

令和4年7月7日判決言渡

令和4年（ネ）第10009号 特許権侵害差止請求控訴事件

（原審・東京地方裁判所令和2年（ワ）第19927号）

口頭弁論終結日 令和4年5月10日

5 判 決

10 控 訴 人 ワーナー・ランバート カン
パニー リミテッド ライア
ビリティー カンパニー

15 同 訴訟代理人弁護士 飯 村 敏 明
同 磯 田 直 也
同 永 島 太 郎
同 森 下 梓
同 訴訟代理人弁理士 泉 谷 玲 子
同 補佐人弁理士 小 野 新 次 郎

20 被 控 訴 人 小 林 化 工 株 式 会 社

25 同 訴訟代理人弁護士 飯 田 秀 郷
同 大 友 良 浩
同 隈 部 泰 正
同 森 山 航 洋
同 清 水 紘 武
同 保 志 周 作

同 村 山 頭 人
主 文

- 1 本件控訴を棄却する。
- 2 控訴費用は控訴人の負担とする。
- 5 3 この判決に対する上告及び上告受理申立てのための付加期間を30日と定める。

事 実 及 び 理 由

第1 控訴の趣旨

- 1 原判決を取り消す。
- 10 2 被控訴人は、別紙物件目録記載の医薬品を製造し、販売し、販売の申出をしてはならない。
- 3 被控訴人は、別紙物件目録記載の医薬品を廃棄せよ。

第2 事案の概要（略称は、特に断りのない限り、原判決に従う。）

1 事案の要旨

15 本件は、発明の名称を「イソブチルGABAまたはその誘導体を含む鎮痛剤」とする特許第3693258号の特許（以下「本件特許」といい、本件特許に係る特許権を「本件特許権」という。請求項の数4）の特許権者である控訴人が、被控訴人による別紙物件目録記載の医薬品（以下「被告医薬品」という。）の製造、販売等が本件特許権の侵害に当たる旨主張して、特許法（以下「法」という場合がある。）100条1項及び2項に基づき、被控訴人に対し、被告医薬品の製造、販売等の差止め及び廃棄を求める事案である。

20 原審は、①本件特許の特許請求の範囲の請求項1及び2に係る特許については、平成14年法律第24号による改正前の特許法36条4項（以下、単に「特許法36条4項」という。）所定の実施可能要件違反及び特許法36条6項1号所定のサポート要件違反を無効理由とする無効の抗弁（同法104条の3第1項）が
25 成立する、②被告医薬品は、請求項3及び4に係る各発明の構成要件の一部を充

足するものとは認められず、また、上記各発明の構成と均等なものとは認められないから、その技術的範囲に属するものとは認められないとして、控訴人の請求をいずれも棄却した。

そこで、控訴人は、原判決を不服として、本件控訴を提起した。

5 2 前提事実

以下のとおり訂正するほか、原判決の「事実及び理由」の第2の2記載のとおりであるから、これを引用する。

(1) 原判決5頁4行目の「、本件特許に係る」を「を国際出願日とする」と、同頁10行目から11行目にかけての「本件特許の特許請求の範囲の請求項1ないし4に係る発明」を「本件特許」と改める。

(2) 原判決6頁5行目の「本件出願の願書に添付した」を「本件特許の設定登録時の」と改める。

(3) 原判決7頁6行目の「本件特許の」を削る。

(4) 原判決12頁3行目から5行目までを次のとおり改める。

「ウ 被告医薬品は、本件発明1及び2の構成要件をすべて充足し、その技術的範囲に属する。

また、被告医薬品は、本件発明3の構成要件3A及び3Cを、本件発明4の構成要件4A及び4Cをそれぞれ充足する。」

3 争点

(1) 請求項1及び2に係る本件特許の無効の抗弁の成否（争点1）

ア 実施可能要件違反の有無（争点1-1）

イ サポート要件違反の有無（争点1-2）

ウ 訂正の再抗弁の成否（争点1-3）

（ア） 本件訂正の適法性（争点1-3-1）

（イ） 本件訂正による無効理由の解消の有無（争点1-3-2）

(2) 請求項1及び2に係る存続期間が延長された本件特許権の被告医薬品に対

する効力（争点２）

(3) 被告医薬品の本件発明３及び４の技術的範囲の属否（争点３）

ア 被告医薬品の構成要件充足性（争点３－１）

イ 均等侵害の成否（争点３－２）

5 (4) 請求項３及び４に係る存続期間が延長された本件特許権の被告医薬品に対する効力（争点４）

(5) 差止めの必要性（争点５）

第３ 争点に関する当事者の主張

10 次のとおり原判決を訂正し、当審における当事者の補充主張（争点１－１及び１－２関係）を付加するほか、原判決の「事実及び理由」の第３記載のとおりであるから、これを引用する。

１ 原判決の訂正

15 (1) 原判決１２頁２４行目の「成否」を「有無」と、１３頁７行目の「内蔵痛」を「内臓痛」と、１７頁８行目の「鎮痛効果を有する痛み」を「「痛みの処置における鎮痛剤」にいう「痛み」」と改める。

(2) 原判決２０頁９行目の「疼痛」の後に「（甲７７）」を、同頁１３行目の「かわらず、」の後に「神経障害性疼痛は、」を加え、２４頁１３行目の「生ずるものの」を「生ずるもの」と改める。

(3) 原判決２７頁２行目の「成否」を「有無」と改める。

20 (4) 原判決２８頁１１行目を「(3) 本件訂正の適法性（争点１－３－１）」と、３１頁１９行目を「(4) 本件訂正による無効理由の解消の有無（争点１－３－２）」と、３５頁１８行目から１９行までを「(5) 請求項１及び２に係る存続期間が延長された本件特許権の被告医薬品に対する効力（争点２）」と、３７頁末行を「(1) 争点３－１（被告医薬品の構成要件充足性）」と、４７頁６行目
25 の「争点２－２」を「争点３－２」と、４９頁９行目から１０行目までを「(3) 争点４（請求項３及び４に係る存続期間が延長された本件特許権の被告医薬品

に対する効力)」と改める。

(5) 原判決 50 頁 22 行目末尾に行を改めて次のとおり加える。

「3 争点 5 (差止めの必要性)

(1) 被控訴人の主張

5 被控訴人は、令和 4 年 3 月 31 日、サワイグループホールディングス
株式会社の子会社であるトラストファーマテック株式会社に対し、被控
訴人の資産（全ての生産工場を含む。）を譲渡し、同年 4 月 1 日付けで、
医薬品製造業の廃止届書（乙 28）を提出した。その結果、被控訴人は、
被告医薬品を含め、医薬品の製造を一切行っておらず、医薬品を製造す
10 る能力自体を喪失した（乙 29）。

したがって、被控訴人は、現在及び将来において、被告医薬品を製造、
販売することはないから、控訴人が被控訴人に対して被告医薬品の製造、
販売等の差止めを求める必要性はない。

(2) 控訴人の主張

15 被控訴人の主張は争う。」

2 当審における当事者の補充主張（争点 1－1 及び 1－2 関係）

（控訴人の主張）

(1) 本件出願当時の技術常識

原審で述べたとおり、①慢性疼痛に含まれる神経障害性疼痛又は線維筋痛症
20 による痛覚過敏又は接触異痛の痛みは、炎症、組織の損傷又は神経損傷の後に、
神経細胞の感作（末梢性感作、NMDA 受容体作動性の中枢性感作）により生
じ、その原因（端緒の原因）にかかわらず、機序が同一であること、②ホルマ
リン試験の後期相は、痛覚過敏や接触異痛の直接の原因である神経細胞の感作
（中枢性感作）を反映したものであること、③本件明細書記載のホルマリン試
25 験、カラゲニン試験及び術後疼痛試験は、いずれも神経細胞の感作を確認する
試験として広く用いられていたこと、④神経細胞の感作を抑制する薬剤により、

痛覚過敏や接触異痛を抑制できることが知られていたことは、本件出願当時、技術常識であった。

しかし、原判決は、これを否定し、本件出願時の技術常識の認定を誤った結果、本件発明 1 及び 2 には、実施可能要件違反及びサポート要件違反の無効理由があるとの誤った判断をした。以下において、①ないし④について補する。

ア ①について

本件出願当時、痛覚過敏や接触異痛は、炎症や組織損傷によるものであっても、神経損傷その他神経の機能障害によるものであっても、心因性の要因によるものであっても、その原因にかかわらず、等しく神経細胞の感作という神経の機能異常によって生じ、機序が同一であることは、ホルマリン試験（甲 4 2、1 6 1）、カラゲニン試験（甲 1 4 6）、術後疼痛試験（甲 1 5）の研究等により、知られていた。

また、本件出願当時、線維筋痛症についても、痛覚過敏や接触異痛は、神経細胞の感作（中枢性感作）によるものと理解されていた（甲 2 6、1 6 2、1 6 3）。

イ ②について

本件出願時までに、ホルマリン試験は、慢性疼痛の試験として誕生し、ホルマリン試験の後期相は、ホルマリン損傷に誘発された組織損傷後の神経細胞の感作（中枢性感作）を反映したものであると理解されていた（甲 4 6、4 9、1 6 8 等）。

ウ ③について

②のほか、カラゲニン試験は、痛覚過敏の試験として適合されており、神経細胞の感作（中枢性感作）を反映したものであることが知られており、また、術後疼痛試験も、神経細胞の感作（中枢性感作）を反映したものであることが知られていた。

そして、本件出願当時、ホルマリン試験（甲 4 2）、カラゲニン試験（甲

1 4 6)、術後疼痛試験(甲 5 2)は、神経細胞の感作(中枢性感作)を確認する試験として広く用いられていた。

エ ④について

本件出願当時、中枢神経に作用する薬剤(例えば、ケタミン、アミトリプチリン、ギャバペンチン)により、神経細胞の感作(中枢性感作)を抑制することで、原因にかかわらず、痛覚過敏や接触異痛を抑制できることが知られていた(甲 2 6、4 2、1 3 6、1 4 6、1 6 3、1 6 6等)。

(2) 小括

前記(1)の本件出願時の技術常識を踏まえると、当業者は、本件明細書記載のホルマリン試験、カラゲニン試験及び術後疼痛試験の各試験結果から、本件発明 1 及び 2 の化合物が、慢性疼痛に共通する痛覚過敏や接触異痛の痛みに対して効果を奏することを理解できるから、本件発明 1 及び 2 は、実施可能要件に適合する。

同様に、当業者は、本件明細書の上記記載及び上記技術常識に基づいて、本件発明 2 の化合物が、「神経障害又は繊維筋痛症による、痛覚過敏又は接触異痛の痛み」に対して効果を奏することを認識できるから、本件発明 1 及び 2 は、サポート要件に適合する。

(被控訴人の主張)

(1) 本件出願当時の技術常識の主張に対し

ア ①及び③について

本件証拠から、痛覚過敏や接触異痛が、神経細胞の感作という神経の機能異常によって生じるものであることが、本件出願時の技術常識であったなどとは、およそ認められない。本件明細書記載のホルマリン試験、カラゲニン試験及び術後疼痛試験は、いずれも「侵害受容性疼痛」の試験であって、この試験系をもって、神経細胞の感作により生ずる、神経障害性疼痛や線維筋痛症などの「慢性疼痛」に対する薬剤の鎮痛効果を評価することはできない。

また、線維筋痛症に伴う痛みが発生する原因は、本件出願当時不明であった（乙 18 ないし 21）。

イ ②について

ホルマリン試験の後期相は、ホルマリンによって二次的に生じた炎症による痛みを反映したものであり（甲 27、45 ないし 48、乙 11、13）、侵害受容性疼痛に対する鎮痛効果を評価するための試験であるから、神経細胞の感作（中枢性感作）を反映したものではない。また、ホルマリン試験を中枢性感作の研究のために用いることを支持しないとする文献（乙 26）も存在する。

ウ ④について

ケタミン及びアミトリプチリンは、本件発明 1 及び 2 の化合物とは化学構造及び作用機序が全く異なるから、ケタミン及びアミトリプチリンに係る知見を本件発明 1 及び 2 の化合物に援用することはできない。

また、ギャバペンチンを含有する抗てんかん薬（甲 136）は、本件出願当時、その作動メカニズムが知られておらず、ギャバペンチンの作用機序について、中枢性感作を抑制することで、原因にかかわらず、痛覚過敏や接触異痛を鎮痛すると当業者が理解していたとはいえない。

(2) 小括

以上によれば、本件発明 1 及び 2 には、実施可能要件及びサポート要件違反の無効理由があり、これらの無効理由は、控訴人主張の本件訂正により解消されるものではない。

したがって、請求項 1 及び 2 に係る本件特許は、特許無効審判により無効にされるべきものであるから、控訴人は、特許法 104 条の 3 第 1 項の規定により、被控訴人に対し、請求項 1 及び 2 に係る本件特許権を行使することは、できない。

第 4 当裁判所の判断

1 本件明細書の記載事項

本件明細書（甲 2）の発明の詳細な説明には、次のような記載がある（下記記載中に引用する図面については別紙図面目録を参照）。

(1) 「発明の背景

5 本発明は、痛みの治療において鎮痛／抗痛覚過敏作用を発揮する化合物としてのグルタミン酸およびγ-アミノ酪酸（GABA）の類縁体の使用である。これらの化合物の使用の利点には、反復使用により耐性を生じないことまたはモルヒネとこれらの化合物の間に交叉耐性がないことの発見が包含される。

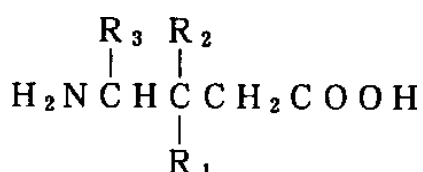
10 本発明の化合物は、てんかん、ハンチントン舞踏病、大脳虚血、パーキンソン病、遅発性ジスキネジアおよび痙性のような中枢神経系疾患に対する抗発作療法に有用な既知の薬物である。また、これらの化合物は抗うつ剤、抗不安剤および抗精神病剤としても使用できることが示唆されている。WO92/09560(米国特許出願第 618,692 号、1990 年 11 月 27 日出願)および WO93/23383(米国特許出願第 886,080 号、1992 年 5 月 20 日出願)参照。」（2 頁 3 行～12 行）

15 (2) 「発明の概要

本発明は、以下の式 I の化合物の、痛みの処置とくに慢性の疼痛性障害の処置における使用方法である。このような障害にはそれらに限定されるものではないが炎症性疼痛、術後疼痛、転移癌に伴う骨関節炎の痛み、三叉神経痛、急性疱疹性および治療後神経痛、糖尿病性神経障害、カウザルギー、上腕神経叢捻除、後頭部神経痛、反射交感神経ジストロフィー、線維筋痛症、痛風、幻想肢痛、火傷痛ならびに他の形態の神経痛、神経障害および特発性疼痛症候群が包

20 含される。

化合物は式 I



(式中、 R_1 は炭素原子1～6個の直鎖状または分枝状アルキル、フェニルまたは炭素原子3～6個のシクロアルキルであり、 R_2 は水素またはメチルであり、 R_3 は水素、メチルまたはカルボキシルである)

の化合物またはその医薬的に許容される塩である。

5 式Iの化合物のジアステレオマーおよびエナンチオマーも本発明に包含される。
本発明の好ましい化合物は式Iにおいて、 R_3 および R_2 は水素であり、 R_1 は-(C
H₂)₀₋₂-iC₄H₉の化合物の(R), (S), または(R,S)異性体である。

本発明のさらに好ましい化合物は (S) - 3 - (アミノメチル) - 5 - メチル
ヘキサン酸および3 - アミノメチル - 5 - メチルヘキサン酸である。」 (2 頁
10 1 3 行～3 3 行)

(3) 「【図面の簡単な説明】

図1. ギャバペンチン [1 - (アミノメチル) - シクロヘキサン酢酸]、CI-100
8 [(S) - 3 - (アミノメチル) - 5 - メチルヘキサン酸]、および3 - アミノメ
チル - 5 - メチル - ヘキサン酸のラット足蹠ホルマリン試験における効果。

15 試験化合物は 50 μ l のホルマリンの足蹠内注射の1時間前に皮下投与した。初
期および後期相に注射された足蹠のリッキング(舐める行動)/バイティング
(咬む行動)に費やされる時間を記録した。結果は各群6～8匹の平均 $\pm$ SEMとし
て示す。* $P < 0.05$ および** $P < 0.01$ はビヒクル(Veh.)処置対照から有意に異
なることを示す(ANOVA, Dunnett's t-検定による)。

20 図2. ギャバペンチンおよびCI-1008のカラゲニン誘発機械的痛覚過敏に対
する効果。

侵害受容圧閾値を、足蹠加圧試験を用いてラットで測定した。足蹠内注射によ
り動物に100 μ lの2%カラゲニンを投与する前に、ベースライン(BL)の測定を
行った。結果は各群について8匹の動物の平均($\pm$ SEM)として示す。ギャバペン
チン(GP)、CI-1008またはモルヒネ(MOR; 3 mg/kg)をカラゲニン後3.5時間に
25 皮下投与した。* $P < 0.05$ および** $P < 0.01$ は同時点でのビヒクル対照群と有

意に異なる (ANOVA, Dunnett's t-検定による)。

図 3. ギャバペンチンおよび CI-1008 のカラゲニン誘発熱痛覚過敏に対する効果。

侵害受容熱閾値を Hargreaves の装置を用いてラットで測定した。足蹠内注射により動物に 100 μ l の 2 %カラゲニンを投与する前にベースライン (BL) の測定を行った。結果は各群 8 匹の動物の平均 ($\pm$ SEM) として示す。ギャバペンチン (G P) または CI-1008 はカラゲニン投与後 2.5 時間に皮下に投与した。* $P < 0.05$ および** $P < 0.01$ は同時点でのビヒクル対照群から有意に異なる (ANOVA, Dunnett's t-検定による)。

図 4. ラット術後疼痛モデルにおける熱痛覚過敏に対する (a) モルヒネ、(b) ギャバペンチン、および (c) S-(+)-3-イソブチルギャバの効果。

ギャバペンチンまたは S-(+)-3-イソブチルギャバは術前 1 時間に投与した。モルヒネは術前 0.5 時間に投与した。ラット足蹠試験を用いて同側および対側足蹠の両者について熱足蹠回避潜時 (PWL) を測定した。明瞭にするため薬物処置動物の対側足蹠のデータは示していない。術前にベースライン (BL) の測定を行い、術後 2、24、48 および 72 時間に PWL を再評価した。結果は各群につき 8 ~ 10 匹の動物の平均 PWL (秒、縦線は $\pm$ SEM を示す) として表す。* $P < 0.05$ 、** $P < 0.01$ は各時点で薬物処置群の同側足蹠をビヒクル処置群の同側足蹠と比較して有意に異なる (ANOVA, Dunnett's t-検定による)。図中、図 4 a では、—●— はビヒクル対側、—○— はビヒクル同側、—△—、—□— および —◇— はそれぞれモルヒネ 1、3 および 6 mg/kg である。図 4 b では、—△— は 3、—□— は 10 および —◇— は 30 mg/kg のギャバペンチンである。図 4 c では —△— は 3、—□— は 10 および —◇— は 30 mg/kg の S-(+)-3-イソブチルギャバである。

図 5. ラット術後疼痛モデルにおける接触異痛に対する (a) モルヒネ、(b) ギャバペンチン、および (c) S-(+)-3-イソブチルギャバの効果。

ギャバペンチンまたはS-(+)-3-イソブチルギャバは術前1時間に投与した。モルヒネは術前0.5時間に投与した。フライ毛フィラメントに対する足蹠回避閾値を同側および対側足蹠の両者について測定した。明瞭にするため、薬物処置動物の対側足蹠のデータは示していない。術前にベースライン(BL)の測定を行い、術後3、25、49 および 73 時間に回避閾値を再評価した。結果は、各群について8~10匹の動物の足蹠回避を誘発するのに要した中間力(g)として表す(縦線は第1および第3四分位を示す)。*P<0.05は各時点において薬物処置群の同側足蹠をビヒクル処置群の同側足蹠と比べた有意差である(Mann-Whitney t-検定)。図5中、—●—はビヒクル対側、—○—はビヒクル同側である。モルヒネ(図5a)については—△—は1、—□—は3および—◇—は16mg/kgである。

図5b中、ギャバペンチンおよびS-(+)-3-イソブチルギャバについては、—△—は3、—□—は10および—◇—は30mg/kgである。

図6. ラット術後疼痛モデルにおける(a)熱痛覚過敏および(b)接触異痛の維持に対するS-(+)-3-イソブチルギャバの効果。

S-(+)-3-イソブチルギャバ[S-(+)-IBG]は術後1時間に投与した。熱足蹠回避潜時はラット足蹠試験を用いて測定し、フライ毛フィラメントに対する足蹠回避閾値は同側および対側足蹠の両者について別個の群で測定した。明瞭にするために、同側足蹠のデータのみを示す。術前にベースライン(BL)の測定を行い、術後6時間まで回避閾値を再評価した。熱痛覚過敏については、結果は各群について6匹の動物の平均PWL(秒)として表す(縦線は±SEMを示す)。

*P<0.05、**P<0.01は各時点で薬物処置群の同側足蹠をビヒクル(Veh-○-)処置群の同側足蹠と比較した有意差を示す(対のないt-検定)。接触異痛については、結果は各群について6匹の動物の足蹠回避を誘発するのに要した中間力(g)として表す(縦線は、第1および第3四分位を示す)。*P<0.05は各時点において薬物処置群の同側足蹠をビヒクル処置群の同側足蹠と比較した

場合の有意差である(Mann Whitney t-検定)。—●—はS-(+)-IBG 30mg/kg。」(2頁34行～3頁43行)

(4) 「発明の詳述

本発明は、上記式 I の化合物の上に掲げた痛みの処置における鎮痛剤としての
5 使用方法である。痛みにはとくに炎症性疼痛、神経障害の痛み、癌の痛み、術
後疼痛、および原因不明の痛みである特発性疼痛たとえば幻想肢痛が包含され
る。神経障害性の痛みは末梢知覚神経の傷害または感染によって起こる。これ
には以下に限定されるものではないが、末梢神経の外傷、ヘルペスウイルス感
染、糖尿病、カウザルギー、神経叢捻除、神経腫、四肢切断、および血管炎か
10 らの痛みが包含される。神経障害性の痛みはまた、慢性アルコール症、ヒト免
疫不全ウイルス感染、甲状腺機能低下症、尿毒症またはビタミン欠乏からの神
経障害によっても起こる。神経障害性の痛みには、神経傷害によって起こる痛
みに限らず、たとえば糖尿病による痛みも包含される。

上に掲げた状態が、現在市場にある鎮痛剤たとえば麻薬性鎮痛剤または非ステ
15 ロイド性抗炎症薬(NSAID)では、不十分な効果または副作用からの限界により
不完全な処置しか行われていないことは周知である。

式 I において用いられる語、たとえばアルキルはメチル、エチル、プロピル、
イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、イソペ
ンチルおよびネオペンチル、ならびに当業者に想起されるアルキルを意味する。
20 「シクロアルキル」なる語はたとえば、シクロプロピル、シクロブチル、シク
ロペンチルおよびシクロヘキシルである。

本発明の化合物は、有機および無機酸の両者または塩基と医薬的に許容される
塩を形成することができる。たとえば、塩基性化合物の酸付加塩は、遊離塩基
を適当な酸を含有する水溶液もしくは含水アルコール溶液または他の適当な
25 溶媒に溶解し、その溶液を蒸発させて塩を単離することによって調製される。
医薬的に許容される塩の例には、塩酸塩、臭化水素酸塩、ヒドロ硫酸塩等、な

らびにナトリウム、カリウムおよびマグネシウム等の塩がある。

本発明の化合物は1個または2個以上の不斉炭素原子を含む場合がある。本発明には個々のジアステレオマーまたはエナンチオマー、およびそれらの混合物が包含される。個々のジアステレオマーまたはエナンチオマーは本技術分野において既によく知られた方法で調製または単離することができる。」（3頁44行～4頁21行）

- (5) 「これらの合成方法によって製造された化合物は、痛みの処置用薬剤として医薬組成物中に使用することが可能であり、この場合、式Iの化合物の有効量が医薬的に許容される担体とともに使用される。医薬組成物は上述のような障害に冒されているヒトを含めた哺乳動物に上述の化合物の有効量を単位剤形として投与することによる上述の障害の処置方法に使用することができる。

本発明によって製造される医薬化合物は、広範の様々な剤形に調製し、経口的または非経口的経路のいずれかによって投与することができる。たとえば、これらの医薬組成物は固体または液体の不活性な医薬的に許容される担体中に製造することができる。固体の形態の製剤には、粉末剤、錠剤、分散性顆粒剤、カプセル剤、カシエ剤および坐剤が包含される。他の固体および液体の形態の製剤も、本技術分野において既知の方法に従って製造され、適当な製剤として経口的経路で、または液体製剤として非経口的経路、たとえば静脈内、筋肉内、または皮下注射により投与することができる。

