

(19) 日本国特許庁(JP)

再公表特許(A1)

(11) 国際公開番号

W02006/093110

発行日 平成20年8月7日(2008.8.7)

(43) 国際公開日 平成18年9月8日(2006.9.8)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
C07H 19/213 (2006.01)	C07H 19/213	4C057
A61K 31/708 (2006.01)	A61K 31/708	4C086
A61P 9/12 (2006.01)	A61P 9/12	
A61P 9/10 (2006.01)	A61P 9/10	
A61P 15/10 (2006.01)	A61P 15/10	

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 17 頁) 最終頁に続く

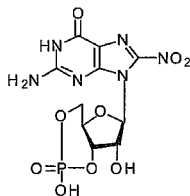
出願番号 特願2007-505936 (P2007-505936)	(71) 出願人 504159235 国立大学法人 熊本大学 熊本県熊本市黒髪二丁目39番1号
(21) 国際出願番号 PCT/JP2006/303671	
(22) 国際出願日 平成18年2月28日(2006.2.28)	
(31) 優先権主張番号 特願2005-52649 (P2005-52649)	(74) 代理人 110000109 特許業務法人特許事務所サイクス
(32) 優先日 平成17年2月28日(2005.2.28)	
(33) 優先権主張国 日本国(JP)	(72) 発明者 赤池 孝章 熊本県熊本市長嶺南6丁目14-28
	(72) 発明者 芥 照夫 熊本県熊本市東町4丁目8
	Fターム(参考) 4C057 AA18 BB02 CC03 DD03 LL40 LL48 4C086 AA01 AA02 AA03 AA04 EA18 MA01 MA04 NA14 ZA36 ZA42 ZA81 ZC02
	最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ニトログアノシン-3', 5'-サイクリック1リン酸化合物およびプロテインキナーゼG活性化剤

(57) 【要約】

本発明の目的は、グアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸のアゴニストであり、プロテインキナーゼG活性化作用を有する新規な化合物を提供することである。本発明は、下記式で表される8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物および該8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物を有効成分として含有する医薬組成物、特にプロテインキナーゼG活性化剤に関する。

【化1】

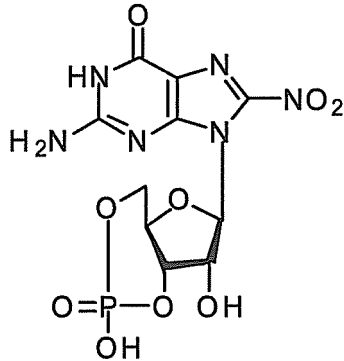


【特許請求の範囲】

【請求項 1】

下記式で表される8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物、又はその塩、水和物もしくは溶媒和物。

【化 1】



10

【請求項 2】

請求項 1 に記載の8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物、又はその塩、水和物もしくは溶媒和物を有効成分として含有する医薬組成物。

【請求項 3】

高血圧治療剤、狭心症治療剤、又は勃起不全症治療剤である、請求項 2 に記載の医薬組成物。

20

【請求項 4】

プロテインキナーゼGを活性化することにより、高血圧、狭心症又は勃起不全症を改善する、請求項 3 に記載の医薬組成物。

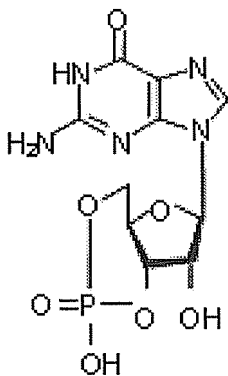
【請求項 5】

請求項 1 に記載の8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物、又はその塩、水和物もしくは溶媒和物を有効成分として含有するプロテインキナーゼG活性化剤。

【請求項 6】

下記化合物 1 :

【化 2】



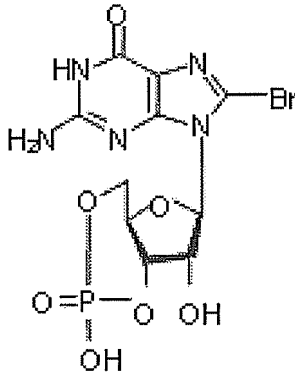
30

1

をプロミンと反応させることによって下記化合物 2 :

40

【化3】

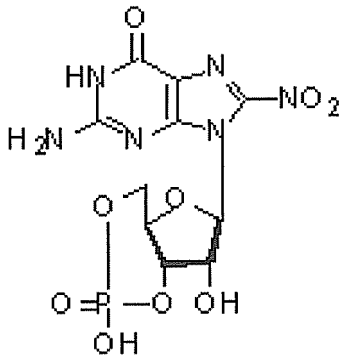


10

2

を製造し、次いで、上記化合物2を亜硝酸と反応させることによって下記化合物3：

【化4】



20

3

を製造することを特徴とする、請求項1に記載の8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物の製造方法。

