





(74) 代理人: 岩橋 祐司 (IWAHASHI, Yuji); 〒2210045 神奈川県横浜市神奈川区神奈川 2-18-16 Kanagawa (JP).

(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, 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).

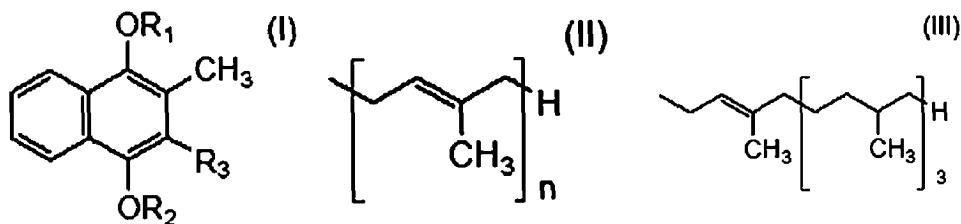
添付公開書類:

— 国際調査報告書

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。

(57) 要約:

下記一般式 (I) で表されるビタミンKヒドロキノンのカルボン酸エステル類またはその塩の少なくとも一種類を含有する優れた癌治療剤、癌再発予防剤または作用増強剤を提供する。



(式中、 $R_1$  および  $R_2$  はそれぞれ水素原子、またはアミノ酸、N-アシルアミノ酸、N-アルキルアミノ酸、N,N-ジアルキルアミノ酸、ピリジンカルボン酸及びそれらのハロゲン化水素酸塩、アルキルスルホン酸塩または糖酸塩の残基から選ばれる窒素置換基を有するカルボン酸残基、またはジカルボン酸及びそのアルカリ金属塩の残基から選ばれるジカルボン酸残基を表し、 $R_1$ 、 $R_2$  の少なくとも一方は窒素置換基を有するカルボン酸残基、またはジカルボン酸残基である。 $R_3$  は水素原子または一般式 (II) もしくは一般式 (III) で示される基を表す。 $n$  は 1~14 の整数を意味する。)

## 明 細 書

### ビタミンKヒドロキノン誘導体を用いる癌治療剤および再発予防剤 関連出願

[0001] 本出願は、2005年1月28日付け出願の日本国特許出願2005-22301号の優先権を主張しており、ここに折り込まれるものである。

### 技術分野

[0002] 本発明は癌疾患に適用される薬剤、特にビタミンKヒドロキノン誘導体を用いる癌治療剤、癌予防剤及びキノン系抗癌剤の作用増強補助剤に関する。

### 背景技術

[0003] 天然型ビタミンKはフィロキノン(ビタミンK<sub>1</sub>)とメナキノン-4(ビタミンK<sub>2(20)</sub>)であるが、これらの天然型ビタミンK類は $\gamma$ -カルボキシグルタミン酸残基(Gla)を有するProthrombinや他のビタミンK依存性タンパク質類の生合成に必須であり、止血剤、骨粗鬆症治療剤として用いられている。ビタミンK依存性タンパク質の生合成において、ビタミンKは二電子還元体であるビタミンKヒドロキノンとなり、グルタミン酸残基(Glu)を $\gamma$ -カルボキシグルタミン酸残基(Gla)に変換する酵素( $\gamma$ -グルタミルカルボキシラーゼ)の補因子として働くことが知られている。そしてビタミンK欠乏時やワルファリンなどのクマリン系薬物によるビタミンKサイクル阻害時には、Gla化が不完全になり脱 $\gamma$ -カルボキシル化されたビタミンK依存性タンパク質が生成される。

[0004] 一方、天然型ビタミンKであるフィロキノン(ビタミンK<sub>1</sub>)とメナキノン-4(ビタミンK<sub>2(20)</sub>)は癌細胞に対する抗腫瘍効果を有することが知られている(非特許文献1、2)。特に、メナキノン-4(ビタミンK<sub>2(20)</sub>)は、ビタミンK欠乏時と同様にGluがGlaに変換されていない異常プロトロンビン(DCP、Des- $\gamma$ -Carboxy Prothrombin)を放出するDCP陽性肝細胞癌に対して抗腫瘍効果と肝細胞癌の門脈浸潤抑制効果を有することが知られている(特開2004-107330、非特許文献3)。さらに、メナキノン-4には細胞分化誘導作用による抗腫瘍効果が知られている(特開平6-305955)。また、合成ビタミンKであるビタミンK3やその誘導体が肝細胞癌に対して抗腫瘍効果を有することが知られている。(非特許文献1、4参照)しかし、天然型ビタミンKの抗腫瘍効果はビタ

ミンK3やその誘導体に比較して非常に低いことが報告されている(非特許文献1、2参照)。

[0005] 一方、ビタミンK類は水に全く溶解しない化合物である。経口投与においては、溶解性がバイオアベイラビリティの律速過程となるため、ビタミンK類の水溶性製剤の調製には、大量の非イオン性界面活性剤の添加による可溶化の方法が用いられている。しかし大量の非イオン性界面活性剤の添加はアナフィラキシーショック等の重篤な問題を生じる場合がある。したがって反復して投与する場合には、その有害性を完全に払拭することはできない。

天然型ビタミンK類が抗腫瘍効果を有することは前述の通りであるが、確認されている顕著な抗癌効果が肝細胞癌に限定されること、抗癌効果が比較的低いこと、水溶解性に起因する低いバイオアベイラビリティなどの現状が抗癌作用を効果的に発揮させるための障害となっている。したがって、抗癌効果を各種癌に対して有し、抗癌効果が高く、バイオアベイラビリティが高くあることで、抗癌作用を効率良く発揮できる医薬品の開発が強く望まれている。

[0006] 本発明者等は、特定の構造を有するビタミンKヒドロキノン誘導体が投与後に還元過程を経ないで活性型ビタミンKであるビタミンKヒドロキノンを生じ、高いバイオアベイラビリティを発揮してビタミンKの水不溶性問題を克服すること、および低プロトンビン血症に対してすぐれた効果を呈することを既に開示した(特許第3088137号、非特許文献5、6)。しかし、ビタミンKヒドロキノン誘導体が抗癌効果を示すか否かについては明らかにはされていない。

特許文献1:特開2004-107330

特許文献2:特許第3088137号

非特許文献1:Wu et al., Life Sci., 52, 1797-1804(1993).

非特許文献2:Wang et al., Hepatology, 22, 876-882(1995).

非特許文献3:Otsuka et al., Hepatology, 40, 243-251(2004).

非特許文献4:Nishikawa et al., J. Biol. Chem., 270, 28304-28310 (1995).

非特許文献5:Takata et al., Pharm Res., 12, 18-23(1995).

非特許文献6:Takata et al., Pharm. Res., 12, 1973-1979(1995).

## 発明の開示

### 発明が解決しようとする課題

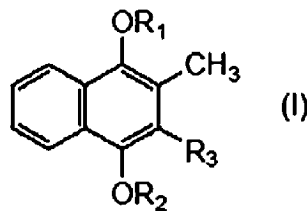
[0007] 本発明の課題は、水溶性が高く、投与後、還元過程を経ないで活性型ビタミンKであるビタミンKヒドロキノンへと変換し、高いバイオアベイラビリティを発揮できる特定の構造を有する化合物を用いた抗癌剤、癌再発予防剤を提供することである。

### 課題を解決するための手段

[0008] 前述のとおり、本発明者等はビタミンKヒドロキノン誘導体が、投与後に還元過程を経ないで活性型ビタミンKであるビタミンKヒドロキノンへと変換し、高いバイオアベイラビリティを発揮してビタミンKの水不溶性問題を克服すること、および低プロトロンビン血症に対してすぐれた効果を呈することを既に報告している(特許第3088137号、非特許文献5、6)。引き続き他の疾患への有効性を検討した結果、ビタミンKヒドロキノン誘導体が各種癌に対する治療剤、再発予防剤として有効であることを見出し、本発明を完成するに至った。前記ビタミンKヒドロキノン誘導体は下記一般式(I)で表される。

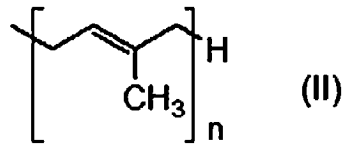
一般式(I)

[化1]



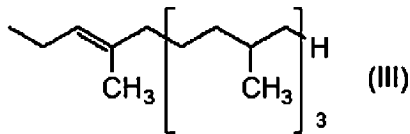
(式中、R<sub>1</sub>およびR<sub>2</sub>はそれぞれ水素原子、またはアミノ酸、N-アシルアミノ酸、N-アルキルアミノ酸、N,N-ジアルキルアミノ酸、ピリジンカルボン酸及びそれらのハロゲン化水素酸塩、アルキルスルホン酸塩または糖酸塩の残基から選ばれる窒素置換基を有するカルボン酸残基、またはジカルボン酸及びそのアルカリ金属塩の残基から選ばれるジカルボン酸残基を表し、R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>の少なくとも一方は窒素置換基を有するカルボン酸残基、またはジカルボン酸残基である。R<sub>3</sub>は水素原子または下記一般式(II)

[化2]



もしくは下記一般式(III)

[化3]



で示される基を表す。nは1～14の整数を意味する。)で表されるビタミンKヒドロキノン  
のカルボン酸エステル類またはその塩。

[0009] 即ち、本発明は、前記一般式(I)で表されるビタミンKヒドロキノンのカルボン酸エス  
テル類またはその塩の少なくとも一種類を含有する抗癌剤、癌予防剤を提供する。

発明の効果

[0010] 以上説明したように本発明にかかる癌疾患用薬剤によれば、ビタミンKヒドロキノ  
ンのカルボン酸エステルまたはその塩を適用することにより、各種の癌に対し優れた治  
療、予防効果を発揮することができる。

図面の簡単な説明

[0011] [図1]本発明にかかるビタミンKヒドロキノン誘導体による肝細胞癌(PLC/PRF/5)に対  
する増殖抑制効果を示す説明図である。

[図2]本発明にかかるビタミンKヒドロキノン誘導体による肺癌細胞(A549)に対する増  
殖抑制効果を示す説明図である。

[図3]本発明にかかるビタミンKヒドロキノン誘導体による白血病細胞(HL60)のカспа  
ーゼ-3/7活性に対する影響を示す説明図である。

[図4]本発明にかかるビタミンKヒドロキノン誘導体による胃癌細胞(SDT4)に対する増  
殖抑制効果を示す説明図である。

[図5]本発明にかかるビタミンKヒドロキノン誘導体によるマイトマイシンC耐性胃癌細

胞(ST4)に対する増殖抑制効果を示す説明図である。

[図6]本発明にかかるビタミンKヒドロキノン誘導体による大腸癌細胞(HT29)に対する増殖抑制効果を示す説明図である。

[図7]本発明にかかるビタミンKヒドロキノン誘導体によるキノ系抗癌剤の抗癌作用に対する作用増強効果を示す説明図である。

[図8]本発明にかかるビタミンKヒドロキノン誘導体によるマウス移植ヒト肝細胞癌に対する抗癌作用を示す説明図である。

### 発明を実施するための最良の形態

[0012] 以下、本発明の好適な実施形態について詳細な説明を行う。

本発明は、前記一般式(I)で表される化合物またはその塩を含有する抗癌剤、癌再発予防剤に関する。前記一般式(I)で表される化合物は、単独で製剤に含有させることもできるし、その塩として製剤に配合することもできる。本発明において、窒素置換基を有するカルボン酸残基 $R_1$ 、

$R_2$ としては次のものが例示される。

窒素原子に対し水素原子；

窒素原子に対し1または2のアルキル基；

窒素原子に対しアシル基。

前記アルキル基としては、炭素数1～6の直鎖、もしくは分枝のアルキル基であり次のものが例示される。

メチル基、エチル基、n-プロピル基、n-ブチル基、n-ペンチル基、n-ヘキシル基、イソプロピル基、イソブチル基、1-メチルプロピル基、tert-ブチル基、1-エチルプロピル基、イソアミル基。

上記アルキル基としてはメチル基、エチル基が特に好ましい。また、アシル基を有する場合の炭化水素鎖も同様に定義可能である。

[0013] アミノ基とカルボニル基の間は、好ましくは炭素数1～7の直鎖、分枝または環状のアルキレン基で結合される。前記分枝状のアルキレン基としては、次のものが例示される。

イソプロピル、イソブチル、tert-ブチル、1-エチルプロピルなどのアルキル基から誘

導されたもの。

前記環状アルキレン基としては、次のものが例示される。

シクロペンタン環、シクロヘキサン環、あるいはメチルシクロヘキサン環などを構造中に含むもの。

上記アルキレン基としては、メチレン基またはエチレン基が特に好ましい。

[0014] ハロゲン化水素酸塩としては、塩酸塩、臭化水素酸塩などが好ましい。本発明において、ハロゲン化水素酸塩は結晶化ないし固形化する場合が多く、製剤化にあたっての取り扱いが容易になるという利点がある。

