

(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  
2006年10月19日 (19.10.2006)

PCT

(10) 国際公開番号  
WO 2006/109367 A1

(51) 国際特許分類:

CI2N 5/00 (2006.01)  
CI2N 5/02 (2006.01)

CI2N 5/06 (2006.01)  
A61K 38/16 (2006.01)

[JP/JP]; 〒0808555 北海道帯広市稻田町西2線11番地 Hokkaido (JP).

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2006/300698

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 石井 利明 (ISHII, Toshiaki) [JP/JP]; 〒0800838 北海道帯広市大空町5丁目15番地7 Hokkaido (JP).

(22) 国際出願日:

2006年1月19日 (19.01.2006)

(74) 代理人: 窪田 法明 (KUBOTA, Noriaki); 〒1410022 東京都品川区東五反田1丁目25番19号 Tokyo (JP).

(25) 国際出願の言語:

日本語

(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, KM, KN, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO,

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

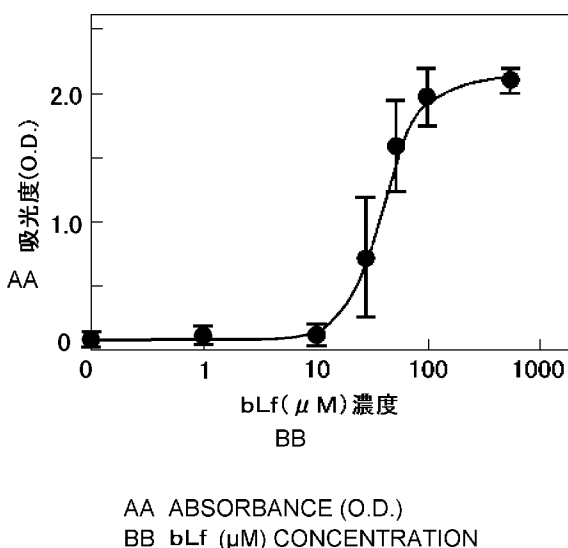
特願2005-108157 2005年4月5日 (05.04.2005) JP

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 国立大学法人帯広畜産大学 (OBIHIRO UNIVERSITY OF AGRICULTURE AND VETERINARY MEDICINE)

/続葉有/

(54) Title: CELL RELEASE METHOD, CELL RELEASE SOLUTION, CELL CULTURE METHOD, CELL CULTURE MEDIUM, CELL SOLUTION, CELL SOLUTION PREPARATION, CELL COLONIZATION METHOD AND CELL COLONIZATION SOLUTION

(54) 発明の名称: 細胞遊離法、細胞遊離液、細胞培養法、細胞培養液、細胞液、細胞液製剤、細胞定着法及び細胞定着液



AA ABSORBANCE (O.D.)  
BB bLf (μM) CONCENTRATION

(57) Abstract: [PROBLEMS] It is intended to provide a method for culturing and proliferating an adhesive animal cell normally in a floating state and colonizing the cultured and proliferated adhesive animal cells in a desired place again. [MEANS FOR SOLVING PROBLEMS] A cell release method according to the invention is characterized by adding lactoferrin to a culture medium in a fermentor in which the cells are cultured. A cell culture method according to the invention is characterized by performing suspension culturing of a cell in a culture medium containing lactoferrin. The cell colonization method according to the invention is characterized by diluting lactoferrin, transferring the culture medium containing floating cells to a fermentor coated with laminin, or adding glycosaminoglycan. In these methods, the cell is an adhesive animal cell and serum is contained in the culture medium.

(57) 要約: 【課題】接着性動物細胞を浮遊状態で正常に培養増殖させ、この培養増殖させた接着性動物細胞を所望の場所に再び定着させる方法を提供する。【解決手段】

/続葉有/

WO 2006/109367 A1



RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, 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,  
IS, IT, LT, LU, LV, 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).

規則4.17に規定する申立て:

- 不利にならない開示又は新規性喪失の例外に関する  
申立て(規則4.17(v))

添付公開書類:

- 國際調査報告書

- 不利にならない開示又は新規性喪失の例外に関する  
申立て

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。

本発明に係る細胞遊離法は、細胞を培養している培養器の培養液中にラクトフェリン(Lactoferrin)を加えることを特徴とするものである。また、本発明に係る細胞培養法は、ラクトフェリンを含む培養液中で細胞を浮遊培養することを特徴とするものである。また、本発明に係る細胞定着法は、ラクトフェリンを希釈するか、ラミニンを被覆した培養器に浮遊細胞を含む培養液を移すか、グリコサミノグリカンを添加することを特徴とするものである。これらにおいて、前記細胞は接着性動物細胞であり、前記培養液中には血清が含まれている。

## 明細書

### 細胞遊離法、細胞遊離液、細胞培養法、細胞培養液、細胞液、細胞液製剤、細胞定着法及び細胞定着液

#### 技術分野

[0001] 本発明は、ラクトフェリンを用いた細胞遊離法、細胞遊離液、細胞培養法、細胞培養液、細胞液、細胞液製剤、細胞定着法及び細胞定着液に関するものである。

#### 背景技術

[0002] 最近の医療技術や検査技術の進歩は著しく、新たな医療技術や新たな検査技術が次々と開発されてきている。新たな医療技術や新たな検査技術の開発では、細胞を用いた種々の実験・研究が行われている。

[0003] 細胞を用いた種々の実験・研究では、その目的に応じて必要な細胞数や培養皿枚数を用意する必要があるので、無処置の細胞(マスター細胞)を絶えず継代的に培養し続けなければならない。

[0004] 継代的に培養し続けたマスター細胞は、必要に応じて、培養皿から剥離後懸濁させ、一部は継代培養のために再度マスター細胞用の培養皿へ、また細胞懸濁液の残りは、実験・研究用に必要な細胞数を実験施行時までに満たすべく、増殖速度を計算しながら、それに適した大きさの、必要な枚数だけ、培養皿上に撒き、増殖させている。

[0005] マスター細胞を継代的に培養せず、毎回、液体窒素内で冷凍保存している細胞を起こして使用することも不可能ではないが、細胞を起こして実験に使えるように準備するのには時間がかかり過ぎるので、通常は上述したような継代的な培養方法が採られる。

[0006] 目的の細胞数にまで増殖させた細胞は、その実験・研究の内容に合わせて利用する。ここで、増殖させた細胞は、培養皿上に接着させたまま利用する場合と、培養皿から剥離させて利用する場合がある。

[0007] 培養皿から剥離させて利用する場合は、培養皿から細胞を剥離させなければならぬが、培養皿から細胞を剥離させる方法としては、一般に、培養液中にトリプシン

などのタンパク質分解酵素を添加し、培養細胞の培養皿との結合部を溶かすことにより細胞を剥離させる方法が使用されている。そして、この方法において、剥離させる細胞に培養液の液流を吹き付けてフラッシングすることにより細胞を剥離させる方法も併せて採られることがある。

- [0008] しかし、トリプシンなどのタンパク質分解酵素を使用したり、培養液の液流を吹き付けてフラッシングをすると、培養細胞が損傷を受け、その機能回復に時間を要するという問題がある。
- [0009] また、種々の事情から、培養細胞を別の場所に輸送しなければならない場合がある。培養細胞は培養器の内面から剥離すると死んでしまうので、輸送中に、細胞を培養したフラスコ内の培養液が揺れて培養細胞が剥離しないように、このフラスコに更に培養液を満たして培養液が揺れないようにしている。
- [0010] しかし、このような対策を採っても、迅速に、しかも振動などの衝撃を加えないように注意して運搬しなければならぬので、培養細胞の輸送は非常に面倒である。

特許文献1:特開2004-75547号公報

特許文献2:特開平8-66184号公報

## 発明の開示

### 発明が解決しようとする課題

- [0011] 解決しようとする課題は、接着性動物細胞を浮遊状態で正常に培養増殖させ、この培養増殖させた接着性動物細胞を所望の場所に再び定着させる方法が確立されていない点である。