単位用量製剤中の活性化合物の量は、平均体重70kgの患者に基づいて1日1mg～約300mg/kgで変動または調整することができる。1日用量の範囲は約1mg～約50mg/kgとすることが好ましい。しかしながら、投与量は、患者の要求、処置される状態の重症度、および使用される化合物に依存する。特定の状況における適正な投与量の決定は当業者の技術の範囲内にある。」（5頁30行～46行）

- (6) 「ラットホルマリン足蹠試験におけるギャバペンチン, CI-1008, および3-

アミノメチルー 5-メチルーヘキサノ酸の効果

雄性 Sprague-Dawley ラット(70～90g)を試験前に少なくとも 15 分間パースペックスの観察チャンバー(24cm×24cm×24cm)に馴化させた。ホルマリン誘発後肢リッキングおよびバイティングを 5 %ホルマリン溶液 (等張性食塩溶液中 5 %ホルムアルデヒド) 50 μ l の左後肢の足蹠表面への皮下注射によって開始させた。ホルマリンの注射直後から、注射した後肢のリッキング/バイティングを 60 分間 5 分毎に評価した。結果はリッキング/バイティングを合わせた平均時間として初期相(0～10 分)および後期相(10～45 分)について示す。

ギャバペンチン(10～300mg/kg)または CI-1008(1～100mg/kg)のホルマリン投与 1 時間前の皮下投与は、ホルマリン応答の後期相におけるリッキング/バイティング行動を、それぞれ最小有効用量(MED)30 および 10mg/kg で用量依存性にブロックした(図 1)。しかしながら、いずれの化合物も試験した用量では初期相には影響しなかった。3-アミノメチルー 5-メチルーヘキサノ酸の同様の投与は 100mg/kg で後期相の中等度のブロックを生じたのみであった。」

(5 頁 47 行～6 頁 10 行)

(7) 「ギャバペンチンおよび CI-1008 のカラゲニン誘発痛覚過敏に対する効果

試験日にラット(雄性 Sprague-Dawley 70～90g)に 2～3 のベースライン測定を行ったのち、2 %カラゲニン 100 μ l を右後肢の足蹠表面に皮下注射した。痛覚過敏のピークの発症後、動物に試験薬物を投与した。機械的および熱的痛覚過敏に対する試験には別個の動物群を使用した。

A. 機械的痛覚過敏

侵害受容圧閾値を、ラット足蹠加圧試験により鎮痛計(Ugo Basile)を用いて測定した。足蹠への傷害を防止するため、250g のカットオフ点を使用した。カラゲニンの足蹠内注射は注射後 3～5 時間の間侵害受容圧閾値を低下させ、痛覚過敏の誘発を示した。モルヒネ(3mg/kg、皮下)は痛覚過敏の完全なブロックを生じた(図 2)。ギャバペンチン(3～300mg/kg、皮下)および CI-1008(1～100

mg/kg、皮下)は用量依存性に痛覚過敏に拮抗し、MED はそれぞれ 10 および 3 mg/kg であった(図 2)。

B. 熱痛覚過敏

ベースライン足蹠回避潜時(PWL)を各ラットについて Hargreaves モデルを用いて測定した。上述のようにカラゲニンを注射した。カラゲニン投与 2 時間後に、動物を熱痛覚過敏について試験した。ギャバペンチン(10~100mg/kg)または CI-1008(1~30mg/kg)は、カラゲニン投与後 2.5 時間に皮下に投与し、PWL をカラゲニン投与 3 および 4 時間後に再評価した。カラゲニンは注射後 2、3 および 4 時間に足蹠回避潜時の有意な低下を誘発し、熱痛覚過敏の誘発を示した(図 3)。ギャバペンチンおよび CI-1008 は用量依存性に痛覚過敏に拮抗し、MED は 30 および 3mg/kg を示した(図 3)。

これらのデータはギャバペンチンおよび CI-1008 が炎症性疼痛の処置に有効であることを示す。」 (6 頁 1 1 行~3 2 行)

- (8) 「Bennett G.J.のアッセイはヒトに認められるのと類似の疼痛感覚の障害を生じるラットにおける末梢性単発神経障害の動物モデルを提供する(Pain, 1988; 33: 87-107)。

Kim S.H.らのアッセイは、ラットにおける分節脊椎神経の結紮によって生じる末梢神経障害の一つの実験モデルを提供する(Pain, 1990; 50: 355-363)。」

(6 頁 3 3 行~3 6 行)

- (9) 「術後疼痛のラットモデルも報告されている(Brennan ら、1996)。それには、後肢足蹠面の皮膚、筋膜および筋肉の切開が包含される。これは数日間続く再現可能かつ定量可能な機械的痛覚過敏の誘発を招く。このモデルはヒトの術後疼痛状態にある種の類似性を示す。

本研究においては、本発明者らは術後疼痛のこのモデルでギャバペンチンおよび S-(+)-3-イソブチルギャバの活性を調べ、モルヒネの場合と比較した。

方法

Bantin and Kingmen(Hull, U.K.)から入手した雄性 Sprague-Dawley ラット (250～300g)をすべての実験に使用した。手術の前に動物は6匹の群として飼育ケージに入れ、12時間明暗サイクル(07時00分に点灯)下に置いて飼料および水は自由に与えた。動物は手術後、同じ条件下に、空気を含んだセルローズから構成される”Aqua-sorb”床(Beta Medical and Scientific, Sale, U.K.)上に対で収容した。すべての実験は薬物処置に盲検とした観察者により行われた。

手術

動物は2%イソフルオランおよび1.4 O₂/NO₂混合物で麻酔し、鼻円錐により手術中を通じて麻酔下に維持した。右後肢足蹠表面を50%エタノールで準備して踵の端から0.5cmに開始し足指の方向に皮膚および筋膜を通して1cm縦に切開した。足蹠の筋肉は鉗子によって持ち上げ縦に切開した。傷口を編んだ絹の縫合糸によりFST-02の針を用いて2個所で閉じた。傷口の部位はテラマイシンスプレーおよびオーロマイシン末で被覆した。手術後、すべての動物において感染の徴候は認められず、創傷は24時間後には良好に治癒した。

縫合糸は48時間後に抜糸した。

熱痛覚過敏の評価

熱痛覚過敏はラット足蹠試験(Ugo Basile, Italy)を用い、Hargreaves らの方法(1988)の改良法に従い評価した。ラットは上方に傾斜したガラステーブル上3個の個々のパースペックスの箱からなる装置に順化させた。テーブルの下に可動性放射熱源を置き、後肢足蹠に焦点を合わせ足蹠回避潜時(PWL)を記録した。組織の傷害を回避するため、自動カットオフ点を22.5秒に設定した。各動物の両後肢について2～3回PWLを測定し、その平均を左右後肢のベースラインとした。装置は約10秒のPWLが得られるように検量した。PWL(秒)は上述のプロトコールに従い術後2、24、48および72時間に再評価した。

接触異痛の評価

接触異痛はシーメンス・ワインシュタイン・フォン・フライの毛(Stoelting III inois, USA)を用いて測定した。動物は、針金の網の底のケージに収容して、足蹠に接触できるようにした。動物は実験の開始前に、この環境に順化させた。

5 接触異痛試験は動物の後肢の足蹠表面に、順次力を増大させて(0.7、1.2、1.5、2、3.6、5.5、8.5、11.8、15.1、および 29g)フライの毛で触れ、後肢の回避が誘発されるまで試験した。フライの毛はそれぞれ6秒間または反応が起こるまで後肢に適用した。回避反応が確立されたならば、後肢を次に下降するフライの毛で試験を始めて反応が起こらなくなるまで再試験した。したがって、後肢を上げて反応が誘発される最高の力 29 g がカットオフ点となった。各動物を、この様式で両後肢について試験した。反応が誘発されるのに必要な最低の力量を回避閾値としてグラムで記録した。化合物を手術前に投与する場合には、接触痛覚過敏、接触異痛および熱痛覚過敏に対する薬物効果の試験に同一の動物を使用し、各動物について熱痛覚過敏試験の1時間後に接触異痛の試験を行った。術後にS-(+)-3-イソブチルギャバを投与する場合には、接触異痛および熱痛覚過敏の検査に別個の群の動物を使用した。

統計

熱痛覚過敏試験で得られたデータは一元(分散分析)ANOVAに付し、ついでDunnnett's t-検定を実施した。フライの毛で得られた接触異痛の結果は個別のMann-Whitney t-検定に付した。

結果

ラット足蹠筋肉の切開は熱痛覚過敏および接触異痛を生じた。いずれの侵害受容反応も手術後1時間以内にピークに達し、3日間維持された。実験期間中、動物はすべて良好な健康状態を維持した。

手術前に投与したギャバペンチン、S-(+)-3-イソブチルギャバおよびモルヒネの熱痛覚過敏に対する効果

手術 1 時間前におけるギャバペンチンの単回用量投与(3~30mg/kg, 皮下)は、用量依存性に熱痛覚過敏の発生を遮断し、MED は 30mg/kg であった(図 4 b)。最大用量のギャバペンチン 30mg/kg は痛覚過敏の反応を 24 時間防止した(図 4 b)。S - (+) - 3 - イソブチルギャバを同様に投与した場合も用量依存性(3~30mg/kg, 皮下)に熱痛覚過敏の発生が遮断され、MED は 30mg/kg であった(図 4 c)。30mg/kg 用量の S - (+) - 3 - イソブチルギャバは 3 日まで有効であった(図 4 c)。手術 0.5 時間前のモルヒネの投与は、用量依存性(1~6mg/kg, 皮下)は熱痛覚過敏の発生に拮抗し、MED は 1mg/kg であった(図 4 a)。この作用は 24 時間維持された(図 4 a)。

手術前に投与したギャバペンチン, S - (+) - 3 - イソブチルギャバおよびモルヒネの接触異痛に対する効果

接触異痛の発生に対する薬物の効果は上述の熱痛覚過敏に用いたのと同じ動物で測定した。熱痛覚過敏試験と接触異痛試験の間には 1 時間の間隔を置いた。ギャバペンチンは、用量依存性に接触異痛の発生を防止し、MED は 10mg/kg であった。ギャバペンチン 10 および 30mg/kg の用量はそれぞれ 25 および 49 時間有効であった(図 5 b)。S - (+) - 3 - イソブチルギャバも同様に用量依存性(3~30mg/kg)に接触異痛の発生を遮断し、MED は 10mg/kg であった(図 5 c)。この侵害受容応答の遮断は 30mg/kg 用量の S - (+) - 3 - イソブチルギャバにより 3 日間維持された(図 5 c)。これに反して、モルヒネ(1~6mg/kg)は、6mg/kg の最大用量で術後 3 時間、接触異痛の発生を防止したのみであった(図 5 a)。

手術 1 時間後に投与した S - (+) - 3 - イソブチルギャバの接触異痛および熱痛覚過敏に対する効果

接触異痛および熱痛覚過敏はすべての動物で 1 時間以内にピークに達し、以後 5 ~ 6 時間維持された。30mg/kg の S - (+) - 3 - イソブチルギャバの手術 1 時間後における皮下投与は接触異痛および熱痛覚過敏の維持を 3 ~ 4 時間

ブロックした。この時間後に、侵害受容の両応答はいずれも対照レベルに復し、これは抗熱痛覚過敏および抗接触異痛作用の消失を示す(図6)。

ギャバペンチンおよびS-(+)-3-イソブチルギャバは、すべての実験で試験された最大用量まで、対側後肢の熱痛覚過敏試験または接触異痛評点におけるPWLに影響しなかった。これに反して、モルヒネ(6mg/kg, 皮下)は熱痛覚過敏試験における対側後肢のPWLを増大させた(データは示していない)。

ここに掲げた結果はラット足蹠筋肉の切開は少なくとも3時間続く熱痛覚過敏および接触異痛を誘発することを示している。本試験の主要な所見は、ギャバペンチンおよびS-(+)-3-イソブチルギャバがいずれの侵害受容反応の遮断に対しても等しく有効なことである。これに反し、モルヒネは接触異痛よりも熱痛覚過敏に有効であることが見出された。さらに、S-(+)-3-イソブチルギャバは接触異痛および熱痛覚過敏の誘発および維持を完全に遮断した。」(6頁37行～8頁23行)

2 争点1(請求項1及び2に係る本件特許の無効の抗弁の成否)について

本件の事案に鑑み、サポート要件違反(争点1-2)を無効理由とする無効の抗弁から、判断することとする。

被控訴人は、本件発明1及び2の特許請求の範囲(請求項1及び2)記載の「痛みの処置における鎮痛剤」にいう「痛み」には、本件明細書の「発明の概要」に記載された各痛み(前記1(2))が含まれるが、当業者において、本件出願当時の技術常識を踏まえても、本件明細書の発明の詳細な説明の記載から、本件発明1及び2の化合物が「炎症性疼痛」及び「術後疼痛」以外の上記各痛みの治療に有効であると認識することができないから、請求項1及び2の「痛み」に含まれるすべての「痛み」の処置をすることができる鎮痛剤を提供するという本件発明1及び2の課題を解決できると認識することができないとして、本件発明1及び2は、発明の詳細な説明に記載したものとはいえず、サポート要件に適合しない旨主張するので、以下において判断する。

(1) 本件出願当時の技術常識について

ア 痛み及びその機序に関する文献の記載事項

(ア) 内野治人編著、「病態生理よりみた内科学 改訂3版」、金芳堂（平成8年）（甲79、乙4）

5 「ほとんどの痛みは、病的ではない。組織損傷またはその可能性がある場合に経験される急性疼痛は、個体の生存、日常生活を円滑に行うために必要な警告信号であり、生理的な痛みともいえる。この種の痛みは、神経経路が急性侵害刺激に対して正常に機能していることを示すものである。」

（651頁）

10 「このような病的な痛みは、しばしば慢性疼痛となる。これらの慢性疼痛は極めて多彩な特徴を持ち、その基礎となる病態生理に著しい差異があることを示す。これらを大別すると、侵害受容性（nociceptive）、神経障害性（neuropathic）、心因性（psycogenic）の3つの異なった疼痛機序が考えられる（図6-27）。

15 侵害受容性疼痛は、侵害受容神経路に進行しつつある侵害刺激による痛みであり、その程度はその神経経路における活動の程度に比例すると考えられる。これには体性と内臓性の痛みがあり、これまで経験した痛みの質（通常は患者がよく知っている痛みで、体性であればチクチクする、脈打つような、あるいは差し込むような痛みであり、内臓性なら鈍いあるいは絞るような痛み）によって、あるいはこれらの疼痛が生じる状況によって

20 識別される。一般的な例として、癌の痛みや関節炎の痛みなどがある。鎮痛薬としてのモルヒネは有効である。」（652頁）

「神経障害性（神経因性）疼痛は、3つの亜型に分けられる。中枢性ニューロンの活動に一次的に関連するもの、交感神経系の遠心性機能に依存するもの（いわゆる交感神経依存性疼痛 sympathetic-maintained pain）、および末梢性機能に関連したものである。これらの痛みはすべて、神経損

25

傷により急激に現れ、臨床的には、異常感覚 (dysesthesia)、感覚異常 (paresthesia)、あるいは神経学的障害または局在性自立神経障害のような特徴を合併する。」 (652頁)

5 「第3の機序による疼痛は心因性のもので、特発性疼痛ともよばれる。この痛みは、器質性病変を伴うものと伴わないものとがある。この種の痛みを特徴付けるのは困難で、診断には器質的要因と心理的要因とがどの程度疼痛経験に寄与しているかを識別する必要があり、問題はしばしば複雑となる。」 (653頁)

10 (イ) 坪川孝志ら編、「最新脳神経外科学」、朝倉書店 (平成8年) (甲80、乙5)

「生理的な感覚としての痛みは、生体にとって有害刺激 (noxious stimuli) により痛覚求心系が興奮し、痛みとして認知される原始的で、かつ生体にとって警告的な感覚である。感覚としての痛みと比較して、病的な痛みは現象的にみて、不快、不安、苦悩、恐怖などの情動変動が激しい点で異なっている。しかし、病的な痛みのうちには、感覚としての痛みの認知と同様の機序によって発生するものがある。痛覚レセプターへの病的刺激量の増大による侵害受容性疼痛 (noxious pain) と痛覚求心神経を病変によって刺激する神経性疼痛 (neurogenic pain) とがある。これらを一括して病変による刺激過剰による病的痛みで、過剰刺激性疼痛 (excess pain) と言われるものである。そのほかに、病的痛みとして重要なものは、末梢神経から大脳知覚領野までの生理的痛覚認知経路を遮断した後で発生するもので、痛覚障害を認める部位に対応して激しい痛みが発生することがある。除神経性疼痛 (deafferentation pain) といわれ、脳神経外科領域で対処すべき痛みのなかで最も一般的なものである。」 (197頁)

25 「a. 痛覚求心路とその機能

生理的痛覚の適刺激は針で刺したり、焦点的に高熱を加えたり、化学物質

を接触させたりする侵害的な刺激である。痛み刺激のレセプターは自由終末である。しかしいかなる感覚でも、その刺激が激しいもので、生体に有害な場合は、これを痛みとして認知している。

5 自由終末のレセプターが興奮すると、それにつながる末梢神経のA δ 線維、C線維が興奮されて、インパルスを脊髄後角へ伝達する。」（197頁）

「脊髄後角内では侵害受容ニューロン（nociceptive neuron）が第1層、第2層に分布し、広作動域ニューロン（wide dynamic range neuron）はこれらの層に加えて、第4層・5層を中心に分布する。第2層は主として介在ニューロンであるが、そのほかの層では、脊髄視床路となるニューロンにシナプス結合している（図5. 41）。

脊髄視床路は脊髄中心管の前方を横断し、対側へ交叉し、脊髄前側索を上行して視床の皮膚感覚中継核とされる視床後腹側核（nucleus ventralis posterolateralis, VPL; nucleus ventralis posteromedialis, VPM）に終わる。」（197頁～198頁）

15 「この痛覚求心系を新脊髄視床路（neospinothalamic tract）という。この系以外に脊髄内を上行するものに脊髄中心灰白質を多シナプス性に上行して、脳幹網様体にいたり、延髄視床路や中脳視床路となって、視床髄板内核群へ上行する経路がある。これを旧脊髄視床路（paleospinothalamic tract）という（図5. 42）。」（198頁）

20 「視床中継核の有害刺激反応性ニューロンは大脳皮質感覚領の1次体性感覚領に投射している。」（198頁～199頁）

「知覚としての痛覚は、侵害刺激により、レセプターを興奮させ、A δ ・C線維を介して、脊髄後角第1・2層、4・5層内に入り、主として新脊髄視床路を介して、視床後腹側核を経て大脳皮質知覚領にいたり、どの部位に、その程度の痛みを感じたかを認知する。その際、侵害刺激の刺激量の多寡によって、旧脊髄視床路系が活動されるかが決定され、激しい刺激

の場合は、この系の活動増加とともに、視床下部、辺縁系の入力が増加して、不快感、苦悶感などを誘発することになる。

痛みによる求心性衝撃を末梢神経より脊髓視床路ニューロンへ伝達する際に、その入力を制御する痛覚の抑制系が存在している。つまり、痛みの衝撃が末梢神経より後角内の第1・2、4・5層において脊髓視床路へのシナプスの部位で侵害性入力を抑制する機構が存在する。」（199頁）

「いずれの抑制系も後角内で、第1ニューロンから第2ニューロンとしての新・旧の脊髓視床路とのシナプス部位で抑制する作用がある（図5. 44、図5. 42）。」（199頁）

「b. 病的痛みの発症機序

病的な痛みを発症機序よりみると、炎症や組織損傷による痛覚レセプターを異常に刺激することにより、痛覚求心系を激しく興奮させる侵害受容性疼痛（nociceptive pain）、神経痛などに認められる痛覚求心系、とくに末梢神経での圧迫や絞扼によって発生する神経性疼痛（neurogenic pain）がある。さらにそのほかに痛覚求心系が末梢神経で遮断された後に発生する末梢神経除神経性疼痛（peripheral deafferentation pain）と痛覚求心系が中枢神経内で遮断される中枢神経除神経性疼痛（central deafferentation pain）に分類される。

(1) 侵害受容性疼痛

組織損傷による機械的な侵害レセプターへの過剰刺激や炎症による内因性発痛物質や発痛増強物質がレセプターを刺激することにより発生する痛みが侵害受容性疼痛である。この侵害レセプターの過剰な興奮が、痛覚求心系を興奮させて、情動反応を伴う痛みとなる。したがって、刺激となる組織障害に対処し、抗炎症療法を施行し、それらが効果をみる前には、モルフィンなどの鎮痛薬で対処することが可能である。

(2) 神経性疼痛

5

神経性疼痛は、末梢神経に対する圧迫や絞扼によって発生するもので、脱髄や虚血のために異常知覚が発生したり、細系線維と太系線維との間でエファプス伝達 (ephaptic transmission) が発生したり、細系線維に過剰興奮を惹起させたりして、脊髄後角へ有害刺激の信号を大量に送り込み、脊髄視床路を介して、激しい痛みとして認識されるわけである。

10

その代表的な疾患は特発性三叉神経痛 (tic douloureux)、椎間板ヘルニアによる疼痛などがあげられる。三叉神経や脊髄後根が中枢神経系へ入る部分では、髄鞘がミエリン鞘から、グリア細胞性の鞘に移行する部分にあたり、この部分での絞扼や圧迫は簡単に脱髄に陥り、線維間の短絡伝達 (ephaptic conduction) を誘発し、触刺激などの非侵害性刺激によっても、A δ ・C 線維が興奮し、中枢神経内での生理的痛覚系を異常興奮させて、激しい痛みとして感じられることになる。

(3) 除神経性疼痛

15

末梢神経から大脳皮質知覚野までの新脊髄視床路－視床皮質路が病変や障害によって遮断されると、その遮断された神経経路に一致する末梢部での痛覚障害が発生する。遮断発生後一定の期間を経ると、その痛覚障害部を中心に激しい痛みが発生する。それを除神経性疼痛といい、その遮断部が末梢神経にあるとき、末梢性除神経性疼痛といい、中枢神経内で遮断されている場合、中枢性除神経性疼痛という。重要なことは、痛覚求心系が遮断されて痛覚障害が発生したすべての例に除神経性疼痛が発生するわけではなく、脊髄損傷の場合の除神経性疼痛の発生率は20%、前側索切截術後の発生率は5%、腕神経叢の神経節より近位の引き抜き損傷では92%、遠位の損傷では20～67%、視床梗塞では視床後腹側核が傷害された症例に限って出現し、その出現率は14%である。除神経性疼痛では生理的痛覚求心路が遮断されたのち、数か月、年余の経過を経て、痛覚障害が発生している部位を中心に激しい自発痛を

25

訴え、非侵害性刺激である軽い触刺激を加えるとその自発痛が誘発され、
激化するもので、モルフィン系薬物にはまったく反応しない特徴がある。
この疼痛の発生機序に関して、視床痛を中心に、① 障害された視床後腹
外・内側核の細胞、線維の２次的な病変に求める説、② 主痛覚路が障害
5 されることで、側副性の痛覚路が興奮するとする説、③ 大脳皮質からの
抑制系が障害されるとする説に大別されるが（表 5.26）、今日なお実証
されていない点が多い。」（１９９頁～２００頁）

「a）末梢性除神経性疼痛

末梢神経傷害後の変性・再生の過程で、外傷性神経腫（traumatic neuroma）
10 が発生したり、また、末梢神経の変性が脊髄後角内に発生し、ついで再生
過程がはじまり、脊髄後角内の第１層、第４・５層での後角ニューロンが激
しい過興奮に陥り、この第５層の過興奮は除神経性疼痛の発生源となっ
ている。」「この過興奮が痛覚抑制系の入力を凌駕し、加えて脊髄視床路を
過剰に活動させ、大脳知覚領に投射されて頑痛として認知されることにな
15 る。」（２０１頁）

「b）中枢性除神経性疼痛

脊髄損傷で脊髄視床路が障害されたり、脊髄前側索切截術後に脊髄の病変
による中枢性除神経性疼痛が発生することがあり、頭蓋内の病変では視床
後腹側核の梗塞や小出血などで視床痛と言われている除神経性疼痛が発生
20 する。その障害部位はＣＴやＭＲＩで検討すると、新脊髄視床路系と後索
内側絨帯が、解剖学的・生理学的な立場からみて、近接していたり、混在
している部位に、病巣が認められるのが特徴である。末梢性除神経性疼痛
の場合のように、障害部位を含め、脊髄視床路－視床皮質路で障害部位よ
り上位のシナプスで、激しい過興奮状態にあるニューロンを認める。」（２
25 ０１頁）

