

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2012-67025

(P2012-67025A)

(43) 公開日 平成24年4月5日(2012.4.5)

| (51) Int.Cl. | F I | テーマコード (参考) |
|----------------------------------|-----------------|-------------|
| A 6 1 K 45/00 (2006.01) | A 6 1 K 45/00 | 4 C 0 7 6 |
| A 6 1 P 35/00 (2006.01) | A 6 1 P 35/00 | 4 C 0 8 4 |
| A 6 1 K 31/7088 (2006.01) | A 6 1 K 31/7088 | 4 C 0 8 6 |
| A 6 1 K 47/22 (2006.01) | A 6 1 K 47/22 | 4 C 2 0 6 |
| A 6 1 K 31/704 (2006.01) | A 6 1 K 31/704 | |

審査請求 未請求 請求項の数 8 O L (全 14 頁) 最終頁に続く

| | | | |
|-----------|------------------------------|----------|--|
| (21) 出願番号 | 特願2010-211826 (P2010-211826) | (71) 出願人 | 504171134 国立大学法人 筑波大学 茨城県つくば市天王台一丁目1番1 |
| (22) 出願日 | 平成22年9月22日 (2010.9.22) | (74) 代理人 | 110000741 特許業務法人小田島特許事務所 |
| | | (72) 発明者 | 長崎 幸夫 茨城県つくば市天王台一丁目1番1 国立 大学法人筑波大学内 |
| | | (72) 発明者 | 吉富 徹 茨城県つくば市天王台一丁目1番1 国立 大学法人筑波大学内 |
| | | (72) 発明者 | 尾崎 佑樹 茨城県つくば市天王台一丁目1番1 国立 大学法人筑波大学内 |

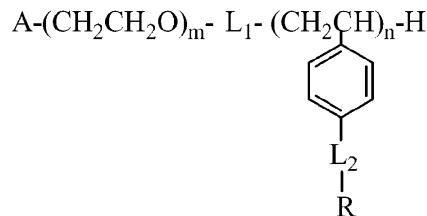
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 治療活性物質の作用を増強するための高分子化環状ニトロキシドラジカル化合物の使用

(57) 【要約】 (修正有)

【課題】 生体内標的組織または細胞への治療活性物質のデリバリー効率を高めるかまたは該標的における治療活性物質の有する活性を増強するための製薬学的製剤の提供。

【解決手段】 有効成分として、高分子化環状ニトロキシドラジカル化合物(下記一般式(I I))を含んでなる、製薬学的製剤。



(II)

「式中、Aは、非置換または置換C1-C12アルコキシを表し、L1は、原子化結合、-(CH2)cS-、-CO(CH2)cS-、からなる群より選ばれる連結基を表し、L2は、メチルイミノ、メチルイミノメチル、メチルオキシ、メチルオキシメチル、メチルエステル及びメチルエステルメチルからなる群より選ばれる連結基を表す。」

【選択図】 なし

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

生体内標的組織または細胞への治療活性物質のデリバリー効率を高めるかまたは該標的における治療活性物質の有する活性を増強するための製薬学的製剤であって、有効成分として、高分子化環状ニトロキシドラジカル化合物を含んでなり、該治療活性物質が抗腫瘍剤または核酸分子である、製薬学的製剤。

【請求項 2】

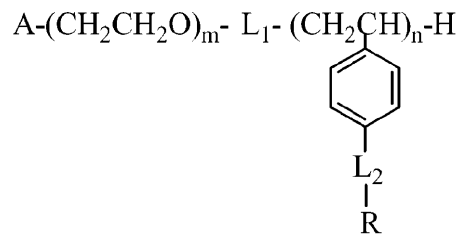
高分子化環状ニトロキシドラジカル化合物と抗腫瘍剤または核酸分子とを組み合わせたことを特徴とする抗腫瘍剤または核酸分子で処置することの必要な疾患を予防または治療するための製薬学的製剤。

10

【請求項 3】

高分子化環状ニトロキシドラジカル化合物が、一般式 (II)

【化 1】



20

(II)

式中、Aは、非置換または置換 $C_{1}-C_{12}$ アルコキシを表し、置換されている場合の置換基は、ホルミル基または式 $R^1 R^2 CH-$ の基を表し、ここで、 R^1 及び R^2 は独立して、 $C_{1}-C_{4}$ アルコキシまたは R^1 と R^2 は一緒になって $-OCH_2CH_2O-$ 、 $-O(CH_2)_3O-$ もしくは $-O(CH_2)_4O-$ を表し、