### 課題を解決するための手段

- [0012] 本発明に係る細胞遊離法は、細胞培養液中において接着性動物細胞を担体の表面に接着させた状態で培養し、その後ラクトフェリンを含む細胞遊離液と該細胞培養液とを混合して該担体から該接着性動物細胞を遊離させる細胞遊離法であつて、該細胞培養液は血清を5～20%の濃度範囲で含み、該細胞遊離液は該細胞培養液と混合した時のラクトフェリンの濃度が10～500 μMとなる濃度でラクトフェリンを含んでいることを特徴とするものである。

- [0013] ここで、血清の濃度を5～20%としたのは、血清の濃度が5%未満あるいは20%を

超えると細胞の増殖率が減少する不都合が生じるからである。また、ラクトフェリンの濃度を10～500  $\mu$  Mとしたのは、ラクトフェリンの濃度が10  $\mu$  M未満では細胞の遊離効果が少なく、500  $\mu$  Mを超えると細胞の遊離効果が飽和してしまうからである。

- [0014] また、前記細胞遊離液のラクトフェリンを除いた成分は、遊離させた細胞をそのまま培養させることができるという点で、前記細胞培養液の成分と略同一であることが好ましい。
- [0015] また、本発明に係る細胞遊離液は少なくともラクトフェリンを1～10mM含む細胞培養液からなることを特徴とするものである。ここで、前記培養液中のラクトフェリンの濃度を1～10mMとしたのは、ラクトフェリンの濃度をこの範囲にすれば、使い易いからである。
- [0016] また、本発明に係る細胞培養法は、血清を5～20%、ラクトフェリンを10～500  $\mu$  M含む細胞培養液中で接着性動物細胞を浮遊状態で培養することを特徴とするものである。ここで、前記培養液中のラクトフェリンの濃度は10～500  $\mu$  Mが好ましい。ラクトフェリンの濃度を10～500  $\mu$  Mとしたのは、ラクトフェリンの濃度が10  $\mu$  M未満では細胞を浮遊培養する効果が少なくなつて定着してしまい、500  $\mu$  Mを超えると細胞を浮遊培養する効果が飽和してしまうからである。
- [0017] また、本発明に係る細胞培養液は、血清を5～20%、ラクトフェリンを10～500  $\mu$  M含むことを特徴とするものである。ここで、血清の濃度を5～20%としたのは、血清の濃度が5%未満あるいは20%を超えると細胞の増殖率が減少する不都合が生じるからである。また、培養液中のラクトフェリンの濃度を10～500  $\mu$  Mとしたのは、ラクトフェリンの濃度が10  $\mu$  M未満では細胞を浮遊培養する効果が少なくなつて定着してしまい、500  $\mu$  Mを超えると細胞を浮遊培養する効果が飽和してしまうからである。
- [0018] また、本発明に係る細胞液は、血清を5～20%、ラクトフェリンを10～500  $\mu$  M含み、接着性動物細胞を浮遊状態で含む細胞培養液からなることを特徴とするものである。ここで、血清の濃度を5～20%としたのは、血清の濃度が5%未満あるいは20%を超えると細胞の生存率が減少する不都合が生じるからである。また、培養液中のラクトフェリンの濃度を10～500  $\mu$  Mとしたのは、ラクトフェリンの濃度が10  $\mu$  M未満では細胞を浮遊させる効果が少なくなつて定着してしまい、500  $\mu$  Mを超えると細胞

を浮遊させる効果が飽和してしまうからである。

- [0019] また、本発明に係る細胞液製剤は、注射筒と、該注射筒内に充填された細胞液とからなり、該細胞液は、血清を5～20%、ラクトフェリンを10～500  $\mu$  M含み、更に接着性動物細胞を浮遊状態で含むことを特徴とするものである。ここで、血清の濃度を5～20%としたのは、血清の濃度が5%未満あるいは20%を超えると細胞の生存率が減少する不都合が生じるからである。また、培養液中のラクトフェリンの濃度を10～500  $\mu$  Mとしたのは、ラクトフェリンの濃度が10  $\mu$  M未満では細胞を浮遊させる効果が少なくなつて定着してしまい、500  $\mu$  Mを超えると細胞を浮遊させる効果が飽和してしまうからである。
- [0020] また、本発明に係る細胞定着法は、浮遊状態の接着性動物細胞及びラクトフェリンを含む細胞液を定着予定部に入れ、その後該定着予定部にラクトフェリンを含まない培養液を加えて該細胞液中のラクトフェリンの濃度を減じ、該定着予定部に該接着性動物細胞を定着させる細胞定着法であつて、該細胞液が血清を5～20%、ラクトフェリンを10～500  $\mu$  M含むことを特徴とするものである。
- [0021] ここで、ラクトフェリンを含まない培養液で濃度を減じられた前記細胞液中のラクトフェリンの濃度は10  $\mu$  M未満が好ましい。10  $\mu$  M未満では浮遊細胞の定着が顕著だからである。
- [0022] また、本発明に係る別の細胞定着法は、定着予定部に浮遊状態の接着性動物細胞を含む細胞液を入れ、その後該定着予定部の細胞液に該接着性動物細胞の浮遊効果を失効させる失効物質を加えて、該定着予定部に該接着性動物細胞を定着させる細胞定着法であつて、該細胞液が血清を5～20%、ラクトフェリンを10～500  $\mu$  M含むことを特徴とするものである。
- [0023] ここで、前記細胞定着液としては培養液中にグリコサミノグリカンを含んでいるものを使用することができる。また、浮遊状態の前記接着性動物細胞を定着させる際の前記細胞液中のグリコサミノグリカンの濃度は10～500  $\mu$  g／mlが好ましい。グリコサミノグリカンの濃度が10  $\mu$  g／ml未満では浮遊細胞を定着させる効果が不充分であり、500  $\mu$  g／mlを超えると浮遊細胞を定着させる効果が飽和してしまうからである。
- [0024] また、本発明に係る細胞定着液は、培養液中にグリコサミノグリカンを含有している

ことを特徴とするものである。

- [0025] また、本発明に係る更に別の細胞定着法は、定着予定部に接着性動物細胞を定着させる定着物質を被覆し、その後浮遊状態の接着性動物細胞を含む細胞液を該定着予定部に入れ、該定着予定部に該接着性動物細胞を定着させる細胞定着法であって、該定着物質が細胞外マトリックスタンパク質であり、該細胞液が少なくとも血清を5～20%、ラクトフェリンを10～500 μM含むことを特徴とするものである。
- [0026] ここで、前記失効剤としては細胞外マトリックスタンパク質を使用することができる。細胞外マトリックスタンパク質としては、例えば、浮遊細胞が神経細胞の場合、ラミニンを使用することができ、浮遊細胞が上皮系細胞や線維芽細胞といった他の細胞の場合、フィブロネクチンやコラーゲンを使用することができる。
- [0027] なお、上記各発明において、培養器とは、培養皿、培養フラスコ等、細胞を保持して培養することができる全ての器をいう。また、上記各発明において、接着性動物細胞とは、例えば神経細胞、グリア細胞、上皮細胞、各種の未分化細胞(間葉系細胞、幹細胞等)、ガン細胞等をいう。また、上記各発明において、培養液には、細胞を増殖させる養分を含んだもののみならず、生理食塩水のような細胞を単に保持させるだけのものも含まれる。

## 発明の効果

- [0028] 本発明によれば、培養させた接着性動物細胞を担体から損傷無く剥離させができるという効果がある。また、遊離させた培養細胞に時間をかけて機能回復をさせる必要が無いので、損傷の無い培養細胞を迅速に得ることができるという効果がある。
- [0029] また、本発明によれば、浮遊している細胞が接着している細胞と比べて細胞増殖能力が高く、しかも細胞を浮遊状態で正常に培養することができるので、損傷の無い正常な細胞を迅速且つ大量に得ることができるという効果がある。
- [0030] また、本発明によれば、細胞を浮遊状態で培養することができるので、培養細胞を容易に輸送運搬することができるという効果がある。
- [0031] また、本発明によれば、ラクトフェリンを希釈したり、ラミニンを被覆した培養器に培養液を移したり、グリコサミノグリカンを添加するだけという簡単な方法で、浮遊状態の