「最近、過興奮の認められる痛覚求心路では、興奮性アミノ酸を伝達物質

とする NMDA レセプターが著しく増加し（図 5.46）、その拮抗薬である MK-801 の投与で、過興奮を 60%以上、容量依存性に抑制できることが判明した。しかも障害部位は後索－内側縦帯などからの入力が存在している部位に限られているので、新しいシナプスの形成や神経伝達物質の変化などは、後索－内側縦帯系に関連して正常の再生様式が歪められているに違いない。これらの事実より、痛覚求心路が障害されるとその障害部で、変性、グリアの増生、ついで障害神経細胞よりの発芽、シナプスの形成、NMDA レセプターを有する新しいシナプスの増加など、maladaptive neuroplasticity が発現し、そのために、障害部位での過放電とそれより上位の痛覚求心系を異常興奮させて除神経性疼痛を発生せしめるものと考えられる。」（202 頁）

（ウ） 後藤稠ら編、「最新医学大辞典 第2版」、医歯薬出版（平成9年）
（甲78、乙3）

「カウザルギー causalgia 《灼熱痛、疼痛性熱感；burning pain, thermalgia》主として外傷性の末梢神経の損傷後にみられる、自律神経症状を伴った灼熱性の疼痛を訴える疾患である。損傷を受けた神経の支配領域を中心に焼けつくような痛みと同部の血管拡張または血管収縮を示し、発汗過多や減少を呈することもある。また同部の皮膚は痛覚過敏や鈍麻などの知覚異常もみられる。原因としては、損傷部位において遠心性の交感神経線維と求心性の知覚線維の間に“artificial Synaps”が形成され、血管運動神経と知覚神経が正のフィードバックをもつためと考えられている。治療は交感神経節切除または交感神経節のブロックが有効である。」（231 頁）

「癌性疼痛 cancer pain 癌に伴う激しい痛みをいう。発症の原因は、癌の進展による神経の圧迫や直接浸潤、骨膜への浸潤、骨転移による骨折、脈管への浸潤と閉塞、組織の壊死、感染などによる。」（311 頁）

5 「三叉神経痛 trigeminal neuralgia 《顔面痛、疼痛〔性〕チック、フォ
ザーギル神経痛；prosopalgia, ^Ftic douloureux, Fothergill* neuralgia》
John F. (1712-1780, 医師, 英)。顔面に激痛を起こす神経痛。特発性（真
性）のものと症候性のものがある。特発性三叉神経痛は、神経痛の代表で
あり、発作的な激痛が数～数十秒続き、緩解時は無症状である。痛みの性
質は電気が走るような激痛である。」（645頁）

10 「術後疼痛 postoperative pain 切開創の痛み、あるいは内臓痛や術中
体位の影響による関節・筋・腰痛などが総合されてその原因となる。術後
1～2 日まで特に痛みが激しいが、抜糸まで続くものである。術後疼痛は、
創部の乏血により治癒を遅らせ、痛みによる呼吸の抑制で肺合併症をきた
しやすい。治療は、一般に麻薬性鎮痛薬、ペンタゾシンやブプレノルフィ
ンなど非麻薬性鎮痛薬、解熱性鎮痛薬が投与される。トランキライザーの
併用も有効である。硬膜外ブロックや硬膜外モルヒネ投与は極めて有効な
疼痛処置である。」（766頁）

15 「心因性疼痛 psychogenic pain 精密検査を行っても、原因となるよう
な器質的病変ないし病態生理的機序が見出されないにもかかわらず訴えら
れる疼痛、またある程度関連する器質的病変が存在する場合でも、その身
体的所見から期待されるものを上回る強さで訴えられる疼痛などで、背景
に心理的要因が関与していると考えられるものをいう。」（825頁）

20 「ヘルペス後神経痛 postherpetic neuralgia 帯状疱疹を起こす水痘・
帯状疱疹ウイルスが脊髄後根神経節やそれに対応する神経節を侵し、疱疹
が治癒した後も数ヵ月また何年にもわたって起こる疼痛。好発部位は三叉
神経第1枝の領域で、そのほか肋間神経にも起こる。疼痛は痒いような、
刺すような、焼けつくようななどと表現される。比較的年齢の高い人に多
く、種々の治療も奏効しないことが多い。」（1569頁）

25

(エ) 矢田賢三ら編「標準脳神経外科学 第7版」医学書院（平成8年）（甲

82、乙6)

「有痛性神経損傷

末梢神経の完全損傷では、支配領域の疼痛を伴うことは少ない。不全損傷では、異常感覚としての疼痛が時に見られる。特殊なものとして、以下に述べるカウザルギーがある。」 (351頁)

「カウザルギー (causalgia, 灼熱痛) : 正中神経、坐骨神経の中枢側、腕神経叢の下神経幹が不完全損傷を受けたときに起こる。疼痛は、障害神経支配領域の灼熱感を伴う発作性のもので、交感神経節後線維と、感覚神経線維の電氣的短絡が原因と考えられている。疼痛は、受傷後数週以内に始まる。精神的興奮や、驚愕で誘発され、睡眠中は軽減する。ふつう、数か月で自然緩解する。」 (351頁)

(オ) 柏崎禎夫編「運動器の痛みー診かた・治しかたー」医薬ジャーナル社 (平成7年) (甲83、乙7)

「IV. 幻肢痛

これは一般には特別な疼痛として扱われるが、運動器の心因性疼痛に入れられるもので、心因性という面から見れば最も純粋なものである。診断は切断されて目に見えない四肢が痛むので、特別な診断法を要しない。

人は、吐き気、痛みはその人の訴えによってあることを確認する。幻肢は感覚的に存在する (絵まで描ける) が、見ることもさわることもできない。ここに感覚の中で、ある、ない、の混乱が生じ、疼痛のもととなるばかりでなく、治療が困難になると考えている。この治療は幻肢を消す努力は無駄のように思われ、幻肢をはっきりして、それから治療に入るのがよいようであり、筆者らは幻肢を自由に動かせるようにする方法 (自動訓練法) を考案したが他にも色々な方法があるので文献を挙げておく。ただまだ完成されたものはない。」 (136頁)

(カ) 水野美邦編、「神経内科 Quick Reference 第2版」、文光堂 (平成

7年) (甲84、乙8)

「4. 三叉神経痛

三叉神経支配領域に起こる発作性の激痛で、神経痛の中では最もよくみられるものである。通常40歳以降に生じ、男性より女性に多く、第2、第3枝がよくおかされる。痛みは刺すような焼けるような鋭い耐え難い電撃様疼痛で、持続時間は数秒から数分である。誘発点 trigger point があり、頬部、口唇、鼻部などに何らかの刺激が加わると痛みが誘発される。病歴上多いものは、ものをかむ、洗顔、髭剃り、会話、歯ブラシを使うなどの動作である。ひどい場合には痛みを避けるため、会話もできない、食事

もできない状態となり、そのため抑うつ状態に陥ることもある。従来多くの三叉神経痛の原因は不明といわれてきたが、近年動脈硬化により蛇行した脳底動脈やその枝が三叉神経根を圧迫しているためという説が有力となってきた。

治療は carbamazepine (テグレトール)、diphenylhydantoin (アレビアチン)、三環系抗うつ薬などの内服薬が有効であり、それでも効果が得られない場合には三叉神経ブロックや三叉神経から硬化した動脈を遊離させる手術が行われる。」 (198頁)

「5. 帯状疱疹後神経痛 post-herpetic neuralgia

帯状疱疹は後根神経節や脳神経節に潜在的に存在している帯状疱疹活動的になることが原因である。胸部の皮膚がおかされやすいが、腰仙部や頸部および顔面もおかされる。しばしば水疱出現に先だって疼痛や異常感覚がみられ、水疱出現時には痛みを伴い、水疱消失とともに痛みは消退するのが普通である。しかし、時に疼痛が水疱消失後も長く続くことがあり、帯状疱疹後神経痛と呼ばれる。痛みは灼熱感を伴い、自発的で、皮膚の感覚過敏や痛覚過敏を伴うことが多い。疼痛は徐々に減弱し、数ヵ月以内には消失することが多いが、時には年余にわたって長く続くこともある。老齡

者にこの帯状疱疹後神経痛が起こりやすい傾向がある。治療として、三環系抗うつ薬や carbamazepine などの薬物療法がまず行われ、薬物療法が無効な場合には経皮的電気刺激や神経ブロックが施行される。」(198頁)

「6. 神経根痛 radicular pain

5 神経根や脊髄内で後角が障害された際にみられるもので、痛みは障害された神経根の皮膚支配領域すなわち dermatome に一致し、体動、咳、くしゃみ、いきみなどで増悪する傾向がある。痛みのほかに、その髄節レベルに感覚低下や筋萎縮、筋力低下、線維束性収縮 fasciculationなどを伴うことがある。時に痛みが両側に起こって帯状痛の形をとったり、障害部以下の錐体路徴候を伴うこともある。多くの原因疾患があるが、椎間板ヘルニア、変形性脊椎症が最も多い。椎間板ヘルニア、変形性脊椎症とも頸椎や腰椎に起こりやすいため、神経根痛は頸部、上肢、腰部、下肢によくみられる。頸椎部や腰椎部に比較すると頻度ははるかに少ないが胸椎部に起こることもあり、その際は肋間神経痛の形をとることがある。変形性脊椎症の際には複数の神経根が同時に侵されることが少なくない。神経根痛は慢性の疼痛を主訴に医師を訪れるもののの中で最も多い原因であろう。神経根の局所診断については dermatome についての解剖学的知識が必須である。椎間板ヘルニア、変形性脊椎症に対する治療は、まず鎮痛薬投与、安静、牽引などを行い、無効な場合に外科的治療を考える。」(198頁～199頁)

20

「7. 視床痛 thalamic pain

25

視床が障害された後、しばらくたってから対側の半身に起こる不快な痛みをいう。視床の梗塞や出血などの血管障害の後に起こることが多いが、腫瘍や術後に起こることもある。痛みは視床の障害直後ではなく、通常、数週から数ヵ月後から起こり始め、その後年余にわたって続く。痛みの内容は、ナイフで切られるような、刺されるような、焼けつくような、締めつ

けられるような、はぎとられるような、などに表現され、個人差が大きく、同時に不快なしびれ感を伴う。自発的な痛みはあることもないこともあるが、特徴的なことは障害部位に対する外部からの刺激で誘発されることで、時には爆発的な情動反応を伴う。刺激の強さと痛みの程度とは一定の関係がなく、軽く触るといった軽い刺激でも強い痛みが誘発される。

視床痛の発現機序としては視床内の神経線維や細胞の閾値が低下し、わずかな刺激で発火するためと考えられている。治療は三環系抗うつ薬や phenothiazine が有効であるが、完全には治りにくい。モルフィンは無効である。

なお、視床以外の中枢神経の病変でも痛みが起こることがあり、中枢性疼痛 central pain と呼ばれる。脊髄から脳幹、大脳白質、大脳皮質のどの部位の病変でも起こるが、視床痛に比べるとまれである。」（199頁）

「8. カウザルジア causalgia

末梢神経の外傷後にみられる痛みをいう。痛みは通常焼けるような性質で、持続的であり、限局性に乏しく、しばしば損傷された神経の支配領域よりも広い範囲に起こる。さらに痛みは情動によって増悪し、また障害部の皮膚を触るといったささいな刺激でも悪化することがあり、患者は検査されることを嫌がる。罹患部の皮膚は平滑、淡紅色で、硬く、発汗が著しい。カウザルジアは不完全な神経損傷後に起こりやすく、特に正中神経と坐骨神経の損傷で起こりやすい。通常外傷後の数日以内に始まることが多いが、数週間たってから起こることもある。

カウザルジアは交感神経ブロックで症状がおさまることから、その発現機序に交感神経が関与していることが考えられており、反射性交感神経性ジストロフィー reflex sympathetic dystrophy とも呼ばれる。末梢神経の不完全な切断端において、感覚線維と交感神経とがシナプスを形成するためという説が有力である。治療は交感神経ブロックを行う。cordotomy や

thalamotomy は通常無効である。」（１９９頁）

「９．心因性疼痛 psychogenic pain

中枢神経系に器質的病変がなく、直接末梢からの侵害刺激がないにもかかわらず存在する痛みで、通常慢性疼痛の形をとるものをいう。痛む部位は通常限局性であるが解剖学的な神経支配領域に一致せず、精神的な影響を受けやすい。痛みのほかに心因性と思われる筋力低下、痛覚過敏、自律神経症状を伴うことがある。心因性疼痛は通常限局性であるとはいえ、痛みが常に１個所に固定しているのではなく、他の部位に移動しやすく、しばしば同時に２個所以上に痛みが存在し、しかもそれぞれが互いに関連のない部位であることも特徴的といえる。痛みの強さは一般にあまり強くなく、痛みの内容も漠然としており、“しめつけられるような”とか、“引っ張られるような”という比喩的表現が多い。心因性疼痛の多くは転換ヒステリーであり、その他は心気症、うつ病、分裂病、性格異常の部分症状と考えられている。治療は精神安定薬、抗うつ薬の投与や精神療法が行われるが、一般になかなか治りにくい。」（１９９頁～２００頁）

「１０．治療

上述の各項目毎に治療についても簡単に触れたが、以下疼痛の対症療法についてまとめる。

A．末梢において痛みを減らすもの

a．プロスタグランジンなどの化学物質の抑制

アスピリン、インドメサシン、ステロイド剤、その他の非ステロイド性抗炎症薬

b．侵害受容器を活性化する伝達物質に拮抗するもの

セロトニン拮抗薬：ergotamine, methysergide

βアドレナリン遮断薬、抗ヒスタミン薬

B．侵害刺激の伝達を末梢にて抑制するもの

- a. 神経ブロック（プロカイン、アルコール、フェノール）、b. 経皮的電気刺激、c. 針治療、d. 抗てんかん薬、e. 神経切断
- C. エンドルフィン受容器を直接刺激するもの
モルフィン、meperidine
- 5 D. 中枢における痛覚路の遮断
cordotomy, commissural, myelotomy, thalamotomy
- E. その他
精神安定薬、抗うつ薬、下垂体破壊、frontal lobotomy, cingulotomy」（200頁）
- 10 (キ) David Borsook ら編, 「The Massachusetts General Hospital Handbook of Pain Management」, Little, Brown and Company (1996) (甲81)
- 「痛みのタイプ（定義）
侵害受容性—侵害受容器の活性化によって発生する痛み。侵害受容器は、中枢神経系を除くすべての組織に存在する。痛みは、皮膚や内臓の求心性神経線維の化学的、熱的又は機械的な活性化の程度と臨床的に比例し、急性又は慢性である（体性痛、癌性疼痛、術後疼痛）。」（32頁）
- 15 「神経障害性—末梢又は中枢の痛みの経路に対する損傷に起因する痛み。進行中の疾病がなくても痛みが持続する（例えば、糖尿病性神経障害）。」（34頁）
- 20 「カウザルギー、反射交感神経ジストロフィー、又は交感神経依存性疼痛—末梢神経損傷に起因し、アロディニア、痛覚過敏、灼熱感及び血管運動性変化、そして発汗を含む交感神経系の機能亢進の証拠をしばしば伴う。」（34頁）
- 25 「求心路遮断性—中枢神経系の痛みの経路（末梢又は中枢の）に対する求心性入力喪失の結果生じる慢性疼痛（例えば、神経捻除や脊髄損傷）。」（34頁）

「神経痛—神経分布における神経障害や刺激に伴う電撃痛（例えば、三叉神経痛）。」（34頁）

「神経根障害—神経根の圧迫や分断により生じる痛み（例えば、椎間板疾患）。」（34頁）

5 「中枢性—通常、脊髓視床皮質経路を含む中枢神経系での障害により生じる痛み（例えば、視床梗塞）。」（34頁）

「心因性—神経系の解剖学的分布と一致しない痛み。しばしば、十分な検索を行っても、痛みを説明する器質的障害を認めない。」（34頁）

「中枢由来の痛み

10 中枢性疼痛は、痛みの伝導経路やその近傍における、外傷性又は血管性の障害に起因することが多い。痛みは通常一定で、灼熱的、電撃的な性質を有し、行動や天気の変化により悪化する。知覚過敏や痛覚過敏、及び／又はアロディニアが常に存在する。治療は困難である。」（34頁）

15 「神経障害性疼痛は、数多くの病因、提案されている病態生理、そして臨床症状を伴う、最も治療困難で複雑な疼痛症候群の1つである。それは、形態の変化を伴うことなく日常生活に支障を生じる可能性があり、患者と医師の双方に我慢と忍耐を要求する。神経障害性疼痛とは、疼痛伝達系の一部に対する、末梢又は中枢、あるいはこの両者の神経損傷により生じる症状である。」（219頁）

20 「神経障害性疼痛の生物学的基礎

なぜ切断されたり引き抜かれた知覚神経が疼痛を生むのか？何がわずかな侵害刺激に対する大きな疼痛反応を引き起こし、あるいは中枢の脊髓疼痛伝達路に対する外科的処置が患者に無痛を生じ得ない理由は何か？これらや他の当惑させる臨床観察は、疼痛に携わる開業医にとって大きな問題となっている。過去数年の間に神経障害性疼痛の動物モデルが開発され、本症候群に対する神経生理学的理解の進歩が治療方針の改善に役立っている。

25

これらのモデルは一般に、侵害受容、修飾、あるいは伝達の異常徴候を示す。」（219頁）

「神経接続の変化

5 神経の可塑性という概念が、末梢神経損傷が中枢の疼痛伝達にどう関係するかを理解する助けとなる。このモデルでは、侵害受容求心性線維の慢性的な活性化や求心路遮断、あるいは、侵害受容一次求心性線維がさまざまな程度の求心路遮断を受けている同側伝導路のような別の求心性線維源によって、中枢の疼痛伝達神経細胞が活性化される。

10 最近の証拠は、神経損傷後、脊髄後角において新たな神経接続が生じることを明らかにした。通常の状態では、皮膚を軽く触っても痛くない（A β 線維の正常な活性化）。神経損傷後では、第1層と第2層に側副路を送る新しい接続がA β 線維（通常では、第IV層でシナプスを形成する）により形成される。これらの新しい神経接続の結果、軽い触覚が、通常なら疼痛伝達に関与している二次ニューロンと接続することになる。」（221
15 頁～223頁）

「神経線維のタイプの喪失

有痛性神経障害の機序に対する別の仮説として、神経線維のタイプの喪失が考えられている。」（223頁）

「異所性インパルス

20 侵害受容情報を伝達する末梢線維は、通常の状態では不活性であり、疼痛刺激によってのみ活性化する。しかし、末梢神経損傷により異常な電氣的活動が生じる。このような神経興奮は、求心性侵害受容入力の持続的又は変化する活動による、定常的及び間欠的な激しい疼痛の臨床症状を生じ得る。異常活動は、中枢性疼痛症候群の患者においても示されている。例
25 えば、中枢性（及び末梢性）疼痛症候群の患者の視床では異常な電氣的活動が生じている。」（223頁～224頁）

「アセトアミノフェンや非ステロイド性抗炎症薬など、軽度の体性痛に用いられる標準的鎮痛薬は、糖尿病性神経障害に対してほとんど治療効果がない。」（228頁）

5 「患者のほぼ全てに幻肢感が生じるが、幻肢痛は切断者の約30～90%に生じる。通常、締め付けられるような、あるいは押しつぶされるような痛みと表現されることが多いが、電撃様の痛みと表現されることもあり、喪失肢に感じられる。強さは、軽度から忍耐の限界を超えるまでさまざまである。切断から1年後、患者の40%で幻肢痛がなくなる。」（230頁）

10 (ク) Pain, vol. 44, p. 293-299 (1991) (甲39)

「中枢感作はヒトにおける損傷後疼痛過敏状態の原因となる可能性がある
ので、これらのデータは、予防的な鎮痛のため、そして、確立した疼痛状態を治療するため、の双方におけるNMDAアンタゴニストの潜在的な役割に関して意義がある。」（293頁）

15 「末梢組織の損傷に続いて生じる痛覚過敏は、損傷付近の一次求心性侵害受容器の感受性の増大（末梢性感作）[1, 2, 23]、および、脊髄におけるニューロンの興奮性の増大（中枢性感作）の結果生じる[35, 38]。中枢性感作は侵害受容の求心性入力によって引き起こされ[30, 41]、閾値の長期的減少、範囲の拡大、後角ニューロンの皮膚受容野の応答性の増大
20 [3, 6, 14, 25, 40] となって現れる。」（293頁）

「より長時間の促通は、筋肉神経の刺激によってあるいは化学性の刺激物であるマスタードオイルの皮膚塗布によって生み出すことができる
[30, 41]。マスタードオイルは、ヒトの皮膚に塗布されたときに強烈な灼熱感を生み出し、最大で24時間続く、ラットにおける機械的及び熱痛覚過敏を生み出す[37]。マスタードオイルは、ラットにおけるC侵害受容器
25 の活性のバースト（burst of activity）を生み出すがこれは数分で減衰す

る [41]。この皮膚への塗布の後、後角ニューロンの受容野特性における変化 [39] と屈曲反射の促通 [41] が発生し、1 時間より長く持続する。この化学性刺激物は、化学敏感性線維における短期間の求心性集中砲火 (barrage) の持続した中枢性効果の研究に有用なモデルを提供する。」(2 9 4 頁)

(ケ) Harold Merskey ら編, 「CLASSIFICATION OF CHRONIC PAIN」(Second Edition), IASP PRESS(1994) (甲 7 7)

「痛み 実際の組織損傷や潜在的な組織損傷に伴う、あるいはそのような損傷の際の言葉として表現される、不快な感覚かつ感情体験。」(2 1 0 頁)

「痛覚過敏 通常は痛い刺激に対する増大した応答
痛覚過敏は、閾値を超えた刺激への増加した応答を反映する。普通は痛くない刺激によって誘発された痛みは、異痛という用語が好ましいが、痛覚過敏は、神経障害の患者などの普通の閾値や増加した閾値での増加した応答の場合に適切に用いられる。」(2 1 1 頁)

「現在の証拠は、痛覚過敏が末梢又は中枢の感作あるいはその両方を伴う侵害受容系の混乱の結果であることを示している。しかし、重要なのは、この定義を強調する臨床的な現象と、知識の進歩により更に変化するかもしれない解釈とを区別することである。」(2 1 1 頁)

「神経障害性疼痛 神経系の一次的な損傷、あるいはその機能異常が原因となって生じた疼痛」(2 1 2 頁)

(コ) Brain, vol. 117, p. 579-591(1994) (甲 4 1)

「ブラシ誘発性の痛み(機械的接触異痛、動的機械的痛覚過敏)は、神経障害性および炎症性の疼痛状態の顕著な特徴である。ここで、我々は、機械的痛覚過敏のこの構成要素を誘導し維持する神経機構を調べた。これらの実験の本質的な結果は、ブラシ誘発性の痛みの重症度は、慢性の苦痛な

神経障害を患う患者および急性の実験的な化学物質誘発性の痛みを伴う正常な個体における、背景となる痛みの強度と相関関係をもつということである。」（５７９頁）

5 「９人の健常者における実験で、５分間のマスタードオイルの局所塗布は、強い灼熱痛と軽い機械的刺激に対する痛覚過敏を引き起こした。」（５７９頁）

10 「我々は、通常のボランティアにおいて、ブラシ誘発性の痛みは、 $A\beta$ 線維が媒介する機械的痛覚過敏の基礎として中枢神経系の感作を引き起こす短期間の侵害受容C線維の興奮により引き起こされ得ると結論する。この中枢興奮性の増大、そしてそれはブラシ誘発性の痛みの発現をゆるす、は

15 とても従順であり、無髄一次求心性神経の継続的な興奮に決定的に依存する。当然の結果として、我々は、それらは恐らく神経障害性疼痛状態にみられる他の感覚異常の説明にならないが、これらの機構が慢性神経痛における進行中およびブラシ誘発性の痛みの主な原因であり得ると提案する。

これは一次侵害受容求心性神経の興奮が神経障害性痛みの重要な原因であること、および後に続くブラシ誘発性の痛みの原因となる中枢性の機構が侵害受容器活性化の通常の結果であることを意味し得る。」（５７９頁）

20 「ブラシ誘発性の痛みは、中枢性感作の結果として最もうまく説明される一方、一次求心性神経の異常な興奮性が神経障害性疼痛の状態に関与していることも明らかである。」（５８０頁）

25 「本調査の主な知見は、正常なボランティアにおける急性化学物質誘発性疼痛および慢性神経因性疼痛状態における、進行中の疼痛の大きさと、ブラシ誘発性疼痛の重症度との間に密接な相関が存在することである。両方の条件で、灼熱背景痛は、無髄一次求心性神経の持続的興奮によって媒介されると考えられる。この進行中の侵害受容器の放電は、次に、動的機械的痛覚過敏として現れる中枢性感作の状態を持続させる。これは、異常な