L_1 は、原子化結合、 $-(CH_2)_cS-$ 、 $-CO(CH_2)_cS-$ 、からなる群より選ばれる連結基を表し、ここで c は 1 ないし 5 の整数であり、

L_2 は、メチルイミノ、メチルイミノメチル、メチルオキシ、メチルオキシメチル、メチルエステル及びメチルエステルメチルからなる群より選ばれる連結基を表し、

30

Rは、Rの総数 n の少なくとも 50% が 2, 2, 6, 6 - テトラメチルピペリジン - 1 - オキシル - 4 - イル、2, 2, 5, 5 - テトラメチルピロリジン - 1 - オキシル - 3 - イル、2, 2, 5, 5 - テトラメチルピロリン - 1 - オキシル - 3 - イル及び 2, 4, 4 - トリメチル - 1, 3 - オキサゾリジン - 3 - オキシル - 2 - イル、2, 4, 4 - トリメチル - 1, 3 - チアゾリジン - 3 - オキシル - 2 - イル及び 2, 4, 4 - トリメチル - イミダゾリジン - 3 - オキシル - 2 - イルからなる群より選ばれる環状ニトロキシドラジカル化合物の残基を表し、存在する場合には、残りの R が水素原子、ハロゲン原子またはヒドロキシ基であり、

m は、20 ~ 5, 000 の整数を表し、そして

n は、3 ~ 1, 000 の整数を表す、

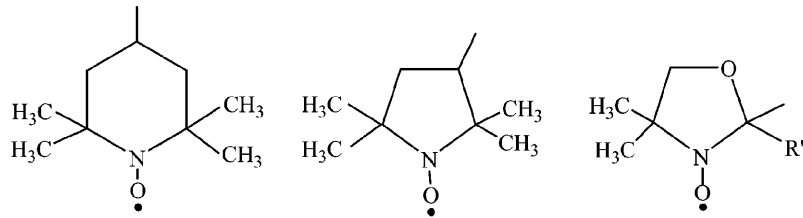
40

で表される、請求項 1 または 2 記載の製薬学的製剤。

【請求項 4】

L_1 が原子化結合または $-CH_2CH_2S-$ であり、 L_2 がメチルイミノまたはメチルイミノメチルであり、そして R の全てが、次式

【化 2】



式中、R' はメチル基である、
のいずれかで表される、請求項 3 記載の製薬学的製剤。

10

【請求項 5】

治療活性物質が抗腫瘍剤であり、かつ、処置することの必要な疾患が癌である、請求項 2 ~ 4 のいずれかに記載の製薬学的製剤。

【請求項 6】

高分子化環状ニトロキシドラジカル化合物が投与された後に、治療活性物質が投与されるものである、請求項 2 ~ 5 のいずれかに記載の製薬学的製剤。

【請求項 7】

抗腫瘍剤が、ドキソルピシン、イダルピシン、エピルピシン、ピラルピシン、イリノテカン、エトポシド、ソブゾキサン、ノギテカン、カルボプラチン、シスプラチン、ネダプラチン、ジアミノシクロヘキサン白金 (II)、ドセタキセル水和物、およびパクリタキセルからなる群より選ばれる請求項 5 または 6 記載の製薬学的製剤。

20

【請求項 8】

治療活性物質が核酸分子である、請求項 1 または 2 記載の製薬学的製剤。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、高分子化環状ニトロキシドラジカル化合物を有効成分として含有する治療活性物質の作用を増強するための製薬学的製剤に関する。

【背景技術】

【0002】

近年、抗がん剤をナノカプセルで内包することで副作用を無くすかもしくは低減し、また治療効率を上げられるドラッグデリバリーシステムの研究・開発に注目が集まっている。実際に、高分子ミセルを用いた薬剤は、臨床試験まで進んでいる例がある。

