分子生物学基礎実験法」、南江堂)に従いウエスタンブロッティングを行った。また、比較としてアミロイド $\beta$ 前駆体蛋白(APP)を強制発現させたチャイニーズハムスター細胞を、1%のTritonを含む緩衝液でホモジナイズし、遠心後の上清をサンプルとして同様にウエスタンブロッティングを行った。この上清には、APPに加え、アミロイド $\beta$ およびAPPから $\beta$ 部位により切断された $\beta$ Cターミナルフラグメント( $\beta$ CTF)が含まれる。さらに、従来の抗体と比較するために、上記同一サンプルを用いて、アミロイド $\beta$ のN端ペプチドを認識するといわれている6E10抗体(Signet Laboratories, Inc製)についてもウエスタンブロッティングをおこなった。

[0097] ウエスタンブロッティングの結果を図3、図4に示した。図3より82E1抗体は、アミロイド $\beta$  (2-40)およびアミロイド $\beta$  (3-40)には反応せず、アミロイド $\beta$  (1-40)のみを認識することが確認できた。一方、6E10抗体は、アミロイド $\beta$  (1-40)には反応せず、アミロイド $\beta$  (2-40)およびアミロイド $\beta$  (3-40)を認識することが確認できた。また、図4より、モノクローナル抗体82E1は、APPには反応せず、アミロイド $\beta$ および $\beta$ CTFのみを認識することが確認できた。一方、6E10抗体は、APPを認識することが確認できた。

[0098] 実施例 9

アミロイド $\beta$ のN端ペプチドを認識する抗体(82E1抗体)とHRPとの結合物の作製:

実施例7で得られた82E1抗体とHRPとの結合物は以下のように作製した。必要量のHRPを蒸留水に溶かし、NaIO<sub>4</sub>で酸化させた後、pH4.4の1mM酢酸緩衝液に一晩透析した。また、82E1抗体の2mgもpH9.5の0.1M炭酸緩衝液に一晩透析した。

これらの透析した82E1抗体とHRPを抗体1mgに対してHRPが0.4mgになるように混合し、室温で2時間反応させた。次いで、これに $\text{NaBH}_4$ を加え氷中で2時間反応させた後PBSに一晩透析した。更に、この反応物をゲル濾過し、82E1抗体とHRPとの結合物を作製した。

[0099] 実施例 10

サンドイッチELISA法の構築:

上記実施例で得られた抗体を用いたサンドイッチELISA法の構築は以下のように行った。まず、 $20 \mu\text{g}/\text{ml}$ の1A10抗体あるいは1C3抗体を $100 \mu\text{l}$ ずつ96wellのELISA用プレートに加えた。次いで、これを $4^\circ\text{C}$ で一晩反応させた後、1%BSA/PBS/ $\text{NaN}_3$ 溶液にてブロッキングを行い、サンドイッチELISA用プレートとした。また、実施例6で作成した82E1抗体とHRPとの結合物を標識抗体とした。

[0100] 上記ELISAプレートと標識抗体を用いて合成アミロイド $\beta$  (1-40)あるいは合成アミロイド $\beta$  (1-42)の各ペプチドを用いて測定を行った標準曲線の結果を図5に示す。図5中のAは、1A10抗体とHRP標識82E1抗体との組み合わせで合成アミロイド $\beta$  (1-40)を測定した結果であり、図5中のBは、1C3抗体とHRP標識82E1抗体との組み合わせで合成アミロイド $\beta$  (1-42)を測定した結果である。いずれも濃度依存的に良好な直線性を示した。

[0101] 実施例 11

アミロイド $\beta$ 沈着阻害試験:

16ヶ月齢のアミロイド前駆体蛋白(APP)を発現するTg2576遺伝子組換えマウス( $n=3$ )に、実施例7で得られた82E1抗体をPBSを用いて $1\text{mg}/\text{ml}$ に調整したものを、毎週1度、 $10\text{mg}/\text{Kg}$ (マウス体重)の割合で、腹腔投与した。また、コントロールとしてPBSのみを同様に投与した( $n=2$ )。82E1抗体またはPBSを12回(約3ヶ月間)投与したマウスを、屠殺し、左大脳半球を4%の緩衝化ホルムアルデヒド溶液で固定後、パラフィン包埋した。次いで、パラフィン包埋したものから $5 \mu\text{m}$ の連続切片を作製し、アミロイド $\beta$  (1-40)およびアミロイド $\beta$  (1-42)ポリクローナル抗体(共に株式会社免疫生物研究所製:製品番号18580、18582)を使って免疫染色した。その結果を図6および図7に示した。

[0102] また、切片を皮質から10枚、海馬から5枚を選び、顕微鏡用デジタルカメラとシンプルPCIソフトウェア(Compix, Inc. Imaging Systems, USA)を使ってイメージ解析した。アミロイド $\beta$  (1-40)およびアミロイド $\beta$  (1-42)の沈着は全領域中の免疫染色陽性領域の割合(%)で示した。その結果を図8に示した。

[0103] 更に、pH7.6の0.05Mトリス塩酸緩衝生理食塩水(TBS)不溶性アミロイド $\beta$ を右前頭部(脳の1/4)から6Mグアニジン塩酸で抽出し、実施例10で作製したサンドイッチELISA系でアミロイド $\beta$  (1-42)およびヒューマンアミロイド $\beta$  (1-42)測定キット(株式会社免疫生物研究所製:製品番号17711)でアミロイド $\beta$  (x-42)を測定した。抽出方法は文献(M.

Morishima-Kawashima, et al., Am. J. Pathol., 157 (2000) 2093-2099.)記載の方法に従った。その結果を図9に示した。

[0104] アミロイド $\beta$  (1-42)の免疫染色像よりコントロールと比較して、82E1を投与したマウス脳では老人斑の数が少なかった(図6)。また、皮質や海馬と比較してアミロイド $\beta$ 沈着の遅い基底核では82E1を投与したマウスにおいては、コントロールと比較して明らかに老人斑の数が少なかった(図7)。この減少はイメージアナライザーでも確認できた(図8)。アミロイド $\beta$ 沈着は82E1を投与したマウスでアミロイド $\beta$  (1-40)(皮質で30%の減少、海馬で40%の減少(共に $p < 0.05$ 。))、アミロイド $\beta$  (1-42)(皮質で43%の減少( $p < 0.01$ )、海馬で40%の減少( $p < 0.05$ 。))の両方が有意に減少していた。更に、脳中のアミロイド $\beta$  (1-42)およびアミロイド $\beta$  (x-42)をELISAで測定した結果(図9)、82E1を投与したマウスで有意に減少していた(共に50%の減少(共に $p < 0.05$ ))。

#### 産業上の利用可能性

[0105] 本発明のアミロイド $\beta$ のN端ペプチドを認識する抗体は、アミロイド $\beta$ を認識し、かつアミロイド $\beta$ 前駆体蛋白を認識しないものである。

[0106] 従って、上記抗体を利用したアミロイド $\beta$ 測定キットは、これまで市販されているアミロイド $\beta$ 測定キットと異なり、完全長を有するアミロイド $\beta$  (1-42)あるいはアミロイド $\beta$  (1-40)を正確に測定することができる。

[0107] また、上記のアミロイド $\beta$ 測定キットは、アミロイド $\beta$ が関連するアルツハイマー症等

の診断や、発症に関するメカニズム等の研究に利用することができる。具体的な一例を挙げれば $\beta$ セクレターゼ阻害剤の検索を行うことができる。

- [0108] さらに、上記抗体を利用したアルツハイマー症の治療剤は、アミロイド $\beta$ の沈着を阻害するが、正常細胞中に存在するアミロイド $\beta$ 前駆体蛋白には反応しないため炎症等の副作用の原因となる可能性が少ない優れたものである。