細胞から定着状態の細胞を容易に得ることができるという効果がある。

### 発明を実施するための最良の形態

- [0032] 接着性動物細胞を浮遊状態で培養増殖させ、これを再び所望の場所に定着させるという目的をラクトフェリンとグリコサミノグリカンを利用することにより実現した。
- [0033] ここで、ラクトフェリン(Lactoferrin)は乳中から見いだされた分子量約80kDのタンパク質で、種々の糖鎖構造と親和性を有し、細胞表層のタンパク質やグリコサミノグリカンと結合する性質をもち、細菌、ウイルス、原虫などの微生物感染の抑制や抗炎症作用などの様々な効果を有することで注目されている。
- [0034] 本件発明者は、ラクトフェリンの神経細胞に対する影響を調べる目的で、神経細胞の研究に広く用いられているラット副腎髄質褐色細胞種腫由来のPC12細胞の培地にウシラクトフェリン(bLf)を添加しその影響について調べた。

### 実施例 1

- [0035] 培養液を入れた複数の培養皿を準備し、培養皿一皿当たり $7 \times 10^4$ のPC12細胞を撒き、このPC12細胞を、5%CO<sub>2</sub>雰囲気下、37°Cで72時間培養した。ここで、培養液はDMEM(Dulbecco's Modified Eagle Medium)培地{5%(v/v)非加熱horse serum、5%(v/v)非加熱fetal bovine serum、 $1 \times 10^5$ units/l penicillin G Sodium、 $1 \times 10^5$ mg/l streptomycin sulfate、0.044M NaHCO<sub>3</sub>}を使用し、PC12細胞は理化学研究所細胞開発銀行から分譲を受けたものを使用した。
- [0036] 72時間培養後、培養皿の培養液にウシラクトフェリン(bLf)を培養液中の濃度が0 μM～500 μMとなるように添加した。ここで、培養液に添加したウシラクトフェリン(bLf)は培養液で予め希釈したものを使用した。希釈液中のウシラクトフェリン(bLf)の濃度は1～10mMのものが使い易い。なお、ラクトフェリンは培養液で希釈したものでなく、生理食塩水等、栄養分を含まない液で希釈したもの用いても良い。
- [0037] ウシラクトフェリン(bLf)を添加して24時間経過後、培養器内の培養液を顕微鏡で観察したところ、浮遊しているPC12細胞が観察された。そして、波長570nmにおけるこの培養液の吸光度(O.D.)を細胞賦活評価試験(MTT assay)により測定して、培養液中に遊離している細胞の数{細胞の数は吸光度(O.D.)に比例している}を調べたところ、図1のグラフに示す通りであった。

- [0038] 図1に示す結果から、ウシラクトフェリン(bLf)は濃度が $10 \mu M$ を超えるとPC12細胞の培養皿上への接着を阻害し、細胞を遊離・浮遊させる作用を有することがわかる。また、培養液中に浮遊している細胞数はウシラクトフェリン(bLf)の濃度の増加に従つて増加するが、濃度が $500 \mu M$ を超えるとその作用は飽和することがわかる。
- [0039] なお、ウシラクトフェリン(bLf)は分子量約80kDで陽電荷に帶電することから、これらの物理的性質が上記の作用を及ぼしている可能性も考えられる。そこで、上記の作用がウシラクトフェリン(bLf)に特異的であることを確認するために、ウシラクトフェリン(bLf)の代わりにウシラクトフェリン(bLf)と同様に分子量の大きいタンパク質であるウシ血清アルブミン(67kD)および陽電荷をもつタンパク質であるリゾチーム(14kD)に対する影響についてもウシラクトフェリン(bLf)と同様に調べた。
- [0040] しかし、ウシ血清アルブミン(67kD)、リゾチーム(14kD)にウシラクトフェリン(bLf)で認められたような細胞を培養皿から遊離させる作用は認められなかった。従って、PC12細胞を培養皿から遊離させる作用はウシラクトフェリン(bLf)に特異的なもので、高分子量や電荷がもたらすものではないことがわかる。

## 実施例 2

- [0041] 実施例1と同様にしてPC12細胞を72時間培養し、その後培養皿の培養液にウシラクトフェリン(bLf)を培養液中の濃度が $100 \mu M$ となるように添加し、更に12時間培養し、波長570nmにおけるこの培養液の吸光度(O.D.)をMTT assayにより0. 5h、1h、3h、6h、12hと経時的に測定して、培養液中に遊離している細胞の数{細胞の数は吸光度(O.D.)に比例している}を時間毎に調べた。結果は図2に示す通りであった。
- [0042] この図2に示された結果から、ウシラクトフェリン(bLf)の濃度 $100 \mu M$ の条件下では、培養皿の底面に定着していた細胞はウシラクトフェリン(bLf)の働きにより0. 5h当たりから少し遊離し、3hでかなり遊離し、6hで殆どが遊離することがわかる。

## 実施例 3

- [0043] 実施例1と同様にしてPC12細胞を72時間培養し、その後培養皿の培養液にウシラクトフェリン(bLf)を培養液中の濃度が $100 \mu M$ となるように添加し、24時間経過させた。この経過によって培養皿の内面に定着した状態で増殖していた細胞は培養皿

の内面から遊離し、培養液中に浮遊することになる。

- [0044] 次に、培養液中に浮遊している細胞を回収し、予め用意しておいた培養皿、すなわち培養液中にウシラクトフェリン(bLf)が $100 \mu M$ 濃度で存在する培養皿{bLf(+)}と、培養液中にウシラクトフェリン(bLf)が存在しない培養皿{bLf(-)}に、回収したこの細胞を移し、144時間まで更に培養し、波長570nmにおけるこの培養液の吸光度(O.D.)をMTT assayにより経時的に測定し、培養液中に遊離している細胞の数{細胞の数は吸光度(O.D.)に比例している}を調べた。結果は図3に示す通りであった。
- [0045] 図3のbLf(+)に示す結果から、浮遊細胞はウシラクトフェリン(bLf)の濃度が $100 \mu M$ の環境下において、浮遊状態で時間と共に増殖することがわかる。
- [0046] また、図3のbLf(+)、bLf(−)に示す結果から、ウシラクトフェリン(bLf)を含む培養液{bLf(+)}の吸光度(O.D.)とウシラクトフェリン(bLf)を含まない培養液{bLf(−)}の吸光度(O.D.)とを比較すると、ウシラクトフェリン(bLf)を含む培養液{bLf(+)}の吸光度(O.D.)が高いこと、すなわちウシラクトフェリン(bLf)を含む培養液{bLf(+)}中における細胞の方がウシラクトフェリン(bLf)を含まない培養液{bLf(−)}中における細胞より細胞増殖能力が高いことがわかる。
- [0047] また、浮遊細胞を培養した培養液(以下、「細胞液」という。)を注射筒に充填し、これを $37^{\circ}\text{C}$ で12時間保持し、その後、波長570nmにおけるこの培養液の吸光度(O.D.)をMTT assayにより測定して、細胞液中に遊離している細胞の数{細胞の数は吸光度(O.D.)に比例している}を調べたところ、細胞は生存しており、その数は増殖により保持前と比べて1.1倍に増加していた。