侵害受容器興奮性および中枢性感作が、急性および慢性疼痛状態における進行中のブラシ誘発性疼痛の生成の原因となる密接に関連するメカニズムであることを意味し得る。」（５８６頁～５８７頁）

「動的機械的痛覚過敏のメカニズム

5 ここで、様々な証拠が、神経痛および急性実験的疼痛におけるブラシ誘発性疼痛が大きい有髄線維によってシグナル伝達されることを示すことに向
かっている（Lindblom および Verrillo、1979；Fruhstorfer および
Lindblom、1984；Campbell ら、1988b；Frost ら、1988；Price ら、1989、
1992）。通常の条件下では、大きい有髄線維の刺激は痛みとして決して
10 把握されないため（Bishop、1944；Collins ら、1960；Ochoa および
Torebjork、1983；Torebjork ら、1987）、質的スイッチはこの線維クラス
によって伝達されるシグナルの中枢処理の変化を暗示する。この現象のた
めの神経基盤は、中枢性感作と称されるプロセスである、より高次のニュー
ーロンの興奮性の増大であるであろう。中枢性体性感覚処理のこの変化は、
15 最近、電氣的ニューロン内微小刺激を使用して、ヒトにおいて研究されて
いる（Torebjork ら、1992）。痛みがない触感および疼痛を惹起することが
できる部位で神経束内刺激を実行した。一度、閾値の安定なベースライン
が得られたら、侵害受容器特異的刺激物であるカプサイシンを、線維束に
より刺激されるテリトリーに適用した。この条件的疼痛刺激原は、機械的
20 痛覚過敏および電氣的に誘発された疼痛閾値の有意な低下を誘発した。軸
索中央部レベルでの求心性ニューロンの電氣的刺激は、末梢受容体末端の
可能な変化を迂回するため、疼痛閾値の変化は、中枢性感作を暗示する。」
（５８７頁）

（サ） Pain, vol. 63, p. 163-172 (1995)（甲５９）

25 「中枢神経系（CNS）ニューロンのN-メチルーD-アスパラギン酸（NMDA）受容体媒介感作の重要性は、急性および慢性疼痛の動物モデルに

において十分に確立されている。中枢性感作のヒトモデルは、新たなNMDA拮抗薬のスクリーニングおよびCNSニューロンの感作に関連した疼痛を有する患者における臨床試験のための投与計画の確立に有用であろう。このモデルを使用して、2つの中枢作用性鎮痛薬、NMDA受容体拮抗薬
5 ケタミンおよびモルヒネ様オピオイド作動薬アルフェンタニルの静脈内注入の効果を調べた。12人の健常者が3セッションの無作為化二重盲検クロスオーバー試験を完了した。カプサイシン注射の25～60分後に、被験者にケタミン（平均用量：32mg）、アルフェンタニル（平均用量：3075μg）、または生理食塩水プラセボの静脈内注入を与えた。両方の薬とも注入中の進行中の痛みとピンプリック誘発痛覚過敏とを有意に減少させた。」（163頁）

「カプサイシンの皮膚内注入（Simone et al.1989;LaMotte et al.1991）は、かかるモデルを提供する。一時的な感覚症状は、点状刺激に対する強度の灼熱痛、接触異痛及び痛覚過敏を含んでおり、これは炎症または神経
15 損傷によって生ずる臨床的症状に共通して見られる。」（164頁）

「カプサイシン後の薬の注入実験による発見は、中枢性感作によって部分的に媒介される臨床症状のための治療を発達させるためのツールとして皮下カプサイシンモデルを用いることを裏付ける。コントロールされた治験からのデータは、ケタミン（Byas-Smith et al.1993;Backonja et
20 al.1994;Eide et al.1994）及びオピオイド（Portenoy et al.1990;Rowbotham et al.1991;Cherny et al.1994;しかしまたArner and Meyerson 1980にも見られる。）が、神経障害性疼痛の患者における痛み及び痛覚過敏を緩和しており、これは我々の結果と一致する。」（168頁）

25 (シ) Steven D.Waldman ら編,「Interventional Pain Management」
W.B. Saunders Company(1996)（甲86）

「異常な痛みのメカニズム：アロディニア

正常な状態下では、A線維を活性化する入力のような低閾値機械的入力
は、侵害事象として伝達されない。神経損傷後のような特定の状態で
は、臨床的にカウザルギーや反射交感神経ジストロフィーと呼ばれる事象
5 が、極めて痛い、鋭く撃つ痛みとして伝達され得る（アロディニア）。こ
の低閾値求心性情報の翻訳ミスのメカニズムは理解されていないが、以下
のような特定の現象が考慮されるべきである。」（24頁）

「神経損傷」（31頁）

「末梢神経の病変に続いて、痛覚過敏や接触異痛、そして自発痛の状態が
10 発生する。前述のとおり、損傷した神経で生ずるこのような継続的な繰り返
しの活動は、定常的な疼痛状態だけでなく、後角の感作をも生じさせう
る。」（31頁）

（ス） Pain, vol. 61, p. 221-228 (1995)（甲55）

「要旨 神経損傷性疼痛へのケタミンの連続皮下（s.c.）投与の効果を、
15 帯状疱疹後神経痛を有する患者で検討した。ケタミンの急性静脈内注射後
に疼痛の緩和を報告した5例の患者を、この非盲検前向き研究の対象とし
た。ケタミンは、携帯型輸液ポンプ（CADD-PLUS, Pharmacia社）を用いて、用量漸増のもと連続的に投与し、各注入速度（0.
05mg/kg/h、0.075mg/kg/h、0.10mg/kg/h
20 hまたは0.15mg/kg/h）での治療期間は7日7夜とした。持続
痛の緩和は、ビジュアルアナログスケールで一日ごとに評価し、注入速度
0.05mg/kg/hで観察されたが、最も顕著であったのは、0.1
5mg/kg/hの注入期間中であった。すべての患者が、ケタミンによ
る持続痛の強度の低下と、自発痛発作の強度と回数の低下を報告した。誘
25 発痛（接触異痛及びwind-up様疼痛）の変化は注入速度の変更前に
記録した。接触異痛は、0.05mg/kg/hを1週間注入後に59～

100%の最大の軽減を示し、wind-up様疼痛は、0.15mg/kg/hを1週間注入後に60～100%の最大の軽減を示した。」（221頁）

「興奮性アミノ酸（EAA）は、神経系における侵害受容情報の伝達に
5 与する。N-メチル-D-アスパラギン酸（NMDA）受容体は、EAA
グルタミン酸の受容体サブタイプの一つであり、神経傷害性疼痛の発症に
おいて重要な役割を果たすと考えられる。」（221頁）

「中枢性NMDA受容体の遮断は、神経傷害によって引き起こされる侵害
受容挙動を低減し（Seltzer ら 1991）、一次求心性C線維の刺激の延長に
10 よって引き起こされる侵害受容細胞における過剰興奮性を減少させる。最
近、NMDA遮断剤が神経傷害によって引き起こされる疼痛を低減させる
という臨床的証拠が蓄積されてきた。神経傷害に起因する病的疼痛は、連
続的ならびに自発的疼痛、およびまた、非侵害刺激によって誘発される疼
痛（接触異痛）を特徴とする。侵害刺激に対する応答は増加することがあ
15 り（痛覚過敏）、疼痛は損傷した神経によって支配される領域の外側に拡
張し得る（二次痛覚過敏）。非競合的NMDA受容体遮断剤であるケタミ
ンは、末梢または中枢神経系（CNS）の傷害を有する患者における連続
的疼痛および誘発性疼痛を低減させ（Backonja ら、1994）、幻肢痛

（Stannard および Porter 1993）または慢性口腔顔面痛（øye ら、
20 1993）を有する患者における疼痛を低減させた。我々は、ヘルペス後神経
痛を有する患者の二重盲検、クロスオーバー試験において、ケタミンの急
性静脈内（i.v.）注射が異痛及びwind-up様疼痛を含む疼痛を
低減させることを見出した（Eide ら、1994a）。」（221頁）

「本研究では、ケタミン輸注が終わった後の疼痛の重症度は、処置の開始
25 時に記録されたレベルに戻った。この観察は、ケタミンが帯状疱疹後に侵
害受容ニューロンの過剰興奮性の長く続く低減をもたらさないことを示し

ている。NMDA受容体の遮断が、中枢性感作が起こった後に確立された侵害受容ニューロンの過剰興奮性を逆転させることができることを示唆する実験データが提示されている（Woolf および Thompson 1991）。」（226 頁）

5 (セ) J. Musculoskeletal Pain, Vol.3, No.2, p.35-41 (1995) (甲162)

「要約 対象 線維筋痛症症候群〔F S〕及び慢性疲労症候群〔C F S〕における慢性の全身痛および痛覚過敏（圧痛点）の病因についての我々の理解を深める研究の概要を提供する。」（35 頁）

10 「結果及び結論：現在の研究の成果は、末梢（筋）及び中枢の要素を含む以下の仮説を裏付けるものである。侵害受容ニューロンの中枢性感作を導く中枢の侵害受容系の変化は、おそらく F S 及び C F S における筋痛の固有の特徴である。局所の微小循環障害を示す筋肉の変化は、筋肉中の侵害受容器を興奮及び感作させうるものであり、線維筋痛症を促進し、引き金

15 となる要素であるが、特有のものであるとは言えない。」（35 頁）

(ソ) Europe PMC における「Analgesic effect of ketamine in a patient with neuropathic pain」のウェブページ（1996）（甲163）

「我々は、線維筋痛症及び重度の外傷後神経障害性疼痛を伴う 54 歳の女性におけるケタミンの単回／日投与の効果を報告する…長期鎮痛は、毎

20 晩就寝時においてカプセルの形態で経口摂取された 250 mg／kg 塩酸ケタミンによっても得られた…慢性疼痛状態の強度の長期抑制は、中枢の疼痛経路におけるシナプスの NMDA 受容体依存性長期増強の逆転に起因するものであろう。」

(タ) 高久史麿監修、「図説病態内科講座 第18巻 症状・症候－1」、メジカルビュー社（1996年4月10日）（甲88、乙9）

25

「筋肉痛のメカニズム

筋肉痛は、筋障害により出現する痛みと、筋障害以外の原因により生ずる痛み到大別される。筋障害以外の原因としては、神経障害、関連痛、心因性などがある（表2）。以下に、筋肉痛の生ずるメカニズムを、原因別に図を用いて概説した。」（244頁）

5 「筋障害によって筋肉痛が起こる機序（図2）」（244頁）

「神経障害によって筋肉痛が起こる機序（図3）」（244頁）

「関連痛によって皮膚・筋肉の痛みが起こる機序（図4）」（246頁左）

「心因性の線維筋痛症によって筋肉痛が起こる機序（図5）」

10 線維筋痛症は、痛覚中枢の機能的異常により痛みが増幅されて感じられる疾患である。性格、不安、ストレス、不眠などが症状の誘発や増幅に関与していると考えられている。」（246頁）

（チ） Annals of the Rheumatic Diseases, Vol.55, No.8, p.497-501(1996)
（乙18）

15 「線維筋痛症の病因は基本的に不明である。男性より女性において少なくとも10倍頻繁に生じるという知見は、未だ説明されていない。遺伝的素因は記録されていない。外傷、外科手術又は内科疾患の後に線維筋痛症が発生する場合があるということが示唆されているものの、かかる関連性は因果関係を証明するものではない。」（497頁）

20 「これに対して、非ステロイド性抗炎症薬や副腎皮質ステロイドは無効である。」（498頁）

（ツ） 吉利和ら監訳「ハリソン内科書・第12版<下巻>」廣川書店（平成8年1月25日）（乙19）

25 「結合織炎 fibrositis は線維性筋痛 fibromyalgia ともいわれ普通にみられる疾患で、筋骨の疼痛とこわばりおよび易疲労性を特徴とし、主として25～45歳の女性に多くみられる。結合織は非炎症性疾患なので、結合織炎という名称は誤っている。結合織炎の病因は不明である。」（266

9 頁)

(テ) 杉本恒明ら総編集「内科学 第六版」株式会社朝倉書店 173 頁 (1995 年) (乙20)

「〔概念〕

5 疼痛部位により、皮膚、筋肉、関節痛などがあり、また痛みを生ずる機序により、外傷などの局所性疼痛、血管性疼痛、神経因性疼痛などに分けることができる。

〔病態生理〕

10 1) 局所性疼痛：炎症、腫瘍、外傷などにより、局所の痛覚受容器が物理的、化学的に刺激されて生ずるもので、これらの危害から生体を守るための侵害受容性疼痛である。

2) 神経因性疼痛：いわゆる神経痛は、神経根部で痛覚伝導路が刺激されて生ずる場合が多い。また痛覚伝導路の障害では、その支配域の痛覚が脱失するにもかかわらずその部に痛みを感じることがあり、幻肢痛、帯状疱疹後神経痛、視床痛などはこの種の求心神経遮断性疼痛である。

3) 血管性疼痛：動脈閉塞があると血流が低下するために、代謝物が蓄積し、それによって痛覚受容器が刺激されて生ずる疼痛である。」 (173 頁)

20 「結合織炎(fibrositis)：線維筋痛症候群(fibromyalgia syndrome)ともいわれるもので、妊娠可能年齢の女性に多い。体幹を中心に四肢痛を伴うが、特有の圧痛点以外は他覚的、検査的異常所見に乏しい。病因は不明で、仕事環境、精神的要素も加わっていると考えられる。」 (173 頁)

(ト) 医学のあゆみ vol. 182, No. 9, p. 698-704 (1997) (乙21)

「慢性疲労症候群と fibromyalgia」 (698 頁)

25 「FM とは

1904年、William Gowers は腰痛の原因に腰筋結合織の炎症がある

と考え、fibrositis という病名を提唱した。しかし、その後多くの研究者によって、炎症という病理学的所見は認められないことから炎症説は否定された。原因の一部に心因反応を含めた多くの要素が関与する症候群と考えられている。」（700頁）

5 「FMの臨床検査成績もまたCFS同様、特徴的な異常はみあたらない。

FMでも精神症状が問題となる。かつて心因性リウマチ（psychogenic rheumatism）とよばれた疾患と混同され、その存在すら疑問視する人もいたほど、FMでは精神症状が問題となる。性格的にも完全主義的、自己中心的、ものごとにこだわりやすいなどといわれ、somatoform pain disorder（DSM-III R）との区別が難しいことがあるといわれている。

睡眠障害は特徴的とされ、熟眠不能、早期覚醒が約半数の患者でみられるという。事実、FM患者ではnon-REM睡眠期中の脳波異常を認める報告もあり、病因との関連が示唆されている。ほかに精神症状として抑うつ、不安感、焦燥感などを訴える。FMの病因も不明である。特徴とされている圧痛点部位の生検組織像にも異常がない。圧痛点部位における血流低下あるいはリン酸代謝異常の報告もあるが、決定的病因とは考えられていない。」（701頁）

（ナ）越智隆弘総編集「最新整形外科学体系19関節リウマチと類縁疾患」中山書店（2007）（乙24）

20 「原因

FMの原因はこれまでのところ不明であるが、主として以下の研究がなされている。

1. 睡眠障害（ $\alpha - \delta$ sleep）

FMには約90%と高率に睡眠障害が認められる。とくに浅い寝覚めのすつきりしない睡眠障害（unrefreshing sleep）がFMの特徴である。FMの睡眠脳波としては、浅い眠りを反映してnon-rapid-eye movement（non-REM

睡眠)の第一段階の増加や non-REM 睡眠の第三・四段階の減少が認められるが、特徴的な脳波所見として、Moldofsky は non-REM 睡眠での α 波干渉 (α - δ sleep) の存在を指摘した。また彼は若い健康人を対象に覚醒刺激を与え、選択的に non-REM 睡眠を障害し、疼痛や疲労など FM 症状が出現することを確認した。なお、non-REM 睡眠を障害しても、運動している長距離ランナーには FM 症状が出現しなかった。これが、後述する運動療法を FM 治療に用いる根拠となっている。

生化学的には血中トリプトファン濃度が低いことが報告されている。トリプトファンはセロトニンの前駆物質である。セロトニン欠乏が睡眠障害、疼痛を惹起することが推測されている。

2. 脊髄液中サブスタンス P の増加

FM 患者では、脊髄液中のサブスタンス P (substance P) 濃度は健常者の 3 倍も高く、脊髄レベルで疼痛刺激が活発に伝達されていることが推測される。

3. 内分泌異常

成長ホルモン (growth hormone:GH) が FM 治療に効果があるとの報告がある。GH は下垂体で産出され、肝臓でのソマトメジン C (somatomedin C: SMC) 産出を促進し、筋骨格の機能維持に重要な働きをしている。そして FM ではこの SMC の低いものがある。また、視床下部-副腎関連の異常が報告されている。

4. 脳レベルの異常

single photon emission computed tomography (SPECT) を用いた脳血流の検査では、FM 患者の視床あるいは尾状核での血流低下が指摘されている。また、functional MRI を用いて脳血流量の疼痛刺激負荷時での FM 群とコントロール群との違いをみると、同等量の疼痛刺激負荷ではコントロール群に比べて FM 群でより大きな血流増加がみられその部位はコントロール

群と異なっていた。

その他、FM の疼痛を wind-up phenomenon (C 線維を継続的に刺激すると、NMDA 受容体を介して C 線維の反応が次第に増強してくる現象) や広範囲のアロディニア (健常人では疼痛を感じないような触刺激などで痛みを感じる状態) として説明しようとする研究もある。これらの研究結果は、FM が純粋な精神的なもののみから出現しているという可能性を否定している。」 (327 頁～328 頁)

(二) S. J. Gibson 外、Pain. vol. 58 p185-193 (1994) (甲 166)

「線維筋痛症症候群の患者における、痛みを伴う CO₂ レーザー刺激に引き続いた熱痛覚閾値及び脳表現関連電位の変化」 (185 頁)

「末梢の一次求心性メカニズムの応答変化と、CNS プロセスの変化とが、FS の病態生理に重要な役割を果たしていると推測せざるを得ない。つまり、増加した求心性応答と、低強度の化学的、機械的又は熱的な刺激に引き続いた CNS 活動とが、これらの患者の経験する痛みや領域的な痛覚過敏の直接の原因であろう。」 (192 頁)

(ヌ) Scand J Rheumatol, vol. 24, p. 360-365 (1995) (甲 26)

「線維筋痛症患者の痛みの分析」 (360 頁)

「疼痛の強度、筋力、静的筋持久力、圧痛閾値、および圧痛点と対照点での疼痛耐性を、線維筋痛症 (FM) を有する患者 31 例において、モルヒネ (9 例)、リドカイン (11 例)、およびケタミン (11 例) の静脈内投与の前後で評価した。3 つの試験はそれぞれ、二重盲検プラセボ対照とした。患者は、プラセボ応答者、応答者 (50% を超える疼痛強度の低下) および非応答者に分類した。モルヒネ試験では有意な変化はみられなかった。リドカイン試験では注入中及び注入後に疼痛の軽減が示された。ケタミン試験では試験期間中に疼痛強度の有意な低下が示された。圧痛点の圧痛は軽減し、持久力は有意に上昇したが、筋力に変化はなかった。これら

の結果は、NMDA 受容体が線維筋痛症の疼痛機構に関与するという仮説を支持する。これらの知見から、FM に中枢性感作があること、および圧痛点が二次痛覚過敏を示すことも示唆される。」（360 頁）

5 「線維筋痛症は、慢性的な全身性筋肉痛、数カ所における圧痛覚過敏（圧痛点）、筋硬直、睡眠障害および疲労からなる(1)。米国リウマチ学会(ACR)が提案した線維筋痛症(FM)の分類基準では、FM は、痛覚過敏を伴う慢性疼痛症候群と定義されている(2)。」（360 頁）

10 「リドカインに対する応答は均一ではなかったため、非競合的アンタゴニストであるケタミンを使用して、N-メチル-D-アスパラギン酸(NMDA)受容体系の遮断の効果の研究を開始することは論理的であった。NMDA 受容体の活性化は、後角における侵害受容ニューロンの中枢性感作をもたらすと考えられる。」（360 頁）

15 「痛覚過敏は、侵害受容器が、組織損傷を有する領域内で感作されることを意味する一次性的のものであるか、またはそれが組織損傷のない領域から惹起されることを意味する、二次性的のものであってもよい。（364 頁）

20 「Torebjörk 等(11,12)は、マイクロ神経記録法(microneurography)の技術を用いて、実験的に誘導した皮膚の熱に対する一次痛覚過敏が、一次侵害受容ニューロンの感作によるものであることを示した。彼らはまた、動的接触に対する二次痛覚過敏が、脊髄の後角にある侵害受容ニューロンの興奮性の増加を反映する中枢性感作によるものであることを示した。」（364 頁）

25 「中枢性感作は、C-線維入力によって誘発される、これらのニューロン上でのNMDA-受容体の活性化に起因すると考えられるが(13)、それはまた、一次求心性神経中でのインパルスの非存在下で存在してもよい(14)。」（364 頁）

「ケタミンの効果に関する本研究は、後角の侵害受容ニューロンのみが影

響を与えているのか、それとも脳のニューロンもまた関与しているのかという問いには回答していない。局所麻酔による硬膜外ブロックが、完全に FM の患者における痛みと圧痛点での圧痛を封じたという事実は、FM の中枢性感作と二次痛覚過敏が、一時求心性神経のインパルスに依存しているという仮説を支持するだろう。」（364 頁）

イ ホルマリン試験に関する文献の記載事項

（ア） Brain Research, vol. 518, p. 218-226 (1990)（甲 46）

「後角深層の多種感覚受容（収束）の侵害受容ニューロンである後肢末梢受容野へのホルマリンの皮下注射は、この細胞の持続的活性化（1 時間）のため使用された。この化学的侵害刺激は、発火の最初のピークを生み出し、これは 10 分間持続して、その後に長く続く活性の第 2 ピークが発生しこれは 50 分間観測された。γ-D-グルタミルグリシン（DGG）、非選択的な N-メチル-D-アスパラギン酸（NMDA）、キスカル酸／カイニン酸（非 NMDA）受容体アンタゴニストはくも膜下腔内にホルマリンの前処理および後に適用された。DGG 前処理（1000μg）（n=4）によってホルマリン反応の両方のピークの完全な停止が生成された。この投与量は、同様の細胞における C 線維によって引き起こされる急性反応の十分な阻害を生み出した。しかしながら、ホルマリン反応が一度発生してからこのアンタゴニストを適用すると阻害は生成されなかった（n=4）。選択的な NMDA 受容体アンタゴニストである 5-アミノ-ホスホノ吉草酸（AP5）（250 と 500μg）が 40 分間の前処理としてくも膜下腔内に投与され、第 1 ピークの少量の阻害を生み出したが、第 2 の接続フェーズにおいては顕著で投与量に依存的な減少を記録した（n=7）。AP5 は、この細胞に対する C 線維入力には影響を与えなかった。非競合的な NMDA 受容体チャネル阻害剤であるケタミンと MK801 は発火の第二相中に静脈内投与された。ケタミン（1-8mg/kg）は、ホルマリンへのニューロン反応に短期間ではあるが顕著で投与量依存的な阻

害を生み出した (n=11)。MK-801 (0.5-1mg/kg) はこの反応の第二相の間に細胞発火の持続した阻害という結果をもたらした (n=11)。30 分間の前処理として静脈内投与されると、MK801 (0.5-1mg/kg) は第一相の小さな阻害のみを伴い、発火の第二相の投与量依存的な阻害を生み出した。最終的に、ホルマリン注射部位への、2%リグノカインによる第1ピークの間
5 末梢の求心性活性の障害は、第2ピークを全く変化させなかった (n=10) それゆえ、ホルマリンによって生成される求心性集中砲火 (barrage) が比較的短いタイムスパンでNMDA介在性の中樞性活性を誘発し、この誘発された活性が長期間の痛みの状態における侵害受容とその調節の変化の一つの基礎となっている可能性があると思われる。」 (218頁)

「急性あるいは短期間に続く状態と比較して、持続したあるいは慢性的な痛みに関連する多くの問題の一つは、長く持続する痛みのある種の形態を緩和する難しさにあり、これは特に、神経損傷に関連する形態についてである [4]。一般的には、これらの問題は傷害による他の結果に加えて、末
15 梢および中枢神経の過敏によって生じ得る。動物についての様々な研究は、末梢の侵害受容線維の感作が発生し得ること (参照6を見よ) を明らかに示し、さらに最近では、マイナー入力に対する後角の侵害受容的システムの反応を顕著に促進する、急速に誘発された中樞性過敏についての証拠が蓄積している [9, 24, 33, 34, 37]。」 (218頁)