#### 図面の簡単な説明

- [0109] [図1]図1は、ウエスタンブロッティングによる1A10抗体の特異性を示す図面である。  
[図2]図2は、免疫沈降による1C3抗体の特異性を示す図面である。  
[図3]図3は、ウエスタンブロッティングによる82E1抗体の特異性を示す図面である(A:82E1抗体、B:6E10抗体)。  
[図4]図4は、ウエスタンブロッティングによる82E1抗体の特異性を示す図面である(A:82E1抗体、B:6E10抗体)。  
[図5]図5は、実施例10で作製したELISAキットで合成アミロイド $\beta$ を用いて測定をおこなった標準曲線の結果を示す図面である(A:1A10抗体とHRP標識82E1抗体との組み合わせで合成アミロイド $\beta$ (1-40)を測定した結果、B:1C3抗体とHRP標識82E1抗体との組み合わせで合成アミロイド $\beta$ (1-42)を測定した結果)。  
[図6]図6は、左大脳半球(皮質と海馬を含む)の免疫染色の結果を示す図面である(A:82E1抗体を投与したマウス、B:コントロールマウス)。  
[図7]図7は、左大脳半球(基底核)の免疫染色の結果を示す図面である(A:82E1抗体を投与したマウス、B:コントロールマウス)。  
[図8]図8は、切片中のアミロイド $\beta$ (1-40)およびアミロイド $\beta$ (1-42)の沈着を全領域中の免疫染色陽性領域の割合(%)で示した図面である。  
[図9]図9は、脳中のアミロイド $\beta$ (1-42)およびアミロイド $\beta$ (x-42)をELISAで測定した結果を示す図面である。

## 請求の範囲

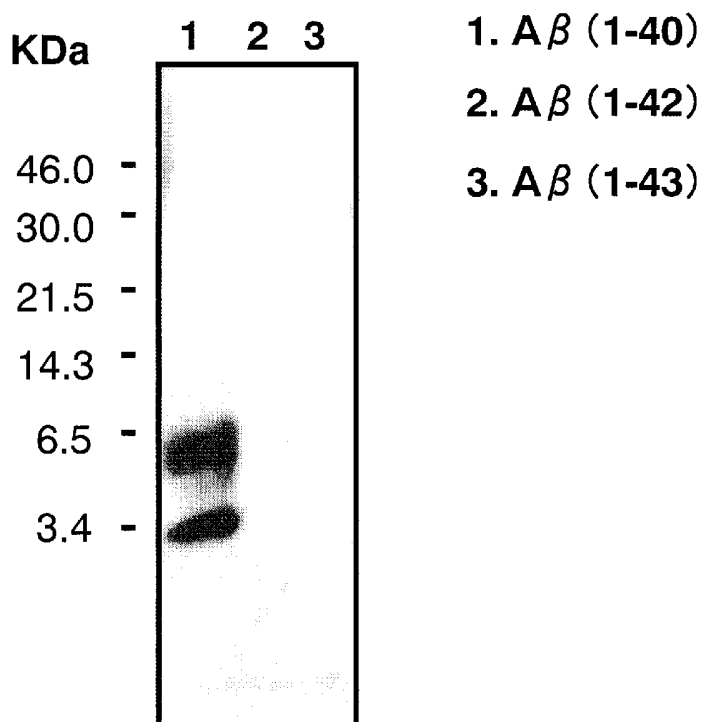
- [1] アミロイド  $\beta$  のN端ペプチドを認識し、かつアミロイド  $\beta$  前駆体蛋白を認識しないことを特徴とするモノクローナル抗体。
- [2] アミロイド  $\beta$  のN端ペプチドが、次のアミノ酸配列(a)で示されるペプチドである請求項第1項記載のモノクローナル抗体。  
(a) DAEFRHDSGYEVHHQK (配列番号1)
- [3] アミロイド  $\beta$  のN端ペプチドが、次のアミノ酸配列(b)で示されるペプチドである請求項第1項記載のモノクローナル抗体。  
(b) DAEFR (配列番号2)
- [4] アミロイド  $\beta$  のN端ペプチドと生体高分子化合物との結合物を第1の抗原として動物に免疫を行い、次いで、前記免疫を行った動物に前記第1の抗原で用いたペプチドよりも相対的に短いアミロイド  $\beta$  のN端ペプチドと生体高分子化合物との結合物を第2の抗原として免疫を行い、当該動物から抗体を採取することにより得られる請求項第1項記載のモノクローナル抗体。
- [5] アミノ酸配列(a)で示されるペプチドと生体高分子化合物との結合物を第1の抗原として動物に免疫を行い、次いで、前記免疫を行った動物にアミノ酸配列(b)で示されるペプチドと生体高分子化合物との結合物を第2の抗原として免疫を行い、当該動物から抗体を採取することにより得られる請求項第1項記載のモノクローナル抗体。  
。  
(a) DAEFRHDSGYEVHHQK (配列番号1)  
(b) DAEFR (配列番号2)
- [6] キメラ抗体である請求項第1項ないし第5項の何れかの項記載のモノクローナル抗体。
- [7] ヒト化抗体である請求項第1項ないし第5項の何れかの項記載のモノクローナル抗体。
- [8] アミロイド  $\beta$  のN端ペプチドを認識し、アミロイド  $\beta$  前駆体蛋白を認識しない抗体を含む第1の試薬と、アミロイド  $\beta$  (1-40)またはアミロイド  $\beta$  (1-42)を認識する抗体を含む第2の試薬とを含むことを特徴とするアミロイド  $\beta$  の測定キット。