30

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、グアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸のアゴニストであり、グアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸依存的蛋白質リン酸化酵素（プロテインキナーゼG）活性化作用を有する新規な8-グアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物、および該化合物を有効成分として含有する医薬組成物、特にプロテインキナーゼG活性化剤に関するものである。

【背景技術】

【0002】

40

グアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸(cGMP)は、一酸化窒素(NO)やnatriuretic peptidesなどの細胞外からのシグナルを細胞内に伝える細胞内情報伝達分子である。グアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸のレセプター蛋白質としては、これまで、グアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸依存的蛋白質リン酸化酵素（プロテインキナーゼG）、グアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸制御チャンネル、グアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸分解酵素（ホスホジエステラーゼ）が分かっている。特に、グアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸の情報伝達の初発反応が、プロテインキナーゼGの活性化であるとされている。プロテインキナーゼGは、セリン/スレオニンリン酸化酵素であり、 μM 前後のcGMP濃度で活性化される。血管平滑筋細胞においては、プロテインキナーゼGは、MLCP (myosin light chain phosphatase) を構成するMBS (myosin-binding subunit) の695番目のセリ

50

ン (Ser) を含む数箇所をリン酸化し、血管平滑筋細胞が弛緩するものと考えられている。また、小胞体に存在するイノシトール3リン酸 (IP₃) receptor-associated cGKI substrate (IRAG) のSer683とSer696 (ウシ型) をリン酸化し、IP₃で誘導されるCaの小胞体からの放出を阻害する。この他に、Ca依存性Kチャンネル、ATP感受性Kチャンネル、L-, N-, T-型チャンネルがリン酸化により活性化されることが知られており、神経終末におけるCaチャンネルのリン酸化は神経伝達物質の遊離を促進するものと考えられる。PDE5もプロテインキナーゼGによって活性が調節されており、Ser92 (ヒト型) がリン酸化されることでcGMPをGMPに分解する。

【0003】

このため、プロテインキナーゼGを活性化させる薬剤は、高血圧症、肺高血圧症、狭心症、動脈硬化性心・血管疾患や勃起不全症などの治療薬として有用である。プロテインキナーゼGを活性化させる化合物としては、これまでに、

8-プロモグアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸 (8-Bromoguanosine 3', 5'- cyclic monophosphate) (8-Br-cGMP)、

8-プロモグアノシン-3',5'-サイクリック1チオリン酸エステルSpアイソマー (8- Bromoguanosine- 3', 5'- cyclic monophosphorothioate, Sp- isomer) (Sp-8-Br-cGMPS)、

8- (4-クロロフェニルチオ)グアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸 (8- (4- Chlorophenylthio) guanosine- 3', 5'- cyclic monophosphate,) (8-pCPT-cGMP)、

8- (4-クロロフェニルチオ)グアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸アセトキシメチルエステル (8- (4- Chlorophenylthio) guanosine- 3', 5'- cyclic monophosphate, acetoxy methyl ester) (8-pCPT-cGMP-AM)、

8- (4-クロロフェニルチオ)グアノシン-3',5'-サイクリック1チオリン酸エステルSpアイソマー (8- (4- Chlorophenylthio) guanosine- 3', 5'- cyclic monophosphorothioate , Sp- isomer (Sp-8-pCPT-cGMPS)、

8- (4-クロロフェニルチオ)ベータフェニル-1N²エテノグアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸 (8- (4- Chlorophenylthio)- s- phenyl- 1, N²- ethenoguanosine- 3', 5'- cyclic monophosphate) (8-pCPT-PET-cGMP)、

8- (4-クロロフェニルチオ)ベータフェニル-1N²エテノグアノシン-3',5'-サイクリック1チオリン酸エステルSpアイソマー (8- (4- Chlorophenylthio)- s- phenyl- 1, N²- ethenoguanosine- 3', 5'- cyclic monophosphorothioate, Sp- isomer) (Sp-8-pCPT-PET-cGMPS)、

グアノシン-3',5'-サイクリック1チオリン酸エステルSpアイソマー-Guanosine- 3', 5'- cyclic monophosphorothioate, Sp- isomer (Sp-cGMPS)、

8-プロモ-β-フェニル-1,N²-エテノグアノシン-3',5'-サイクリック1チオリン酸エステル、Spアイソマー (8-bromo-β-phenyl-1,N²-ethenoguanosine-3',5'-cyclic monophosphorothioate, Sp-isomer) (Sp-8-Br-PET-cGMPS)、

1-アミノグアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸 (1- Aminoguanosine- 3', 5'- cyclic monophosphate) (1-NH₂-cGMP)、

8- (2-アミノフェニルチオ)グアノシン3',5'-サイクリック1リン酸 (8- (2- Aminophenylthio)guanosine- 3', 5'- cyclic monophosphate) (8-APT-cGMP)、