「ホルマリンの皮下注射は、短期間持続する一過性の活性 (phasic activity) を生み出すことが示されてきており、侵害受容の長引く持続期がこの後に発生し、これは様々な種における行動学的研究によって評価されて
20 おり [3, 18]、持続した侵害刺激の有用なモデルであると考えられる。」 (218頁)

「NMDA チャネルブロッカーであるケタミンもまた、ワインドアップを阻害し、明らかにホルマリン応答の第2相の間のこれらのニューロンの活性を
25

減少させた。」（224頁）

「ケタミンとMK801が麻酔領域以下の量でホルマリン応答の第2相を
阻害する能力は、この反応におけるNMDAレセプターのシステムの関与
を示しており、そのレセプターアンタゴニストであるAP5により得られ
た結果を確認している。」（224頁）

(イ) The Journal of Neuroscience, vol.12(9), p.3665-3670(1992) (甲4
7)

「ラットにおける組織損傷に反応した中枢の感作と持続性侵害受容の発生
への興奮性アミノ酸(EAAs)の寄与が、後肢へのホルマリンの皮下注
射後に調べられた。」(3665頁)

「ラットにおける組織損傷に対する応答としての中枢感作及び持続性侵害
受容の進行への興奮性アミノ酸(EAAs)の関与を、ホルマリンの後肢への
皮下注射に続いて調べた。ホルマリン誘導侵害受容性行動は、EAAsの
L-グルタミン酸及びL-アスパラギン酸による、くも膜下への前処理に
より増強された。ホルマリン誘導侵害受容性応答の増強は、受容体選択性
EAAアゴニストであるNMDA及びトランス-(土)-1-アミノ-1,
3-シクロペンタン-カルボン酸(ACPD)によるくも膜下への前処理
によっても生じたが、(R,S)- α -アミノ-3-ヒドロキシ-5-メチ
ルイソオキサゾール-4-プロピオン酸臭化水素酸塩(AMPA)によっ
ては生じなかった。NMDAの効果は、AMPA又はACPDとの共投与
によって増強された。ホルマリン侵害受容性応答は、NMDAアンタゴニ
ストである2-アミノ-ホスホノ吉草酸(APV)及び(+)-MK-8
01マレイン酸水素による、くも膜下への前処理によって用量依存的に減
少したが、選択的AMPAアンタゴニストである6-シアノ-7-ニトロキ
ノキサリン-2,3-ジオン、又は、選択的代謝調節型EAA-受容体ア
ンタゴニストである2-アミノ-3-ホスホノプロピオン酸によっても減

少しなかった。これらの結果は、NMDA受容体において作用するEAA
sが、ホルマリン皮下注射に続く中枢感作及び持続性侵害受容の原因とな
ることを示唆する。」（3665頁）

5 「我々は以前（Coderre et al., 1990）、損傷に誘導される中枢性感作の行
動モデルとして、ホルマリン試験を用いた。希釈されたホルマリンのラッ
ト後肢への皮下投与は、最初の5分に起きる先の激しい反応、および、注
射後20から60分まで発現する後の中程度の反応を含む二相性の侵害刺
激反応を引き起こす（Dubuisson and Dennis, 1977; Wheeler-Aceto et al.,
1990）。リドカイン（Coderre et al., 1990）または μ -オピオイド DAMGO
10 （Dickenson and Sullivan, 1987b）のいずれかのくも膜下腔投与が、ホル
マリン試験の第一相の直後ではなく、前に投与されれば、皮下ホルマリン
に対する行動反応および後角ニューロン反応を阻害することが証明された。
これは、ホルマリン応答の初期相の間に生じた神経作用が中枢神経系の機
能の変化（すなわち、中枢性感作）を引き起こし、それが次いで後期相の
15 間の処理に影響すること、をもたらし得ることを示唆する。」（3665
頁）

「重要なことに、EAA アゴニストは、ホルマリン注射後の効果のある（中
間及び後期）相においてのみ、侵害受容性応答を増強したが、ホルマリン
試験の初期相の間は、侵害受容性応答に影響を与えなかった。」（366
20 8頁）

（ウ） The Journal of Neuroscience, vol. 12(9), p. 3671-3675 (1992)（甲4
9）

「ホルマリン誘発組織損傷の後の持続性侵害受容における NMDA 受容体作
動性カルシウムチャネルの役割」（3671頁）

25 「ラットにおける組織損傷に対する応答である中枢性感作および持続性侵
害受容への細胞内カルシウムの貢献が、後肢へのホルマリンの皮下注射の

後に調べられた。ホルマリン損傷により誘発された侵害行動は、カルシウムイオノフォア A23187 またはカルシウムチャネルアゴニスト Bay-K8644 を用いたくも膜下腔内前処理によって促進させられた。逆に、ホルマリン侵害応答は、カルシウムキレーターQuin2 またはカルシウムチャネルアンタゴニストであるベラパミルおよびニフェジピンを用いたくも膜下腔内前処理によって減少させられた。それぞれの物質は持続期に作用したが、ホルマリン応答の急性期には作用しなかった。L-アスパラギン酸およびL-グルタミン酸を用いて処理したラットにおけるホルマリン侵害行動の促進は、非競合的NMDAアンタゴニストMK-801を併用した前処理によって覆されたが、ニフェジピンまたは非NMDA興奮性アミノ酸アンタゴニスト6-シアノー-7-ジニトロキノキサリン-2,3-ジオンによっては覆されなかった。興奮性アミノ酸で処理されなかったラットにおいては、MK-801の鎮痛効果はニフェジピンにより生じるものよりも大幅に大きかった。さらに、ニフェジピンとMK-801との併用は、MK-801単独と比較して、大幅な鎮痛効果を生じなかった。この結果は、ホルマリン損傷により誘発された組織損傷後の中枢性感作および持続性侵害受容は、主にNMDA受容体作動性（比較的度は低いが電位依存性の）カルシウムチャネルを介したカルシウム流入に依存することを示す。」（3671頁）

20 (エ) Pain, vol. 54, p. 291-300(1993) (甲50)

「要約 侵害受容の処理における脊髄での一酸化窒素（NO）合成のあり得る役割を評価するため、NO合成酵素の代替基質として作用することでNO産生を阻害するアルギニン類似体の髄腔内（i. t.）投与の効果を調べた。」（291頁）

25 「NG-ニトロ-L-アルギニンメチルエステル（L-NAME）およびNG-モノメチル-L-アルギニン（L-NAME）は、ホルマリン試験の第1相への

最小効果 (0-9 分; ED₅₀ > 1.1 μmol) とともに第 2 相への用量依存的立体特異的阻害 (10-60 分; ED₅₀, 135 及び 246 nmol) を生じさせた L-NAME の阻害作用は、L-アルギニン i. t. により用量依存的に反転された (ID₅₀, 4.9 μmol) が、D-アルギニンによつては反転されなかった (ID-50, > 14 μmol) 。 L-NAME による第 2 相ホルマリン応答の抑制は、ラットの足へのホルマリン注射の前と後のいずれに投与しても類似していた。 L-NAME (370 nmol) の脊髄投与は N-メチル-D-アスパルテート (NMDA; 6.8 nmol) の i. t. 注射により誘導された熱痛覚過敏をも阻止したが、D-NAME (3.7 μmol) は阻止しなかった。 L-NAME の効果は L-アルギニン (4.7 μmol) で反転されたが、D-アルギニン (14 μmol) では反転されなかった。 L-NAME、D-NAME または L-アルギニンのいずれの化合物も、単独で注射された場合には正常な熱応答潜在 (latencies) ないし 52.5°C ホットプレートへの効果には影響を与えなかった。これらの研究は脊髄性 NO 合成の調節が継続する求心性集中砲火により誘導される求心性活動の促進された処理 (ホルマリン試験の第 2 相) を減少させうることを示す。この痛覚過敏要素は、脊髄の NMDA 受容体の活性化によって開始され、それは NO 生成を介して求心性インプットの実際の増大処理および続く疼痛行動の関連する痛覚過敏要素に導く。」 (291 頁)

「結論として、本研究が強調するのは、小線維の求心性インプットの鋭い放火に続いて、脊髄処理の重要な変化が生じ、この変化した処理が新規な、そしておそらく予期しない薬理学的な複雑性を反映している。臨床研究が示唆しているのは、揮発麻酔薬を単独で用いた場合に比べて、モルヒネの使用による求心性インプットのブロック (一次 C 線維からのニューロペプチドの放出をブロックする。例えば Go and Yaksh 1987 を見よ) 又は局所麻酔に続いて、ヒトの臨床的な術後麻酔要求が減少するということである。更に留意すべきなのは、NMDA レセプターアンタゴニストであるケタミ

ンが、急性の動物モデルにおける活動の欠如と対照的に、術後疼痛状態の鎮痛作用を有するということである（White1989 を見よ）。これらの観察が示唆しているのは、ヒトの術後疼痛状態は、本論文で議論したような、長引く求心性の活動や脊髄のNMDAレセプターを用いた動物モデルやシステムと少なからず類似しているだろうということである。」（298頁～299頁）

(オ) European Journal of Neuroscience, vol. 6, p. 1328-1334(1994) (甲5

1)

「細胞内メッセンジャーである一酸化窒素、アラキドン酸およびプロテインカイネースCのラットにおける組織損傷に反応した持続性侵害受容への寄与が、後肢へのホルマリンの皮下投与の後に調べられた。ホルマリン損傷により誘発された侵害行為は、一酸化窒素合成阻害剤（NG-ニトロ-L-アルギニンメチルエステル、L-NAME）、アラキドン酸の阻害剤（デキサメタゾン）またはプロテインカイネースCの阻害剤〔プロテインカイネースC（19-26）および1-95-（イソキノリンスルホニル）-2-メチルピペラジン二塩酸塩、H-7〕を用いたくも膜下腔内の前処理によって減少させられた。それぞれの物質はホルマリン応答の持続期に作用したが、急性期には作用しなかった。」（1328頁）

「L-グルタミン酸またはサブスタンスPを用いて処理されたラットにおけるホルマリン侵害行為の増加（痛覚過敏）は、一酸化窒素阻害剤（L-NAME）、アラキドン酸阻害剤（デキサメタゾン）またはプロテインカイネースC阻害剤（H-7）を用いた前処理によって覆された。この結果は、ホルマリン損傷により誘発された組織損傷後の中枢性感作および持続性侵害受容、およびL-グルタミン酸およびサブスタンスPにより引き起こされたホルマリン試験における痛覚過敏は、細胞内メッセンジャーである一酸化窒素、アラキドン酸およびプロテインカイネースCに依存することを示す。」（1

328頁)

(カ) The Journal of Neuroscience. Vol.15, No.11, p.7575-7584 (1995)

(甲168)

5 「ホルマリンの後肢への注入は、急性（第1相）及び持続性（第2相）の侵害受容行動を生ずる。このモデルは、持続する痛みの説明に対する中枢性感作（脊髄ニューロンの過興奮）の寄与を裏付ける決定的な証拠を提供した。」（7575頁）

(キ) Pain, vol. 56, p. 51-57(1994) (甲42)

10 「NメチルDアスパラギン酸（NMDA）受容体の過剰活性は、神経障害性疼痛の発生における要因の1つである可能性がある。」（51頁）

「ケタミンは、ヒトの医療に広く用いられるNMDA遮断薬である。ケタミン（250mcg/kg i. v. 低速投与）を、慢性神経障害性疼痛症候群の管理のため、二重盲検プラセボ対照形式で6例の患者に投与した。末梢神経系（PNS）疾患に関連する疼痛を有する患者全3例と、中枢痛および異常感覚症候群を有する患者3例のうち2例が、継続する疼痛の評価で一時的な軽減を示した。患者5例にみられた接触異痛、痛覚過敏および残感覚は、ケタミンの投与後改善した。PNSに関連する神経障害性疼痛を有する患者2例での用量反応評価で、ケタミンは用量依存的に効果を示すことが明らかになった。」（51頁）

20 「PNSに関連する神経障害性疼痛を有する一人の患者に投与される継続するケタミンの皮下注入は、疼痛の制御において追加の改善を生じなかったが、耐えがたい認知及び記憶の副作用を生じた。一方、単回投与注入の間の副作用はマイルドであり、よく耐えうるものであった。ケタミンは、進行する一定の疼痛よりも、持続する神経障害性疼痛症状において、誘起される疼痛、及び関連する後過敏化に影響を与えた。」（51頁）

25 「動物の神経障害性疼痛モデルにおいて示唆されるように（Yamamoto と

Yaksh, 1992 年)、痛覚過敏はNMDA受容体によって介在される「ウィンドアップ現象」の提示である可能性がある。これに関して神経障害性疼痛症候群における痛覚過敏はホルマリン誘発性の痛みの第二相 (Haley 等, 1990 年) と局所貧血の間の痛覚過敏 (Sher と Mitchell, 1990 年) に類似する。これらはすべて、NMDA受容体介在性の中枢性促進による脊髄レベルでのウィンドアップ現象によって生じられると思われる。」 (56 頁)

(ク) Brain Research, 666, p.104-108(1994) (甲161)

「多くの研究は、ホルマリンの痛みの後期相の発達が、初期相の間に生じた神経活動によって生み出された中枢ニューロンの長期的な機能変化 (すなわち、中枢性感作) に依存することを示している。」 (104 頁)

「末梢組織や神経損傷は、よく幻肢痛、自発痛、痛覚過敏、異痛などの病的疼痛症候群を引き起こす。末梢の神経や組織の損傷後に発生する痛みは、損傷によって引き起こされる中枢神経系機能の長期的な変化 (すなわち、中枢性感作) に関連しているという十分な証拠がある [3]。希薄ホルマリンの皮下注射は、痛みの反応の特徴的な二相性プロファイルを生み出す。痛みの初期相は、注射後の最初の 5 分間に発生し、その後、約 10～15 分間、ほとんどまたはまったく痛みを生じない。その後、痛みは安定したプラトーに上昇し、約 1 時間持続する [7]。最近の証拠は、後期相の痛みが部分的に初期相の間に生じた神経活動に依存していることを示している。例えば、局所麻酔薬を脊髄 [4] または脊髄上構造 [23] に適用して、初期相の間の神経活動を選択的にブロックすると、持続的な後期相の発現が減少する。逆に、後期相でのみ後足を局所的に麻酔しても、疼痛行動が完全になくなるわけではないことから [4]、初期相で持続的な神経活動が生じ、末梢の入力とは無関係に後期相で疼痛行動を引き起こし得ることが示されている。」 (104 頁)

(ケ) Experimental Neurology 117, p.94-96 (1992) (甲164)

「アミトリプチンの20mg/kgの投与は、人における長く続く痛みの動物モデルであるホルマリンテストの第2相の痛みを減少させた。」（94頁）

「上記で引用した動物モデルの肯定的な発見にかかわらず、それぞれの動物モデルは、これらのデータの解釈に影響を与える特定の欠点がある。テールフリックテストを採用した研究（12）は、短時間の侵害受容刺激に対するテール引き込み潜時を測定した。これは、より長く続く痛みに対する薬物の効果を常に予測するとは限らない鎮痛法である（2、3、6、7）。自切（オートトミー）研究（1、10）では、（治療的抗うつ作用を生み出すために必要な）アミトリプチリンの継続投与が、解釈を複雑にする。薬物の向精神作用自体が、オートトミーにおいて観察された減少の原因の一部または全体である可能性があるためである。これらの欠点を回避するために、本研究では、持続性の臨床的疼痛のモデルと考えられているホルマリン試験（3、7、9）を使用して、アミトリプチリンの単回投与の効果を調査した。」（94頁）

「最近の研究で、短期間の作用を持つ局所鎮痛剤の適用により第1相の痛みに限定して減少させると、第2相の間の痛みの減少がもたらされることから、ホルマリン試験の第2相における痛みの表現は、大部分が、第1相に誘起された中枢ニューロンの活動に依存することが示された（4、11）。アミトリプチリンの制限的な第2相に対する治療効果は、それ故に、相的な痛みに関連する活動とは独立に、この薬剤が持続性または慢性疼痛を減少させ得ることを示している。」（95頁）

（コ） Pain, vol. 4, p. 161-174(1977)（甲43）

「疼痛および鎮痛の機構を理解する努力は動物個体の使用に依拠することが多くなっている。これは、動物により感じられる疼痛を定量化する様々な手順の開発を促進してきた〔11〕。現在広く使用されているのは、tail-

flick 試験〔3〕、flinch-jump 試験〔5〕、hot-plate 試験〔24〕、および pinch 試験〔2、13〕である。これらの手法は、疼痛の研究において、および、可能性がある鎮痛処置を試験することにおいて役立つことが証明された。それらは、組み合わせて採用されると特に有用である〔12〕。」

（161頁）

「ラットに適用された際の試験の更なる特徴は、注射後最初の半時間において観察される変化である。疼痛評価カーブが一時的に低下する理由は不明である。おそらく2種類の痛みが作られる：感覚受容器に対するホルマリンの直接的影響によって生じる短期間の痛みと、その後さらに長く続く炎症による痛みである。」（173頁）

「要するに、ホルマリンテストは様々な鎮痛治療における違いだけでなく、鎮痛の時的変化における評価も可能とする。これは疼痛の閾値を測定するものではないけれども、むしろ比較的長く続く疼痛刺激に対する行動的反応を定量化するものである。したがって、これは実際の病的な状態において見られるような痛みに類似している。このテストは、それ故に、疼痛を評価するために現在利用可能な方法への価値ある追加である。」（173頁）

（サ） NeuroReport, vol. 6, p. 2301-2304(1995)（甲27）

「ホルマリン試験は、動物における侵害刺激のモデルとして使用されてきている。ホルマリンの皮下注射は、ラット、猫、マウス及び霊長類で観察される二相性の侵害応答を引き起こす。早期の激しい応答は、初めの5分以内に起こる。応答はその後10～15分間弱まり、注射から20～60分後にかけて遅い穏やかな応答がみられる。early phase と late phase における侵害受容と脊髄の処理の機序は異なると考えられる。」（2301頁）

「ホルマリンの皮下注射は、行動性の応答と脊髄後角における神経細胞の発火とによって特徴づけられる二相性の侵害応答を引き起こす。」（23

02頁)

「初期相の反応は、ホルマリン注射によって生じる一次求心性神経の高レベルの活動によるものである一方で、後期相の反応は、引き続いて誘発される組織の炎症を反映した連続的な低レベルのC線維の活動によるものであることが示唆されている。また、これら2つの相では興奮性アミノ酸とプロスタグランジンが異なって関与することも示唆されている。非ステロイド性抗炎症薬とステロイドが、後期相では鎮痛作用を生むにもかかわらず、ホルマリンによって生じる初期相にほとんどあるいは全く影響を及ぼさないという事実は、後期相における炎症とプロスタグランジンの関与を支持するであろう。」(2302頁)

(シ) 齋藤洋ら編、「医薬品の開発9巻 医薬品の探索〔I〕」、廣川書店(平成2年 1990) (乙13)

「〔実験例2：ホルマリン法〕

希釈ホルマリン溶液をラットやマウスの四肢に皮下注射すると、注射肢の屈曲や注射部位をなめる(licking)などの行動を生じる。侵害受容反応は希釈ホルマリン注射直後より発現し(第1相)5～10分後にいったん収まったのち、15分前後から再度発現し始め30～40分間持続する(第2相)。第1相の反応はホルムアルデヒドにより侵害受容線維が直接刺激されて発現し、第2相は炎症性反応でプロスタグランジンの生成が関与していると考えられている。」(106頁)

「1回のホルマリン注射で急性刺激と炎症性の持続的刺激を惹起できる点で、ほかの検定法にない特徴を有している。Hunnskaarらは、インドメタシンは用量を増加しても第2相の反応のみ抑制し、第1相の反応は抑制しないが、アスピリンは用量を増加すると第1相、第2相とも抑制することを示し、アスピリンの第1相に対する抑制は抗炎症作用によらない鎮痛作用であろうと考察している。ただし、柴田らによればアスピリンも第1相は

抑制し難い。図 1. 30」 (108 頁)

(ス) Brain Research, 755, p.9-16 (1997) (乙 26)

「ホルマリン試験を中枢性感作、すなわち、脊髄後角の神経細胞の興奮性を増加させる活動依存性プロセスの研究のために用いることを支持しない。具体的には、第 1 相の間に C 線維が入力の集中砲火を提供し、第 2 相として現れる脊髄ニューロンの NMDA 媒介性の過興奮を生み出す、ということが提案されている。〔1、8、12、16、17〕」 (13 頁)

「第 1 に、新生児期のカプサイシンは第 1 相の反応をわずかに減少させるだけだが、第 2 相の反応を大幅に減少させることを我々は見出した。これは、2 つの相が別々の独立したプロセスによって媒介されている可能性が高いことを示す。第 2 に、第 1 相での入力の抑制が第 2 相の大きさを変化させず〔49〕、また、ホルマリン注入部位での第 2 相の間の局所麻酔薬による遮断が第 2 相の反応を消失させることから〔10、11、47〕、中枢性感作ではなく、第 2 相の間に進行中の活動が、ホルマリン試験における持続的な疼痛行動及び心血管反応を引き起こすと我々は考える。」 (13 頁～14 頁)

(セ) Pain, vol. 51, p. 5-17 (1992) (甲 45)

「主にラットとマウスで使用されている侵害受容のホルマリン試験は、傷害を受けた組織によって発生する中程度の継続的な痛みを伴う。このように、それは閾値強度の短い刺激に頼るほとんどの伝統的な侵害受容の試験とは異なる。本稿では、刺激の特性や侵害受容行動の変化をどのように測定し解釈するかを含め、ホルマリン試験の主な特徴について説明する。ホルマリンへの応答は初期相と後期相を示す。初期相は主に末梢刺激による C-線維活性化によって引き起こされるように思われるが、後期相は末梢組織における炎症反応と脊髄後角の機能的変化の組み合わせに依存するよう

によって開始される。」（5 頁）

「結論として、ホルマリン試験は侵害受容を研究するために利用可能な一連の方法への価値ある追加である。」（5 頁）

5 「テールフリックテストやホットプレートテストなどのほとんどの侵害受容の伝統的なテストは、高強度の一過性の刺激に基づいている。侵害受容体験は短期間であり、したがって刺激自体によって引き起こされる可能性がある調節メカニズムを評価することは不可能である。持続性疼痛は中枢神経系においてこれらの短期間の刺激によって誘発される疼痛とは異なって調節されると信じる理由がある。」（5 頁）

10 「状況はしかし複雑であり、NSAIDであるインドメタシンは、ホルマリン誘発性の浮腫を抑制するのに特に効果があるというわけではない（Winter 1965）。」（8 頁）

「何名かの研究者等はホルマリンを自己に皮下注射し、その注射後に経験されたヒトにおける痛みは動物における行動反応とほぼ同じ経時変化をたどった（Dubbinson と Dennis, 1977 年）」（12 頁）

15 「NSAID であるインドメタシンは、ホルマリン試験の第 2 相における反応を低下させるが、第 1 相では効果を持たないことが示されている」（12 頁）

20 「テールフリック、テールピンチまたはホットプレート試験のような、より一過性の刺激による試験とは対照的に、ホルマリンの皮下注射がもたらす刺激は持続性であり、1 時間程度の継続時間の行動反応を誘発する。」（12 頁）

25 「齧歯類において、この試験の反応の 2 つの異なる相が、侵害受容の別の側面に対応する。なぜなら、第 1 相は侵害受容器の直接の化学刺激が原因であると思われるが、一方で第 2 相は末梢の炎症と、中枢プロセスの変化に依存する。このテストは、侵害反射や閾値の測定を用いたテストよりも、

臨床の状況により大きく関係するだろう。」（１２頁）

「ホルマリン試験は、基礎的な痛みの研究において用いられる一連の試験に対して重要な貢献をすることが示されている。いくつかの研究分野において、他の試験に比べてかなりの利点を有しており、よって侵害受容の標準的動物モデルの１つと考えるべきである。」（１３頁）

(ソ) Neuroscience Letters, vol. 208, p. 45-48 (1996) (甲４８)

「ホルマリン試験は広く用いられる化学物質誘発性の持続性疼痛の行動モデルであるが、一次求心性侵害受容器のホルマリンへの反応についてはあまり知られていない。」（４５頁）

「ホルマリン誘発性の行動の第一相は、ホルマリン誘発性のＣ線維の一次求心性侵害受容器の活性化を反映しており、第二相は、第一相の間の一次求心性インプットの初期の集中砲火により後角ニューロンが感作（中枢性感作）した結果か、炎症に誘発された一次求心性侵害受容器の活性化の結果か、またはその両方の組合せ [2, 15] であるとの仮説が立てられてきた [2, 5, 13]。ホルマリンに対する行動反応の第二相への末梢性侵害受容作用の寄与については、議論が引き起こされている。」（４５頁）