- [9] アミロイド  $\beta$  (1-40)またはアミロイド  $\beta$  (1-42)を認識する抗体が、アミロイド  $\beta$  のC端ペプチドを認識する抗体である請求項第8項記載のアミロイド  $\beta$  の測定キット。
- [10] アミロイド  $\beta$  のC端ペプチドが、次のアミノ酸配列(c)で示されるペプチドである請求項第8項記載のアミロイド  $\beta$  の測定キット。
- (c) MVGGVV (配列番号3)
- [11] アミロイド  $\beta$  (1-40)を測定するものである請求項第10項記載のアミロイド  $\beta$  の測定キット。
- [12] アミロイド  $\beta$  のC端ペプチドが、次のアミノ酸配列(d)で示されるペプチドである請求項第8項記載のアミロイド  $\beta$  の測定キット。
- (d) GVVIA (配列番号4)
- [13] アミロイド  $\beta$  (1-42)を測定するものである請求項第12項記載のアミロイド  $\beta$  の測定キット。
- [14] 検体中のアミロイド  $\beta$  に、アミロイド  $\beta$  のN端ペプチドを認識し、アミロイド  $\beta$  前駆体蛋白を認識しない抗体およびアミロイド  $\beta$  (1-40)またはアミロイド  $\beta$  (1-42)を認識する抗体を作用させることを特徴とするアミロイド  $\beta$  の測定方法。
- [15] アミロイド  $\beta$  (1-40)またはアミロイド  $\beta$  (1-42)を認識する抗体が、アミロイド  $\beta$  のC端ペプチドを認識する抗体である請求項第14項記載のアミロイド  $\beta$  の測定方法。
- [16] アミロイド  $\beta$  のN端ペプチドと生体高分子化合物との結合物を第1の抗原として動物に免疫を行い、次いで、前記免疫を行った動物に前記第1の抗原で用いたペプチドよりも相対的に短いアミロイド  $\beta$  のN末端ペプチドと生体高分子化合物との結合物を第2の抗原として免疫を行い、当該動物から抗体を採取することを特徴とする請求項第1項記載のモノクローナル抗体の製造方法。
- [17] 請求項第1項ないし第7項の何れかの項記載のモノクローナル抗体を有効成分として含むアルツハイマー症の治療剤。
- [18] 請求項第1項ないし第7項の何れかの項記載のモノクローナル抗体を有効成分として含むアミロイド  $\beta$  (1-40)またはアミロイド  $\beta$  (1-42)の沈着阻害剤。
- [19] 請求項第1項ないし第7項の何れかの項記載のモノクローナル抗体を投与することを特徴とするアルツハイマー症の治療方法。