その他の塩としては次のものが例示される。

アルキルスルホン酸塩としてはメタンスルホン酸塩等、糖酸塩としてはグルコン酸塩、グルコヘプタン酸塩、ラクトビオン酸塩等。

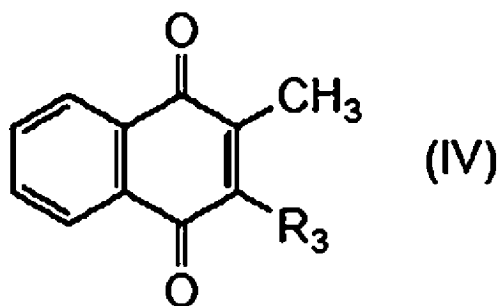
[0015] 本発明において、ジカルボン酸残基 $R_1$ 、 $R_2$ はジカルボン酸及びそのアルカリ金属塩の残基から選ばれる。ジカルボン酸残基のカルボニル基間は炭素数2~4の直鎖のアルキレン基で結合される。アルキレン基として特に好ましいのは、エチレン基である。アルカリ金属塩としてナトリウム塩、カリウム塩が好ましい。

[0016] 本発明において、前記一般式(I)で表される化合物の式中、 $R_1$ 、 $R_2$ としてはそれぞれ水素原子、または前記窒素置換基を有するカルボン酸残基、または前記ジカルボン酸残基から選ばれる基である。 $R_1$ 、 $R_2$ の少なくとも一方は前記窒素置換基を有するカルボン酸残基または前記ジカルボン酸残基であるが、より好ましくは窒素置換基を有するカルボン酸残基である。

[0017] また、本発明において、一般式(I)で表される化合物の製造方法は種々考えられるが、代表的な方法を述べれば以下の通りである。

[化4]

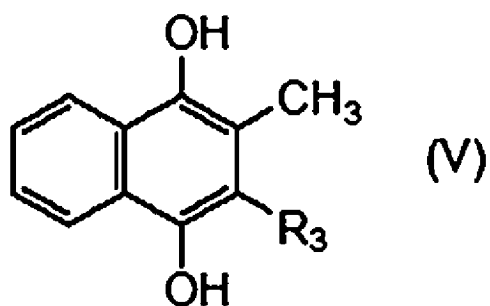




(式中、 $R_3$  は前記の意味を有する。)



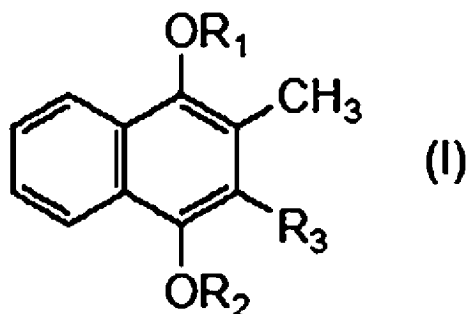
還元



(式中、 $R_3$  は前記の意味を有する。)



エステル化



(式中、 $R_1$ 、 $R_2$ 、 $R_3$  は前記の意味を有する。)

[0018] 一般式(IV)で表されるビタミンK類を還元剤で還元し、一般式(V)で表されるビタミンKヒドロキノンとし、このビタミンKヒドロキノンと、窒素置換基を有するカルボン酸、若しくはその反応性酸誘導体またはこれらのハロゲン化水素酸塩とを常法によりエステル化反応を行なうことにより、本発明の目的物質(I)を得ることができる。ここで用いられる還元剤はビタミンK類のナフトキノン骨格をナフトヒドロキノン骨格に還元するものであり、次のものが例示される。

水素化ホウ素ナトリウム、ヒドロサルファイトナトリウム、トリ-n-ブチルホスフィン、塩化亜鉛、塩化第一スズ。

[0019] ビタミンKヒドロキノンのエステル化反応は常法に従うが、1級、2級アミノ基あるいは側鎖に水酸基、チオール基を有するアミノ酸のエステル化を行なう際は、tert-ブトキシカルボニル基(以下t-BOC基と略記)、ベンジルオキシカルボニル基(以下Z基と略記)、9-フルオレニルメトキシカルボニル基(以下FMOC基と略記)などの適切な保護基で保護して用い、N,N-ジアルキルアミノ酸はハロゲン化水素酸塩を用いて、ジシクロヘキシルカルボジイミド(以下DCCと略記)、N,N-ジサクシニミドオキサレート(以下DSOと略記)などの活性エステル化試薬の存在下に反応を行なうことが好ましい結果を与える。前記反応の際の反応溶媒としては無水ピリジンが好ましい。また、反応性酸誘導体を用いる方法では、酸ハロゲナイト、中でも酸クロリドを用いる方法が特に好ましい。この場合の反応溶媒としては無水ベンゼン-無水ピリジン混合物が好ましい。ハロゲン化水素酸塩、アルキルスルホン酸塩、糖酸塩は常法により遊離のビタミンKヒドロキノン窒素含有カルボン酸エステルとハロゲン化水素酸、アルキルスルホン酸、酸性糖のラクトン体を反応させて製造する。また、N-アシルアミノ酸エステルを製造した後、常法によりハロゲン化水素酸で脱保護基化することによってハロゲン化水素酸塩を製造することができる。

## 実施例

[0020] 以下、本発明のより具体的な実施例について説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

### 実施例1~28

下記の製造方法A~Gに示す方法により表1~5に示すビタミンKヒドロキノン誘導

体を製造した。また、得られた物質の質量スペクトル(イオン化方法;FD法およびFAB法)および<sup>1</sup>H-NMRスペクトルの値を表6~8に示す。

[0021] [製造方法A]

アミノ酸0.1molを蒸留水-ジオキサン(1:1 v/v)100mlに溶解し、トリエチルアミン30mlを加え、ジ-tert-ブチルジカルボネートを徐々に加え30分間室温で攪拌する。減圧下ジオキサンを留去し、炭酸水素ナトリウム水溶液(0.5M)50mlを加え酢酸エチル100mlで洗う。酢酸エチル層を50mlの炭酸水素ナトリウム液で洗い、水層を合わせて氷冷下でクエン酸水溶液(0.5M)を加えて酸性(pH3)とし、塩化ナトリウムを飽和させた後、酢酸エチルで抽出する(100ml×3回)。抽出液を無水硫酸ナトリウムで脱水後減圧下溶媒を留去し、油状残渣にイソプロピルエーテルを加えるか、または冷却にて結晶化させて、N-t-BOC-アミノ酸を得る。ビタミンK6.75mmolをイソプロピルエーテル40mlに溶解し、水素化ホウ素ナトリウム47mmolをメタノール15mlに溶解して加え、溶液の黄色が無色になるまで室温で攪拌する。反応液にイソプロピルエーテル60mlと蒸留水100mlを加え、イソプロピルエーテル層を分離し、更に水層にイソプロピルエーテル100mlを加えて可溶画分を抽出し、イソプロピルエーテル層を合わせて無水硫酸ナトリウムで脱水後減圧下濃縮する。残渣にn-ヘキサンを加えて白色沈殿を析出させてビタミンKヒドロキノンを得る。

[0022] ビタミンKヒドロキノン、N-t-BOC-アミノ酸13.55mmol、DCC13.55mmolを無水ピリジン50mlに加えて室温で20時間攪拌する。溶媒を減圧下留去し、残渣に酢酸エチルを加えて可溶画分を抽出する(100ml×2回)。抽出液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(分離溶媒;n-ヘキサン-イソプロピルエーテル)で分離精製し、ビタミンKヒドロキノン-1,4-ビス-N-t-BOC-アミノ酸を得る。ビタミンKヒドロキノン-1,4-ビス-N-t-BOC-アミノ酸を少量のアセトンに溶解し、塩酸-ジオキサン(2.5~4.0N)をエステル量の約20倍モル量の塩酸量に相当する量加えて1時間攪拌後、減圧下溶媒を留去する。残渣をアセトン-メタノール系で再結晶してビタミンKヒドロキノン-1,4-ビス-アミノ酸エステルの塩酸塩を得る。

[0023] [製造方法B]

ビタミンK6.75mmolをイソプロピルエーテル40mlに溶解し、水素化ホウ素ナトリウム4

7mmolをメタノール15mlに溶解して加え、溶液の黄色が無色になるまで室温で攪拌する。反応液にイソプロピルエーテル60mlと蒸留水100mlを加え、イソプロピルエーテル層を分離し、更に水層にイソプロピルエーテル100mlを加えて可溶画分を抽出、イソプロピルエーテル層を合わせて無水硫酸ナトリウムで脱水後減圧下濃縮する。残渣にn-ヘキサンを加えて白色沈殿を析出させてビタミンKヒドロキノンを得る。ビタミンKヒドロキノン、塩酸N,N-ジアルキルアミノ酸13.55mmol、DCC13.55mmolを無水ピリジン50mlに加え室温で20時間攪拌する。溶媒を減圧下留去し、残渣を、蒸留水に懸濁させ炭酸水素ナトリウムを加えて溶液のpHを7~8に調整した後に酢酸エチルで抽出する(100ml×3回)。抽出液を無水硫酸ナトリウムで脱水後減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離溶媒;イソプロピルエーテル-酢酸エチル)で分離精製し、ビタミンKヒドロキノン-1,4-ビス-N,N-ジアルキルアミノ酸エステルを得る。

[0024] [製造方法C]

ビタミンK6.75mmolをイソプロピルエーテル40mlに溶解し、ハイドロサルファイトナトリウム50mmolを蒸留水50mlに溶解して加え、イソプロピルエーテルが褐色を呈し、さらに無色になるまで室温で攪拌する。イソプロピルエーテル層を分離し、更に水層にイソプロピルエーテル100mlを加えて可溶画分を抽出、イソプロピルエーテル層を合わせて無水硫酸ナトリウムで脱水後減圧下濃縮する。残渣にn-ヘキサンを加えて白色沈殿を析出させてビタミンKヒドロキノンを得る。ビタミンKヒドロキノンに塩酸N,N-ジアルキルアミノ酸6.75mmol、DCC6.75mmolを加え無水ピリジン50ml中で20時間攪拌する。溶媒を減圧下留去し、残渣を、蒸留水に懸濁させ炭酸水素ナトリウムを加えて溶液のpHを7~8にした後酢酸エチルで抽出する(100ml×3回)。抽出液を無水硫酸ナトリウムで脱水後減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離溶媒;イソプロピルエーテル-酢酸エチル、3:2)で分離精製し、ビタミンKヒドロキノン-1-N,N-ジアルキルアミノ酸エステルおよびビタミンKヒドロキノン-4-N,N-ジアルキルアミノ酸エステルを得る。

[0025] [製造方法D]

ビタミンK6.75mmolをイソプロピルエーテル40mlに溶解し、水素化ホウ素ナトリウム4

7mmolをメタノール15mlに溶解して加え、溶液の黄色が無色になるまで室温で攪拌する。反応液にイソプロピルエーテル60mlと蒸留水100mlを加え、イソプロピルエーテル層を分離し、更に水層にイソプロピルエーテル100mlを加えて可溶画分を抽出、イソプロピルエーテル層を合わせて無水硫酸ナトリウムで脱水後減圧下濃縮する。残渣にn-ヘキサンを加えて白色沈殿を析出させてビタミンKヒドロキノンを得る。ビタミンKヒドロキノンは無水ベンゼン-無水ピリジン(1:1、v/v)30mlに溶解し、塩酸ピリジンカルボン酸クロリドを加え室温で3時間攪拌する。不溶物を濾過で取り除き、濾液を減圧下濃縮する。残渣を蒸留水100mlに懸濁させ、炭酸水素ナトリウムを加え(pH7~8)、酢酸エチルに可溶分画を抽出する(100ml×3回)。抽出液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離溶媒;イソプロピルエーテル-酢酸エチル、9:1)で分離精製し、ビタミンKヒドロキノン-1,4-ビス-ピリジンカルボン酸エステルを得る。

[0026] [製造方法E]

ビタミンKヒドロキノン-1,4-ビス-N,N-ジアルキルアミノ酸エステル又はビタミンKヒドロキノン-1,4-ビス-ピリジンカルボン酸2mmolをアセトン20mlに溶解し、塩酸-ジオキサン(2.5~4.0N)を塩酸量がエステルの10倍モル量に相当する量加え、溶媒を減圧下留去し、残渣をアセトン-メタノールで再結晶してビタミンKヒドロキノン-1,4-ビス-N,N-ジアルキルアミノ酸又はビタミンKヒドロキノン-1,4-ビス-ピリジンカルボン酸の塩酸塩を得る。

[0027] [製造方法F]

ビタミンKヒドロキノン-1,4-ビス-N,N-ジアルキルアミノ酸又はビタミンKヒドロキノン-1,4-ビス-ピリジンカルボン酸2mmolをジクロロメタン20mlに溶解し、アルキルスルホン酸2mmolを加え攪拌する。析出する結晶を濾取してビタミンKヒドロキノン-1,4-ビス-N,N-ジアルキルアミノ酸エステル又はビタミンKヒドロキノン-1,4-ビス-ピリジンカルボン酸エステルのアルキルスルホン酸塩を得る。

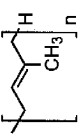
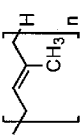