「総合すれば、これらのデータは、一次求心性作用が、第二相の侵害受容行動の発現に必要とされること、および中枢性感作が第二相の単独の根拠ではないことを示唆している。」（４５頁）

(タ) 十時忠秀ら編、ペインクリニック療法の実際、南江堂 1996 (甲１６９、乙１１)

「このような末梢の知覚神経終末の興奮は、脊髄後角に伝播され、後角ニューロンを興奮させる。痛覚線維が終末するⅠ・Ⅱ層には痛覚刺激に特異的に反応する（NS）ニューロンが分布しており、Ⅰ層にみられる大型のニューロンは視床に投射する。後角深層（Ⅳ・Ⅴ層）に分布する視床投射ニューロンは広作動域（WDR）ニューロンであり、表層に樹状突起を伸

ばし、痛覚情報を受け取る。」（１７頁～１８頁）

「末梢組織の損傷や炎症で知覚神経終末が刺激されたとき、まずこれらのニューロンにどのような時間経過で c-fos が発現するのだろうか。ホルマリンをラットの足底に注入したときの痛みの発現は、疼痛回避行動の解析から early phase（１０分以内）と late phase（刺激後 １５～４５分）の２相性を示すことはよく知られている。前者はホルマリンそのものが痛覚受容器を刺激することによる痛みで、後者は二次的に起こる炎症性の痛みであると考えられており、両者とともに後角での Fos 発現に関与している。ホルマリン注入後 １５分で、刺激を与えた側の後角表層に c-fos mRNA を発現する細胞の集積が認められ、３０分ではこれらの mRNA を発現する細胞は後角深層にも分布するようになり、６０分では後角表層の陽性細胞は減り、深層にさらに強い発現がみられた（図２）。なぜ後角の表層と深層において二相性の発現を示すのかということについては不明であるが、Fos 蛋白もやはり表層のほうにはやく現れるようである。」（１８頁）

「…増加したダイノルフィンは後角ニューロンの感作 (sensitization) に関与していることが考えられる。一方、エンケファリンやガラニンの場合には痛覚抑制の方向に働くと思われる。

後角での Fos 陽性細胞の発現のパターンを比較してみると、ホルマリン注入、熱刺激、機械的刺激など、刺激の種類によってその分布が異なることが報告されている。ホルマリンを注入した場合は、Fos 蛋白の発現は表層と深層の両方に認められる」（２１頁）

「坐骨神経を切断して数日後に同じ電気刺激をすると、後角のⅠ～Ⅴ層に Fos 陽性細胞が認められるようになる。末梢神経傷害後の異常知覚やアロディニアの発現に、後根神経節や後角ニューロンの異常興奮が関与していることを示している。」（２３頁）

「末梢組織での炎症が持続している場合には、後角での c-fos 発現は

どうなるだろうか。たとえば、アジュバント関節炎の場合は注射後 2 時間では F o s 蛋白の発現は少ないが、24 時間から 48 時間でピークに達する。しかし、その後減少し 1～4 週間後にはほとんど認められなくなる。一方、関節炎の症状のピークは 2 週間であり、プレプロダイノルフィン m R N A や P K C 活性は 2～4 週間の時期に著明に増強しているが、これらの発現が c - f o s を介したものととは考えにくい。同じ chronic pain といっても、組織の炎症による痛み (inflammatory pain) と神経損傷による痛み (neuropathic pain) では F o s 発現のパターンは異なるようである。」
(23 頁)

「疾病のために切断手術を受けるような場合、切断までに疼痛が長く続いた肢ほど幻肢痛も強いことが報告されている。末梢からの侵害刺激が繰り返して脊髄に入力された場合には、脊髄やそれより上位の神経細胞において wind-up 現象や long term potentiation といういわゆる central sensitization が起こることが知られており、これらが幻肢痛の発現に寄与しているものと考えられる。」

大塚らは心理的な面から幻肢の在り様を分析した。すなわち、失われた肢が欲しいという欲求が強いほど、幻肢は完全な肢の元の型をとり、その欲求が少ないほど幻肢としてイメージされる部分が少なくなるとした。

このことは、幻肢痛の治療においても重要な事項である。すなわち幻肢痛は幻肢がなければ発現しないので、幻肢そのものの“量”をコントロールすることが意味をもつと考えられるからである。」 (254 頁)

(チ) 齋藤洋ら編、「医薬品の開発 9 巻 医薬品の探索〔I〕」、廣川書店 (平成 2 年 1990) (甲 64)

「6) 持続性の痛み (痛覚過敏) を指標にする方法

動物を用いて持続的な痛み to 有効な薬物を検定するためには、動物の局所に起炎剤を適用し、その炎症部位に生ずる自発痛に伴う仮性疼痛反応や、

その部位での疼痛閾値の低下（痛覚過敏）を指標として用いる。」（99頁）

「起炎剤としてはさまざまな薬物が用いられる。希釈ホルマリンをラットの足蹠に皮下注射したのちに見られる応答のうち、再現性と定量性に優れる注射部位をなめる反応（licking response）頻度の時間経過は、注射直後の急性反応期と、15分頃より再び増加しはじめて1時間程度持続する遅延反応期から成る二峰性を示す。これらはそれぞれ急性痛と持続痛を反映していると考えられており、それぞれの痛みに対する作用を同時に評価する鎮痛効力検定法として用いることができる。」（99頁）

ウ カラゲニン試験に関する文献の記載事項

（ア） Pain, vol. 32, p. 77-88(1988)（甲44）

「皮膚の痛覚過敏における熱侵害受容を測定するための新たな精度の高い方法」（77頁）

「拘束されていない動物における熱刺激に対する皮膚痛覚過敏を測定する方法が記載されている。テストの枠組みは、行動の終点の自動検出を使用し、繰り返しテストしても、観察される痛覚過敏の発症には寄与しない。カラゲニンに誘発された炎症は、食塩水で処置した足と比較して有意に短い足回避潜時をもたらし、そしてこれらの潜時変化は熱侵害受容閾値の低下に対応した。熱的方法およびRandall-Selittoの機械的方法の両方が、用量関連痛覚過敏、および、モルヒネまたはインドメタシンのいずれかによって痛覚過敏を遮断することを検出した。しかしながら、熱的方法はより高いバイオアッセイ感度を示し、侵害受容閾値に加えて他の行動パラメータの測定を可能にした。」（77頁）

「熱刺激を使用することの利点にかかわらず〔5〕、痛覚過敏の動物モデルにおける熱侵害受容を定量化するための行動的方法は存在しない。動物における急性侵害受容性熱閾値の決定は、主にテールフリックおよびホッ

トプレート法に頼ってきた〔4、21〕。どちらの方法も薬理学的研究で頻繁に使用されているが、エンドポイントの自動検出の欠如（ホットプレート）、独特の非無毛皮膚が鱗のようにはげ落ちる刺激（テールフリック）、および対象内コントロールの可能性を排除する側性の欠如（両方の方法）を含めて、制限が無くはない〔3、14、19〕。加えて、どちらの方法も痛覚過敏に対する行動反応を調査するために拡張されていない。」（77頁）。

「鎮痛薬によるカラゲニン誘発痛覚過敏の遮断を検出する熱的および機械的方法の能力が、硫酸モルヒネ 3 mg/kg（MS）またはインドメタシン 2 mg/kg（INDO）で前処置したラットにおいて評価され、比較された。10匹のラットの4グループが使用された。表Iのように、グループは3回注射を受けた。これら4つのグループは SAL/SAL、CARRA/SAL、CARRA/INDO および CARRA/MS と呼ばれる。薬物注射の時間は MS と INDO の鎮痛効果ピークが同時期に生じるように選択された。熱的および機械的刺激に対する行動反応は、ベースライン時および最初の注射の2時間後と3.5時間後に、カラゲニン処置および対側の未処置の後肢の両方について測定された。」（79頁）

「インドメタシン（2 mg/kg）およびモルヒネ（3 mg/kg）によるカラゲニン誘発痛覚過敏の遮断を検出する熱的および機械的装置の能力を図7および8に示す。」（81頁）

「図7。カラゲニン誘発熱的痛覚過敏のモルヒネとインドメタシンの遮断。カラゲニン、インドメタシン（2 mg/kg、腹腔内）または生理食塩水（腹腔内）は、第1の矢印で示される時刻ゼロで注射された。モルヒネ（3 mg/kg、腹腔内）または生理食塩水（腹腔内）は、60分後（第2の矢印）に注射された。***P<0.01」（84頁）

「図8。カラゲニン誘発機械的痛覚過敏のモルヒネとインドメタシンの遮

断。薬物の用量、投与方法及び投与時刻は図 7 に記載している。 **P<0.01」

(85 頁)

(イ) European Journal of Pharmacology, vol. 194, p. 135-143(1991) (甲 5

6)

5 「カラゲニン誘導炎症は、1962 年 Winter 等によって説明された、そして、
非ステロイド抗炎症薬のスクリーニングのために広く使われるようになって
いる (Otterness と Bliven、1985 年)。最近、皮膚の痛覚過敏のモデル
として適合されている (Hargreaves 等、1988 年)。このモデルにおいて、
皮膚の熱痛覚過敏は、熱刺激に対する引っ込み時間の減少によって評価さ
10 れる。」 (135 頁)

「データは、炎症状態中のオピオイドの鎮痛作用が脊髄のノルアドレナリ
ン作動性の経路との相互作用に依存する可能性があることを示す。」 (1
35 頁)

15 「末梢性炎症を有する動物に全身投与されたオピオイドの鎮痛効果の増強
は、最近、炎症組織内の受容体での薬理作用に基づくものとされた (Joris
et al. 印刷中 ; Stein et al, 1988a ; 1989)。本研究は、片側性のカラゲ
ニン誘発炎症／痛覚過敏が脊髄レベルでのオピオイドアゴニストの鎮痛効
果の増加とも関連していることを示す。」 (135 頁)

20 「我々は、片側性カラゲニン誘発の炎症モデルにおけるオピオイドアゴニ
ストの脊髄媒介性の抗侵害受容効果を調べた。」 (140 頁)

(ウ) Pain, vol. 50, p. 345-354(1992) (甲 5 7)

「これらの結果は、末梢の炎症に続いて、脊髄の伝達及び調節システムの
両方で機能的変化が発達することを実証した。 μ アゴニストであるモルヒ
ネで、オピオイドアゴニストの抗侵害受容性の変動が生じ、大きな変化を
25 示した。」 (345 頁)

「カラゲニン誘導炎症は、1962 年 Winter 等によって最初に説明された、

そして、今日、カラゲニンの足底内注入は、片側のみ (unilateral) の炎症／痛覚過敏のモデルを作製するために、実験的に広く用いられている。」

(345 頁)

5 「本電気生理学的研究は、カラゲニンによって誘起された炎症に続く、後角ニューロンにおける C 線維誘発応答の髄腔内オピエイトに対する過敏さを、非炎症動物に対するものと比較して調査する。」 (345 頁～346 頁)

10 「椎弓切除に対する脊椎吻側及び尾側はクランプで支持され、コードを堅く固定し、ガラスコートされたタングステン電極を後角に降ろした。」 (346 頁)

15 「カラゲニンは、炎症及び痛覚過敏を誘発するために広く用いられている。カラゲニンで処理された動物における多くの行動試験は、有害な圧力 (足圧力試験)、及び有害な熱に対する足蹠回避を用いて、炎症状態によって誘起された変化と、これらの変化に対する様々な薬物の効果を決定している。しかし、浮腫の形式は、熱であれ圧力であれ、組織から神経線維を通じた刺激の変換を変化させるので、これらの行動手段の試験により、どのように薬剤の効果が炎症によって影響を受けるのかを比較することには、潜在的な限界がある。そのため、線維に達する刺激の程度が変化しうるので、炎症前後の数値の比較は難しい。本文献で議論しているモデルにより、

20 神経線維は直接刺激され、そのため変化する組織構造という問題をバイパスできる。これらの実験は、神経線維の電気刺激に関する閾値は、炎症では変化しないことを示しており、従って、全ての測定が同じベースラインの下でなされることを保証する。」 (351 頁)

25 「ニューロンの C 及び AB 線維の両方の応答における変化の方向は、細胞のウィンドアップの初期の程度に依存する (図1を見よ)。これは、これらの後角ニューロンにおける C 線維誘起ウィンドアップの発現において重

要であると示される N-メチル-D-アスパルテート (NMDA) レセプターの役割を指し示している」 (351 頁)

「全身投与されたオピエートアゴニストの抗侵害受容効果の増強は、末梢性炎症誘発後の動物で報告されている (Kayser and Guilbaud 1983; Neil et al. 1986; Joris et al. 1990) 。」 (345 頁)

「これらの電気生理学的結果は、足へのカラゲニン末梢注射後の炎症の発生が、個別の後角細胞の C および A β 線維誘発反応の双方の増加または減少を伴うことを示す。この片側性カラゲニン誘発炎症のモデルにおけるミュー、デルタおよびカッパ選択的オピエートの脊髄媒介性の抗侵害受容効果は、行動研究で示される痛覚過敏のピーク時に調べられた (Hargreaves et al. 1988a ; Hylden et al. 1991b) 」 (350 頁)

「カラゲニンは、炎症と痛覚過敏を誘発するために広く使用されている。カラゲニンで処置された動物における多くの行動試験は、炎症状態によって引き起こされる変化およびこれらの変化に対する様々な薬物の効果を決定するために、侵害性の圧力 (足圧力試験) および侵害性の熱に対する足蹠回避を使用してきた。」 (351 頁)

(エ) Anesthesiology, vol. 83(5), p. 1046-1054(1995) (甲 146)

「侵害刺激への増加した感受性 (痛覚過敏) 及び通常は痛くない刺激に対する痛みの知覚 (異痛) によって特徴付けられる神経障害性疼痛は、治療が難しい。行動的に定義される痛覚過敏や異痛は、末梢の神経障害や組織の炎症などを含む、様々な亜急性の動物モデルで生ずる。モデルは急増しているけれども、神経損傷と炎症のモデルは、結果として得られる痛覚過敏の脊椎での薬理学及び生理学に一般的に違いはない。両方の種類のモデルにおいて、介入から維持される有害な感覚入力は、脊椎での N-メチル-D-アスパルテート (NMDA) レセプターの活動に依存して痛覚過敏を生ずるという強い証拠がある。そのため、NMDA レセプターアンタゴニストのクモ

膜下腔内注射は、これらのモデルにおいて痛覚過敏を妨げ、元に戻すのであり、さらに NMDA レセプターアンタゴニストのクモ膜下腔内注射により長く続く神経障害性疼痛の患者の痛覚過敏や異痛が減少するという事実は、これらのモデルが臨床と関係することを示す。」（1046頁）

5 「アミトリプチリンの全身投与は、炎症性又は神経障害性の痛み（ホルマリン注入、坐骨神経結紮、末梢遮断、神経根遮断、糖尿病性神経障害）の動物モデルにおける痛覚過敏や継続的な疼痛行動を減少させるが、なくすことはない。同様に、アミトリプチリンの全身投与は、ヒトにおける慢性疼痛、帯状疱疹後神経痛、及び糖尿病性神経障害に控え目な効果を示す。」

10 （1052頁）

「まとめると、クモ膜下腔内のアミトリプチリン投与により、足底内にカラゲニン注射を受けたラットにおける炎症性浮腫に影響を与えることなく、熱痛覚過敏は元に戻った…前臨床のアミトリプチリンの毒性スクリーニングに問題がなければ、この薬剤のクモ膜下腔内注射は、慢性の神経障害性疼痛の治療に対する新たなアプローチを提供することができる。」（1053頁）

エ 術後疼痛試験に関する文献の記載事項

（ア） Pain, vol. 64, p. 493-501 (1996)（甲15の1）

20 「要約 本研究で我々は、切開痛のラットモデルを開発した。ハロタン麻酔ラットの皮膚、筋膜、および足蹠の足底側面の筋肉を 1-cm 縦に切開した。手術前及び手術に続く 6 日間、創傷周辺のさまざまな領域でフォン・フライの毛を使用して、回避反応を測定した。動物の体重負荷行動に基づく累積疼痛スコアも利用した。

25 回避反応試験及び体重負荷に基づくスコアの結果は、ラット足の外科的切開が、術後数日間続く信頼性のある定量可能な機械的痛覚過敏を引き起こすことを示唆している。足の皮膚と筋膜のみを含み、筋肉を含まない切

開は、最初の術後期間中にそれほど重度の痛覚過敏を引き起こさなかった。

本モデルにより、手術による感作のメカニズムを理解し、ヒトの術後疼痛の新しい治療法を調査できるであろう。」（493頁）

5 「術後疼痛は、急性痛の一般的な形態である。効果的な術後の鎮痛は、患者の満足度を改善し、手術後の罹患率を減少させることが可能であり、また、おそらく死亡率を減少させる可能性がある（Scott ら、1988）」（493頁）

「手術

10 すべてのラットを、鼻円錐を介して送達される2%ハロタンで麻酔した。その後、各動物の上腕三頭筋にペニシリン（フロシリン®）30,000IUを筋肉内注射した。いずれかの後肢の足蹠の足底側面を、10%ポビドンヨード溶液を使用して無菌的に処置し、無菌ドレープの穴に通し静置した（図1A）。踵の端から0.5cm開始し足指の方向に、アンバー11ブレードで皮膚及び筋膜を通して1-cm縦切開した（図1A）。ほとんどの動物において、足底の筋肉を持ち上げ、縦方向に切開した（図1B）。筋肉始部及び筋付着部は損傷しなかった。穏やかな圧力で止血した後、FS-2本の針に5-0ナイロンのマットレス縫合糸2本で皮膚を並置した（図1C）。創傷部位を、ポリミキシンB、ネオマイシン、およびバシトラシン軟膏の混合物で覆った。手術後、動物をケージ内で回復させた。術後1日目の終わりの約30時間後にハロタン麻酔下で縫合糸を除去した。通常、創傷は

15

20 5～6日以内に十分に治癒した（図1D）。」（494頁）

「術後検査

痛みの行動を評価するために2つの試験が使用された。フォン・フライの毛の適用に対する回避反応と、体重負荷に基づく疼痛スコアリングである。

25

機械的刺激に対する離脱反応。拘束されていないラットを、プラスチック

クメッシュの高床の透明なプラスチックチャンバー（21 x 27 x 15 cm）の下に置き、馴化させた。機械的刺激に対する回避反応を、ケージの下からプラスチックメッシュの床（グリッド12 x 12 mm）の開口部を介して創傷に隣接する領域および損傷していない肢の同じ領域に適用された、較正済みのフォン・フライの毛を使用して決定した。各フォン・フライの毛は、15 mNを1回適用から開始して、回避反応が発生するか、522 mN（カットオフ値）に達するまで継続した。5～10分間の無試験時間の後、回避反応が誘発されるまで、各毛を15 mNから1回適用した。

（参加者テバ記：1 mNは0.1 gであるので、15 mN、522 mNはそれぞれ約1.5 g、約52 gである。）これは5～10分後に3回繰り返された。反応を生成する3つの試験からの最小の力は、回避の閾値と見なされた。カットオフ値（522 mN）は、この力に対する回避反応がなかった場合でも記録された。試験する場所は、試験群によって異なる（詳細については、試験群のセクションを参照のこと）。動物を手術前、術後2時間、及び術後最初の6日の間1日1回検査した。

痛みスコア 予備研究では、動物が切開された肢に体重をかけていなかったことに注目した。痛みの行動をさらに評価するため、累積疼痛スコアを利用した。非拘束の動物を、透明なプラスチックケージ（21 x 27 x 15 cm）の下に設置した高床のプラスチック網（グリッド8 x 8 mm）に置き、15分間馴化させた。傾斜した拡大鏡を使用することにより、切開された足を観察することができた。各動物は、1時間の間、5分おきに1分間繰り返し、厳密に観察した。スコアリング期間中に観察された肢の位置に応じて、0、1、または2を付与した。傷が網によって白化したり変形した場合には、足の全重量負荷（スコア＝0）を示していた。足が網から完全に外れていた場合には、スコア2と記録した。傷の領域が白化または変形せずに網に触れた場合には、1を付与した。1時間のセッション

中に得られた12スコア（0～24）の合計を使用して、切開された肢の痛みを評価した。動物を、手術前（0 h）、手術後2時間、1日、2日、3日、4日、および5日目に試験した。」（494頁）

「図3．手術前後の累積疼痛スコアの概要。結果を、1/4 および 3/4 パーセンタイル、10 および 90 パーセンタイルの中央値として表現する。A：皮膚、筋膜および筋肉切開後の疼痛スコア。B：皮膚および筋膜切開後の疼痛スコア。＊ $P < 0.05$ 対切開前値（0時間）、ノンパラメトリック分析のためにフリードマン検定及びDunnetによる。† $P < 0.05$ 対皮膚および筋膜切開、マン・ホイットニーの順位和検定のみによる。」（496頁）

「皮膚、筋膜および筋肉の切開を7匹の動物に行い、疼痛スコアにより評価した。前切開の疼痛スコアの中央値は2で、切開後2時間、1日、及び2日でそれぞれ19、16、および11に増加した（ $P < 0.05$ 対0時間、図3A）。皮膚と筋膜の切開（ $n = 7$ ）により、それぞれ、術後2時間、1日及び2日で疼痛スコアの中央値が増加した（ $P < 0.05$ 対0時間、図3B）。両群において、残りの試験期間でスコアが減少し、切開前のスコアと有意な差はなかった。皮膚、筋膜および筋肉の切開の2時間後および1日後に、顕著に高い疼痛スコアが認められた（ $P < 0.05$ 対皮膚、および筋膜切開、図3A、B）。」（497頁）

「本研究において、切開からおよそ10 mm離れた位置の調査は、逃避反射の閾値減少を示した（図4）。切開から10 mmの一次求心性の感作は起こらないだろうことから、この離隔した敏感さが示唆するのは、外科的切開が我々の動物において二次痛覚過敏を生ずるだろうということである。人間における切開後の二次痛覚過敏は、女性に行われた腹部子宮全摘出術における筋肉内モルヒネの術前鎮痛作用を評価した Richmond et al. (1993) による研究で示されている。フライのフィラメントを用いて、著

者らは、傷の上10cmの位置での痛覚閾値の減少を検出し、これが中枢性感作による二次痛覚過敏であったことを示した。」（500頁）

(イ) J. Physiol, vol. 297, p. 207-216(1979) (甲58)

「2. いくつかの多モード侵害受容器の受容野から5 (n=15) mm または 10 (n=12) mm 外で小さな損傷を与えた。これは自然発火の発生をもたらし、そして受容野の加熱に対する閾値を低下させた。」（207頁）

「損傷部位での痛覚過敏の他に、それまでに損傷を受けていない皮膚上にも痛みの領域がその周りに発生し (Lewis, 1935-36)、これも多モード侵害受容器感作に関連している可能性があるようである。

ここで述べられる実験は、多モード侵害受容器がそれらの受容野外での侵害刺激によって感作され得るかどうかを立証するために行われた。Perlら (1974) は、広範囲の皮膚の傷害は損傷場所からいくらかの距離の受容野を持つ多モード侵害受容器の自然発火をもたらす得ることを指摘したが、感作の定量的な測定はなされなかった。」（208頁）

(ウ) Pain, 36, p. 37-41 (1989) (甲52)

「要旨 ケタミンおよびペチジンの鎮痛効果を、実験的虚血性疼痛および口腔手術後の術後疼痛において比較した。ナロキソン1.6mgまたはプラセボは、鎮痛薬投与の5分前に投与した。被験者は、ビジュアルアナログスケールで痛みを記録した。ケタミン0.3mg/kgおよびペチジン0.7mg/kgはともに、検討した2種の疼痛に対する鎮痛薬として効果を示した。ナロキソンはペチジンの鎮痛作用を妨げたが、ケタミンの鎮痛作用への影響はなかった。この結果は、ケタミンの鎮痛作用が非オピオイド機構によって仲介され、おそらくはPCP受容体により仲介されるNMDA受容体作動性イオンチャネルの遮断が関与するとの仮説と一致する。」（37頁）

「ケタミンの抗侵害受容効果は、動物疼痛モデルでも見出されている〔1

5、17〕。ケタミン鎮痛の薬理学的機序は不明である。一部の研究者は、非オピオイド性の機序の証拠を提供している〔6、17〕。他の研究者は、ラットでのケタミン鎮痛がナロキソンによって反転されること〔15〕や、モルモット回腸におけるケタミンのオピオイド効果〔5〕、そして、ケタミンによってオピオイドリガンドがその受容体から除去されること〔5〕を報告している。」（37頁）