などが知られている。cGMPアゴニストは、cGMPを介した細胞内情報伝達機構の解析として研究試薬として一般的に使用されており、特に8-Br-cGMPの使用頻度が高く、in vitroの培養細胞系での効果のみならず、in vivoにおいては、血管拡張作用があることも分かっている (Eur J Pharmacol. 118, 155-161(1985))。

【0004】

なお、可溶性グアニル酸シクラーゼを活性化させるニトログリセリンなどの有機硝酸製剤、サイクリックGMP分解酵素であるホスホジエステラーゼ5型を特異的に阻害するシルデナフィルなども、細胞内サイクリックGMP濃度を上昇させる作用がある。これらは、いずれも、間接的に、プロテインキナーゼGを活性化させることで薬理効果を発揮しており、すでに高血圧、狭心症や勃起不全治療の医薬品として臨床で使用されている。

10

20

30

40

50

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0005】

本発明は、グアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸のアゴニストであり、プロテインキナーゼG活性化作用を有する新規な化合物を提供することを解決すべき課題とする。

【課題を解決するための手段】

【0006】

本発明者らは一酸化窒素や活性酸素が反応して生じる活性酸化窒素種によって修飾される核酸のうち、グアノシン誘導体の新たな化合物を見出すべく鋭意研究を重ねた結果、8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物が、細胞膜を通過し細胞内のプロテインキナーゼGを活性化し、細胞内情報伝達を有することを見出し、本発明を完成させた。

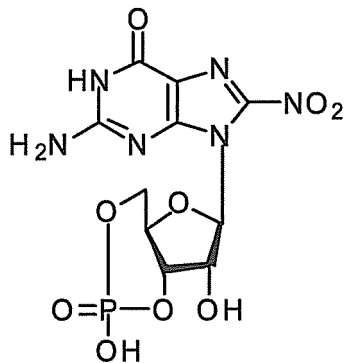
10

【0007】

すなわち、本発明によれば、下記式で表される8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物、又はその塩、水和物もしくは溶媒和物が提供される。

【0008】

【化1】



20

【0009】

本発明の別の側面によれば、上記した8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物、又はその塩、水和物もしくは溶媒和物を有効成分として含有する医薬組成物が提供される。好ましくは、本発明の医薬組成物は、高血圧治療剤、狭心症治療剤、又は勃起不全症治療剤である。好ましくは、本発明の医薬組成物は、プロテインキナーゼGを活性化することにより、高血圧、狭心症又は勃起不全症を改善する。

30

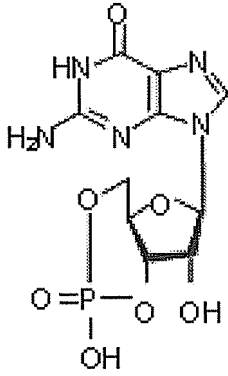
【0010】

本発明のさらに別の側面によれば、上記した8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物、又はその塩、水和物もしくは溶媒和物を有効成分として含有するプロテインキナーゼG活性化剤が提供される。

【0011】

本発明のさらに別の側面によれば、下記化合物1：

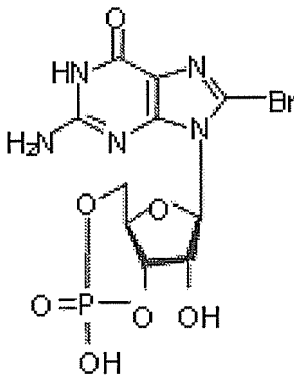
【化2】



1

をブロミンと反応させることによって下記化合物2：

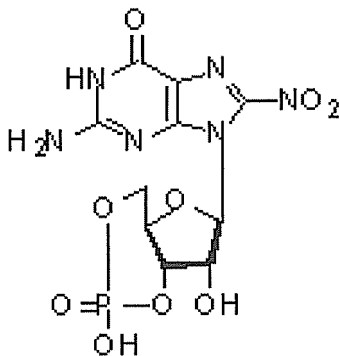
【化3】



2

を製造し、次いで、上記化合物2を亜硝酸と反応させることによって下記化合物3：

【化4】



3

を製造することを特徴とする、8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物の製造方法が提供される。

【0012】

本発明のさらに別の側面によれば、上記した8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物、又はその塩、水和物もしくは溶媒和物をヒトを含む哺乳動物に投与することを含む、プロテインキナーゼG活性に関連した疾患（例えば、高血圧、狭心症又は勃起不全症など）の治療方法が提供される。

【0013】

10

20

30

40

50

本発明のさらに別の側面によれば、上記した8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物、又はその塩、水和物もしくは溶媒和物をヒトを含む哺乳動物に投与することを含む、プロテインキナーゼGを活性化する方法が提供される。

【0014】

本発明のさらに別の側面によれば、医薬組成物（特に、高血圧、狭心症又は勃起不全症などのプロテインキナーゼG活性に関連した疾患の治療及び/又は予防のための医薬組成物）又はプロテインキナーゼG活性化剤の製造のための、上記した8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物、又はその塩、水和物もしくは溶媒和物の使用が提供される。