#### 実施例 4

- [0048] 実施例1と同様にしてPC12細胞を72時間培養し、その後培養皿の培養液にウシラクトフェリン(bLf)を培養液中の濃度が $100 \mu M$ となるように添加し、24時間経過させた。
- [0049] 次に、培養液中に浮遊している細胞を回収し、ウシラクトフェリン(bLf)の濃度が $0 \mu M$ 、 $100 \mu M$ 、 $300 \mu M$ 、 $500 \mu M$ 、 $600 \mu M$ の培養液を入れた各培養皿に移し、24時間培養した。そして、波長570nmにおけるこの各培養皿の培養液の吸光度(O.D.)をMTT assayにより測定し、各培養皿の培養液中に浮遊している細胞の数{細胞

の数は吸光度(O.D.)に比例している}を調べた。結果は図4に示す通りであった。

- [0050] 図4に示す結果から、培養液中のウシラクトフェリン(bLf)の濃度を高くすると細胞の増殖能力が高くなることがわかる。

### 実施例 5

- [0051] 実施例1と同様にしてPC12細胞を72時間培養し、その後培養皿の培養液にウシラクトフェリン(bLf)を培養液中の濃度が $100 \mu M$ となるように添加し、24時間経過させた。

- [0052] 次に、ウシラクトフェリン(bLf)の添加によって浮遊状態の細胞を含むようになった培養液を別の各培養皿に移し、そこにウシラクトフェリン(bLf)を含まない培養液を加え、ウシラクトフェリン(bLf)の濃度を $10 \sim 100 \mu M$ まで各々低減させ、更に $37^\circ C$ で24時間経過させた。この経過により培養皿の底面に細胞が定着しているのが目視で観察された。

- [0053] 次に、培養皿の培養液を捨て、培養皿の内面を洗浄液で洗い、波長 $570\text{nm}$ におけるこの洗浄液の吸光度(O.D.)を各培養皿毎にMTT assayにより測定し、洗浄液中に遊離している細胞の数{細胞の数は吸光度(O.D.)に比例している}を調べたところ、図5に示す通りであった。

- [0054] 図5に示す結果から、ウシラクトフェリン(bLf)を含まない希釈液で希釈して培養液中のウシラクトフェリン(bLf)の濃度を減ずると、培養液中に浮遊していた細胞が培養皿の内面に再び定着することがわかる。

### 実施例 6

- [0055] 実施例1と同様にしてPC12細胞を72時間培養し、その後培養皿の培養液にウシラクトフェリン(bLf)を培養液中の濃度が $100 \mu M$ となるように添加し、24時間経過させた。

- [0056] 次に、ウシラクトフェリン(bLf)の添加によって浮遊状態の細胞を含むようになった培養液を別の培養皿に移し、そこにヘパリンやコンドロイチン硫酸A, Cなどのグリコサミノグリカンを含む培養液(細胞定着液)を $1 \sim 500 \mu g / ml$ の範囲で添加し、更に24時間経過させた。この経過により培養皿の底面にPC12細胞が定着しているのが目視で観察された。

[0057] 次に、波長570nmにおけるこの培養皿中の培養液の吸光度(O.D.)を各培養皿毎にMTT assayにより測定し、培養液中に遊離している細胞の数{細胞の数は吸光度(O.D.)に比例している}を調べたところ、図6に示す通りであった。

[0058] 図6に示す結果から、ヘパリンやコンドロイチン硫酸などのグリコサミノグリカンを含む培養液(細胞定着液)を添加すると、培養液中に浮遊していた細胞数が減少すること、すなわち、培養液中に浮遊していた細胞が培養皿の内面に再び定着することがわかった。

### 実施例 7

[0059] 実施例1と同様にしてPC12細胞を72時間培養し、その後培養皿の培養液にウシラクトフェリン(bLf)を培養液中の濃度が $100 \mu M$ となるように添加し、24時間経過させた。

[0060] 次に、ウシラクトフェリン(bLf)の添加によって浮遊状態の細胞を含むようになった培養液を、予め用意したラミニンで内面を被覆した培養皿(Lam+)とラミニンで内面を被覆していない培養皿(Lam-)に移し、更に24時間経過させた。

[0061] 次に、波長570nmにおけるこの培養皿中の培養液の吸光度(O.D.)をMTT assayにより経時的に測定し、培養液中に遊離している細胞の数{細胞の数は吸光度(O.D.)に比例している}を調べた。結果は図7に示す通りであった。

[0062] また、培養皿の内面を観察したところ、培養皿の内面にはPC12細胞が定着し、増殖しているのが確認された。以上のことから、培養液中に浮遊していた細胞はウシラクトフェリン(bLf)の存在下でラミニンの働きにより培養皿の底面に定着することがわかる。

### 実施例 8

[0063] 実施例1と同様にしてPC12細胞を72時間培養し、その後培養皿の培養液にウシラクトフェリン(bLf)を培養液中の濃度が $100 \mu M$ となるように添加し、24時間経過させた。

[0064] 次に、ウシラクトフェリン(bLf)の添加によって浮遊状態の細胞を含むようになった培養液を、予め用意したラミニンで内面を被覆した培養皿(Lam+)、フィブロネクチンで内面を被覆した培養皿(Lam-)、何も被覆していない培養皿(non-coat)に移し、更

に24時間培養し、波長570nmにおけるこの培養皿中の培養液の吸光度(O.D.)を各培養皿毎にMTT assayにより測定し、培養液中に遊離している細胞の数{細胞の数は吸光度(O.D.)に比例している}を調べた。

[0065] 結果は図8に示す通りであり、ラミニンを被覆した方の培養皿中の培養液中の浮遊細胞は大幅に減少しており、ラミニンを被覆していない方の培養液中の浮遊細胞は減少しなかった。また、培養皿の内面を観察したところ、培養皿の内面にはPC12細胞が定着し、増殖しているのが確認された。

[0066] ラミニンを被覆した培養皿に移した浮遊細胞は100  $\mu$  Mのウシラクトフェリン(bLf)存在下にもかかわらず、浮遊細胞数が減少し、培養皿底面に定着して発育する細胞数が増加した(bLf+, Lam+). ところが、フィブロネクチンを被覆した培養皿に移した浮遊細胞は、浮遊状態を維持し発育した(bLf+, FN+). 従って、ウシラクトフェリン(bLf)の神経細胞に対する接着抑制効果は、神経細胞に発現するインテグリンとラミニン間で形成されるインテグリン依存性の細胞接着には無効であることがわかる。

### 実施例 9

[0067] ウシラクトフェリン(bLf)がPC12細胞に直接結合して作用していることを確認するために、PC12細胞にビオチン化bLf(b-bLf)を添加し、24時間後に全細胞を回収・洗浄し、細胞を可溶化後、SDSポリアクリルアミド電気泳導に供し、さらにナイトロセルロース膜にプロットした後にb-bLfの結合を解析した。泳動パターンは図9に示す通りとなった。

[0068] 図9において、(a)はb-bLf単独処置、(b)はb-bLf+bLf 100  $\mu$  M、(c)はb-bLf+bLf 500  $\mu$  M、(d)はb-bLf+BSA100  $\mu$  M、(e)はb-bLf+BSA500  $\mu$  Mである。