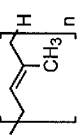
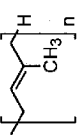




[0028] [製造方法G]

ビタミンK4.55mmolをイソプロピルエーテル40mlに溶解し、水素化ホウ素ナトリウム31.5mmolをメタノール15

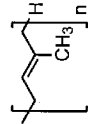
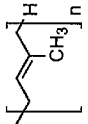
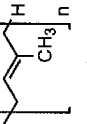
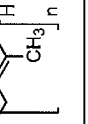
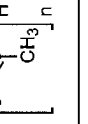
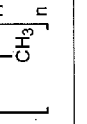
mlに溶解して加え、溶液の黄色が無色になるまで室温で攪拌する。反応液にイソプロピルエーテル60mlと精製水100mlを加え、イソプロピルエーテル層を分離し、更に水層にイソプロピルエーテル100mlを加えて可溶画分を抽出、イソプロピルエーテル層を合わせて、無水硫酸ナトリウムで脱水後、減圧下溶媒を留去する。残渣にジメチルアミノピリジン8.97mmol、無水コハク酸18.0mmolを加え、イソプロピルエーテル-ジオキサン(6:4,

v/v)100mlに溶解して、室温で3時間攪拌後、50~60℃に加熱しながら2時間反応させ、さらに室温で放冷しながら10時間反応させる。反応液に精製水100mlを加え、イソプロピルエーテル層を分離し、無水硫酸ナトリウムで脱水後、減圧下溶媒を留去する。残渣をイソプロピルエーテルに懸濁し、遠心して得た沈殿物に酢酸エチル100mlと精製水100mlを加え酢酸エチル可溶画分を抽出し、無水硫酸ナトリウムで脱水後、減圧下溶媒を留去する。残渣をイソプロピルエーテルに懸濁し不溶物を酢酸エチルで再結晶して、ビタミンKヒドロキノン-1,4-ビス-コハク酸エステルを得る。

[0029] [表1]

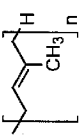
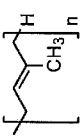
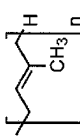
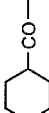
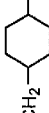
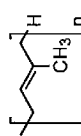
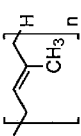
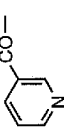
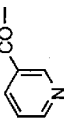
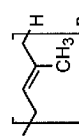
実施例	化合物名	R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	R <sub>3</sub>	n	製造方法
1	ピタミン K <sub>2</sub> (20)ヒドロキノン-1,4-ビス-N-t-ブトキシカルボニルグリシネート	N-t-BOC-NHCH <sub>2</sub> CO-	N-t-BOC-NHCH <sub>2</sub> CO-		4	A
2	ピタミン K <sub>2</sub> (20)ヒドロキノン-1,4-ビス-N-t-ブトキシカルボニル-β-アラニネート	N-t-BOC-NHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CO-	N-t-BOC-NHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CO-		4	A
3	ピタミン K <sub>2</sub> (20)ヒドロキノン-1,4-ビス-N-t-ブトキシカルボニルフェニルアラニネート	N-t-BOC-NHCHCO- 	N-t-BOC-NHCHCO- 		4	A
4	ピタミン K <sub>2</sub> (20)ヒドロキノン-1,4-ビス-N-t-ブトキシカルボニルサルコシネート	N-t-BOC-N(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CO-	N-t-BOC-N(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CO-		4	A
5	ピタミン K <sub>2</sub> (20)ヒドロキノン-1,4-ビス-N-t-ブトキシカルボニルトラネキサメート	N-t-BOC-NHCH <sub>2</sub> - 	N-t-BOC-NHCH <sub>2</sub> - 		4	A
6	ピタミン K <sub>2</sub> (20)ヒドロキノン-1,4-ビス-N-t-ブトキシカルボニル-ε-アミノノカプロエート	N-t-BOC-NH(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> CO-	N-t-BOC-NH(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> CO-		4	A

[0030] [表2]

実施例	化合物名	R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	R <sub>3</sub>	n	製造方法
7	ビタミンK <sub>2</sub> (20)ヒド ロキノニン-1,4-ビス- N,N-ジメチルグリシ ネート	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> CO-	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> CO-		4	B, C
8	ビタミンK <sub>2</sub> (20)ヒド ロキノニン-1-N,N-ジ メチルグリシネート	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> CO-	H		4	B, C
9	ビタミンK <sub>2</sub> (20)ヒド ロキノニン-4-N,N-ジ メチルグリシネート	H	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> CO-		4	B, C
10	ビタミンK <sub>2</sub> (20)ヒド ロキノニン-1,4-ビス- N,N-ジメチルグリシ ネート塩酸塩	HCl · (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> CO-	HCl · (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> CO-		4	E
11	ビタミンK <sub>2</sub> (20)ヒド ロキノニン-1-N,N-ジ メチルグリシネート 塩酸塩	HCl · (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> CO-	H		4	E
12	ビタミンK <sub>2</sub> (20)ヒド ロキノニン-4-N,N-ジ メチルグリシネート 塩酸塩	H	HCl · (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> CO-		4	E

[0031] [表3]

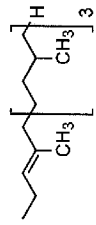
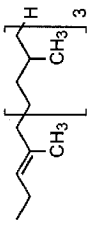
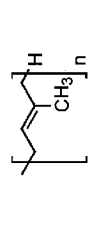


実施例	化合物名	R1	R2	R3	n	製造方法
13	ピタミン K <sub>2</sub> (20)ヒドロキノン-1,4-ビス-N,N-ジメチルグリシネートメタンスルホン酸塩	CH <sub>3</sub> SO <sub>3</sub> H · (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> CO-	CH <sub>3</sub> SO <sub>3</sub> H · (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> CO-		4	F
14	ピタミン K <sub>2</sub> (20)ヒドロキノン-1,4-ビス-グリシネート塩酸塩	HCl · NH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CO-	HCl · NH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CO-		4	A
15	ピタミン K <sub>2</sub> (20)ヒドロキノン-1,4-ビス-サルコニンネート塩酸塩	HCl · CH <sub>3</sub> NHCH <sub>2</sub> CO-	HCl · CH <sub>3</sub> NHCH <sub>2</sub> CO-		4	A
16	ピタミン K <sub>2</sub> (20)ヒドロキノン-1,4-ビス-トランスネキサメート塩酸塩	HCl · NH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -  -CO-	HCl · NH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -  -CO-		4	A
17	ピタミン K <sub>2</sub> (20)ヒドロキノン-1,4-ビス-ε-アミノノカプロエート塩酸塩	HCl · NH <sub>2</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> CO-	HCl · NH <sub>2</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> CO-		4	A
18	ピタミン K <sub>2</sub> (20)ヒドロキノン-1,4-ビス-ニコチネート	 -CO-	 -CO-		4	D

[0032] [表4]

実施例	化合物名	R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	R <sub>3</sub>	n	製造方法
19	ピタミンK <sub>2</sub> (20)ヒド ロキノニン-1,4-ビス- ニコチネート塩酸塩				4	E
20	ピタミンK <sub>2</sub> (20)ヒド ロキノニン-1,4-ビス- ニコチネートメタン スルフォニオン酸塩				4	F
21	ピタミンK <sub>1</sub> ヒド ロキノニン-1,4-ビス- N,N-ジメチルグリシ ネート				-	B,C
22	ピタミンK <sub>1</sub> ヒド ロキノニン-1-N,N-ジ メチルグリシネート		H		-	B,C
23	ピタミンK <sub>1</sub> ヒド ロキノニン-4-N,N-ジ メチルグリシネート	H			-	B,C
24	ピタミンK <sub>1</sub> ヒド ロキノニン-1,4-ビス- N,N-ジメチルグリシ ネート塩酸塩				-	E

[0033] [表5]

実施例	化合物名	R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	R <sub>3</sub>	n	製造方法
25	ピタミンK <sub>1</sub> ヒド ロキノン-1-N,N-ジ メチルグリシネート 塩酸塩	HCl · (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> CO-	H			E
26	ピタミンK <sub>1</sub> ヒド ロキノン-4-N,N-ジ メチルグリシネート 塩酸塩	H	HCl · (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> CO-			E
27	ピタミンK <sub>3</sub> ヒド ロキノン-1-N,N-ジ メチルグリシネート	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> CO-	H	H	-	B
28	ピタミンK <sub>3</sub> ヒド ロキノン-1-N,N-ジ メチルグリシネート 塩酸塩	HCl · (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> CO-	H	H	-	E
29	ピタミンK <sub>2</sub> (20)ヒド ロキノン-1,4-ビス- サクシネート	HOOCCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CO-	HOOCCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CO-		4	G

[0034] [表6]

実施例	質量分析 (m/z)	H-NMR ( $\delta$ ppm, internal standard TMS) (in CDCl <sub>3</sub> )
1	760 (FD-MS) (M <sup>+</sup> )	7.70(2H,m), 7.47(2H,m), 5.15-5.01(6H,m), 4.36(4H,s), 3.40(2H,d), 2.23(3H,s), 2.05-1.93(12H,m), 1.77(3H,s), 1.66-1.57(12H,m), 1.48(18H,s)
2	788 (FD-MS) (M <sup>+</sup> )	(in CDCl <sub>3</sub> ) 7.65(2H,m), 7.46(2H,m), 5.08(6H,m), 3.57(4H,t), 3.39(2H,d), 3.01(4H,m), 2.23(3H,s), 2.05-1.95(12H,m), 1.77(3H,s), 1.67-1.57 (12H,m), 1.47(18H,s)
3	940 (FD-MS) (M <sup>+</sup> )	(in CDCl <sub>3</sub> ) 7.39-7.29(14H,m), 5.09-4.99(8H,m), 3.42(2H,d), 3.26(4H,m), 2.12(3H,s), 2.06-1.93(12H,m), 1.73(3H,s), 1.67-1.57(12H,m), 1.44(9H,s), 1.42(9H,s)
4	788 (FD-MS) (M <sup>+</sup> )	
5	924 (FD-MS) (M <sup>+</sup> )	(in CDCl <sub>3</sub> ) 7.63(2H,m), 7.43(2H,m), 5.10-5.01(4H,m), 4.62(2H,s), 3.36(2H,s), 3.04(4H,s), 2.70(2H,m), 2.34(4H,m), 2.19(3H,s), 2.05-1.93(16H,m), 1.75-1.46(39H,m), 1.11(4H,m)
6	872 (FD-MS) (M <sup>+</sup> )	(in CDCl <sub>3</sub> ) 7.64(2H,m), 7.44(2H,m), 5.07(4H,m), 4.51(2H,s), 3.39(2H,d), 3.16(4H,m), 2.75(4H,m), 2.21(3H,s), 2.07-1.85(16H,m), 1.76(3H,s), 1.67-1.45(38H,m)
7	616 (FD-MS) (M <sup>+</sup> )	(in CDCl <sub>3</sub> ) 7.74(2H,m), 7.50(2H,m), 5.05(4H,m), 3.72(4H,s), 3.42(2H,d), 2.47(6H,s), 2.45(6H,s), 2.23(3H,s), 2.09-1.90(12H,m), 1.77(3H,s), 1.64-1.52(12H,m)
8	531 (FD-MS) (M <sup>+</sup> )	
9	531 (FD-MS) (M <sup>+</sup> )	
10	616 (FD-MS) (M <sup>+</sup> -2HCl)	(in CDCl <sub>3</sub> ) 7.90(2H,m), 7.61(2H,m), 5.05(4H,m), 4.90(4H,s), 3.52(2H,d), 3.13(6H,s), 3.12(6H,s), 2.32(6H,s), 2.10-1.89(12H,m), 1.83(3H,s), 1.63-1.51(12H,m)

[0035] [表7]