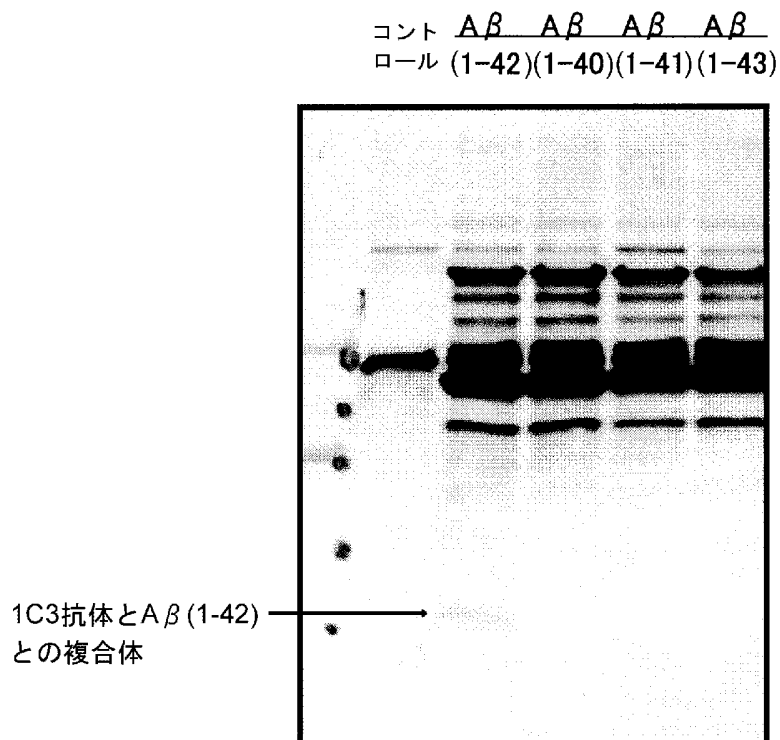


- [20] 請求項第1項ないし第7項の何れかの項記載のモノクローナル抗体を投与することを特徴とするアミロイド $\beta$  (1-40)またはアミロイド $\beta$  (1-42)の沈着阻害方法。

[図1]

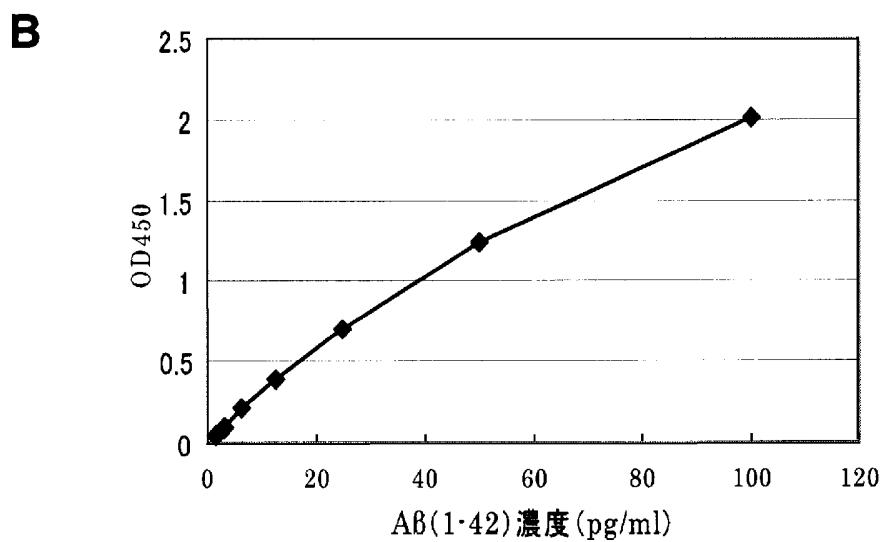
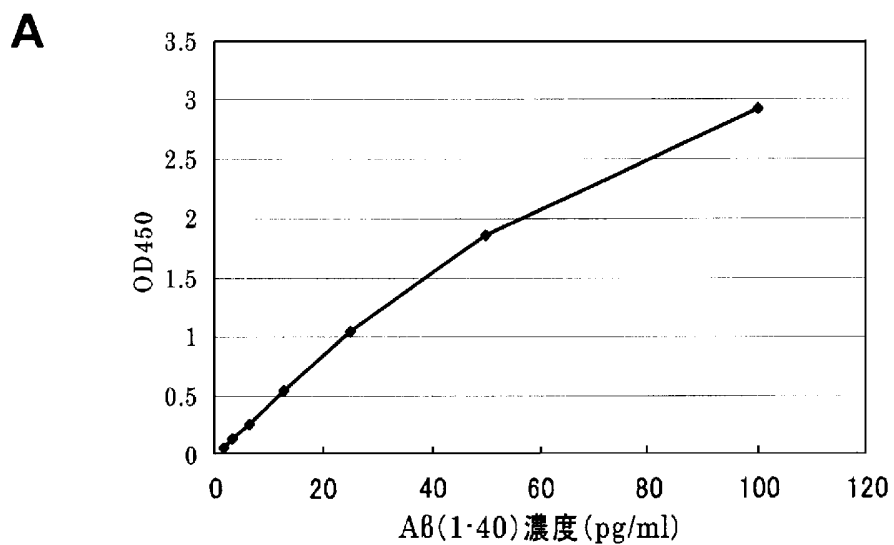