[0069] 解析の結果、b-bLfが検出され、b-bLfがPC12細胞に直接結合して作用していることがわかった。

### 産業上の利用可能性

[0070] 細胞の浮遊と定着の機構を制御する手段の研究を解明することにより、ヒトや動物の生体組織を再生させる用途にも適用できる可能性がある。

### 図面の簡単な説明

[0071] [図1]培養液中のウシラクトフェリン(bLf)の濃度( $\mu M$ )と培養液の吸光度(O.D.)との関係を示すグラフである。

[図2]培養液中にウシラクトフェリン(bLf)を添加してからの経過時間と培養液の吸光度(O.D.)との関係を示すグラフである。

[図3]回収した細胞を別の培養皿培養液中にて培養を開始してからの時間と吸光度(O.D.)との関係を示すグラフである。

[図4]培養液中のウシラクトフェリン(bLf)の濃度( $\mu M$ )と培養液の吸光度(O.D.)との関係を示すグラフである。

[図5]培養液中のウシラクトフェリン(bLf)の濃度( $\mu M$ )と培養液の吸光度(O.D.)との関係を示すグラフである。

[図6]グリコサミノグリカンの添加量( $\mu g/ml$ )と培養液の吸光度(O.D.)との関係を示すグラフである。

[図7]ラミニンの有無と培養液の吸光度(O.D.)との関係を示すグラフである。

[図8]ラミニンの有無及びフィプロネクチンの有無と培養液の吸光度(O.D.)との関係を示すグラフである。

[図9]b—bLfと各濃度のbLfあるいはBSA存在下で培養したPC12細胞を洗浄後可溶化し、電気泳動したときのb+bLfの泳動パターンを示す図である。

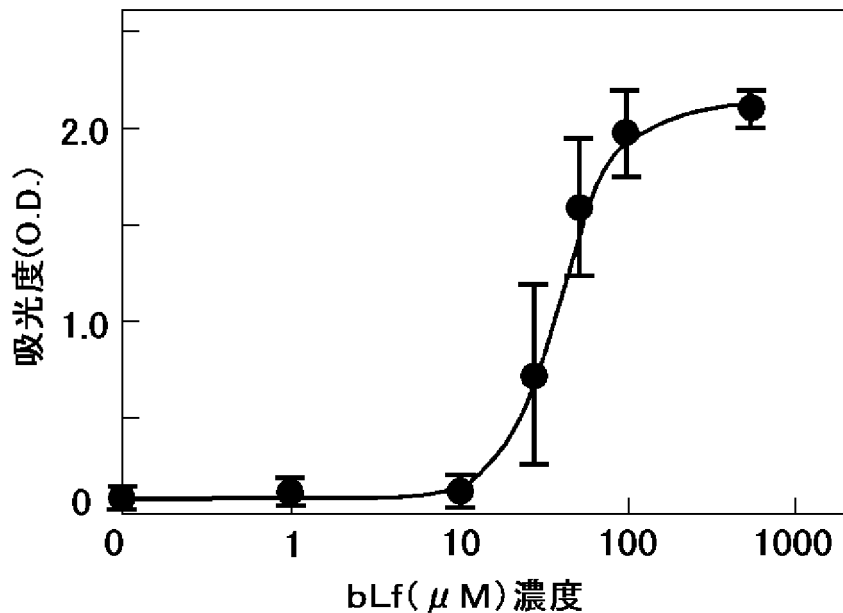
## 請求の範囲

- [1] 細胞培養液中において接着性動物細胞を担体の表面に接着させた状態で培養し、その後ラクトフェリンを含む細胞遊離液と該細胞培養液とを混合して該担体から該接着性動物細胞を遊離させる細胞遊離法であって、該細胞培養液は血清を5～20%の濃度範囲で含み、該細胞遊離液は該細胞培養液と混合した時のラクトフェリンの濃度が10～500  $\mu$  Mとなる濃度でラクトフェリンを含んでいることを特徴とする細胞遊離法。
- [2] 前記細胞遊離液のラクトフェリンを除いた成分が前記細胞培養液の成分と略同一であることを特徴とする請求項1に記載の細胞遊離法。
- [3] 血清を5～20%、ラクトフェリンを1～10mM含む細胞培養液からなることを特徴とする細胞遊離液。
- [4] 血清を5～20%、ラクトフェリンを10～500  $\mu$  M含む細胞培養液中で接着性動物細胞を浮遊状態で培養することを特徴とする細胞培養法。
- [5] 血清を5～20%、ラクトフェリンを10～500  $\mu$  M含むことを特徴とする細胞培養液。
- [6] 血清を5～20%、ラクトフェリンを10～500  $\mu$  M含み、接着性動物細胞を浮遊状態で含む細胞培養液からなることを特徴とする細胞液。
- [7] 注射筒と、該注射筒内に充填された細胞液とからなり、該細胞液は、血清を5～20%、ラクトフェリンを10～500  $\mu$  M含み、更に接着性動物細胞を浮遊状態で含むことを特徴とする細胞液製剤。
- [8] 浮遊状態の接着性動物細胞及びラクトフェリンを含む細胞液を定着予定部に入れ、その後該定着予定部にラクトフェリンを含まない細胞培養液を加えて該細胞液中のラクトフェリンの濃度を減じ、該定着予定部に該接着性動物細胞を定着させる細胞定着法であって、該細胞液が血清を5～20%、ラクトフェリンを10～500  $\mu$  M含むことを特徴とする細胞定着法。
- [9] ラクトフェリンを含まない培養液で濃度を減じられた前記細胞液中のラクトフェリンの濃度が10  $\mu$  M未満であることを特徴とする請求項8に記載の細胞定着法。
- [10] 定着予定部に浮遊状態の接着性動物細胞を含む細胞液を入れ、その後該定着予定部の細胞液に該接着性動物細胞の浮遊効果を失効させる失効物質を加えて、該

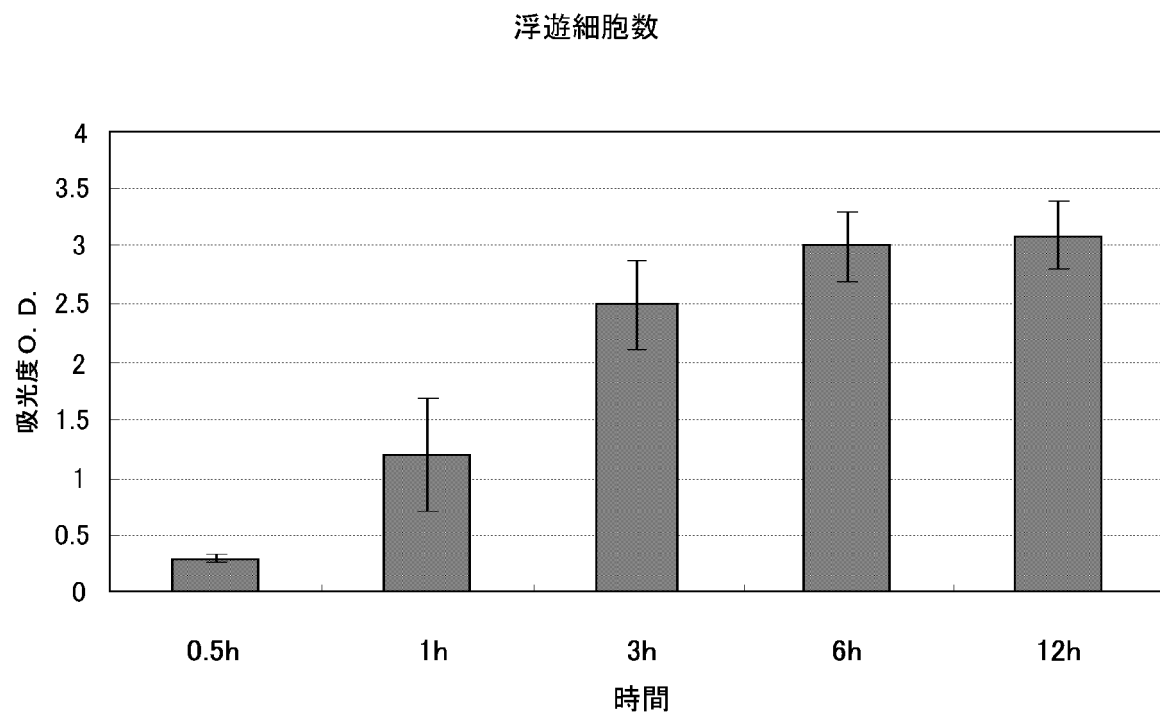
定着予定部に該接着性動物細胞を定着させる細胞定着法であって、該細胞液が血清を5～20%、ラクトフェリンを10～500  $\mu$  M含むことを特徴とする細胞定着法。