「本件研究では、ボランティアにおける実験虚血性疼痛及び口腔外科手術後の患者における、術後疼痛ケタミンの鎮痛効果を、合成オピオイドであるペチジン（メペリジン）と比較した。ケタミンの鎮痛効果におけるオピオイドメカニズムの役割の可能性を評価するため、これら2つの薬剤の鎮痛効果を阻害するナロキシンの能力を併せて試験した。」（37頁）

オ 控訴人の主張について

控訴人は、①慢性疼痛に含まれる神経障害性疼痛又は線維筋痛症による痛覚過敏又は接触異痛の痛みは、炎症、組織の損傷又は神経損傷の後に、神経細胞の感作（末梢性感作、NMDA受容体作動性の中枢性感作）により生じ、その原因（端緒の原因）にかかわらず、機序が同一であること、②ホルマリン試験の後期相は、痛覚過敏や接触異痛の直接の原因である神経細胞の感作（中枢性感作）を反映したものであること、③本件明細書記載のホルマリン試験、カラゲニン試験及び術後疼痛試験は、いずれも神経細胞の感作を確認する試験として広く用いられていたこと、④神経細胞の感作を抑制する薬剤により、痛覚過敏や接触異痛を抑制できることが知られていたことは、本件出願当時、技術常識であった旨主張する。

（ア） ①ないし③について

a 前記アの記載によれば、①痛み（病的な痛み）は、その基礎となる病態生理に著しい差異があり、炎症や組織損傷による侵害レセプターへの過剰な刺激により生じる「侵害受容性疼痛」、末梢神経又は中枢神経が

5 圧迫されたり、絞扼されたり、遮断されたりすることにより生じる「神経障害性疼痛」、直接末梢からの侵害刺激がないにもかかわらず、訴えられる痛みであり、心因性のもので、原因不明の痛みという意味で特発性疼痛とも呼ばれる「心因性疼痛」の3つに大別されること、②「線維筋痛症」は、痛覚過敏を伴う慢性疼痛症候群をいい、心因性疼痛に分類されることもあること、③上記のとおり分類された痛みの中にも様々なものが存在することは、本件出願当時、技術常識であったことが認められる。

10 b (a) 前記イの記載によれば、ホルマリン試験(ホルマリン足蹠試験)が、短期の痛みである初期相と長期の痛みである後期相の二相性の行動反応を引き起こすこと、ホルマリン試験が化学物質誘発性の持続性疼痛の有用なモデルであることは、本件出願当時、技術常識であったことが認められる。

15 (b) 次に、前記イの記載中には、ホルマリン試験に関し、「ホルマリンによって生成される求心性集中砲火(barrage)が比較的に短いタイムスパンでNMDA介在性の中枢性活性を誘発し、この誘発された活性が長期間の痛みの状態における侵害受容とその調節の変化の一つの基礎となっている可能性があると思われる。」(甲46)、「これらの結果は、NMDA受容体において作用するEAA'sが、ホルマリン皮下注射に続く中枢感作及び持続性侵害受容の原因となることを示唆する。」(甲47)、「この結果は、ホルマリン損傷により誘発された組織損傷後の中枢性感作および持続性侵害受容は、主にNMDA受容体作動性(比較的程度は低いが電位依存性の)カルシウムチャネルを介したカルシウム流入に依存することを示す。」(甲49)、「結論として、本研究が強調するのは、小線維の求心性インプットの鋭い放

20

25

火に続いて、脊髄処理の重要な変化が生じ、この変化した処理が新規

な、そしておそらく予期しない薬理学的な複雑性を反映している。」

(甲50)、「この結果は、ホルマリン損傷により誘発された組織損傷後の中枢性感作および持続性侵害受容、およびL-グルタミン酸およびサブスタンスPにより引き起こされたホルマリン試験における痛覚過敏は、細胞内メッセンジャーである一酸化窒素、アラキドン酸およびプロテインカイネースCに依存することを示す。」(甲51)、「このモデルは、持続する痛みの説明に対する中枢性感作(脊髄ニューロンの過興奮)の寄与を裏付ける決定的な証拠を提供した。」(甲168)、「神経障害性疼痛症候群における痛覚過敏はホルマリン誘発性の痛みの第二相(Haley等、1990年)と局所貧血の間の痛覚過敏(SherとMitchell, 1990年)に類似する。これらはすべて、NMDA受容体介在性の中枢性促進による脊髄レベルでのワインドアップ現象によって生じられる。」(甲42)、「多くの研究は、ホルマリンの痛みの後期相の発達が、初期相の間に生じた神経活動によって生み出された中枢ニューロンの長期的な機能変化(すなわち、中枢性感作)に依存することを示している。」(甲161)、「最近の研究で、短期間の作用を持つ局所鎮痛剤の適用により第1相の痛みに限定して減少させると、第2相の間の痛みの減少がもたらされることから、ホルマリン試験の第2相における痛みの表現は、大部分が、第1相に誘起された中枢ニューロンの活動に依存することが示された」(甲164)との記載がある。これらの記載は、ホルマリン試験の後期相における反応は、ホルマリン注射による組織損傷又は「求心性集中砲火」により誘発された中枢性感作によって発生した痛覚過敏に対する反応である旨の研究結果を示したものといえる。

(c) 一方で、前記イの記載中には、「ラットに適用された際の試験の更なる特徴は、注射後最初の半時間において観察される変化である。疼

痛評価カーブが一時的に低下する理由は不明である。おそらく 2 種類の痛みが作られる：感覚受容器に対するホルマリンの直接的影響によって生じる短期間の痛みと、その後さらに長く続く炎症による痛みである。」（甲 4 3）、「初期相の反応は、ホルマリン注射によって生じる一次求心性神経の高レベルの活動によるものである一方で、後期相の反応は、引き続いて誘発される組織の炎症を反映した連続的な低レベルの C 線維の活動によるものであることが示唆されている。」

（甲 2 7）、「ホルマリンをラットの足底に注入したときの痛みの発現は、疼痛回避行動の解析から early phase (10 分以内) と late phase (刺激後 15~45 分) の 2 相性を示すことはよく知られている。前者はホルマリンそのものが痛覚受容器を刺激することによる痛みで、後者は二次的に起こる炎症性の痛みであると考えられており、両者とともに後角での Fos 発現に関与している。」（甲 1 6 9、乙 1 1）、「第 1 相の反応はホルムアルデヒドにより侵害受容線維が直接刺激されて発現し、第 2 相は炎症性反応でプロスタグランジンの生成が関与していると考えられている。」、「1 回のホルマリン注射で急性刺激と炎症性の持続的刺激を惹起できる点で、ほかの検定法にない特徴を有している。」（乙 1 3）、「ホルマリン注入部位での第 2 相の間の局所麻酔薬による遮断が第 2 相の反応を消失させることから〔1 0、1 1、4 7〕、中枢性感作ではなく、第 2 相の間に進行中の活動が、ホルマリン試験における持続的な疼痛行動及び心血管反応を引き起こすと我々は考える。」（乙 2 6）との記載がある。これらの記載は、ホルマリン試験の後期相における反応は、感覚受容器に対するホルマリンの直接的影響によって生じる短期間の痛みを引き続いて誘発される組織の炎症を反映した結果によるものであることを示したものと、中枢性感作を反映したものとみることに否定的な研究結果を示したものと

いえる。

また、前記イの記載中には、「齧歯類において、この試験の反応の2つの異なる相が、侵害受容の別の側面に対応する。なぜなら、第1相は侵害受容器の直接の化学刺激が原因であると思われるが、一方で第2相は末梢の炎症と、中枢プロセスの変化に依存する。」(甲45)との記載がある。この記載は、ホルマリン試験の後期相における反応は、炎症性の痛みと中枢性感作の両方の組合せとする研究結果を示したものだといえる。

(d) 前記(a)ないし(c)の記載に加えて、「ホルマリン誘発性の行動の第一相は、ホルマリン誘発性のC線維の一次求心性侵害受容器の活性化を反映しており、第二相は、第一相の間の一次求心性インプットの初期の集中砲火により後角ニューロンが感作(中枢性感作)した結果か、炎症に誘発された一次求心性侵害受容器の活性化の結果か、またはその両方の組合せ[2, 15]であるとの仮説が立てられてきた[2, 5, 13]。ホルマリンに対する行動反応の第二相への末梢性侵害受容作用の寄与については、議論が引き起こされている。」(甲48)との記載を総合考慮すると、ホルマリン試験の後期相における反応と中枢性感作との関係に関する前記(b)の研究結果は、仮説又は推論の域にとどまるものであり、この研究結果から、ホルマリン試験の後期相は、痛覚過敏や接触異痛の直接の原因である神経細胞の感作(中枢性感作)を反映したものであることが、本件出願当時、技術常識であったものと認めることはできない。他にこれを認めるに足る証拠はない。

また、前記アないしエの記載から、本件出願当時、ホルマリン試験が、神経細胞の感作を確認する試験として広く用いられていたことを認めることはできない。この点に関し、控訴人提出の専門家の意見書(甲69、124)中には、ホルマリン試験が中枢性感作の研究に用

5

いられ、痛覚過敏や接触異痛の慢性疼痛の研究に有用な動物モデル試験であると知られていた旨の記載があるが、その記載内容は、技術文献の記載事項の一部を断片的に引用した上で、評価ないし結論を述べるというものととどまるため、上記記載から、本件出願当時、ホルマリン試験が、神経細胞の感作を確認する試験として広く用いられていたものと認定することはできない。他にこれを認めるに足る証拠はない。

10

- c 前記ウの記載によれば、カラゲニン試験は、カラゲニンに誘発された炎症についての痛覚過敏のモデルとして使用されていたことは、本件出願当時、技術常識であったものと認められる。

15

また、前記ア及びエの記載によれば、術後疼痛は、切開創の痛みであり、手術による皮膚、筋膜及び筋肉等の組織の切開によって生じる痛みであること、術後疼痛試験が、ラットの皮膚、筋膜及び足蹠の足底側面の筋肉を切開することにより、痛覚過敏を引き起こし、これに対する薬剤の効果を確かめる試験であることは、本件出願当時、技術常識であったものと認められる。

20

しかし、前記アないしエの記載から、本件出願当時、カラゲニン試験及び術後疼痛試験が、神経細胞の感作を確認する試験として広く用いられていたことを認めることはできない。他にこれを認めるに足る証拠はない。

25

- d 前記b及びcのとおり、控訴人主張の②及び③は、本件出願当時の技術常識であったものとは認められない。

また、前記アないしエの記載から、慢性疼痛に含まれる神経障害性疼痛又は線維筋痛症による痛覚過敏又は接触異痛の痛みは、炎症、組織の損傷又は神経損傷の後に、神経細胞の感作（末梢性感作、NMDA受容体作動性の中枢性感作）により生じ、その原因（端緒の原因）にかかわ

5

らず、機序が同一であること（控訴人主張の①）が、本件出願当時の技術常識であったものと認めることはできない。この点に関し、控訴人提出の専門家の意見書（甲 6 7、6 8、1 2 4、1 2 5）中には、痛覚過敏及び接触異痛がその原因にかかわらず末梢や中枢の神経細胞の感作により生じることや、神経障害性疼痛及び線維筋痛症に伴う痛覚過敏や接触異痛がいずれも神経細胞の感作により生じる旨の記載があるが、その記載内容は、技術文献の記載事項の一部を断片的に引用した上で、評価ないし結論を述べるというものとどまるため、上記記載から、控訴人主張の①を認定することはできない。他にこれを認めるに足る証拠はない。

10

さらに、控訴人は、甲 2 6、1 6 2 及び 1 6 3 を根拠として挙げて、本件出願当時、線維筋痛症についても、痛覚過敏や接触異痛は、神経細胞の感作（中枢性感作）によるものと理解されていた旨主張する。

15

しかし、前記アの記載中には、「線維筋痛症の病因は基本的に不明である。」（乙 1 8）、「結合織炎 fibrositis は線維性筋痛 fibromyalgia ともいわれ普通にみられる疾患で、筋骨の疼痛とこわばりおよび易疲労性を特徴とし…結合織炎の病因は不明である。」（乙 1 9）、「線維筋痛症候群（fibromyalgia syndrome）ともいわれるもので、…病因は不明で、仕事環境、精神的要素も加わっていると考えられる。」（乙 2 0）との記載があることに照らすと、線維筋痛症に伴う痛みが発生する原因は、本件出願当時、解明がされていたものとは認められないことに照らすと、甲 2 6、1 6 2 及び 1 6 3 から直ちに、控訴人の上記主張を認めることはできない。

20

（イ） ④について

25

控訴人は、甲 2 6、4 2、1 3 6、1 4 6、1 6 3、1 6 6 等を根拠として挙げて、本件出願当時、中枢神経に作用する薬剤（例えば、ケタミン、

アミトリプチリン、ギャバペンチン)により、神経細胞の感作(中枢性感作)を抑制することで、原因にかかわらず、痛覚過敏や接触異痛を抑制できることが知られていた旨主張する。

しかし、ケタミン(乙15)及びアミトリプチリン(甲146)は、本件発明1及び2の化合物とは化学構造及び作用機序が異なるから、ケタミン及びアミトリプチリンに係る知見をもって、本件発明1及び2の化合物を含む物質全般についてまで、神経細胞の感作(中枢性感作)を抑制することで、原因にかかわらず、痛覚過敏や接触異痛を抑制できることが知られていたとまで認めることはできない。

また、甲136に、「ガバペンチンは、痛みのある末梢性神経障害のラットモデルで異常な痛みを緩和する：…脳に特有の結合パターンを有する新規な抗てんかん薬であり、その作動メカニズムは知られていない。」との記載があることに照らすと、本件出願当時、ギャバペンチンの作用機序について、中枢性感作を抑制することで、原因にかかわらず、痛覚過敏や接触異痛を鎮痛すると理解されていたとはいえない。

したがって、控訴人の上記主張は、理由がない。

(ウ) まとめ

以上によれば、本件出願当時の技術常識に関する控訴人の前記主張(①ないし④)は、いずれも採用することができない。

(2) 争点1-2(サポート要件違反の有無)について

ア 本件発明1及び2の特許請求の範囲(請求項1及び2)には、本件発明1及び2の「痛みの処置における鎮痛剤」という「痛み」の用語について規定した記載はない。

次に、本件明細書には、本件発明1及び2の「痛み」の用語について定義した記載はないが、「痛み」に関し、「本発明は、以下の式Iの化合物の、痛みの処置とくに慢性の疼痛性障害の処置における使用方法である。このよ

うな障害にはそれらに限定されるものではないが炎症性疼痛、術後疼痛、転移癌に伴う骨関節炎の痛み、三叉神経痛、急性疱疹性および治療後神経痛、糖尿病性神経障害、カウザルギー、上腕神経叢捻除、後頭部神経痛、反射交感神経ジストロフィー、線維筋痛症、痛風、幻想肢痛、火傷痛ならびに他の形態の神経痛、神経障害および特発性疼痛症候群が包含される。」（前記 1 (2)）との記載がある。本件明細書の上記記載及び本件出願当時の痛みの分類等に関する技術常識（前記(1)オ(ア) a）によれば、本件発明 1 及び 2 の「痛み」の範囲には、「神経障害又は線維筋痛症による、痛覚過敏又は接触異痛の痛み」が含まれるものと解される。

そして、本件明細書の記載（前記 1 (4)）によれば、本件発明 1 及び 2 は、従来の市場にある鎮痛剤（例えば、麻薬性鎮痛剤や NSAID）では、痛みの処置特に慢性の疼痛性障害の処置に関し、不十分な効果又は副作用からの限界により、不完全な処置しか行われていなかったという問題があったことに鑑み、本件発明 1 及び 2 の「痛み」の範囲に含まれるすべての「痛み」に対して鎮痛効果を有する鎮痛剤を提供することを課題とするものと認められる。

イ 本件発明 2 の特許請求の範囲の請求項 2（「化合物が、式 I において R_3 および R_2 はいずれも水素であり、 R_1 は $-(CH_2)_{0-2}-iC_4H_9$ である化合物の (R), (S), または (R, S) 異性体である請求項 1 記載の鎮痛剤」）の記載に照らすと、本件発明 2 の化合物は、本件発明 1 の化合物の範囲に含まれるものである。

本件明細書の発明の詳細な説明には、本件発明 2 の化合物を線維筋痛症や神経障害等の痛みの処置における鎮痛剤として使用することについての一般的な記載があるが（前記 1 (2) 及び (4)）、一方で、本件発明 2 の化合物を神経障害又は線維筋痛症による痛覚過敏又は接触異痛の痛みの処置における鎮痛剤として使用することについて明示の記載はない。

また、本件明細書の発明の詳細な説明には、本件発明 2 の化合物に該当する C I - 1 0 0 8 及び 3 - アミノメチルー 5 - メチルーヘキサン酸を用いたラットホルマリン足蹠試験結果、C I - 1 0 0 8 を用いたラットカラゲニン誘発機械的痛覚過敏及び熱痛覚過敏に対する試験結果、本件発明 2 の化合物に該当する S - (+) - 3 - イソブチルギャバを用いたラット術後疼痛モデルにおける熱痛覚過敏及び接触異痛に対する試験結果の記載がある（前記 1 (3)、(6)、(7)及び(9)）。

しかし、前記(1)オ(ア) d の認定事実には、上記試験結果は、いずれも神経障害又は線維筋痛症による痛みの処置に本件発明 2 の化合物を使用した試験に関するものといえないから、上記試験結果から、本件発明 2 の化合物が、「神経障害又は線維筋痛症による、痛覚過敏又は接触異痛の痛み」に対して鎮痛効果を有することを認識することはできない。

そうすると、当業者は、本件明細書の発明の詳細な説明の記載及び本件出願当時の技術常識から、本件発明 1 の化合物の範囲に含まれる本件発明 2 の化合物が、本件発明 1 及び 2 の「痛み」の範囲に含まれるすべての「痛み」に対して鎮痛効果を有する鎮痛剤を提供するという本件発明 1 及び 2 の課題を解決できるものと認識することはできないから、本件発明 1 及び 2 は、いずれも本件明細書の発明の詳細な説明に記載したものと認めることはできない。

したがって、本件発明 1 及び 2 は、サポート要件に適合しない。これに反する控訴人の主張は採用することができない。

(3) 争点 1 - 3 - 2（本件訂正による無効理由の解消の有無）について

控訴人主張の本件訂正は、請求項 1 について、「痛み」を「痛覚過敏又は接触異痛の痛み」と訂正し、請求項 2 について、「式 I」の構造式を追加し、「請求項 1 記載の」を「神経障害又は線維筋痛症による、痛覚過敏又は接触異痛の痛みの処置における」と訂正することにより、「痛み」を「神経障害又は線維

筋痛症による、痛覚過敏又は接触異痛の痛み」に特定し、請求項 1 を引用せずに、独立形式に改めるものである。

そうすると、本件訂正により、本件訂正後の請求項 1 は、請求項 1 記載の「痛み」を「痛覚過敏又は接触異痛の痛み」に特定し、本件訂正後の請求項 2 は、請求項 1 記載の「痛み」を特定した本件訂正後の請求項 1 の「痛覚過敏又は接触異痛の痛み」を更に「神経障害又は線維筋痛症による、痛覚過敏又は接触異痛の痛み」に特定するものといえる。

しかるところ、前記(2)認定のとおり、当業者は、本件明細書の発明の詳細な説明の記載及び本件出願当時の技術常識から、本件発明 1 の化合物に含まれる本件発明 2 の化合物が、「神経障害又は線維筋痛症による、痛覚過敏又は接触異痛の痛み」に対して鎮痛効果を有することを認識することはできないから、本件訂正によっても、本件発明 1 及び 2 の「痛み」の範囲に含まれるすべての「痛み」に対して鎮痛効果を有する鎮痛剤を提供するという本件発明 1 及び 2 の課題を解決できるものと認識することはできない。

したがって、本件訂正によって、本件発明 1 及び 2 のサポート要件違反の無効理由が解消するものと認めることはできないから、本件訂正の再抗弁は、その余の点について判断するまでもなく、理由がない。

(4) 小括

以上によれば、本件発明 1 及び 2 に係る本件特許には、サポート要件違反の無効理由（特許法 36 条 6 項 1 号、123 条 1 項 4 号）が存在し、特許無効審判により無効にされるべきものと認められるから、控訴人は、被控訴人に対し、特許法 104 条の 3 第 1 項の規定により、本件発明 1 及び 2 に係る本件特許権を行使することができない。

したがって、その余の点について判断するまでもなく、控訴人の本件発明 1 及び 2 に係る本件特許権に基づく請求は、いずれも理由がない。

3 争点 3（被告医薬品の本件発明 3 及び 4 の技術的範囲の属否）について

(1) 争点３－１（被告医薬品の構成要件充足性）について

以下のとおり訂正するほか、原判決の「事実及び理由」の第４の３(1)記載のとおりであるから、これを引用する。

ア 原判決１０３頁１２行目から１５行目までを次のとおり改める。

5 「(ア) a 本件発明３の特許請求の範囲（本件訂正後の請求項３）には、本件発明３の「炎症を原因とする痛み、又は手術を原因とする痛みの処置における鎮痛剤」にいう「炎症を原因とする痛み」及び「手術を原因とする痛み」の用語について規定した記載はない。」

10 イ 原判決１０３頁１６行目の「b」を「次に、」と、同頁１８行目から１９行目にかけての「前記１(1)ア」を「前記１(1)」と、同頁末行の「前記１(1)イ」を「前記１(2)」と改める。

ウ 原判決１０４頁５行目の「前記１(1)ウ」を「前記１(4)」と改め、同頁５行目末尾に行を改めて次のとおり加える。

15 「 前記２(1)オ(ア) a 及び c 認定の本件出願当時の技術常識に照らすと、本件明細書記載の「炎症性疼痛」及び「術後疼痛」は、それぞれ「炎症」又は「組織損傷」による侵害レセプターへの過剰な刺激により生じる「侵害受容性疼痛」であるものと理解できる。」

20 エ 原判決１０４頁７行目から８行目にかけての「前記２(1)ウ(イ)、オ(イ)」を削り、同頁９行目から１０行目にかけての「前記１(1)エ、オ及びキ」を「前記１(3)、(6)、(7)及び(9)」と改め、同頁１１行目から１０８頁５行目までを次のとおり改める。

25 「 以上の本件発明３の特許請求の範囲（本件訂正後の請求項３）の記載及び本件明細書の記載を総合すると、構成要件３Ｂの「炎症を原因とする痛み」及び「手術を原因とする痛み」とは、侵害受容性疼痛である「炎症性疼痛」及び「術後疼痛」を意味するものと解される。

b これに対し、控訴人は、本件出願当時の技術常識を踏まえると、本件

5

明細書記載のカラゲニン試験や術後疼痛試験によって、神経細胞の感作により生じる神経障害性疼痛や線維筋痛症に伴う疼痛等の慢性疼痛に共通する痛覚過敏や接触異痛に対する効果が確認されたものといえることに照らすと、構成要件3Bの「炎症を原因とする痛み」及び「手術を原因とする痛み」には、神経の病変や疾患、損傷が関与するか否かにかかわらず、炎症や手術によって生じる痛覚過敏や接触異痛の全てが含まれると解すべきである旨主張する。

10

しかしながら、前記2(1)オで説示したとおり、「慢性疼痛に含まれる神経障害性疼痛又は線維筋痛症による痛覚過敏又は接触異痛の痛みは、炎症、組織の損傷又は神経損傷の後に、神経細胞の感作（末梢性感作、NMDA受容体作動性の中樞性感作）により生じ、その原因（端緒の原因）にかかわらず、機序が同一であること」及び「本件明細書記載のカラゲニン試験及び術後疼痛試験は、いずれも神経細胞の感作を確認する試験として広く用いられていたこと」が、本件出願当時の技術常識であったものとは認められないから、控訴人の上記主張は、この点において、その前提を欠くものである。

15

20

また、前記2(2)イで説示したとおり、本件明細書記載のC I - 1 0 0 8を用いたラットカラゲニン誘発機械的痛覚過敏及び熱痛覚過敏に対する試験結果、S - (+) - 3 - イソブチルギャバを用いたラット術後疼痛モデルにおける熱痛覚過敏及び接触異痛に対する試験結果は、いずれも神経障害又は線維筋痛症による痛みの処置に本件発明3の化合物（本件化合物）を使用した試験に関するものではないから、控訴人の上記主張は、この点においても、その前提を欠くものである。

25

したがって、控訴人の上記主張は採用することができない。」

オ 原判決108頁7行目の「並びに本件訂正の経緯」を削る。

カ 原判決108頁11行目の「b」を「(イ)a」と、同頁12行目から13

行目にかけての「炎症を原因とする痛み」及び「手術を原因とする痛み」を「侵害受容性疼痛である「炎症を原因とする痛み」（炎症性疼痛）及び「手術を原因とする痛み」（術後疼痛）」と改め、同頁１５行目から１１１頁１０行目までを次のとおり改める。