実施例	質量分析 (m/z)	<sup>1</sup> H-NMR ( $\delta$ ppm, internal standard TMS) (in CD <sub>3</sub> OD)
11	531 (FD-MS) (M <sup>+</sup> -HCl)	8.20(1H,m),7.71(1H,m),7.46(2H,m),5.07(4H,m),4.78(2H,s),3.61(2H,d),3.10(6H,s),2.25(3H,s), 2.12-1.89(12H,m),1.83(3H,s),1.63-1.52(12H,m)
12	531 (FD-MS) (M <sup>+</sup> -HCl)	(in CD <sub>3</sub> OD) 8.22(1H,m),7.68(1H,m),7.45(2H,m),5.04(4H,m),4.76(2H,s),3.42(2H,d),3.09(6H,s),2.34(3H,s), 2.10-1.89(12H,m),1.81(3H,s),1.64-1.52(12H,m)
13	616 (FD-MS) (M <sup>+</sup> -CH <sub>3</sub> SO <sub>3</sub> H)	
14	560 (FD-MS) (M <sup>+</sup> -2HCl)	(in CD <sub>3</sub> OD) 7.88(2H,m),7.57(2H,m),5.06(4H,m),4.48(4H,m),3.51(2H,d),2.32(3H,s),2.11-1.92(12H,m), 1.83(3H,s),1.68-1.48(12H,m)
15	588 (FD-MS) (M <sup>+</sup> -2HCl)	(in CD <sub>3</sub> OD) 7.90(2H,m),7.60(2H,m),5.05(4H,m),4.64(4H,s),3.51(2H,d),2.90(3H,s),2.89(3H,s),2.32(3H,s), 2.10-1.92(12H,m),1.83(3H,s),1.63-1.50(12H,m)
16	724 (FD-MS) (M <sup>+</sup> -2HCl)	
17	672 (FD-MS) (M <sup>+</sup> -2HCl)	(in CD <sub>3</sub> OD) 7.73(2H,m),7.51(2H,m),5.07(4H,m),3.43(2H,d),2.97(4H,m),2.87(4H,m),2.24(3H,s), 2.10-1.85(12H,m),1.81-1.48(27H,m)
18	656 (FD-MS) (M <sup>+</sup> )	(in CDCl <sub>2</sub> ) 9.56(2H,d),8.94(2H,s),8.58(2H,m),7.74(2H,m),7.54(2H,m),7.46(2H,m),5.13(1H,t),5.07(3H,m), 3.50(2H,s),2.34(3H,s),2.05-1.93(12H,m),1.66-1.55(15H,m)
19	656 (FD-MS) (M <sup>+</sup> -2HCl)	(in CD <sub>3</sub> OD) 9.74(2H,d),9.37(2H,m),9.21(2H,s),8.33(2H,m),7.90(2H,m),7.56(2H,m),5.12(1H,t),5.04(3H,m), 3.59(2H,s),2.39(3H,s),2.05-1.90(12H,m),1.66-1.52(15H,m)
20	656 (FD-MS) (M <sup>+</sup> -CH <sub>3</sub> SO <sub>3</sub> H)	(in CD <sub>3</sub> OD) 9.74(2H,d),9.37(2H,m),9.20(2H,s),8.32(2H,m),7.89(2H,m),7.56(2H,m),5.11(1H,t),5.04(3H,m), 3.60(2H,s),2.71(6H,s),2.39(3H,s),2.05-1.91(12H,m),1.66-1.52(15H,m)

[0036] [表8]

実施例	質量分析 (m/z)	<sup>1</sup> H-NMR ( $\delta$ ppm, internal standard TMS)
21	622 (FD-MS) (M <sup>+</sup> )	(in CD <sub>3</sub> OD) 7.74(2H,m), 7.50(2H,m), 5.01(1H,t), 3.71(4H,s), 3.40(2H,d), 2.45(6H,s), 2.44(6H,s), 2.22(3H,s), 1.94(2H,t), 1.73(3H,s), 1.54-1.01(19H,m), 0.87-0.81(12H,m)
22	537 (FD-MS) (M <sup>+</sup> )	(in CD <sub>3</sub> OD) 8.16(1H,m), 7.63(1H,m), 7.42(2H,m), 5.11(1H,t), 3.70(2H,s), 3.59(2H,d), 2.46(6H,s), 2.20(3H,s), 1.97(2H,t), 1.80(3H,s), 1.54-1.01(19H,m), 0.88-0.81(12H,m)
23	537 (FD-MS) (M <sup>+</sup> )	(in CD <sub>3</sub> OD) 8.18(1H,m), 7.59(1H,m), 7.40(2H,m), 5.01(1H,t), 3.69(2H,s), 3.39(2H,s), 2.44(6H,s), 2.33(3H,s), 1.95(2H,t), 1.77(3H,s), 1.54-1.01(19H,m), 0.87-0.81(12H,m)
24	622 (FD-MS) (M <sup>+</sup> -2HCl)	(in CD <sub>3</sub> OD) 7.90(2H,m), 7.62(2H,m), 5.02(1H,t), 4.89(4H,s), 3.53(2H,d), 3.12(6H,s), 3.11(6H,s), 3.11(6H,s), 2.32(3H,s), 1.98(2H,t), 1.81(3H,s), 1.54-1.01(19H,m), 0.87-0.81(12H,m)
25	537 (FD-MS) (M <sup>+</sup> -HCl)	(in CD <sub>3</sub> OD) 8.19(1H,m), 7.72(1H,m), 7.46(2H,m), 5.11(1H,t), 4.79(2H,s), 3.61(2H,d), 3.10(6H,s), 2.25(3H,s), 1.98(2H,t), 1.81(3H,s), 1.54-1.01(19H,m), 0.87-0.81(12H,m)
26	537 (FD-MS) (M <sup>+</sup> -HCl)	(in CD <sub>3</sub> OD) 8.21(1H,m), 7.68(1H,m), 7.46(2H,m), 5.01(1H,t), 4.78(2H,s), 3.43(2H,d), 3.08(6H,s), 2.34(3H,s), 1.97(2H,t), 1.79(3H,s), 1.54-1.01(19H,m), 0.87-0.80(12H,m)
27	260 (FAB-MS) (M+H <sup>+</sup> )	
28	260 (FAB-MS) (M+H <sup>+</sup> )	(in CD <sub>3</sub> OD) 8.19(1H,m), 7.71(1H,m), 7.47(2H,m), 6.72(1H,s), 4.76(2H,s), 3.10(6H,s), 2.28(3H,s)
29	669 (FAB-MS) (M <sup>+</sup> -Na)	in (CD <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CO 7.89(2H,m), 7.47(2H,m), 5.10(4H,m), 3.48(2H,d), 3.13(4H,m), 2.83(5H,m), 2.28(3H,s), 2.00-2.11(9H,m), 1.94-1.97(4H,m), 1.83(3H,d), 1.64(3H,d), 1.57(9H,d)

[0037] 次に本発明を具体的に説明するために以下に適用例をあげるが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0038] 本発明化合物の抗癌剤、癌再発予防剤としての有用性を示すため、各種ヒト培養細胞系による増殖抑制実験例およびin vivoにおけるマウス移植ヒト癌に対する抑制効果の実験例をあげる。

実験に用いたヒト培養癌細胞はPLC/PRF/5(肝細胞癌)、HepG2細胞(肝細胞癌)

、Hep3B細胞(肝細胞癌)、A549(肺癌)、HL60(白血病)、SDT4細胞(胃癌)、ST4細胞(胃癌、マイトマイシンC耐性株)、HT29細胞(大腸癌)、HT29/MMC細胞(大腸癌、マイトマイシンC耐性株)である。

[0039] ヒト肝細胞癌であるPLC/RPF/5細胞、Hep3B細胞とHepG2細胞は10%ウシ胎児血清、ペニシリン、ストレプトマイシンを含むDulbecco's modified Eagle's medium (DMEM)培地を用い、SDT4細胞、ST4細胞、HT29細胞、HT29/MMC細胞は10%ウシ胎児血清、カナマイシンを含むRPMI1640培地を用い、HL60細胞は10%ウシ胎児血清、ペニシリン、ストレプトマイシンを含むRPMI1640培地を用い継代培養して用いた。

[0040] 評価方法1:WST-8を用いる細胞数評価による増殖抑制効果評価

PLC/RPF/5細胞、Hep3B細胞、HepG2細胞、A549細胞の各細胞を96well plateに $0.5 \times 10^4$  cells/well播種し、24時間培養後、培地をメナテロン、メナジオン、化合物No.

10、11、12、24、25、29を添加した培地に交換し、37°C、5%CO<sub>2</sub>条件で24時間、48時間、72時間培養後に薬物を含む培地を取り除き、薬物を含まない培地に交換し、WST-8試薬を加え2時間培養した後、450nm、

655nmの吸光度測定により細胞数を測定し、細胞増殖抑制効果を評価した。

[0041] 評価方法2:<sup>3</sup>H-thymidineの取り込みの阻害による増殖抑制効果評価

Hep3B細胞、HepG2細胞の各細胞を24well-plateに $2 \times 10^4$  cells/well播種し、24時間培養後、培地をメナテロン、メナジオン、化合物No.

10、11、12、24、25を添加した培地に交換し3日間培養した。培地を<sup>3</sup>H-thymidineを $0.5 \mu\text{Ci/mL}$ 含む培地に交換し、4時間培養した後、培地を除去し、細胞を等張リン酸緩衝液で2回洗浄後、Lysis

Buffer  $400 \mu\text{L}$ で細胞を溶解した。細胞溶解液をシンチレーションバイアルに移し、シンチレーションカクテルを加え、液体シンチレーションカウンターにより放射能を測定し、<sup>3</sup>H-thymidineのDNA取り込みの阻害から細胞増殖抑制効果を評価した。

[0042] 評価方法3:CellTiter-Glo Luminescent Cell Viability Assay試薬を用いる細胞数評価による増殖抑制効果評価

HL60細胞を96 well plateに $1 \times 10^4$  cells /well播種し、さらに薬物を添加後、37°C、5 % CO<sub>2</sub>条件で培養し、薬物添加から3、6、12、24時間後にCelltiter-Glo Luminescent Cell Viability Assay試薬(プロメガ)を100  $\mu$  L各ウェルに添加し、96ウェルプレートルミノメーターで発光量を測定して細胞増殖抑制効果を評価した。

[0043] (適用例1)

[肝細胞癌に対するビタミンKヒドロキノン誘導体の増殖抑制効果]

肝細胞癌であるPLC/RPF/5細胞の細胞増殖は、メナキノン-4、メナヒドロキノン-4誘導体(化合物10、11、12)の添加によって用量依存的に抑制された。しかし、増殖抑制効果の発現時間は薬物によって大きく異なり、添加8時間ではメナヒドロキノン-4誘導体(化合物10、11、12)で僅かに増殖抑制効果が観察されたが、添加24時間では化合物10、12に顕著な増殖抑制効果が観られ、添加48時間で化合物11の顕著な増殖抑制効果が発現した。メナキノン-4は添加48時間まで増殖抑制効果は観られず72時間で増殖抑制効果が発現した。典型例として図1に評価方法1によるPLC/RPF/5細胞の細胞増殖に及ぼす増殖抑制効果を示した。表9にPLC/RPF/5細胞に対する50%生育阻止濃度(IC<sub>50</sub>)を示した。図1と表9から明らかなように、メナヒドロキノン-4誘導体(化合物10、11、12)はメナキノン-4に比較して素早く細胞増殖抑制効果を発現することが明らかになった。また、メナヒドロキノン-4誘導体(化合物10、11、12)の添加72時間におけるIC<sub>50</sub>は何れもメナキノン-4に比較して低用量ですぐれた癌細胞増殖抑制効果を示した。

[0044] HepG2細胞とHep3B細胞の細胞増殖は、メナキノン-4、メナヒドロキノン-4誘導体(化合物10、11、12、29)、メナジオン(ビタミンK3)の添加によって用量依存的に抑制された。増殖抑制効果の発現時間は薬物によって大きく異なり、添加24時間では化合物10、11、12、29およびメナジオンに顕著な増殖抑制効果が観られたが、メナキノン-4は添加72時間でわずかな増殖抑制効果が観られた。表10と表11にそれぞれ評価方法1によるHepG2細胞とHep3B細胞に対する50%生育阻止濃度(IC<sub>50</sub>)を示した。さらに、表12に評価方法2によるHepG2細胞とHep3B細胞に対するメナキノン-



4、メナヒドロキノン-4誘導体(化合物10、11、12)、フィロキノン、フィロヒドロキノン誘導体(化合物24、25)、メナジオン(ビタミンK3)の50%生育阻止濃度(IC<sub>50</sub>)を示した。HepG2細胞とHep3B細胞に対するメナジオンとメナヒドロキノン-4誘導体(化合物10、11、12、29)はメナキノン-4に比較して素早く細胞増殖抑制効果を発現することが明らかになり、添加72時間におけるIC<sub>50</sub>は何れもメナキノン-4に比較して低用量ですぐれた癌細胞増殖抑制効果を示した。DCP陽性のHepG2細胞とDCP陰性のHep3B細胞のどちらの肝細胞癌に対しても低濃度で効果を示すことが明らかになった。表12から、Hep3B細胞に対してフィロヒドロキノン誘導体(化合物24)はフィロキノンよりも優れた増殖抑制効果を示していることが明らかである。しかし、メナヒドロキノン-4誘導体の効果に比較してフィロヒドロキノン誘導体の効果は低かった。

[0045] 肝細胞癌に対してビタミンKヒドロキノン誘導体はメナキノン-4に比較して速く増殖抑制効果を発現し、その速度は化合物10>化合物12>化合物11であった。また、高田等は肝臓ミクロソーム中の酵素によって化合物10~12からメナヒドロキノン-4が生成される速度は化合物10<化合物12<化合物11であることを既に報告している(Takata et al., Pharm Res., 12, 18-23(1995))。すなわち、ビタミンKヒドロキノン誘導体からメナヒドロキノン-4(化合物V)への変換が遅い化合物ほど、増殖抑制効果を速やかに発揮することになり、ビタミンKヒドロキノン誘導体(化合物10~12)はメナヒドロキノン-4(化合物V)に変換されずに、誘導体の構造の状態に癌細胞増殖抑制効果を発揮できることを示唆している。