[図2]

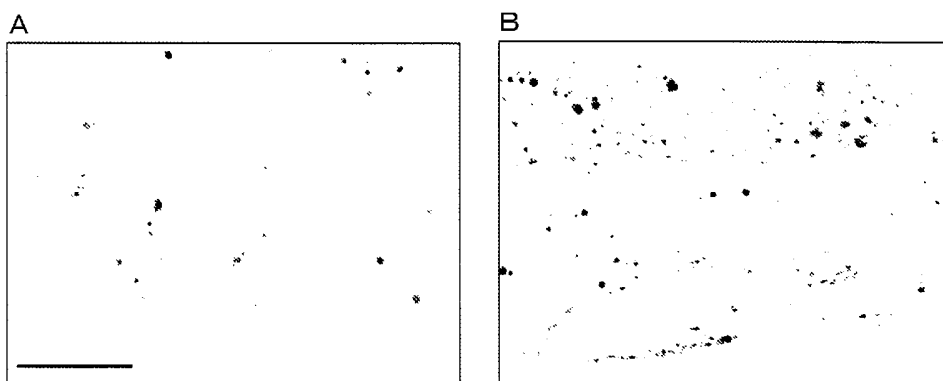




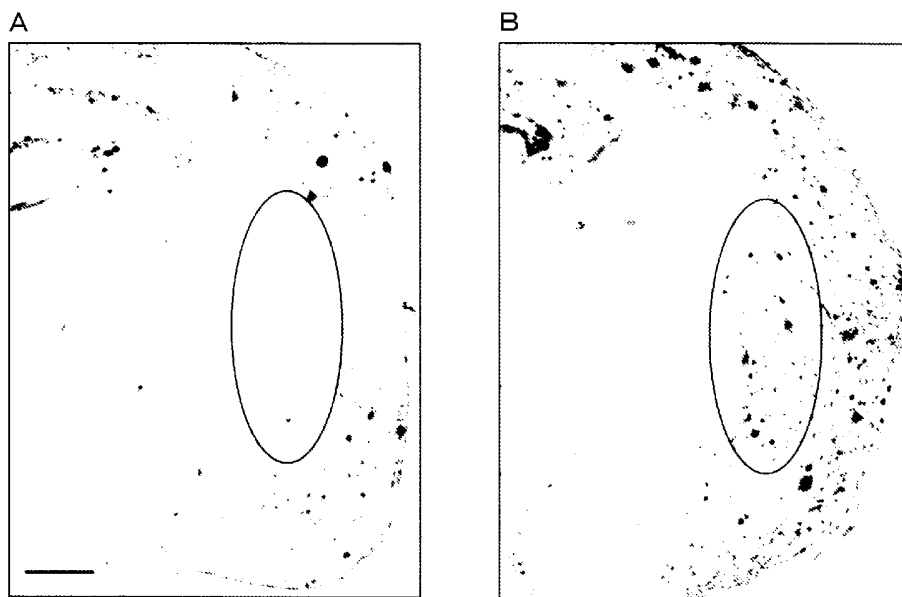
[図5]