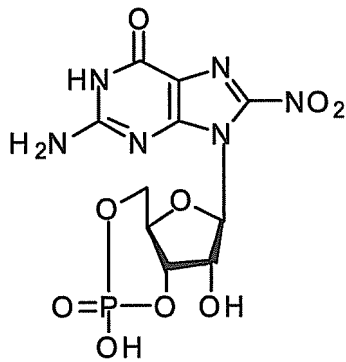
【発明を実施するための最良の形態】

10

【0015】

本発明の化合物は下記式で表されるものであり、8位にニトロ基が結合している点の特徴である。

【化5】



20

【0016】

本発明の化合物は、遊離型、塩型、水和物型（含水塩も含む）又は溶媒和物型のいずれの形態であってよい。たとえば、塩型としては、塩酸塩、硝酸塩又は硫酸塩などの無機酸塩、酢酸塩、クエン酸塩、プロピオン酸塩、酪酸塩、ギ酸塩、乳酸塩又はコハク酸塩などの有機酸塩、もしくはアンモニウム塩などを例示することができ、特に薬学的に許容される塩が好ましい。また、溶媒和物を形成する有機溶媒の種類は特に限定されないが、例えば、メタノール、エタノール、エーテル、ジオキサン、テトラヒドロフランなどが挙げられる。

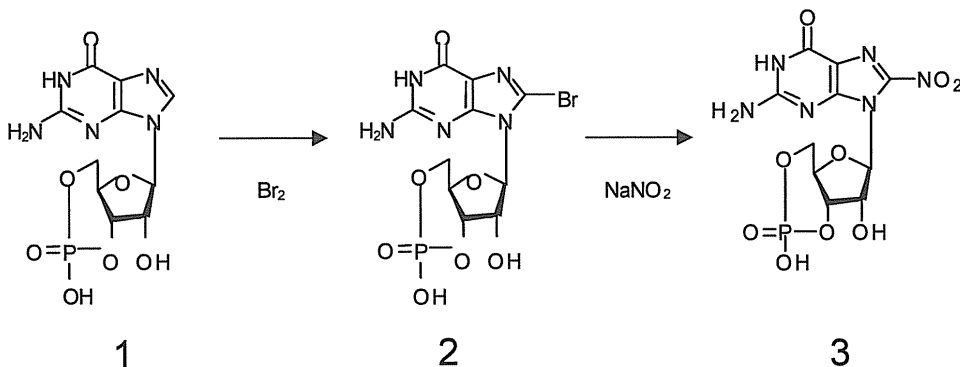
30

【0017】

次に、本発明の化合物の合成法について説明する。上記式で表される本発明の化合物は、例えば、次に示すフローチャートに従って合成することができる。

【0018】

【化6】



40

【0019】

上記のフローチャートにおいて、出発原料である化合物（1）は公知化合物であるN-ベンゾイルグアノシン-5'リン酸1水和物カルシウム塩と4-モルホリン-N,N'-ジシクロヘキ

50

シルカルボキサミジンとピリジン中で100 で数時間反応させることにより容易に合成することができる (J. Am. Chem. Soc., 83, 698-706, 1961)。なお、原料のN-ベンゾイルグアノシン-5'リン酸 1水和物カルシウム塩は溶媒に溶けにくいいため、カルボキサミジンと塩交換を行い、溶媒に溶けやすくし、N, N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド (DCC) (縮合剤) で縮合することができる。

【0020】

このようにして調製した化合物(1)とプロミンとをホルムアミドなどの溶媒中で氷中で0.5時間程度反応させることにより化合物(2)を得、化合物(2)と亜硝酸を70 で5日間程度反応させることにより化合物(3)を得ることができる。本発明の化合物および合成中間体の単離精製は、通常の有機化合物の単離精製手段を採用すればよく、例えば、再結晶、各種クロマトグラフィーなどを用いて行うことができる。

10

【0021】

本発明の化合物の用途は、グアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸のアゴニストであり、プロテインキナーゼGを活性化し細胞内情報伝達をおこなうことによって治療可能な疾患、すなわち、高血圧、狭心症、勃起不全症などの治療剤として有用である。

【0022】

高血圧は、血管の過剰な収縮が血圧を高めるひとつの要因になっていると考えられており、高血圧が持続すると血管が障害され、心臓病(狭心症、心筋梗塞など)、脳血管障害(脳出血、脳梗塞など)、腎不全、大動脈瘤(大動脈にこぶができて破裂しうる病気)、網膜症(眼底出血など)、動脈硬化症といった合併症が引き起こされる。本明細書中上記した通り、血管平滑筋細胞においては、プロテインキナーゼGは、MLCP (myosin light chain phosphatase) を構成するMBS (myosin-binding subunit) のSer695を含む数箇所をリン酸化し、血管平滑筋細胞が弛緩するものと考えられている。本発明の8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物は、プロテインキナーゼGを活性化することによって血管平滑筋を弛緩させる作用を有することから、高血圧治療剤として有用である。