30

【0003】

一方、抗がん剤の効能を向上せしめる別の方策として、例えば、抗炎症作用、抗アレルギー作用、糖・たんぱく質・資質等の代謝、生体の免疫反応等に影響を及ぼすことの知られているデキサメタゾン腫瘍に皮下投与することにより、カルボプラチン、ゲムシタピン、アドリアマイシンなどの抗がん剤の効果を向上させ得ることが報告されている（非特許文献 1、非特許文献 2、非特許文献 3）。しかしながら、デキサメタゾンのような低分子化合物は腫瘍近傍への集積効率が悪いことが問題となっている。

40

【0004】

このような背景の下、上記のような薬剤に限らず、抗がん剤それら自体を初めとする多種多様な治療活性物質の生体内標的へのデリバリー効率または該標的における所期の活性を増強するための手段の開発ができれば当該技術分野にとって極めて重要な意義を有するであろう。

【先行技術文献】

【非特許文献】

【0005】

【非特許文献 1】 Leggas M. Cancer Chemother Pharma col. 2009; 63 (4) : 731 - 743

50

【非特許文献2】Wang H. Clin Cancer Res. 2004; 10(5): 1633 - 1644

【非特許文献3】Wang H. Int J Oncol. 2007; 30(4): 947 - 953

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0006】

したがって、本発明は、多種多様な治療活性物質の生体内標的へのデリバリー効率または該標的において該活性物質が本来有している活性を増強するための手段を提供することを目的とする。

10

【課題を解決するための手段】

【0007】

本発明者等は上記課題を解決するための手段として、本発明者等が先に提案した、高分子化環状ニトロキシドラジカル化合物が効果的に利用できることを、ここに見出し本願発明を完成した。具体的には、該高分子化環状ニトロキシドラジカル化合物は、低分子の、例えば、2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジノオキシラジカル(TEMPO)を特定のブロック共重合体に共有結合せしめて高分子化した化合物であり、水性媒体中でnmオーダーの径をもつ高分子ミセルを形成できる化合物である。かようなナノ粒子中に内包されたTEMPOは、低分子のTEMPOの血中半減期が約2分であるのに対し、数時間以上と圧倒的な安定性を示した(Yoshitomi, et al. Biomacromolecules: 10(3), 596(2009))。そして、該化合物それ自体が、活性酸素またはフリーラジカルが関与する疾患または症状、例えば、脳梗塞、心筋梗塞、脳浮腫、神経脱落症状、炎症、高血圧、高脂血症、肥満、脳血管損傷および神経細胞損傷等に有効であることが確認乃至推測されている(WO2009/133647 A1参照)。

20

【0008】

これらの環状ニトロキシドラジカル化合物含有ナノ粒子(以下、“RNP”と略記する場合あり)は、疎水性コア層に水難溶性薬物を内包できるだけでなく、静電相互作用を利用して遺伝子との複合体を形成することができる。また、このようなRNPは、それらの奏するEnhanced permeability and retention(EPR)効果により腫瘍近傍、または炎症組織へ集積することも明らかとなった。このようなRNPを用いて、抗がん剤との相互作用について調べてみたところ、動物実験で抗がん剤の抗腫瘍活性を向上させることが確認された。さらに、該RNPは、遺伝子デリバリーの増強効果があることも明らかとなってきた。

30

【0009】

したがって、本発明によれば、主たる態様の発明として以下のものが提供される。

【0010】

生体内標的組織または細胞への治療活性物質のデリバリー効率を高めるかまたは該標的における該治療活性物質の有する活性を増強するための製薬学的製剤であって、有効成分として、高分子化環状ニトロキシドラジカル化合物を含んでなる、該製薬学的製剤。

40

【0011】

具体的な態様としては、該治療活性物質が抗腫瘍剤または核酸分子である、前記製薬学的製剤。

【0012】

高分子化環状ニトロキシドラジカル化合物と抗腫瘍剤または核酸分子とを組み合わせたことを特徴とする抗腫瘍剤または核酸分子で処置することの必要な疾患を予防または治療するための製薬学的製剤。

【0013】

抗腫瘍剤または核酸分子で治療することの必要な哺乳動物の治療方法であって、該哺乳動物に高分子化環状ニトロキシドラジカル化合物および抗腫瘍剤または核酸分子を、それ

50

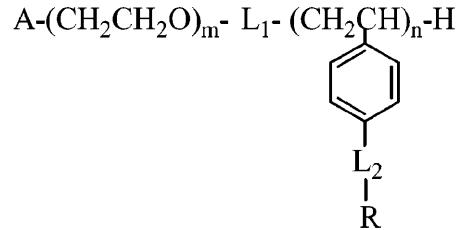
ぞれ前後して、または同時に投与するステップを含んでなる、該治療方法。

【0014】

前記高分子化環状ニトロキシドラジカル化合物としては、限定されるものでないが、好ましくは、一般式 (II)