- [11] 前記失効物質がグリコサミノグリカンであることを特徴とする請求項10に記載の細胞定着法。
- [12] 浮遊状態の前記接着性動物細胞を定着させる際の前記細胞液中のグリコサミノグリカンの濃度が10～500  $\mu$  g／mlであることを特徴とする請求項11に記載の細胞定着法。
- [13] グリコサミノグリカンを含む細胞培養液からなることを特徴とする細胞定着液。
- [14] 定着予定部に接着性動物細胞を定着させる定着物質を被覆し、その後浮遊状態の接着性動物細胞を含む細胞液を該定着予定部に入れ、該定着予定部に該接着性動物細胞を定着させる細胞定着法であって、該定着物質が細胞外マトリックスタンパク質であり、該細胞液が少なくとも血清を5～20%、ラクトフェリンを10～500  $\mu$  M含むことを特徴とする細胞定着法。
- [15] 前記細胞外マトリックスタンパク質がラミニンであることを特徴とする請求項14に記載の細胞定着法。

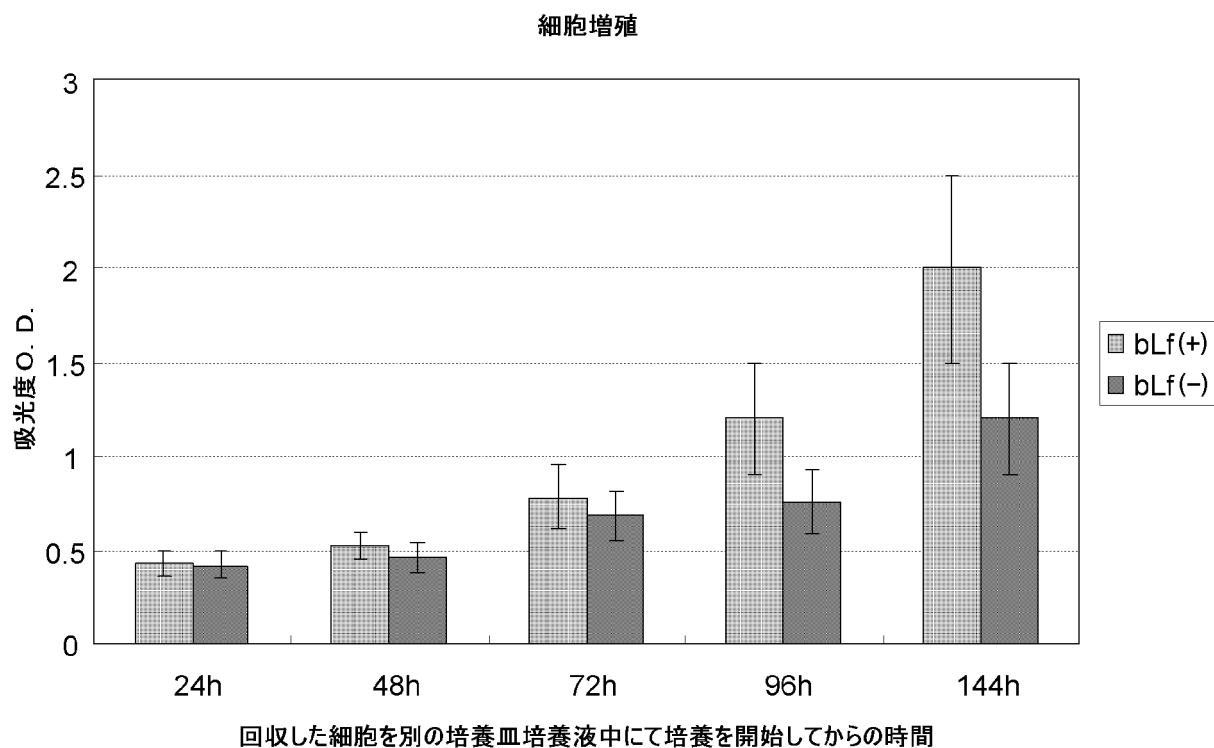
[図1]



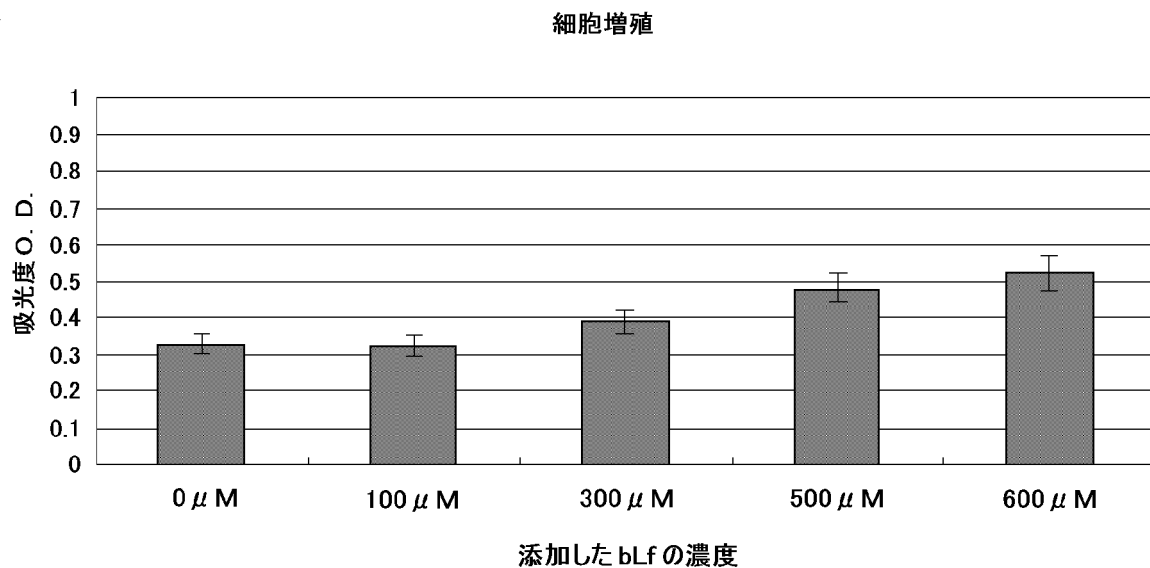
[図2]



[図3]

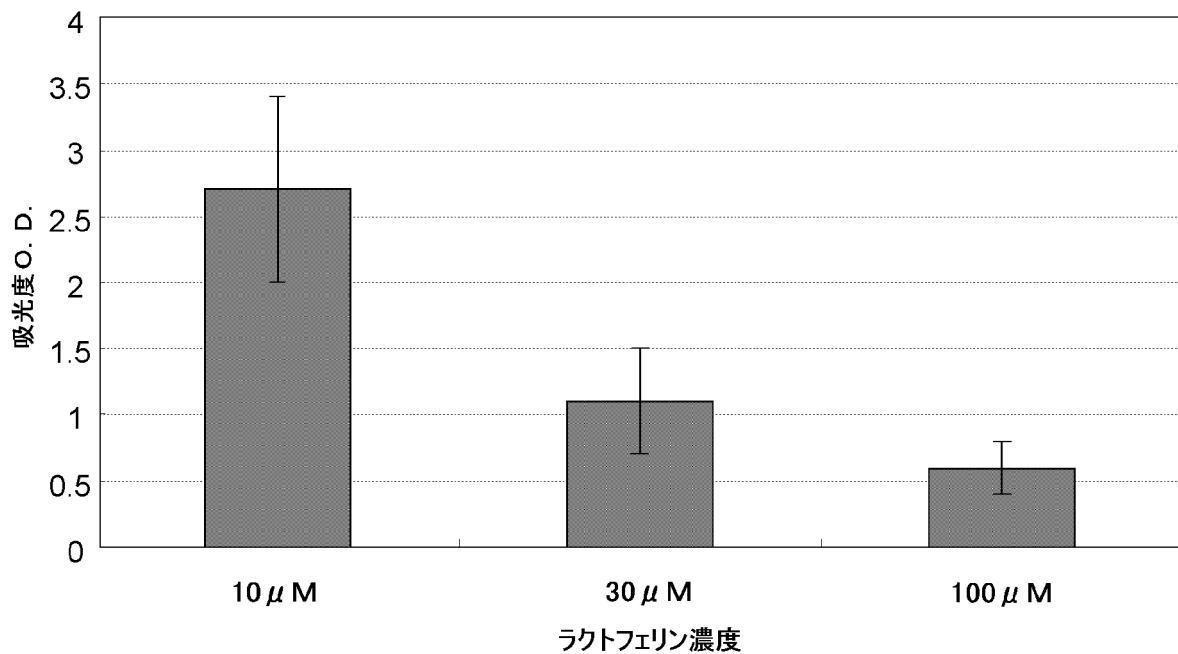


[図4]