20

【0023】

狭心症は、血栓や血管の収縮などにより冠動脈(冠状動脈)に血行障害が生じ、心筋の酸素需要に供給が追いつかなくなったために生じる病態のうち、虚血(酸素不足)が一過性で心筋の傷害は可逆的なものである。血管平滑筋を弛緩させ、血管、特に静脈を拡張できる薬剤は、心筋の前負荷を減少させ、これにより心臓の仕事量が減少し、酸素需要を減少することができるので狭心症の治療薬として有用である。本発明の8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物は、プロテインキナーゼGを活性化することによって血管平滑筋を弛緩させる作用を有することから、狭心症治療剤として有用である。

30

【0024】

勃起不全症の主原因は、血管内皮からのNOの分泌低下、並びに陰部神経末端からの中枢よりの神経刺激によるNO分泌低下により、血管平滑筋のグアニル酸シクラーゼ酵素活性低下によって、cGMPの産生低下が起こり、プロテインキナーゼGの活性低下が細胞内へのCa²⁺イオンの流入を増大させ、血管平滑筋の弛緩反応が性欲求の刺激の結果として起こらない、あるいは弛緩反応が長く続かないことによる。本発明の8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸化合物は、プロテインキナーゼGを活性化する作用を有するので、勃起不全症の治療剤として有用である。

40

【0025】

本発明の化合物は、上記疾患の治療のために、ヒトに経口、経腸、非経口、局所投与などのいずれの経路によっても投与することができる。投与量は、患者の年齢、病態、体重などによって適宜決定されるが、通常は、1日当たり0.1~1000 mg / kg体重の範囲内から選ばれ、1回または複数回に分けて投与される。

【0026】

本発明の化合物の製剤化に際しては、通常使用される製剤用担体、賦形剤、その他の添加剤を含む組成物として使用するのが普通である。担体としては、乳糖、カオリン、ショ糖、結晶セルロース、コーンスターチ、タルク、寒天、ペクチン、ステアリン酸、ステア

50

リン酸マグネシウム、レシチン、塩化ナトリウムなどの固体状担体、グリセリン、落花生油、ポリビニルピロリドン、オリーブ油、エタノール、ベンジルアルコール、プロピレングリコール、水などの液状担体を例示することができる。剤型としては任意の形態を採ることができ、たとえば固体状担体を使用する場合には、錠剤、散剤、顆粒剤、カプセル化剤、座剤、トローチ剤などを、液体担体を使用する場合にはシロップ、乳液、軟ゼラチンカプセル、クリーム、ゲル、ペースト、注射などをそれぞれ例示することができる。

以下の実施例（合成例、及び試験例）によって本発明をさらに具体的に説明するが、本発明は実施例によって限定されるものではない。

【実施例】

【0027】

合成例：

8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸(8-NO₂-cGMP)の合成は、Kapuler, A.Mらの方法(Biochemistry 10,4050-4061,1971)を一部改変しておこなった。すなわち、cGMPを出発材料として、第一段階としてプロモ化反応により8-プロモグアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸(8-Br-cGMP)の合成し、続いて第二段階としてニトロ化反応により8-NO₂-cGMPを合成した。なお、有機溶媒試薬は、特別な場合を除き、和光特級試薬を用いた。化合物(1)であるグアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸塩(MP Biomedicals社製)150 mgをホルムアミド5 mlに溶解し、水中にてプロミン500 μlを添加し30分間の反応によりプロモ化をおこなった。これにアニリン2 mlを添加し反応を停止させ、続いて反応体積の3倍量のジエチルエーテルを加えることでアニリンを上層のエーテル層に抽出し除去した。この抽出操作は、3回繰り返し行い、完全にアニリンを除去した。続いて、ホルミアミド層に1N NaOHを添加し、pH 9.0に調整した後、20 mlのブタノールおよび純水 5 mlを添加し、よく攪拌し8-Br-cGMPを下層の水層に回収した。これをロータリーエバポレーターを用いて濃縮し、さらに4 で一晩静置することで、8-Br-cGMPを沈殿として析出させた。遠心(15,000 rpm, 30 min, 4)により回収した沈殿に再び純水4 mlを加えて溶解した。これを0.45 μmフィルターでろ過後、TSKgel ODS-80Ts(21.5 x 300 mm)(東ソー社製)を用いた逆相クロマトグラフィー(移動相:0.02% trifluoroacetic acid, 20%メタノール、流速3.5 ml / min)にて8-Br-cGMPを精製した。保持時間35分~65分間の約30分間のピーク100 mlを回収し、ロータリーエバポレーターにて1 mlまでに濃縮し、凍結乾燥により化合物(2)の粉末53.4 mg(収率35.6%)を得た。