5 「b これに対し、控訴人は、①本件出願当時、痛みを組織損傷、炎症、神経損傷又は心因性の要因といった原因により明確に区別することはできず、炎症性疼痛や術後疼痛と神経障害性疼痛や線維筋痛症に伴う痛みは、相互に重複する痛み（「混合性疼痛」）であると理解されていた（甲１
26ないし１３２、１３７、１３８）、②被告医薬品は、このような混
10 合性疼痛を生じた患者の痛みの処置に用いられるから、構成要件３Ｂの「炎症を原因とする痛み」及び「手術を原因とする痛み」が侵害受容性疼痛に限られるか否かにかかわらず、被告医薬品は、「炎症を原因とする痛み」及び「手術を原因とする痛み」に対する鎮痛効果をも奏するから、構成要件３Ｂを充足する旨主張する。

15 しかしながら、本件出願当時、痛みは、その基礎となる病態生理に著しい差異があり、「侵害受容性疼痛」、「神経障害性疼痛」、「心因性疼痛」の３つに大別されることは、技術常識であったところ（前記２(１)オ(ア) a)、控訴人の挙げる甲１２６ないし１３２、１３７、１３８の記載内容に照らしても、侵害受容性疼痛である炎症性疼痛や術後疼痛が
20 生じると、必ず神経障害性疼痛や心因性疼痛である線維筋痛症に伴う痛みを生じることが技術常識であったものと認めることはできない。他にこれを認めるに足る証拠はない。

そして、被告医薬品は、効能又は効果を神経障害性疼痛及び線維筋痛症に伴う疼痛とする疼痛治療剤であることからすると、被告医薬品が、
25 侵害受容性疼痛と神経障害性疼痛といった痛みの病態が臨床的にオーバーラップするような患者に適用されることがあったとしても、もっぱら

神経障害性疼痛の治療を目的として適用されるものと認められるから、
当業者が、これを一つの混合性疼痛の治療剤として理解し、炎症性疼痛
又は術後疼痛に対して有効である鎮痛剤が神経障害性疼痛又は線維筋痛
症に伴う痛みに対しても有効であり、逆に、神経障害性疼痛又は線維筋
痛症に伴う痛みに対して有効である鎮痛剤が炎症性疼痛又は術後疼痛に
5 対しても有効であると認識していたものと認めることはできない。

したがって、控訴人の上記主張は採用することができない。」

キ 原判決 111 頁 12 行目の「特許請求の範囲」の後に「（本件訂正後の請
求項 4）」を加え、同頁 15 行目の「前記ア(ウ)によれば」を「前記ア(ア)
10 a で説示したとおり」と、同頁 18 行目の「意味し」から 19 行目末尾まで
を「意味するものと解される。また、構成要件 4 B の「炎症性疼痛」及び「術
後疼痛」には、神経の病変や疾患、損傷が関与するか否かにかかわらず、炎
症や手術によって生じる痛覚過敏や接触異痛の全てが含まれるものとはいえ
ないこと、当業者が、被告医薬品を一つの混合性疼痛の治療剤として理解し、
15 炎症性疼痛又は術後疼痛に対して有効である鎮痛剤が神経障害性疼痛又は線
維筋痛症に伴う痛みに対しても有効であり、逆に、神経障害性疼痛又は線維
筋痛症に伴う痛みに対して有効である鎮痛剤が炎症性疼痛又は術後疼痛に
対しても有効であると認識していたものと認めることはできないことは、前記
ア(イ) b で説示したとおりである。そうすると、構成要件 4 B の「炎症性疼
痛による痛覚過敏の痛み、又は術後疼痛による痛覚過敏若しくは接触異痛の
20 痛み」とは、侵害受容性疼痛である「炎症性疼痛」における痛覚過敏の痛み、
又は侵害受容性疼痛である「術後疼痛」による痛覚過敏若しくは接触異痛の
痛みを意味するものと解される。」と改める。

ク 原判決 111 頁 20 行目の「そうすると」を「しかるところ」と改め、同
25 頁 21 行目の「であり、」の後に「侵害性受容疼痛である」を加える。

(2) 争点 3-2（均等侵害の成否）について

ア 原判決 112 頁 6 行目の「均等侵害」を「均等論」と、同頁 19 行目の「均等」を「均等論」と改め、同頁 20 行目から 113 頁 2 行目までを次のとおり改める。

5 「(イ) 以上によれば、その余の点について判断するまでもなく、被告医薬品は、本件発明 3 の特許請求の範囲に記載された構成と均等なものとは認められない。これに反する控訴人の主張は採用することができない。」

イ 原判決 112 頁 7 行目の「前記 1 (1)アのとおり」から 14 行目の「そうすると」までを「本件明細書の記載（前記 1 (4)) によれば、本件発明 3 は、本件発明 3 の「炎症を原因とする痛み、又は手術を原因とする痛み」の範囲に
10 含まれるすべての「痛み」に対して鎮痛効果を有する鎮痛剤を提供することを課題とするものと認められること、痛みは、その基礎となる病態生理に著しい差異があり、「侵害受容性疼痛」、「神経障害性疼痛」、「心因性疼痛」の 3 つに大別されることは、本件出願当時の技術常識であったこと（前記 2 (1)オ(ア) a) に照らすと」と改める。

15 ウ 原判決 113 頁 4 行目から 10 行目までを次のとおり改める。

「 本件明細書の記載（前記 1 (4)) によれば、本件発明 4 は、本件発明 4 の「炎症性疼痛による痛覚過敏の痛み、又は術後疼痛による痛覚過敏若しくは接触異痛の痛み」の範囲に含まれるすべての「痛み」に対して鎮痛効果を有する鎮痛剤を提供することを課題とするものと認められること、痛みは、
20 その基礎となる病態生理に著しい差異があり、「侵害受容性疼痛」、「神経障害性疼痛」、「心因性疼痛」の 3 つに大別されることは、本件出願当時の技術常識であったこと（前記 2 (1)オ(ア) a) に照らすと、いかなる痛みに対して鎮痛効果を有するかは、本件発明 4 において本質的部分であるというべきであるから、その鎮痛効果の対象を異にする被告医薬品は、本件発明 4
25 の本質的部分を備えているものと認めることはできない。

したがって、本件発明 4 の特許請求の範囲（本件訂正後の請求項 4）に記

載された構成中の被告医薬品と異なる部分が、本件発明 4 の本質的部分でないということとはできないから、被告医薬品は、均等論の第 1 要件を満たさない。これに反する控訴人の主張は採用することができない。」

5 エ 原判決 113 頁 13 行目から 14 行目にかけての「被告医薬品が本件特許権を侵害するとは認められない。」を「控訴人の本件発明 3 及び 4 に係る本件特許権に基づく請求は、いずれも理由がない。」と改める。

第 5 結論

以上のとおり、控訴人の請求は、いずれも理由がないから、これらを棄却した原判決は、相当である。

10 よって、本件控訴は、理由がないから、これを棄却することとして、主文のとおり判決する。

知的財産高等裁判所第 1 部

15 裁判長裁判官 大 鷹 一 郎

裁判官 小 川 卓 逸

20 裁判官 遠 山 敦 士

(別紙)

物件目録

5

(S)-3-(アミノメチル)-5-メチルヘキサン酸 (一般名：プレガバリン)
を有効成分とし、「効能又は効果」を「神経障害性疼痛」、「線維筋痛症に伴う
疼痛」とする、以下の商品名で特定される医薬品

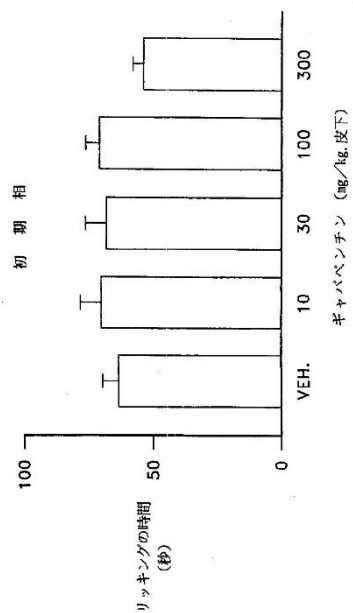
- ・プレガバリンOD錠 25mg 「KN」
- 10 ・プレガバリンOD錠 50mg 「KN」
- ・プレガバリンOD錠 75mg 「KN」
- ・プレガバリンOD錠 150mg 「KN」

(別紙)

図面目録

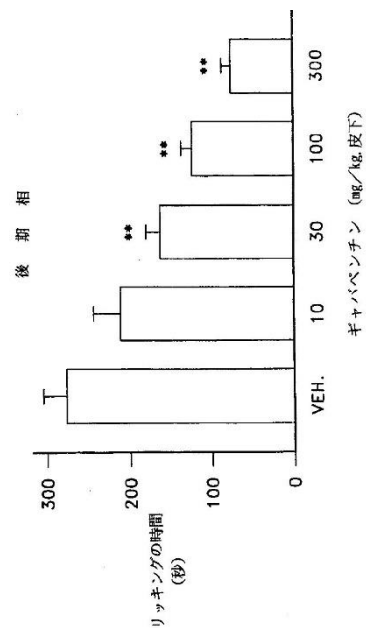
【図 1 a】

FIG-1a ギャバベンチン



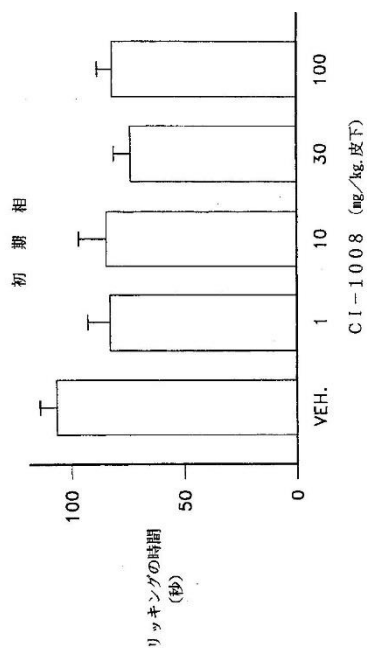
【図 1 b】

FIG-1b ギャバベンチン



【図 1 c】

FIG-1c CI-1008



【図 1 d】

FIG-1d CI-1008

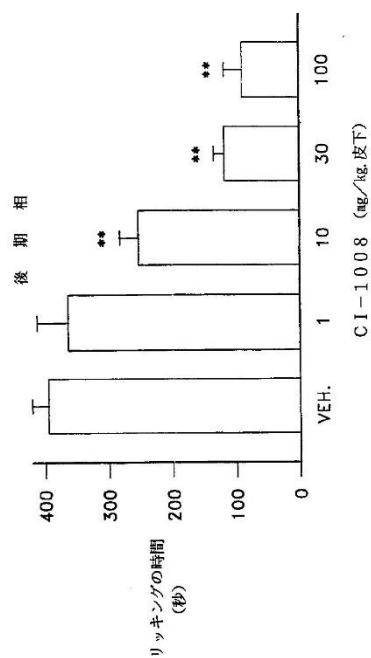
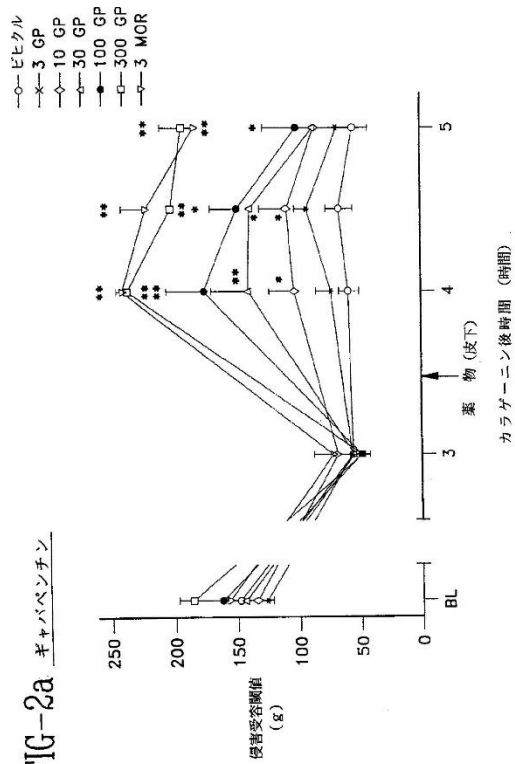
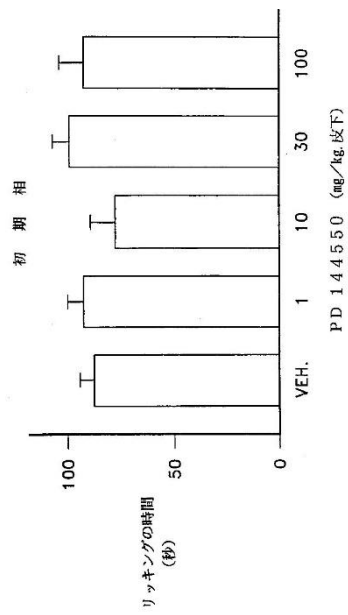


FIG-2a ギャバペンタシン



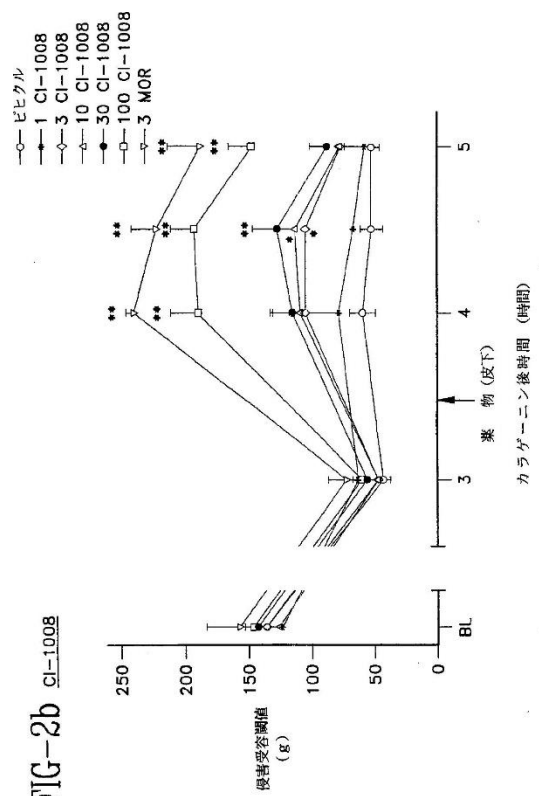
【図 2a】

FIG-1e PD 144550



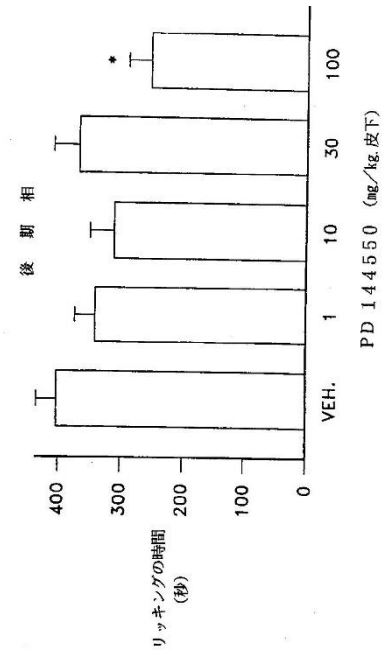
【図 1e】

FIG-2b CI-1008



【図 2b】

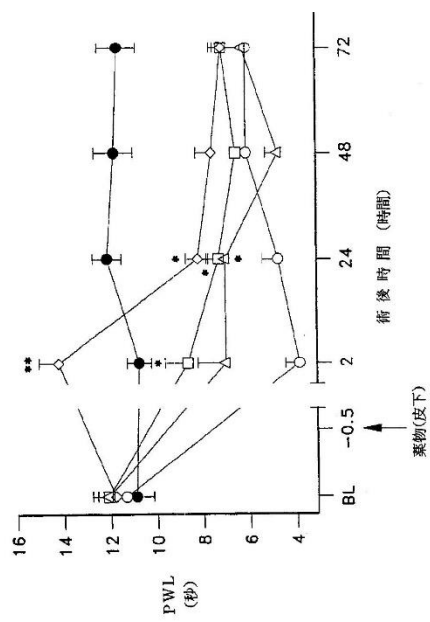
FIG-1f PD 144550



【図 1f】

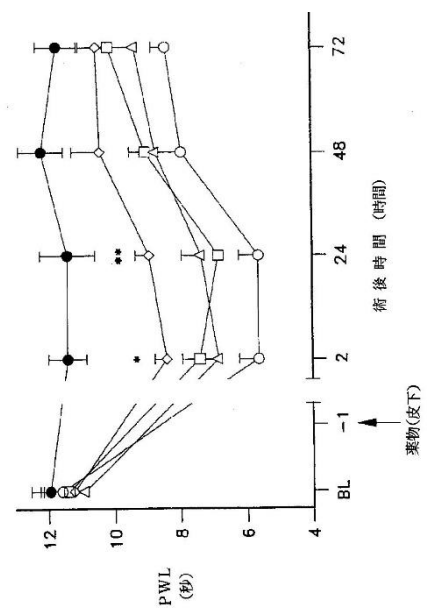
【図 4a】

FIG-4a



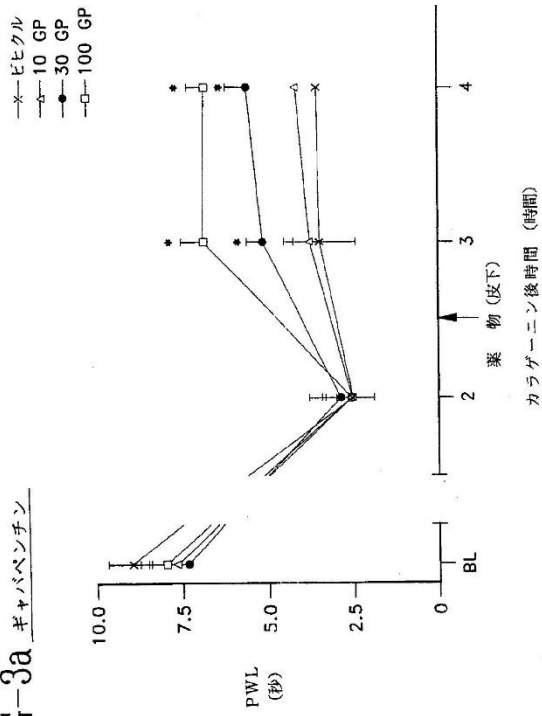
【図 4b】

FIG-4b



【図 3a】

FIG-3a ギャバベンチン



【図 3b】

FIG-3b CI-1008

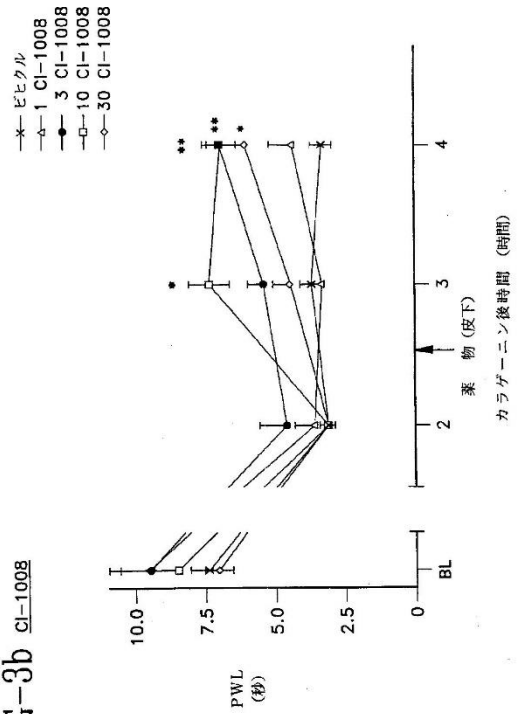
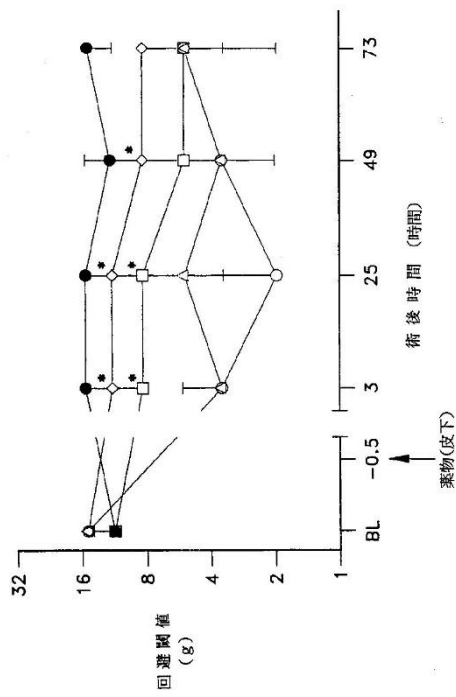
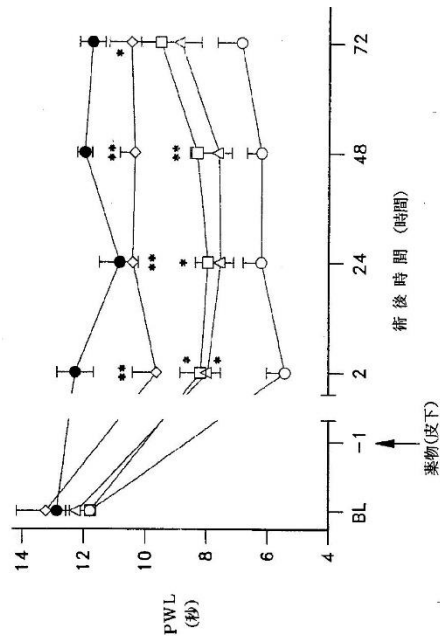


FIG-5b



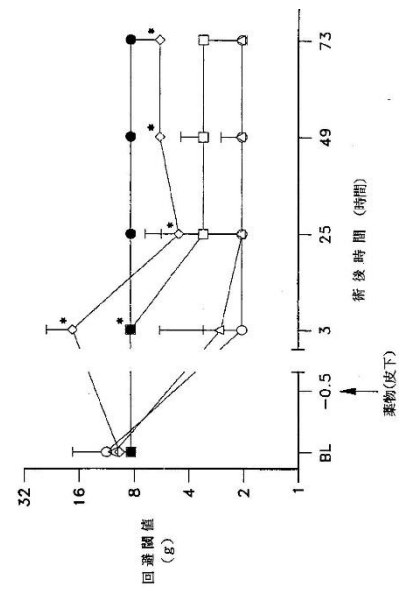
【図 5b】

FIG-4c



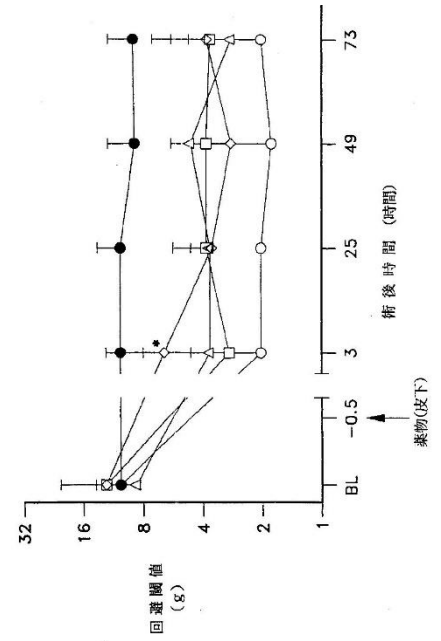
【図 4c】

FIG-5c



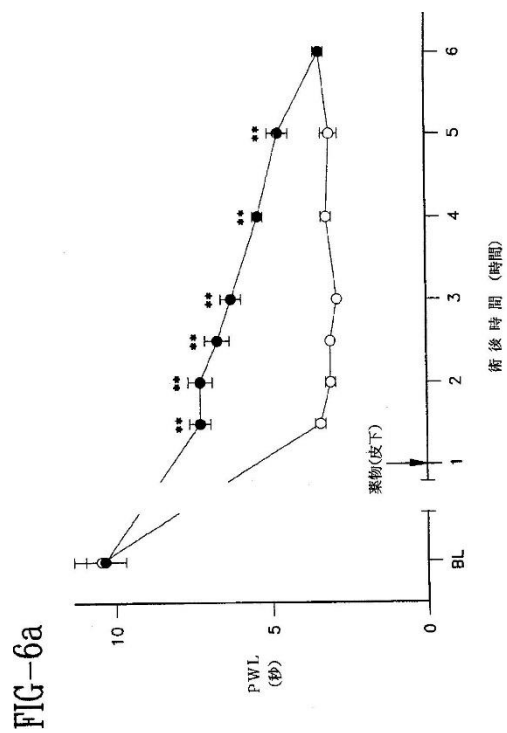
【図 5c】

FIG-5a



【図 5a】

【図 6 a】



【図 6 b】