したがって、ビタミンKヒドロキノン誘導体自身、およびその二次代謝産物であるビタミンKヒドロキノンにも特定の肝臓癌において癌細胞増殖抑制効果があることとなり、より効率の良い、安全な癌治療剤の提供が可能になることが明らかである。

[0046] [ビタミンKヒドロキノン誘導体投与後の標的臓器への送達性]

肝細胞癌に対してビタミンKヒドロキノン誘導体がすぐれた効果を持つことを適用例1で示したが、このすぐれた効果がさらに効率良く発揮されるためには、ビタミンKヒドロキノン誘導体が標的臓器である肝臓に送達されることが好ましい結果をあたえる。高田等は、メナヒドロキノン-4誘導体(化合物10、11、12)はラットにおいて静脈内投与後15分でほぼ肝臓に移行することを明らかにしている(Takata et al., Pharm. R

es., 12, 1973-1979(1995))。すなわち、メナヒドロキノン-4誘導体(化合物10、11、12)はメナヒドロキノン-4誘導体(化合物10、11、12)の肝臓への選択的送達法であることから、メナヒドロキノン-4誘導体は肝細胞癌の効率的な治療法を提供できることを示している。また、高田等はメナヒドロキノン-4誘導体は肝臓中でメナヒドロキノン-4およびメナキノ-4に変換されることを明らかにしており(Takata et al., Pharm. Res., 12, 1973-1979(1995))、メナキノ-4は肝細胞癌に対して抗癌効果を有することが明らかにされていることからメナキノ-4としても抗癌剤として機能できる。さらに、メナヒドロキノン-4誘導体はメナキノ-4に代謝されること、メナキノ-4は骨粗鬆症治療において重篤な副作用が報告されていない安全な化合物であることから、メナヒドロキノン-4誘導体は肝細胞癌に対して優れた効果を発揮でき、さらに安全性が高い肝細胞癌の効率的な治療法を提供できることを示している。

[0047] [表9]

表9 PLC/PRF/5細胞に対するビタミンKヒドロキノン誘導体の増殖抑制作用

試料	肝細胞癌細胞 (PLC/PRF/5) 50%増殖抑制濃度 (IC50)、 $\mu$ M			
	8時間添加	24時間添加	48時間添加	72時間添加
メナキノ-4	—	—	219	130
化合物10	78	40	16	9
化合物11	175	124	82	36
化合物12	157	75	13	8

[0048] [表10]

表 1 0 HepG2 細胞に対するビタミンKヒドロキノン誘導体の増殖抑制作用

試料	肝細胞癌細胞 (HepG2) 50%増殖抑制濃度 (IC50)、 $\mu$ M		
	24時間添加	48時間添加	72時間添加
メナキノン-4	—	—	181
化合物10	69	56	46
化合物11	102	104	76
化合物12	126	106	79
化合物29	84	74	52
メナジオン	8	16	22

[0049] [表11]

表 1 1 Hep3B 細胞に対するビタミンKヒドロキノン誘導体の増殖抑制作用

試料	肝細胞癌細胞 (Hep3B) 50%増殖抑制濃度 (IC50)、 $\mu$ M		
	24時間添加	48時間添加	72時間添加
メナキノン-4	—	—	—
化合物10	40	42	20
化合物11	152	72	19
化合物12	44	54	55
化合物29	140	51	25

[0050] [表12]

表12 Hep3B細胞およびHepG2細胞に対するビタミンKヒドロキノン誘導体の増殖抑制作用

試料	肝癌細胞 50%増殖抑制濃度 (IC <sub>50</sub> )、 $\mu$ M	
	Hep3B細胞	HepG2細胞
メナキノ-4	60	77
化合物10	12	15
化合物11	12	15
化合物12	10	15
フィロキノン	620	-
化合物24	300	730
化合物25	600	870
メナジオン	5	10

[0051] (適用例2)

[肺癌細胞に対するビタミンKヒドロキノン誘導体の増殖抑制効果]

肺癌細胞であるA549細胞の細胞増殖は、メナキノ-4、メナヒドロキノ-4誘導体(化合物10、11、12、14)の添加によって用量依存的に抑制された。フィロキノンの添加によって増殖抑制は観られなかった。増殖抑制効果の発現時間は薬物によって大きく異なり、添加24時間ではメナヒドロキノ-4誘導体(化合物10、12、14)で顕著な増殖抑制効果が観られ、添加48時間で化合物11の顕著な増殖抑制効果が発現した。メナキノ-4は添加48時間まで増殖抑制効果は観られず72時間で増殖抑制効果が発現した。典型例として図2に評価方法1によるA549細胞の細胞増殖に及ぼす増殖抑制効果を示した。表13に評価方法1によるA549細胞に対する50%生育阻止濃度(IC<sub>50</sub>)を示した。表13から明らかなように、メナヒドロキノ-4誘導体(化合物10、11、12、14)はメナキノ-4に比較して素早く細胞増殖抑制効果を発現することが明らかになった。また、メナヒドロキノ-4誘導体(化合物10、11、12、14)の添加72時間におけるIC<sub>50</sub>は何れもメナキノ-4に比較して低用量ですぐれた肺癌細胞増殖抑制効果を示した。

[0052] [表13]

表 1 3 A549 細胞に対するビタミンKヒドロキノン誘導体の増殖抑制作用

試料	肺癌細胞 (A549) 50%増殖抑制濃度 (IC <sub>50</sub> )、 $\mu$ M		
	2 4 時間添加	4 8 時間添加	7 2 時間添加
メナキノ-4	—	—	55
化合物 1 0	17	50	32
化合物 1 1	131	22	36
化合物 1 2	54	53	24
化合物 1 4	83	14	23
フィロキノ	—	—	—

[0053] (適用例3)

[白血病細胞に対するビタミンKヒドロキノン誘導体の増殖抑制効果]

白血病細胞であるHL60細胞の細胞増殖は、メナヒドロキノ-4誘導体(化合物10、11、12、14)の添加によって用量依存的に抑制された。増殖抑制効果の発現時間は薬物によって大きく異なり、添加3時間ではメナヒドロキノ-4誘導体(化合物14)で顕著な増殖抑制効果が観察され、添加12時間でメナヒドロキノ-4誘導体(化合物10、12)に顕著な増殖抑制効果が観られ、添加24時間で化合物11の顕著な増殖抑制効果が発現した。メナキノ-4とフィロキノは添加24時間まで増殖抑制効果は観られなかった。表14に評価方法3によるA549細胞に対する50%生育阻止濃度(IC<sub>50</sub>)を示した。表14から明らかなように、メナヒドロキノ-4誘導体(化合物10、11、12、14)はメナキノ-4に比較して素早く細胞増殖抑制効果を発現することが明らかになった。また、メナヒドロキノ-4誘導体(化合物10、11、12、14)の添加24時間におけるIC<sub>50</sub>は何れもメナキノ-4に比較して低用量で優れた癌細胞増殖抑制効果を示した。

[0054] [HL60細胞中のカスパーゼ-3/7活性に対するビタミンKヒドロキノン誘導体の効果]

HL60細胞を96 well plateに $1 \times 10^4$  cells /well播種し、さらに薬物を添加後、37°C、5% CO<sub>2</sub>条件で培養し、薬物添加から4、12時間後にCaspase-Glo 3/7 Assay試薬(プロメガ)を100  $\mu$ L各ウェルに添加し、96ウェルプレートルミノメーターで発光量を測定し

てカスパーゼ-3/7活性を評価した。カスパーゼ3の阻害剤としてZ-VAD-FMKを用いた。

HL60細胞のカスパーゼ-3/7は、メナヒドロキノ-4誘導体(化合物10、14)の添加により活性化され、化合物14の40  $\mu$  M添加後4時間で約6倍、化合物10の80  $\mu$  M添加後12時間で約7倍に上昇した(図3)。また、誘導体によるカスパーゼ-3/7活性の上昇は、カスパーゼ阻害剤、Z-VAD-FMKの添加により完全に抑制された。メナヒドロキノ-4誘導体のHL60細胞の増殖抑制には、カスパーゼ3の活性化を伴うアポトーシスの誘導が関与することが示された。

[0055] [表14]

表14 HL60細胞に対するビタミンKヒドロキノ誘導体の増殖抑制作用

試料	白血病細胞 (HL60) 50%増殖抑制濃度 (IC <sub>50</sub> )、 $\mu$ M			
	3時間添加	6時間添加	12時間添加	24時間添加
メナキノ-4	—	—	—	208
化合物10	—	—	57	24
化合物11	—	—	89	35
化合物12	—	—	41	32
化合物14	36	19	13	12
フィロキノ	—	—	—	—

[0056] (適用例4)

[胃癌細胞に対するビタミンKヒドロキノ誘導体の増殖抑制効果]

胃癌細胞であるSDT4細胞の細胞増殖は、メナキノ-4、メナジオン、メナヒドロキノ-4誘導体(化合物10、11、12)の添加によって何れも用量依存的に抑制された。典型例として図4に評価方法2によるSDT4細胞に対する増殖抑制効果を示した。表15に50%生育阻止濃度(IC<sub>50</sub>)を示した。SDT4細胞に対するメナキノ-4のIC<sub>50</sub>は5000  $\mu$  M以上であったが、これに比してメナヒドロキノ-4誘導体(化合物10、11、12)のIC<sub>50</sub>は何れも低濃度であり、特に化合物10は約百分の1以下の濃度であり、すぐれた胃癌増殖抑制効果を示した。IC<sub>50</sub>はメナジオン(ビタミンK3)と同程度であった。

[0057] [表15]

表 15 胃癌細胞および大腸癌細胞に対するビタミンKヒドロキノン誘導体の増殖抑制作用

試料	胃癌細胞 50%増殖抑制濃度 (IC <sub>50</sub> )、 $\mu$ M		大腸癌細胞 50%増殖抑制濃度 (IC <sub>50</sub> )、 $\mu$ M	
	SDT4 細胞	ST4 細胞	HT29 細胞	HT29/MMC 細胞
メナキノ-4	>4000	>4000	>5000	>5000
化合物 10	17	30	30	30
化合物 11	35	64	—	—
化合物 12	44	50	190	160
メナジオン	15	20	30	15

[0058] (適用例5)

[マイトマイシンC (MMC) 耐性胃癌細胞に対するビタミンKヒドロキノン誘導体の増殖抑制効果]

マイトマイシンC (MMC) 耐性胃癌細胞であるST4細胞の細胞増殖は、メナキノ-4、メナジオン、メナヒドロキノ-4誘導体(化合物10、11、12)の添加によって何れも用量依存的に抑制された。典型例として図5にST4細胞に対する増殖抑制効果を示した。表15に50%生育阻止濃度(IC<sub>50</sub>)を示した。メナヒドロキノ-4誘導体(化合物10、11、12)はマイトマイシンC (MMC) 耐性胃癌細胞であるST4細胞に対してもSDT4細胞に対する効果と同様の増殖抑制効果を示し、マイトマイシンC (MMC) 耐性株に対しても有効であることが示された。

[0059] (適用例6)

[大腸癌細胞に対するビタミンKヒドロキノン誘導体の増殖抑制効果]

大腸癌細胞であるHT29細胞の細胞増殖は、メナキノ-4、メナジオン、メナヒドロキノ-4誘導体(化合物10、12)の添加によって何れも用量依存的に抑制された。典型例として図6にHT29細胞に対する増殖抑制効果を示した。表15に50%生育阻止濃度(IC<sub>50</sub>)を示した。HT29細胞に対するメナキノ-4のIC<sub>50</sub>は7000 $\mu$ M以上であったが、これに比してメナヒドロキノ誘導体(化合物10、12)のIC<sub>50</sub>は何れも低濃度であり、すぐれた大腸癌増殖抑制効果を示した。特に化合物10のIC<sub>50</sub>は30 $\mu$ Mでありメナジオン(ビタミンK3)の20 $\mu$ Mと同程度であった。

## [0060] (適用例7)

[マイトマイシンC (MMC) 耐性大腸癌細胞に対するビタミンKヒドロキノン誘導体の増殖抑制効果]

マイトマイシンC (MMC) 耐性大腸癌細胞であるHT29/MMC細胞の細胞増殖は、メナキノ-4、メナジオン、メナヒドロキノ-4誘導体(化合物10、12)の添加によって何れも用量依存的に抑制された。表15に50%生育阻止濃度(IC<sub>50</sub>)を示した。メナヒドロキノ-4誘導体(化合物10、12)はマイトマイシンC (MMC) 耐性大腸癌細胞であるHT29/MMC細胞に対してもHT29細胞に対する効果と同様の増殖抑制効果を示し、マイトマイシンC (MMC) 耐性株に対しても有効であることが示された。

## [0061] (適用例8)

[キノ系抗癌剤の抗癌作用に対する作用増強効果]

胃癌細胞であるSDT4細胞に対するキノ系抗癌剤マイトマイシンC (MMC) の細胞増殖抑制効果に対するビタミンKヒドロキノン誘導体(化合物11)の効果を、上記実験方法に従って評価した。結果を図7に示す。MMCのIC<sub>50</sub> (0.25 μ M) はメナヒドロキノ-4誘導体の添加によって0.8 μ Mまで約1/3に低下し、ビタミンKヒドロキノン誘導体はMMCの細胞増殖抑制効果を増強することが示された。