【0028】

化合物(2)の粉末をDMSOに溶解し終濃度83 mMとし、これに5 N塩酸を終濃度34.5 mMになるように添加した。ただちにDMSOに溶解した1 M亜硝酸ナトリウムを添加し終濃度333 mMとし、70 度で5日間反応させることによりニトロ化反応をおこなった。反応終了後、2.3倍量の純水を加え、1N NaOHによりpH8.5-9.0に調整した後、2倍量の体積になるように1-ブタノールを添加・攪拌し、得られた水層をロータリーエバポレーターにて濃縮した。

【0029】

濃縮した試料は、0.45 μmフィルターでろ過後、TSK-gel ODS-80Ts (21.5 x 300 mm)を用い、移動相の条件の異なる3回の逆相クロマトグラフィーにより高純度の8-NO₂-cGMPを得た。逆相クロマトグラフィーの1回目は、移動相として10 mM sodium phosphate buffer (pH7.0), 16%メタノールを用い、流速3.5 ml / minにて保持時間55分~58分間の約3分間のピークを回収した。これをロータリーエバポレーターにて濃縮し、-20 に冷却した100%エタノールを添加し、析出する塩を遠心により除去した。回収したエタノール上清には、再度100%エタノールを加え遠心し、エタノール層を回収した。エタノールを、ロータリーエバポレーターにて加熱濃縮により気相に除去した後、水溶液の試料を回収した。逆相クロマトグラフィーの2回目は、移動相として10 mM sodium phosphate buffer (pH7.0), 100 mM NaCl, 16%メタノールを用い、流速3.5 ml / minにて保持時間59分~67分間の約8分間のピークを回収し、これをロータリーエバポレーターにて濃縮し、エタノールを用いて脱塩操作をおこなった。逆相クロマトグラフィーの3回目は、移動相として0.02% trifluoroacetic acid, 20%メタノールを用い、流速3.5 ml / minにて保持時間50分

10

20

30

40

50

~65分間の約15分間のピークを回収し、ロータリーエバポレーターにて濃縮した後、凍結乾燥により化合物(3)の粉末11.1 mg(収率20.8%)を得た。

【0030】

得られた化合物(3)の粉末に純水を加えて溶解し、LC-MS(LCMS-QP8000)(SHIMADZU)を用いて質量分析を行った。その結果、保持時間15-18分のピークと一致して、[M+H]⁺390のピークが検出され、理論値と一致した。

【0031】

得られた化合物(3)の¹H NMR、MS及びUVのスペクトルデータを下記に示す。

【0032】

¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆):

10

: 4.06 (1H, ddd, J= 4.9, 10, 10 Hz), 4.28 (1H, ddd, J= 1.7, 10, 10 Hz), 4.43 (1H, ddd, J= 20, 10, 4.9 Hz), 4.83 (1H, d, J= 5.4 Hz), 5.02 (1H, ddd, J= 10, 5.4, 1.7 Hz), 6.00(1H, br s), 6.33(1H, s), 7.05 (2H, br s), 11.3 (1H, s)

【0033】

MS (ESI, negative):

Calculated for C₁₀H₁₁N₆O₉P ([M-H]⁻):

389.02

Found:

389.10

【0034】

UV spectrum:

max = 253, 275, 390 nm (solvent: CH₃OH)