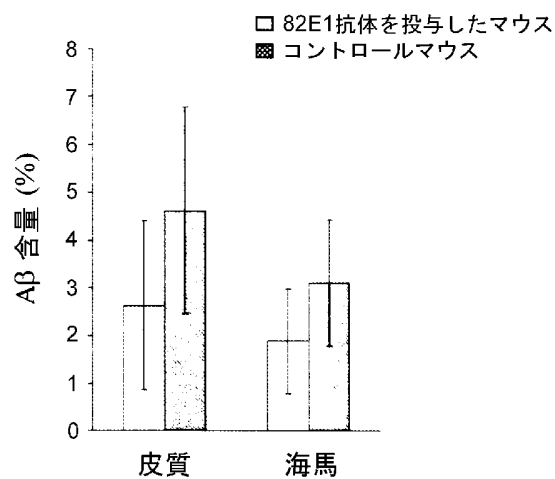
[図6]



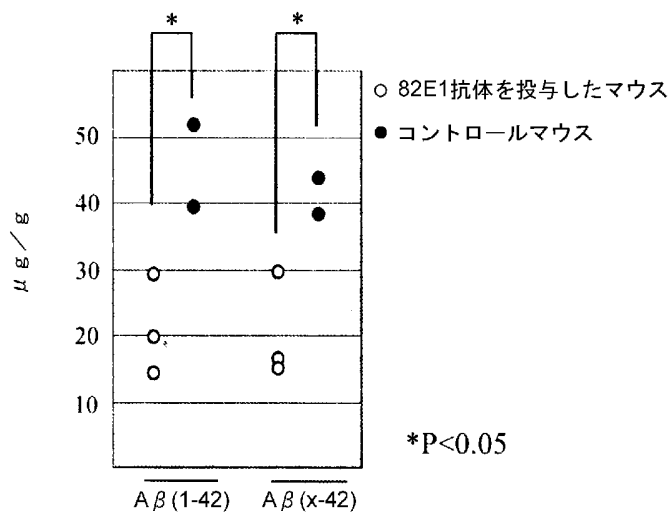
[図7]



[図8]



[図9]



**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

International application No.

PCT/JP2004/013536

**A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER**

Int.Cl<sup>7</sup> C07K16/18, C12P21/08, C12N15/06, C12N15/09, G01N33/53,  
A61K39/395, A61P25/28

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<sup>7</sup> C07K16/18, C12P21/08, C12N15/06, C12N15/09, G01N33/53,  
A61K39/395, A61P25/28

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

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

PubMed, BIOSIS/WPI (DIALOG), JSTPlus (JOIS)

**C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT**

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X/Y/A	Mathews PM. et al., Calpain activity regulates the cell surface distribution of amyloid precursor protein. Inhibition of calpains enhances endosomal generation of beta-cleaved C-terminal APP fragments., J.Biol.Chem., 27 September, 2002 (27.09.02), Vol.277, No.39, pages 36415 to 36424	1-7/ 8-15,17,18/ 16
X/Y/A	Vandermeeren M. et al., The functional gamma-secretase inhibitor prevents production of amyloid beta 1-34 in human and murine cell lines., Neurosci.Lett., 27 November, 2001 (27.11.01), Vol.315, No.3, pages 145 to 148	1-7/ 8-15,17,18/ 16

Further documents are listed in the continuation of Box C.  See patent family annex.

* Special categories of cited documents:	"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
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"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
"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date	"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
"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)	"&" document member of the same patent family
"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	

Date of the actual completion of the international search 02 November, 2004 (02.11.04)	Date of mailing of the international search report 22 November, 2004 (22.11.04)
---	--

Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Authorized officer
Facsimile No.	Telephone No.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/013536

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y/A	Paul M. et al., Alzheimer's Disease-related Overexpression of the Cation-dependent Mannose 6-Phosphate Receptor Increases A Secretion. ROLE FOR ALTERED LYSOSOMAL HYDROLASE DISTRIBUTION IN -AMYLOIDOGENESIS., J.Biol.Chem., 2002 February, Vol.277, pages 5299 to 5307	8-15/ 16
Y/A	Janus C. et al., A beta peptide immunization reduces behavioural impairment and plaques in a model of Alzheimer's disease. Nature, 2000 December, Vol.408, No.6815, pages 979 to 982	8-15/ 16
Y/A	Akira TAMAOKA, "Alzheimer-byo no Kotai Ryoho", Gendai Iryo, 2002, Vol.34, No.1, pages 237 to 244	17,18/ 16

**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

International application No.