## [0062] (適用例9)

[in vivoにおけるビタミンKヒドロキノン誘導体のマウス移植ヒト肝細胞癌に対する抗腫瘍効果]

PLC/PRF/5細胞をBDマトリゲルに懸濁し $1 \times 10^6$  cellsを8週齢の雄性BALB-c nu/nuマウス(日本SLC)の側腹部皮下に移植した。移植9日後に、PLC/PRF/5移植マウスを6匹/群とし、メナヒドロキノ-1,4-ビス-ジメチルグリシネート(化合物10)を4%エタノールに溶解して400 μ Mとし飲水投与した。コントロール群は4%エタノールを飲水投与した。飲水の平均値は4mL/匹/日であり、化合物10の投与量は0.7mg/匹/日である。同一実験者が、デジタル表示ノギスを用いて、腫瘍の長径及び短径を測定し、 $\text{長径} \times (\text{短径})^2 \times 0.52$ を腫瘍体積とした。腫瘍体積の増加抑制から抗癌効果を評価した。図8にPLC/PRF/5細胞移植後の腫瘍体積の変化を示した。化合物10の投与群の腫瘍体積の増加はコントロール群に



比較して有意に低く、化合物10はin vivoにおいて肝細胞癌に対して抗腫瘍効果を発揮できることが明らかになった。また、薬物投与による体重減少は観察されなかった。

[0063] 以上説明したように、本発明による上記一般式(I)で示されるビタミンKヒドロキノンのカルボン酸エステル類を含有する癌治療剤、癌再発予防剤は、肝癌の中でメナキノン-4が有効とされているDCP(des-g-carboxy prothrombin)陽性肝癌とメナキノン-4の効果が極めて低いDCP陰性肝癌のどちらに対しても優れた効果を持つ。また、本発明による上記一般式(I)で示されるビタミンKヒドロキノンのカルボン酸エステル類を含有する癌治療剤、癌再発予防剤はメナキノン-4の効果が低い肺癌、胃癌、大腸癌など上皮性の癌に対して優れた効果を持つ。上記一般式(I)で示されるビタミンKヒドロキノンのカルボン酸エステル類を含有する癌治療剤、癌再発予防剤は、キノ系抗癌剤耐性の胃癌や大腸癌など上皮性の癌に対しても優れた効果を持つ。さらに、本発明による上記一般式(I)で示されるビタミンKヒドロキノンのカルボン酸エステル類を含有する癌治療剤、癌再発予防剤は、キノ系抗癌剤の作用を増強する。上記一般式(I)で示されるビタミンKヒドロキノンのカルボン酸エステル類を含有する癌治療剤、癌再発予防剤は、白血病に対しても優れた効果を持つ。

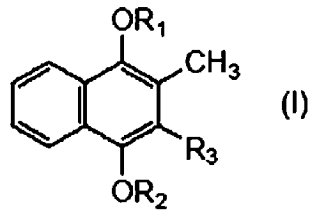
さらに、本発明にかかる化合物の体内における代謝産物は主としてビタミンK類であり、その安全性はきわめて高い。

また上記一般式(I)で示されるビタミンKヒドロキノンのカルボン酸エステル類それ自身が抗癌作用ないし癌再発予防作用を発揮することが明らかとなり、その二次代謝産物であるビタミンK類にも抗癌作用ないし癌再発予防作用があるので、本発明により、さらに効率の良い安全な癌治療剤、癌再発予防剤の提供が可能となる。

## 請求の範囲

[1] 下記一般式(I)

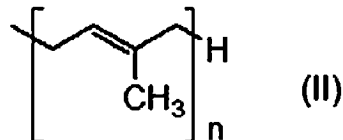
[化1]



(式中、R<sub>1</sub> および R<sub>2</sub> はそれぞれ水素原子、またはアミノ酸、N-アシルアミノ酸、N-アルキルアミノ酸、N,N-ジアルキルアミノ酸、ピリジンカルボン酸及びそれらのハロゲン化水素酸塩、アルキルスルホン酸塩または糖酸塩の残基から選ばれる窒素置換基を有するカルボン酸残基、またはジカルボン酸及びそのアルカリ金属塩の残基から選ばれるジカルボン酸残基を表し、R<sub>1</sub>,

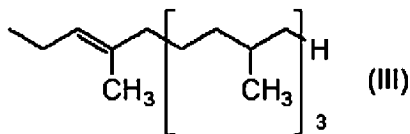
R<sub>2</sub> の少なくとも一方は窒素置換基を有するカルボン酸残基、またはジカルボン酸残基である。R<sub>3</sub> は水素原子または下記一般式(II)

[化2]



もしくは下記一般式(III)

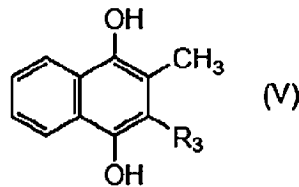
[化3]



で示される基を表す。nは1～14の整数を意味する。)で表されるビタミンKヒドロキノンのカルボン酸エステル類またはその塩の少なくとも一含有する癌治療剤。

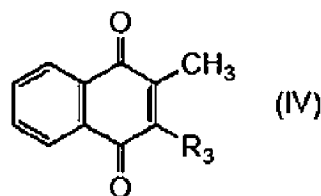
- [2] 前記一般式(I)で表される化合物またはその塩の少なくとも一種類を含有するキノン系抗癌剤の作用増強補助剤。
- [3] 前記一般式(I)で表される化合物またはその塩の少なくとも一種類を含有する癌予防剤。
- [4] 請求項3記載の癌予防剤は、癌再発予防剤であることを特徴とする癌予防剤。
- [5] 前記一般式(I)で表される化合物またはその塩を用いることで、効率良く体内において一般式(V) (式中、 $R_3$ は水素原子または上記一般式(II)もしくは上記一般式(III)で示される基を意味する。 $n$ は1~14の整数を意味する。)で表されるビタミンKヒドロキノンを生成し、一般式(V)で表されるビタミンKヒドロキノンによる抗癌作用ないし癌再発予防作用、キノン系抗癌剤の作用増強補助作用を発揮させる、請求項1~4のいずれかに記載の抗癌剤ないし癌予防剤、作用増強補助剤。

[化4]



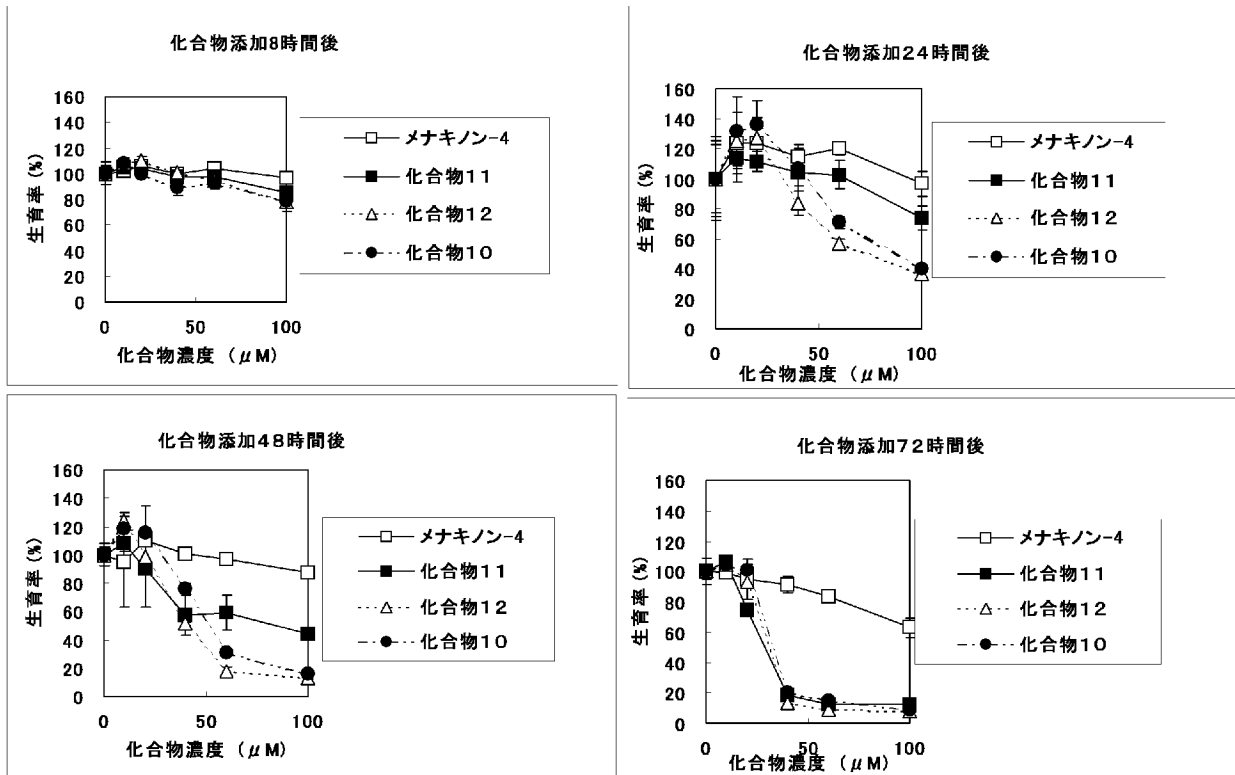
- [6] 前記一般式(I)で表される化合物またはその塩を用いることで、効率良く体内中の一般式(IV) (式中、 $R_3$ は水素原子または上記一般式(II)もしくは上記一般式(III)で示される基を意味する。 $n$ は1~14の整数を意味する。)で表されるビタミンKを増加させ、一般式(IV)で表されるビタミンKによる抗癌作用および癌再発予防作用、キノン系抗癌剤の作用増強を発揮させる、請求項1~4のいずれかに記載の抗癌剤ないし癌再発予防剤、作用増強剤。

[化5]

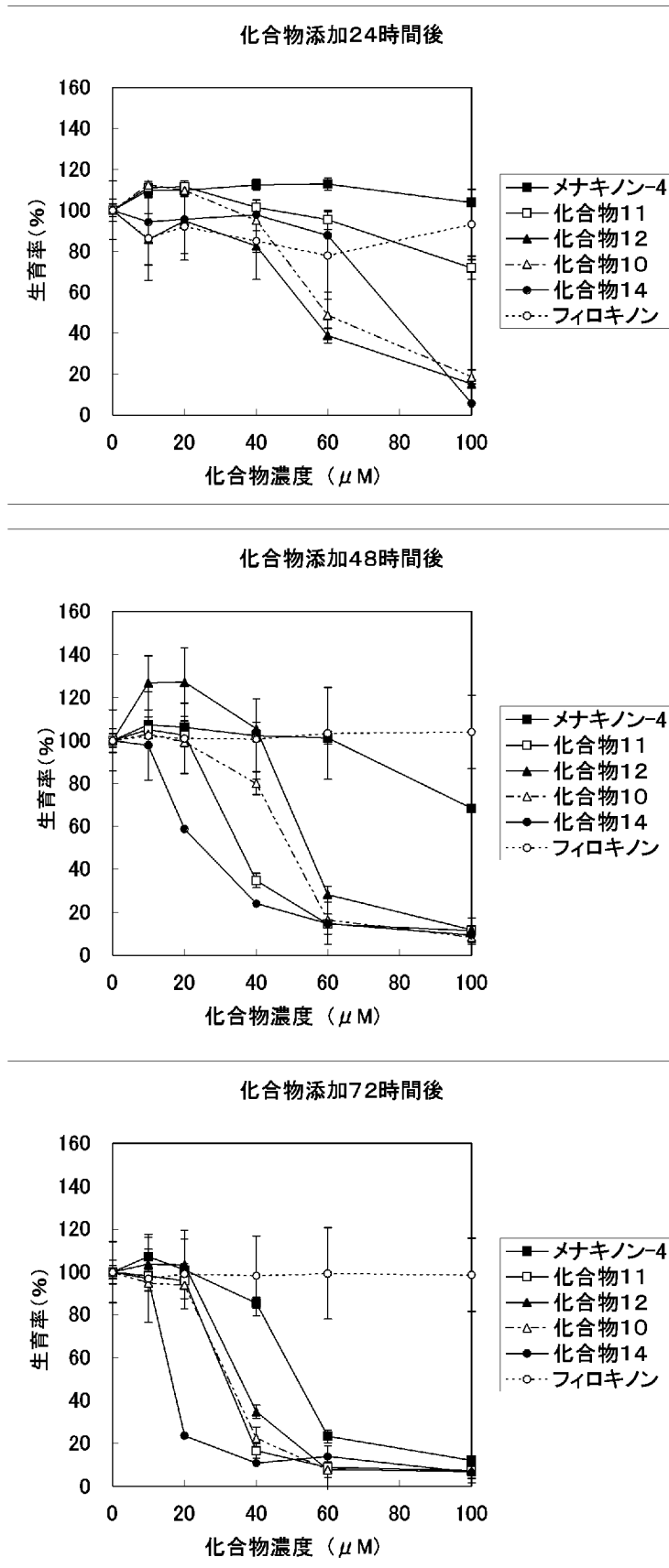


- [7] 前記一般式(I)で表される化合物またはその塩を用いることで、一般式(I)で表されるビタミンKヒドロキノン誘導体自身、およびその二次生成物である一般式(V)で表されるビタミンKヒドロキノンおよび／または一般式(IV)で表されるビタミンKによる抗癌作用ないし癌再発予防作用、キノ系抗癌剤の作用増強作用を発揮させる請求項1～4のいずれかに記載の抗癌剤ないし癌再発予防剤、作用増強補助剤。