20

【0035】

試験例1: プロテインキナーゼG活性化作用

8-NO₂-cGMPによるプロテインキナーゼGを介した細胞内情報伝達についての解析は、Sergei D. Rybalkinら(J. Biol. Chem. 277, 3310-3317, 2002)の方法に従って、プロテインキナーゼGの基質蛋白質であるVASP (Vasodilator Stimulated Phosphoprotein)の157番目のSerのリン酸化をウエスタンブロットティングにより検出することでおこなった。具体的には、ヒト子宮平滑筋細胞(CAMBREX社製)を10%ウシ胎児血清(FCS)を含むDulbecco's Modified Eagle Medium (DMEM-10%FCS)で培養した。6穴プレート(Falcon社製)の各ウェルに細胞数4×10⁵ cells / wellになるようにまき、24時間培養した後、リン酸緩衝生理的食塩水(PBS)で3回洗浄した。続いて、1 mM 8-NO₂-cGMP、1 mM 8-Br-cGMP(シグマ社製)を含むDMEM-10%FCSを細胞に添加した。添加後、5分、10分、15分、30分後にすばやく培地を除去しPBSで2回洗浄した後、細胞溶解液(20 mM Tris-HCl (pH8.0), 0.15 M NaCl, 1 mM EDTA, 1 mM EGTA, 1% TritonX-100, 2.5 mM sodium pyrophosphate, 1 mM -glycerolphosphate, mM Na₃VO₄, 1 µg/ml Leupeptin, 1 mM PMSF)を加えた。氷上で5分間、静置した後、セルスクレーパーにて回収した後、エッペンドルフチューブに移し超音波処理を5秒間、2回行うことで、十分に細胞を破砕した。これを遠心(15,000 rpm、10 min、4℃)し、上清の可溶性画分の蛋白質濃度をBCA protein assay (PIERCE社製)を用いて定量した。10%SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動に可溶性画分の蛋白質が10 µg / laneになるように供し、PVDF膜(Millipore社製)にセミドライブロットティング装置にてブロットティングをおこなった。これを5%(w/v) Skim Milk(Difco社製)を含むTBST(20 mM Tris-HCl(pH7.6), 137 mM NaCl, 0.1% Tween 20)にてブロッキングし、1次抗体は、抗VASP (Ser¹⁵⁷) マウスモノクローナル抗体(Alexis Biochemicals社製)を5%(w/v) Skim Milkを含むTBSTに1000倍希釈し、4℃で一晩反応させた後、2次抗体は、西洋ワサビペロオキシダーゼ標識した抗マウスヤギ抗体(Amersham Biosciences社製)を5%(w/v) Skim Milkを含むTBSTに1000倍希釈し、室温で一時間反応させた。続いて、TBSTで10分、3回洗浄した後、発色剤としてECL-plus(Amersham Biosciences社製)を用い、化学発光をLAS 1000plus (FujiFilm社製)にて検出し、画像ファイルを取り込んだ。引き続き、PVDF膜をリブローピング緩衝液(62.5 mM Tris-HCl (pH6.7), 2% SDS, 100 mM 2-メルカプトエタノール)を添加し、50℃で30分処理することで、抗体を膜から除去し、5%(w/v) Skim Milkを含むTBSTを用いて再びブロッキングした。1次抗体は、抗VASP ウサギポリクローナ

30

40

50

ル抗体 (Alexis Biochemicals社製) を5% (w/v) Skim Milkを含むTBST に1000倍希釈し、4 で一晩反応させた後、2次抗体は、西洋ワサビペルオキシダーゼ標識した抗ウサギヤギ抗体 (Amersham Biosciences社製) を5% (w/v) Skim Milkを含むTBST に1000倍希釈し、室温で一時間反応させた。その後、上記と同様にLASにて画像を取り込んだ。結果を図1に示す。図1の結果から分かるように、0分ではバンドが検出されなかったが、8-NO₂-cGMPもしくは8-Br-cGMPを添加して、5分、10分、15分、30分後に、157番目のSerがリン酸化された50kDaのVASPのバンドが検出された。また、VASP分子全体を認識する抗体を用いた結果では、0分では、47kDaの非リン酸化のVASP蛋白のバンドが濃く観察され、50kDaのバンドは、ほとんど検出されなかったが、8-NO₂-cGMP添加5分以後、全てにおいてリン酸化されたことにより高分子側にシフトした50kDaのバンドが濃く検出された。すなわち、8-NO₂-cGMPは、cGMPと同様にプロテインキナーゼGを介した情報伝達をおこなうことが示された。

10

【0036】

試験例2：血管平滑筋弛緩作用

8-NO₂-cGMPの血管平滑筋弛緩作用については、Magnus, Rの方法 (Ergen Physiol. 2, 6 37-672, 1903) に従って、摘出したラット頸動脈リング状標本を用いて、 α_1 アドレナリン受容体アゴニストであるフェニレフリンを作用させて前収縮させた後、各種濃度の8-NO₂-cGMPを加えて、その後の弛緩作用をマグヌス実験装置にて測定した。具体的には、SDラット (雄、10週齢、体重350 g、日本チャールス・リバー) をエーテル麻酔下にて屠殺し、頸動脈を摘出後、ステンレス棒を血管内腔に挿入し、擦過することで内皮細胞を除去した約4 mmのリング状血管標本を調製した。血管標本は、Krebs buffer (1.2 mM NaHPO₄、120 mM NaCl、5.9 mM KCl、2.5 mM CaCl₂、1.2 mM MgCl₂、15.5 mM NaHCO₃、11.5 mM Glucose) 3 mlに浸漬させた。Krebs bufferは、あらかじめ、37 °Cにて保温し95% O₂ + 5% CO₂を通気させることにより酸素化し、pHを7.4に調整したものを用いた。リング状血管標本を、マイクロティッシュオーガンバスマTOB-2 (ラボサポート社製) 内に固定し、アイソメトリックトランスデューサー及びトランスデューサー用アンプ (AG-621G 日本光電) を用いて、1 gの静止張力条件下における等尺性張力を測定した。データの解析には、PowerLabデータ収録装置 (AD instruments社) を用いた。Krebs bufferに、l-phenylephrine hydrochloride (Wako社製) を終濃度100 nMとなるように添加し、血管を十分収縮させた後、8-NO₂-cGMP、8-Br-cGMPをそれぞれ終濃度1 μ M、3 μ M、10 μ M、30 μ M、100 μ M、300 μ M、となるように累積投与し、血管平滑筋に対する弛緩作用を観察した。結果を図2に示す。図2の結果から分かるように、8-NO₂-cGMPは、フェニレフリンにて収縮したラット頸動脈由来の血管に対して弛緩作用を示した。特に、張力変化0.1 gを示す8-NO₂-cGMPの濃度は、10 μ Mであるが、8-Br-cGMPの濃度は、30 μ M必要であり、8-NO₂-cGMPは8-Br-cGMPの約3倍強い血管平滑筋弛緩作用があることが示された。