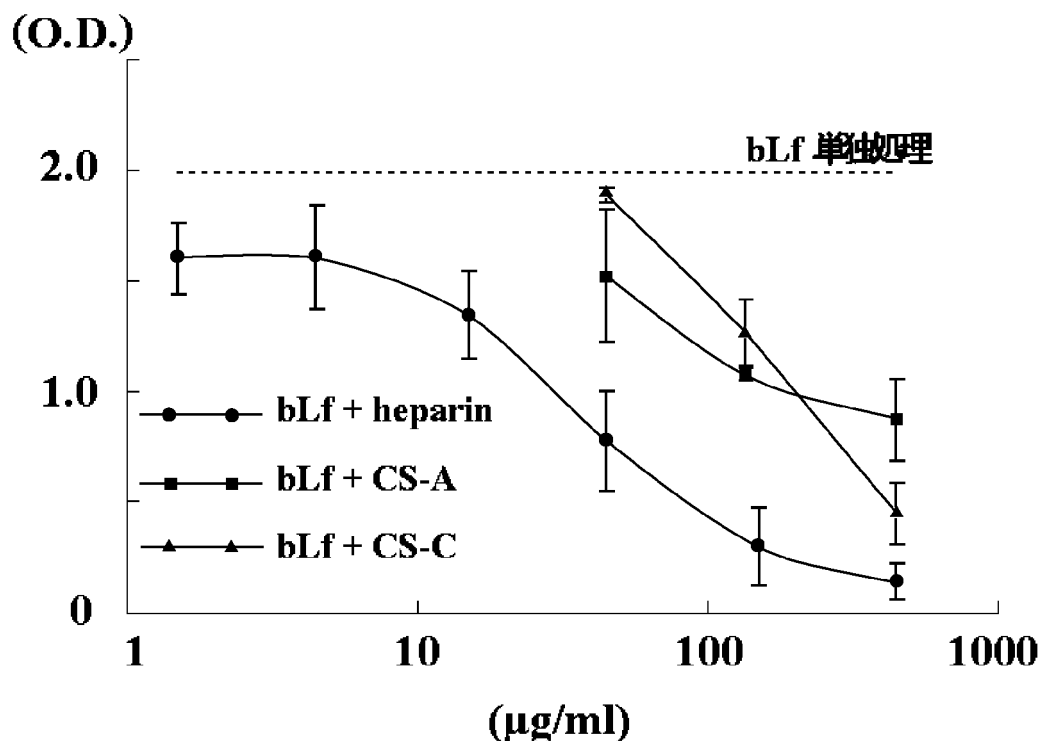


[図5]

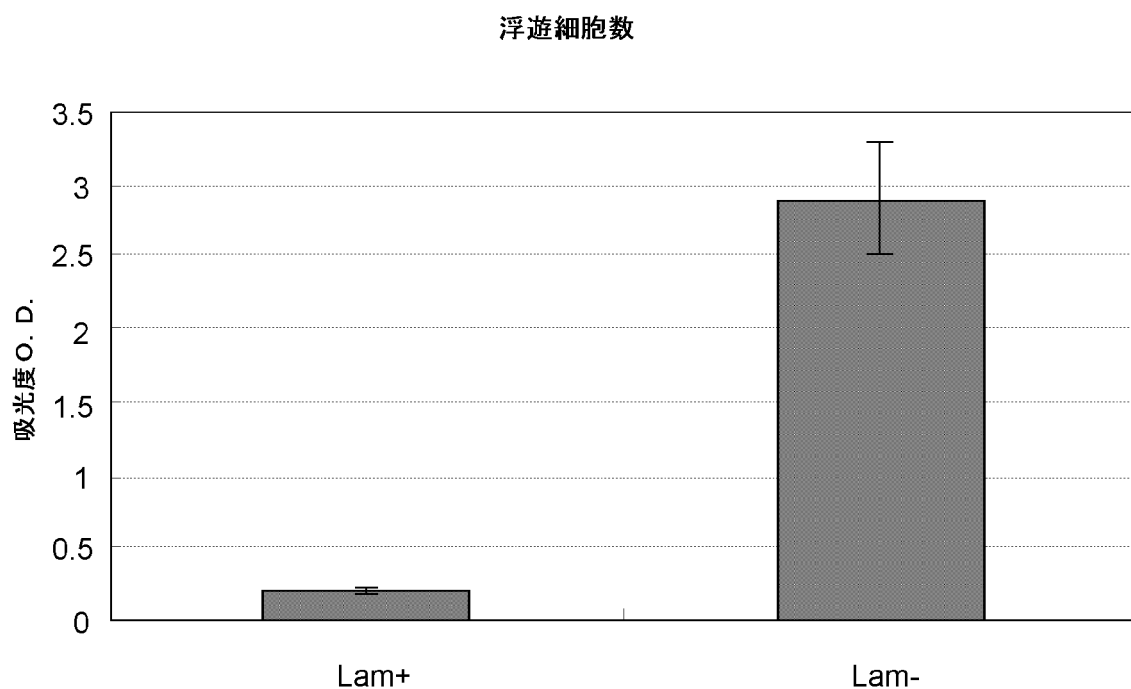
接着した細胞数



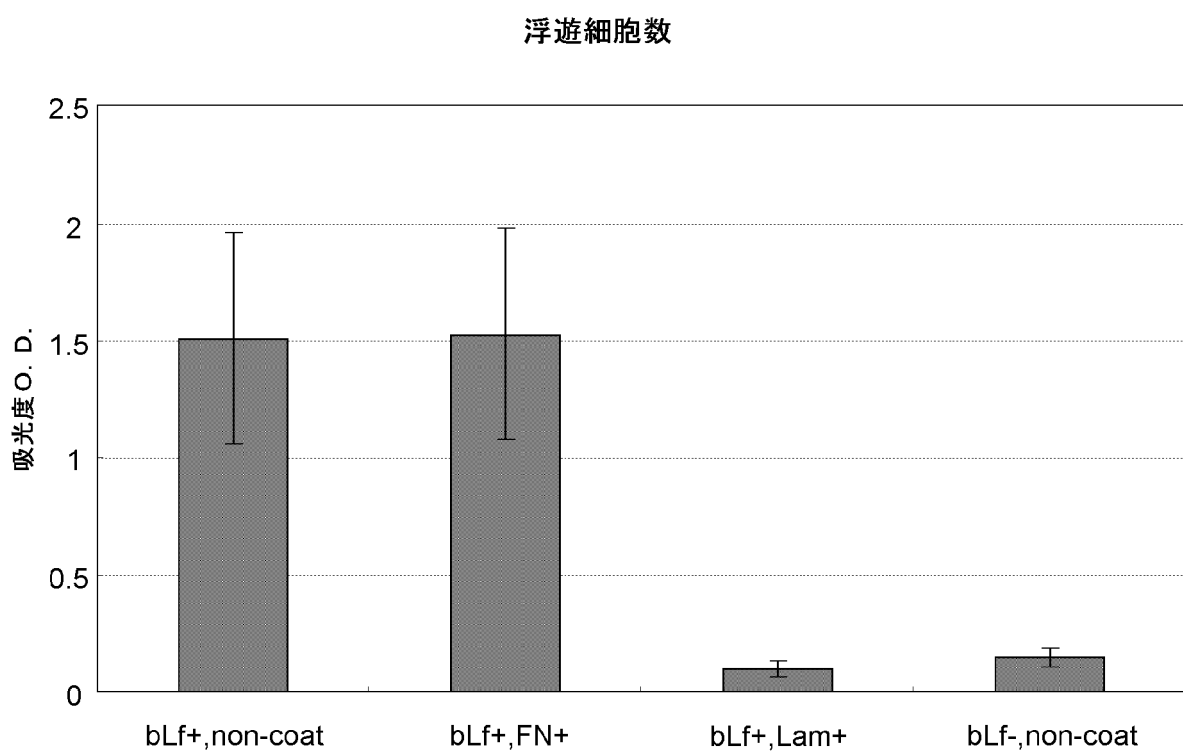
[図6]