PCT/JP2004/013536

**Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)**

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1.  Claims Nos.: 19, 20  
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:  
The inventions as set forth in these claims pertain to methods for treatment of the human body by therapy.
2.  Claims Nos.:  
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.  Claims Nos.:  
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

**Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)**

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1.  As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.  As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.  As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.  No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

**Remark on Protest**

- The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  
 No protest accompanied the payment of additional search fees.



<p>A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))</p> <p>Int Cl<sup>7</sup> C07K16/18, C12P 21/08, C12N15/06, C12N15/09, G01N33/53, A61K39/395, A61P25/28</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<sup>7</sup> C07K16/18, C12P 21/08, C12N15/06, C12N15/09, G01N33/53, A61K39/395, A61P25/28</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>			
<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>PubMed, BIOSIS/WPI (DIALOG), JSTPlus (JOIS)</p>			
<p>C. 関連すると認められる文献</p>			
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 請求の範囲の番号	
X/Y/A	Mathews PM, et al., Calpain activity regulates the cell surface distribution of amyloid precursor protein. Inhibition of clapsins enhances endosomal generation of beta-cleaved C-terminal APP fragments., J. Biol. Chem., 2002 Sep 27, vol. 277, no. 39, p. 36415-36424.	1-7/ 8-15, 17, 18/ 16	
X/Y/A	Vandermeeren M, et al., The functional gamma-secretase inhibitor prevents production of amyloid beta 1-34 in human and murine cell lines., Neurosci. Lett., 2001 Nov 27, vol. 315, no. 3, p. 145-148.	1-7/ 8-15, 17, 18/ 16	
<p><input checked="" type="checkbox"/> C欄の続きにも文献が列挙されている。 <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、一般的な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>「&amp;」 同一パテントファミリー文献</p>			
国際調査を完了した日	0 2 . 1 1 . 2 0 0 4	国際調査報告の発送日	22.11.2004
国際調査機関の名称及びあて先	日本国特許庁 (ISA/J P) 郵便番号 1 0 0 - 8 9 1 5 東京都千代田区霞が関三丁目 4 番 3 号	特許庁審査官 (権限のある職員)	小暮 道明
		4 B	9 3 5 8
		電話番号	0 3 - 3 5 8 1 - 1 1 0 1 内線 3 4 4 8

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 請求の範囲の番号
Y/A	Paul M. et al., Alzheimer's Disease-related Overexpression of the Cation-dependent Mannose 6-Phosphate Receptor Increases A Secretion. ROLE FOR ALTERED LYSOSOMAL HYDROLASE DISTRIBUTION IN -AMYLOIDOGENESIS., J.Biol.Chem., 2002 Feb, vol.277, p.5299-5307.	8-15/ 16
Y/A	Janus C, et al., A beta peptide immunization reduces behavioural impairment and plaques in a model of Alzheimer's disease. Nature, 2000 Dec, vol.408, no.6815, p.979-982.	8-15/ 16
Y/A	玉岡晃, アルツハイマー病の抗体療法, 現代医療, 2002, vol.34, no.1, p.237-244	17,18/ 16

## 第II欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)

法第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

1.  請求の範囲 19, 20 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、  
上記請求の範囲に記載された発明は、人の身体の治療による処置方法に係るものである。
2.  請求の範囲 \_\_\_\_\_ は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3.  請求の範囲 \_\_\_\_\_ は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に従って記載されていない。

## 第III欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるところの国際調査機関は認めた。

1.  出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2.  追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3.  出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.  出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

## 追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
- 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。