20

30

【産業上の利用可能性】

【0037】

本発明の化合物は、プロテインキナーゼG活性化作用を有し、高血圧、狭心症、勃起不全症などの治療剤として有用である。

【図面の簡単な説明】

40

【0038】

【図1】図1は、本発明の8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸によるプロテインキナーゼGの活性化をウエスタンブロッティングにより解析した結果を示す。

【図2】図2は、本発明の8-ニトログアノシン-3',5'-サイクリック1リン酸による血管弛緩作用を解析した結果を示す。

【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International application No. PCT/JP2006/303671
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER C07H19/213(2006.01), A61K31/708(2006.01), A61P9/10(2006.01), A61P9/12(2006.01), A61P15/10(2006.01), A61P43/00(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) C07H19/213, A61K31/708, A61P9/10, A61P9/12, A61P15/10, A61P43/00 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), REGISTRY (STN), MEDLINE (STN), BIOSIS (STN), EMBASE (STN)		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	SAGI, G. et al., Synthesis and Enzymatic Activity of Some New Purine Ring System Analogues of Adenosine 3', 5'-Cyclic Monophosphate, Journal of Medicinal Chemistry, 1992, Vol.35, No.24, pages 4549 to 4556	1-6
A	US 2004/0087539 A1 (The Board of Trustees of the University of Illinois, USA), 06 May, 2004 (06.05.04), Full text & WO 02/62325 A2	1-6
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input type="checkbox"/> 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 16 March, 2006 (16.03.06)		Date of mailing of the international search report 28 March, 2006 (28.03.06)
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer
Facsimile No.		Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2006/303671

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 01/005837 A1 (NEW ENGLAND MEDICAL CENTER HOSPITALS, INC.), 25 January, 2001 (25.01.01), Full text & US 2001/041346 A1 & EP 1200478 A1	1-6
A	JP 2002-523462 A (The Regents of the University of California), 30 July, 2002 (30.07.02), Full text & WO 00/12099 A1 & US 6268352 B1 & EP 1109561 A1	1-6

国際調査報告		国際出願番号 PCT/J P 2 0 0 6 / 3 0 3 6 7 1
A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int.Cl. C07H19/213 (2006.01), A61K31/708 (2006.01), A61P9/10 (2006.01), A61P9/12 (2006.01), A61P15/10 (2006.01), A61P43/00 (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. C07H19/213, A61K31/708, A61P9/10, A61P9/12, A61P15/10, A61P43/00		
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), REGISTRY (STN), MEDLINE (STN), BIOSIS (STN), EMBASE (STN)		
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
A	SAGI, G et al., Synthesis and Enzymatic Activity of Some New Purine Ring System Analogues of Adenosine 3',5'-Cyclic Monophosphate, Journal of Medicinal Chemistry, 1992, Vol. 35, No. 24, pp. 4549-4556	1-6
A	US 2004/0087539 A1 (The Board of Trustees of the University of Illinois, USA) 2004.05.06, 全文 & WO 02/62325 A2	1-6
<input checked="" type="checkbox"/> C欄の続きにも文献が列挙されている。 <input type="checkbox"/> パテントファミリーに関する別紙を参照。		
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献		
国際調査を完了した日 16.03.2006		国際調査報告の発送日 28.03.2006
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/J P) 郵便番号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) 伊藤 幸司 電話番号 03-3581-1101 内線 3452

国際調査報告		国際出願番号 PCT/J P 2 0 0 6 / 3 0 3 6 7 1
C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO 01/005837 A1 (NEW ENGLAND MEDICAL CENTER HOSPITALS, INC.) 2001.01.25, 全文 & US 2001/041346 A1 & EP 1200478 A1	1-6
A	JP 2002-523462 A (ザ リージェンツ オブ ザ ユニバーシティ オブ カリフォルニア) 2002.07.30, 全文 & WO 00/12099 A1 & US 6268352 B1 & EP 1109561 A1	1-6

フロントページの続き

(51) Int.Cl. F I テーマコード(参考)
A 6 1 P 43/00 (2006.01) A 6 1 P 43/00 1 1 1

(81) 指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), EP(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), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), 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

(注) この公表は、国際事務局(WIPO)により国際公開された公報を基に作成したものである。なおこの公表に係る日本語特許出願(日本語実用新案登録出願)の国際公開の効果は、特許法第184条の10第1項(実用新案法第48条の13第2項)により生ずるものであり、本掲載とは関係ありません。