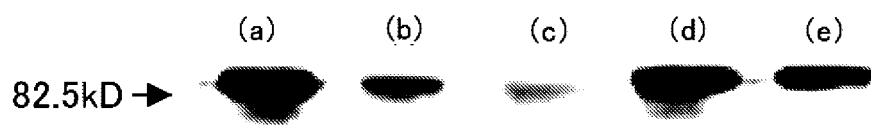
[図7]



[図8]



[図9]



VIII-5-1 氏名(姓名)	不利にならない開示又は新規性喪失の例外に関する申立て 不利にならない開示又は新規性喪失の例外に関する申立て(規則4.17(v)及び51の2. 1(a)(v))	本国際出願 に關し、 国立大学法人帯広畜産大学 Obihiro University of Agriculture and Veterinary Medicine は、本国際出願の請求項に記載された対象が以下のように開示されたことを申し立てる。
VIII-5-1(i) 開示の種類:	刊行物	
VIII-5-1(ii) 開示の日付:	2005年 03月 29日 (29.03.2005)	
VIII-5-1(iii) 開示の名称:		
VIII-5-1(iv) 開示の場所:		
VIII-5-1(v) 本申立ては、次の指定国のためになされたものである。:	すべての指定国	

**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

International application No. PCT/JP2006/300698
--

**A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER**

**C12N5/00**(2006.01), **C12N5/02**(2006.01), **C12N5/06**(2006.01), **A61K38/16**  
(2006.01)

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)  
**C12N5/00-5/06, A61K38/16**

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)  
**BIOSIS (DIALOG), WPI (DIALOG), Medline (STN), JSTPlus (JOIS), Igaku·Yakugaku Yokoshu Zenbun Data Base (JDream)**

**C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT**

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X/ A	Yutaka ISHIMORI et al., "Bovine Lactoferrin wa Maku Ketsugogata Proteoglycan o Kaishite PC12 Saibo no Secchakuno ni Eikyo Suru", Dai 139 Kai Japanese Society of Veterinary Science Gakujutsu Shukai Koen Yoshishu, 01 March, 2005 (01.03.05), page 226 (JP-101)	3,13/ 1,2,4-12,14, 15
X	JP 5-502385 A (Systemix, Inc.), 28 April, 1993 (28.04.93), & WO 92/06178 A1 & EP 504361 A1	13
A	JP 2947488 B2 (Snow Brand Milk Products Co., Ltd.), 02 July, 1999 (02.07.99), (Family: none)	1-12,14,15

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  
**27 March, 2006 (27.03.06)**

Date of mailing of the international search report  
**04 April, 2006 (04.04.06)**

Name and mailing address of the ISA/  
**Japanese Patent Office**

Authorized officer

Faxsimile No.

Telephone No.

**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**International application No.  
PCT/JP2006/300698**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.:  
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
  
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:

The inventions described in claims 1-12, 14 and 15 (hereinafter referred to as "Invention group 1") are common in terms of using a culture medium containing serum and lactoferrin upon culturing an adhesive animal cell for the purpose of regulating the adhesiveness of the cell to a carrier. On the other hand, claim 13 is an invention relating to a cell colonization solution containing glycosaminoglycan. The Invention group 1 and the invention described in claim 13 are common only in the object "of regulating the adhesiveness of cell by the composition of a culture medium", however, as described in, for example Document 1 or Document 2, the object has been achieved prior to the priority date of this application. (Continued to extra sheet)

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

- The additional search fees were accompanied by the applicant's protest and, where applicable, payment of a protest fee..
- The additional search fees were accompanied by the applicant's protest but the applicable protest fee was not paid within the time limit specified in the invitation.

**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

International application No.

PCT/JP2006/300698

Continuation of Box No. III of continuation of first sheet (2)

Such being the case, to be common only in regulating the adhesiveness of cell by the composition of a culture medium and to provide culture media having different compositions do not appear to be a "special technical feature" within the meaning of PCT Rule 13.2. Document 1: Biosci. Biotechnol. Biochem. 56 (1992) PP 965-966, Document 2: JP 2947488 B2

## A. 発明の属する分野の分類（国際特許分類（IPC））

Int.Cl. C12N5/00(2006.01), C12N5/02(2006.01), C12N5/06(2006.01), A61K38/16(2006.01)

## B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料（国際特許分類（IPC））

Int.Cl. C12N5/00 - 5/06, A61K38/16

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

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）

BIOSIS (DIALOG), WPI (DIALOG), Medline (STN), JSTPlus (JOIS), 医学薬学予稿集全文データベース (JDream)

## C. 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
X/ A	石森裕 他、 ウシラクトフェリンは膜結合型プロテオグリカンを介して PC12 細胞の接着能に影響する、 第139回日本獣医学会学術集会講演要旨集、2005.03.01、 p. 226 (JP-101)	3, 13/ 1, 2, 4-12, 14, 15
X	JP 5-502385 A (システムミックス, インコーポレイティド) 1993.04.28 & WO 92/06178 A1 & EP 504361 A1	13

 C欄の続きにも文献が列挙されている。 パテントファミリーに関する別紙を参照。

## \* 引用文献のカテゴリー

「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

「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

「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）

「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

## の日の後に公表された文献

「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

「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

「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

「&amp;」同一パテントファミリー文献

## 国際調査を完了した日

27.03.2006

## 国際調査報告の発送日

04.04.2006

## 国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号 100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

## 特許序審査官（権限のある職員）

田村 明照

4B 3537

電話番号 03-3581-1101 内線 3448

## 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 \_\_\_\_\_ 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、

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の国際調査機関は認めた。

請求の範囲 1-12、14 及び 15 に記載された発明（以下、「発明群 1」と言う。）は、接着性動物細胞を培養するに際して該細胞の担体への接着性を制御する目的で血清とラクトフェリンとを含有する培養液を使用している点で共通している。一方、請求の範囲 13 は、グリコサミノグリカンを含む細胞定着液に係る発明である。発明群 1 と請求の範囲 13 に記載された発明とは、「細胞の接着性を培養液の組成により制御する」という課題においてのみ共通するが、該課題は例えば文献 1 や文献 2 に記載されているように、本願優先日前に解決されていた。してみれば、細胞の接着性を培養液の組成により制御することのみで共通し、組成の異なる培養液を提供することは、PCT 規則 13.2 における「特別な技術的特徴」であるとは言えない。文献 1 : Biosci. Biotechnol. Biochem. 56 (1992) p. 965-966. 文献 2 : JP 2947488 B2

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つたので、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つたので、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

- 追加調査手数料及び、該当する場合には、異議申立て手数料の納付と共に、出願人から異議申立てがあつた。
- 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあつたが、異議申立て手数料が納付命令書に示した期間内に支払われなかつた。
- 追加調査手数料の納付を伴う異議申立てがなかつた。

## 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
A	JP 2947488 B2 (雪印乳業株式会社) 1999.07.02 (ファミリーなし)	1-12, 14, 15