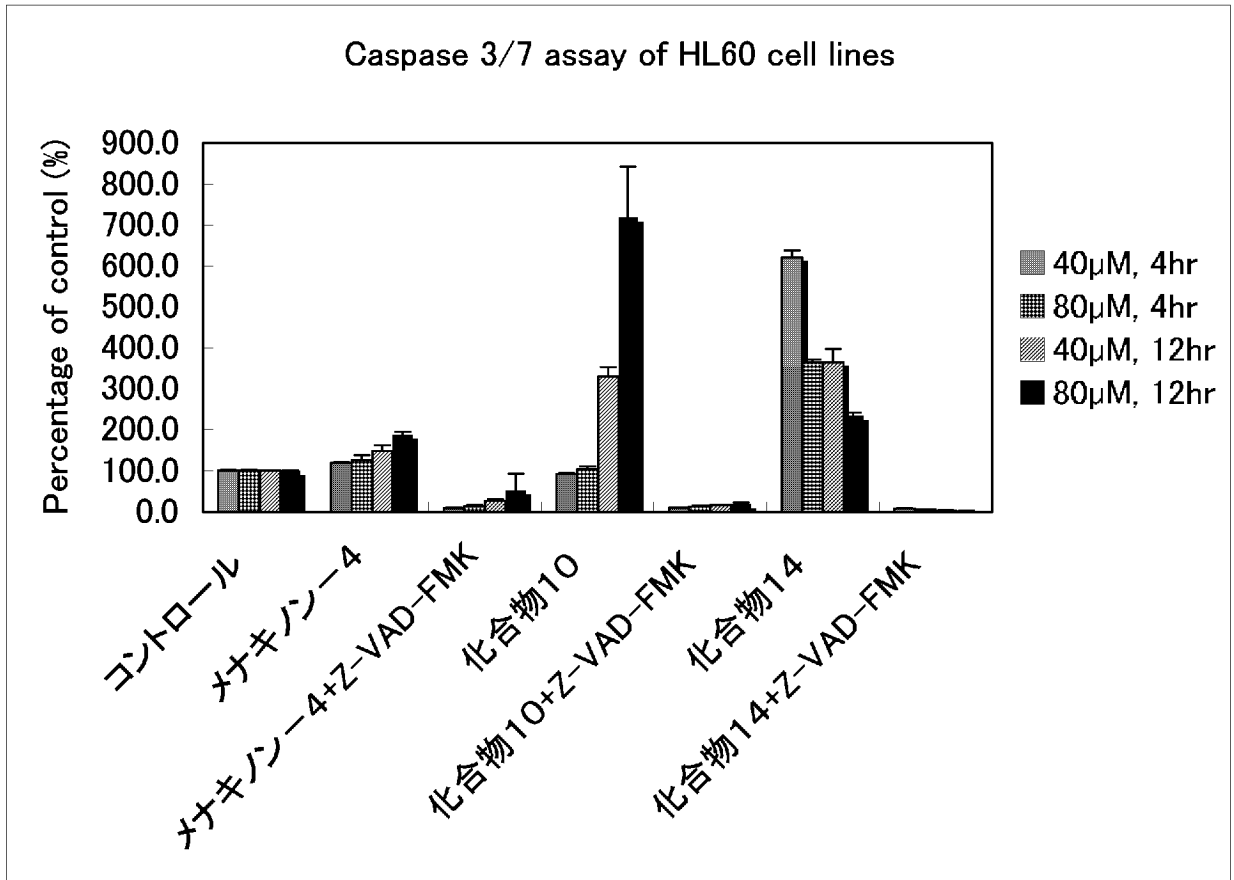
[図1]



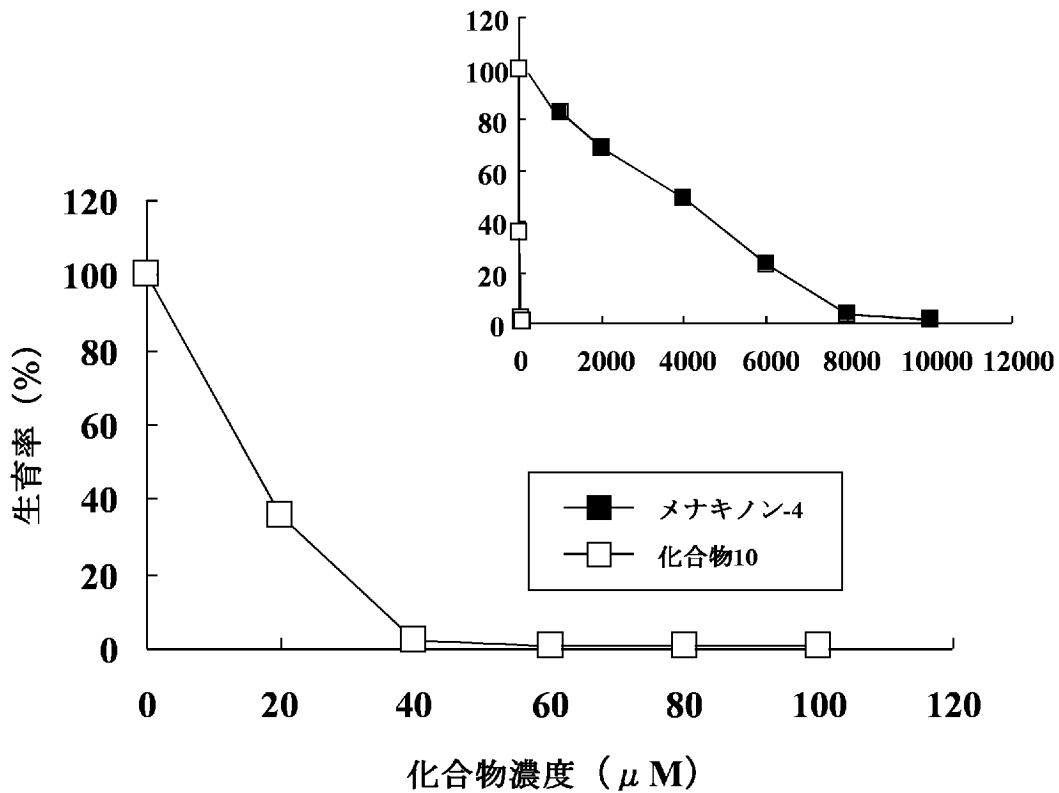
[図2]



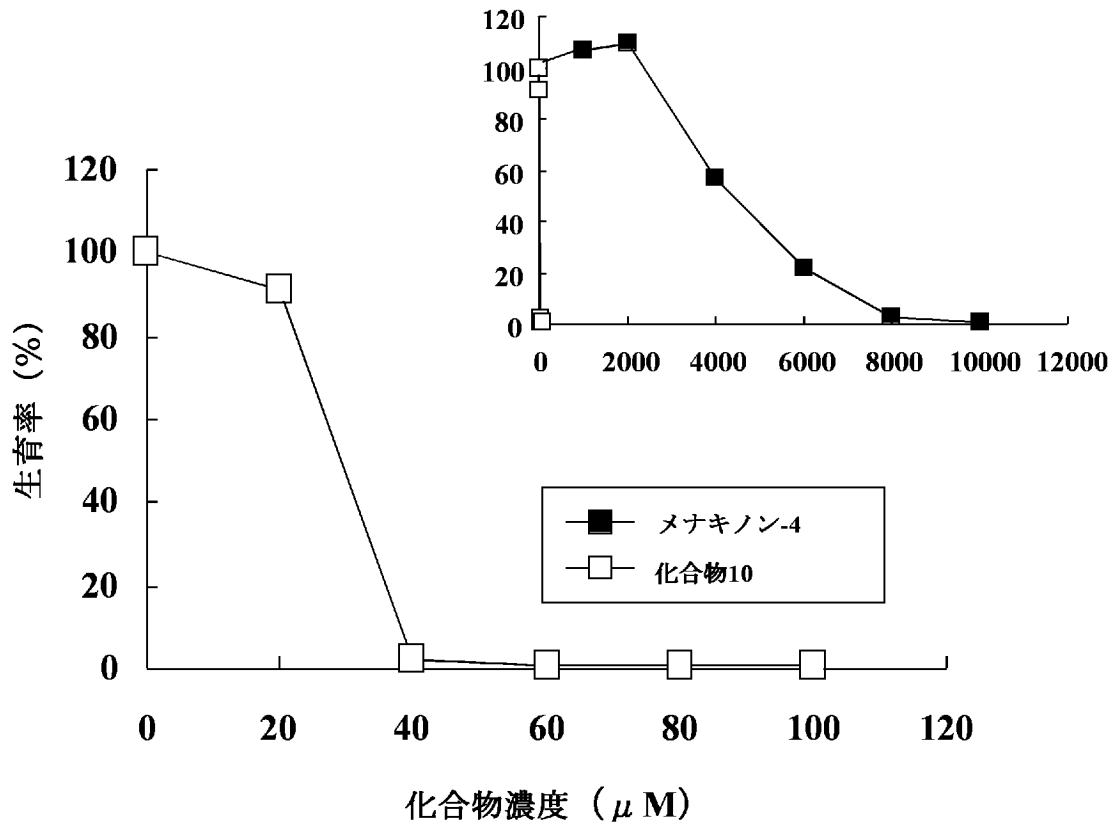
[図3]



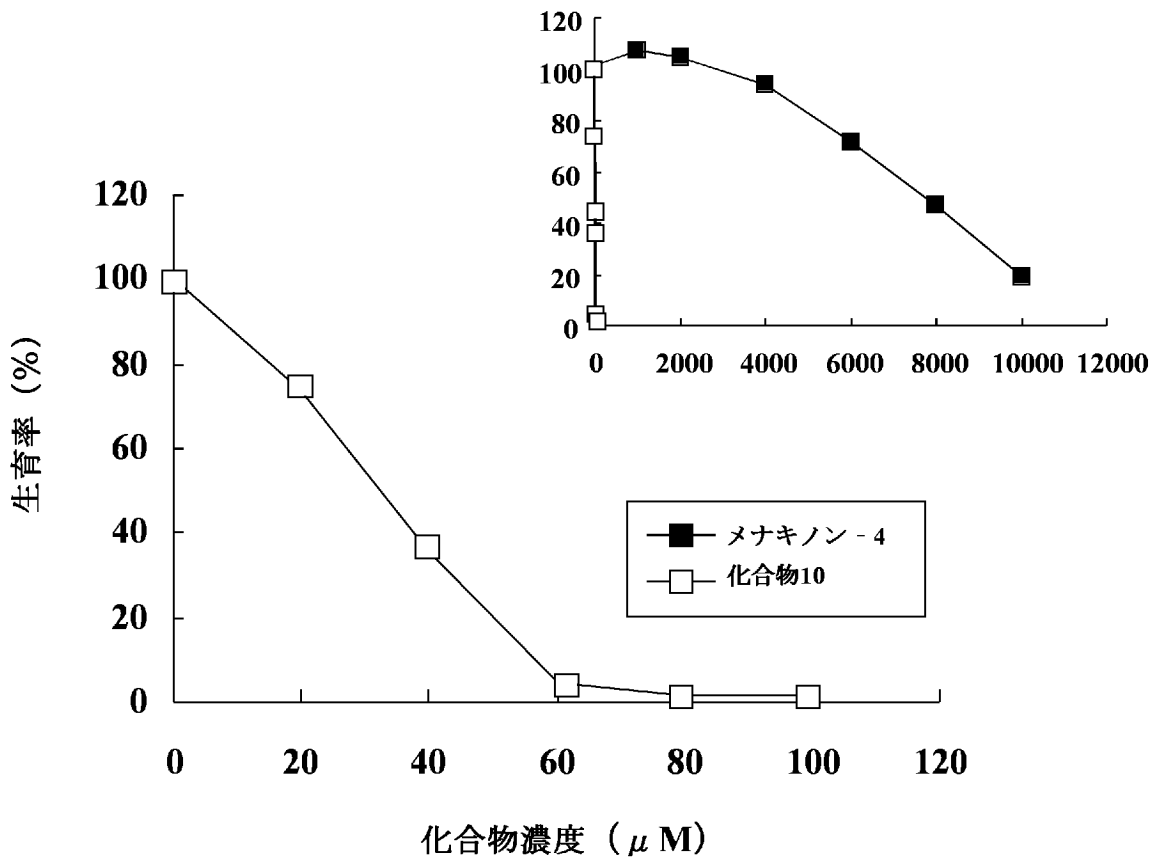
[図4]



[図5]

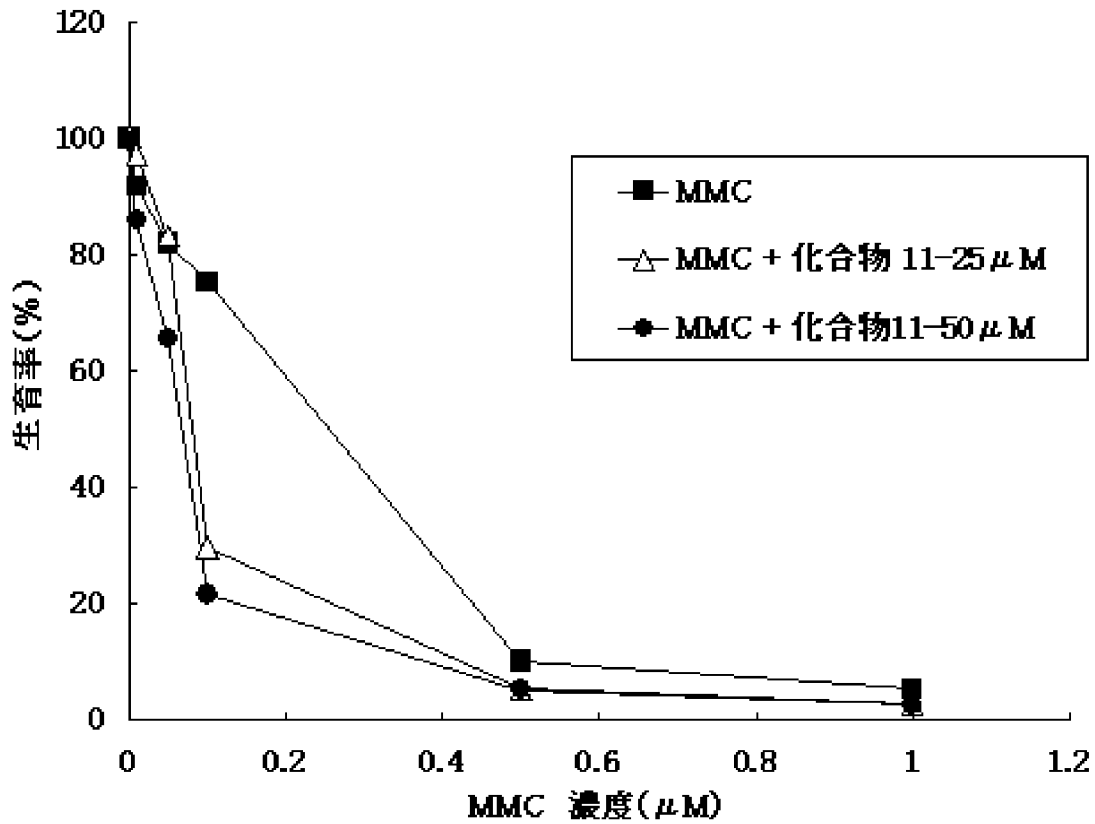


[図6]

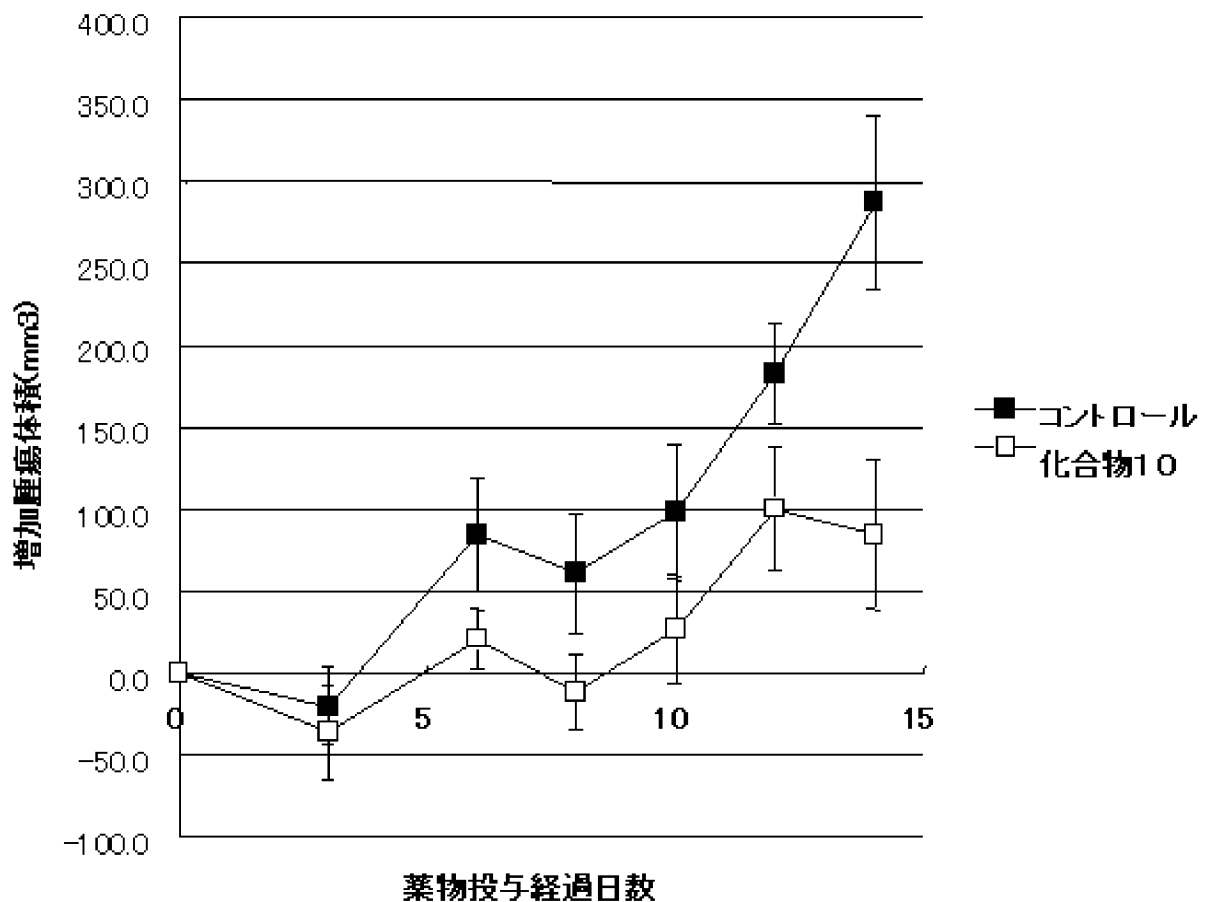




[図7]



[図8]



## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2006/301363

## A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

**A61K31/222**(2006.01), **A61K31/223**(2006.01), **A61K31/27**(2006.01), **A61K31/455**(2006.01), **A61P35/00**(2006.01), **A61P43/00**(2006.01), **C07D213/80**(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)

A61K31/222, A61K31/223, A61K31/27, A61K31/455, A61P35/00, A61P43/00, C07D213/80

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

Jitsuyo Shinan Koho	1922-1996	Jitsuyo Shinan Toroku Koho	1996-2006
Kokai Jitsuyo Shinan Koho	1971-2006	Toroku Jitsuyo Shinan Koho	1994-2006

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

CAplus (STN), EMBASE (STN), REGISTRY (STN), BIOSIS (STN), JAPICDOC (JOIS), JMEDplus (JOIS), JST7580 (JOIS), JSTplus (JOIS)

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P, X	Misa MATSUBARA et al., "Kasseigata Vitamin K Yudotai no Hikangenteki Kasseika Yakubutsu Sotatsuho Kan Saibo Gan no Zoshoku Yokusei", The Pharmaceutical Society of Japan Nenkai Koen Yoshishu, 05 March, 2005 (05.03.05), Vol.125 <sup>th</sup> , No.2, page 154, '29-0796 W116-3'	1-7
Y	JP 05-004951 A (EISAI CO., LTD.), 14 January, 1993 (14.01.93), Claims; Par. Nos. [0002], [0013] to [0018] & JP 3088137 B2	1-7

Further documents are listed in the continuation of Box C.

See patent family annex.

\* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  
 "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date  
 "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)  
 "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

"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  
 "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  
 "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  
 "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search  
10 February, 2006 (10.02.06)

Date of mailing of the international search report  
20 March, 2006 (20.03.06)

Name and mailing address of the ISA/  
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2006/301363

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	TAKATA, J. et al., Prodrugs for Systemic Bioreductive Activation-Independent Delivery of Phyllohydroquinone, an Active Form of Phylloquinone (Vitamin K <sub>1</sub> ) 1:Preparation and <i>in Vitro</i> Evaluation, Biological & Pharmaceutical Bulletin, 1999, Vol.22, No.12, pages 1347 to 1354, Abstract, Results and Discussion	1-7
Y	JP 2004-107330 A (EISAI CO., LTD.), 08 April, 2004 (08.04.04), Claims & WO 2003/105819 A1	1-7
Y	JP 06-305955 A (EISAI CO., LTD.), 01 November, 1994 (01.11.94), Claims (Family: none)	1-7
Y	Felicia, Y.H. et al., Comparison of antitumor activity of vitamins K <sub>1</sub> , K <sub>2</sub> and K <sub>3</sub> on human tumor cells by two (MTT and SRB) cell viability assays, Life Sciences, 1993, Vol.52, pages 1797 to 1804, Summary, Results	1-7
A	Molinari, A. et al., New antineoplastic prenylhydroquinones. Synthesis and evaluation, Bioorganic & Medicinal Chemistry, 2000, Vol.8, pages 1027 to 1032	1-7
A	Molinari, A. et al., Cytotoxic-antineoplastic activity of hydroquinone derivatives, European Journal of Medicinal Chemistry, 2002, Vol.37, pages 177 to 182	1-7

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))  
 Int.Cl. **A61K31/222** (2006.01), **A61K31/223** (2006.01), **A61K31/27** (2006.01), **A61K31/455** (2006.01), **A61P35/00** (2006.01), **A61P43/00** (2006.01), **C07D213/80** (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. A61K 31/222, A61K 31/223, A61K 31/27, A61K 31/455, A61P 35/00, A61P 43/00, C07D 213/80

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

日本国実用新案公報	1922-1996年
日本国公開実用新案公報	1971-2006年
日本国実用新案登録公報	1996-2006年
日本国登録実用新案公報	1994-2006年

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)  
 CAplus(STN), EMBASE(STN), REGISTRY(STN), BIOSIS(STN), JAPICDOC(JOIS), JMEDPlus(JOIS), JST7580(JOIS), JSTPlus(JOIS)

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
P, X	松原美紗ら, 活性型ビタミンK誘導体の非還元的活性化薬物送達法 肝細胞癌の増殖抑制, 日本薬学会年会講演要旨集, 05 March 2005, Vol. 125 <sup>th</sup> , No. 2, pp. 154 「29-0796 W116-3」の項	1-7
Y	JP 05-004951 A (EISAI CO LTD) 1993.01.14, & JP 3088137 B2 【特許請求の範囲】, 【0002】, 【0013】 ~ 【0018】	1-7

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	の日の後に公表された文献
「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	「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
「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	「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
「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)	「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
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献	「&」同一パテントファミリー文献
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	

国際調査を完了した日 10.02.2006	国際調査報告の発送日 20.03.2006
--------------------------	--------------------------

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	特許庁審査官 (権限のある職員)	4C	3437
	八原 由美子 電話番号 03-3581-1101 内線 3452		

C (続き). 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	Takata, J. et al., Prodrugs for Systemic Bioreductive Activation-Independent Delivery of Phyllohydroquinone, an Active Form of Phylloquinone (Vitamin K <sub>1</sub> ) 1:Preparation and <i>in Vitro</i> Evaluation, Biological & Pharmaceutical Bulletin, 1999, Vol.22, No.12 , pp.1347-1354 Abstract, Results and Discussion	1-7
Y	JP 2004-107330 A (EISAI CO LTD) 2004.04.08, & WO 2003/105819 A1 【特許請求の範囲】	1-7
Y	JP 06-305955 A (EISAI CO LTD) 1994.11.01, (ファミリーなし) 【特許請求の範囲】	1-7
Y	Felicia, Y.H. et al., Comparison of antitumor activity of vitamins K <sub>1</sub> , K <sub>2</sub> and K <sub>3</sub> on human tumor cells by two (MTT and SRB) cell viability assays, Life Sciences, 1993, Vol.52, pp.1797-1804 Summary, Results	1-7
A	Molinari, A. et al., New antineoplastic prenylhydroquinones. Synthesis and evaluation, Bioorganic & Medicinal Chemistry, 2000, Vol.8, pp.1027-1032	1-7
A	Molinari, A. et al., Cytotoxic-antineoplastic activity of hydroquinone derivatives, European Journal of Medicinal Chemistry, 2002, Vol.37, pp.177-182	1-7