【0015】

【化1】



10

(II)

【0016】

式中、Aは、非置換または置換C₁-C₁₂アルコキシを表し、置換されている場合の置換基は、ホルミル基または式R¹R²CH-の基を表し、ここで、R¹及びR²は独立して、C₁-C₄アルコキシまたはR¹とR²は一緒になって-OCH₂CH₂O-、-O(CH₂)₃O-もしくは-O(CH₂)₄O-を表し、

20

L₁は、原子化結合、-(CH₂)_cS-、-CO(CH₂)_cS-、からなる群より選ばれる連結基を表し、ここでcは1ないし5、好ましくは2の整数であり、

L₂は、メチルイミノ、メチルイミノメチル、メチルオキシ、メチルオキシメチル、メチルエステル及びメチルエステルメチルからなる群より選ばれる連結基を表し、

Rは、Rの総数nの少なくとも50%が2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジン-1-オキシル-4-イル、2, 2, 5, 5-テトラメチルピロリジン-1-オキシル-3-イル、2, 2, 5, 5-テトラメチルピロリン-1-オキシル-3-イル及び2, 4, 4-トリメチル-1, 3-オキサゾリジン-3-オキシル-2-イル、2, 4, 4-トリメチル-1, 3-チアゾリジン-3-オキシル-2-イル及び2, 4, 4-トリメチル-イミダゾリジン-3-オキシル-2-イルからなる群より選ばれる環状ニトロキシドラジカル化合物の残基を表し、存在する場合には、残りのRが水素原子、ハロゲン原子またはヒドロキシ基であり、

30

mは、20~5, 000の整数を表し、そして

nは、3~1, 000の整数を表す、

で表される化合物を挙げることができる。

【発明の効果】

【0017】

本発明に従うRNPは、上述したとおり、Enhanced permeability and retention (EPR)効果により腫瘍近傍へ集積し、細胞の炎症反応を抑制することにより、標的組織または細胞において治療活性物質本来の活性を効率よく発揮できるので、当該活性を増強できる。なお、治療活性物質が核酸分子である場合には、腫瘍、または炎症組織近傍において、その発現効率を高めることもできる。

40

【発明の詳細な説明】

【0018】

本発明を規定する用語等について以下、より詳細に説明する。

【0019】

生体内標的組織または細胞は、治療活性物質をデリバリーするための哺乳動物、好ましくはヒト、の生体の器官もしくは組織、またはそれらの細胞を意味し、前者としては、脳、血液、肺、心臓、肝臓、腎臓、膵臓、脾臓、消化管、皮膚、膀胱やその他器官の腫瘍、炎症組織を挙げることができる。

50

【0020】

高分子化環状ニトロキシドラジカル化合物は、WO 2009 / 133647 A 1に記載された環状ニトロキシドラジカル化合物の安定化方法にしたがって安定化された化合物であって、本発明の目的に沿うもののすべてをいう（WO 2009 / 133647 A 1はここに引用することにより、その内容のすべてが本明細書に組み込まれる）。簡潔に説明すれば、該安定化方法は、環状ニトロキシドラジカル化合物をポリ（エチレングリコール）鎖セグメントと反応性基を担持する疎水性鎖セグメントを含むブロック共重合体に、該化合物のラジカル以外の官能基（例えば、アミノ基、アミノメチル基、ヒドロキシ基、ヒドロキシメチル基、カルボキシル基またはカルボメチル基であり、該反応性基がハロゲン原子、カルボキシル基、イソシアナート残基、イソチオシアナート残基、エステル残基、酸無水物残基、ボロン酸残基、マレイミド残基またはエポキシ基）を介して該共重合体の反応性基と共有結合せしめる工程を含む。

10

【0021】

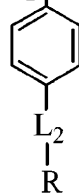
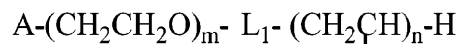
このような安定化方法により得ることのできる高分子化ニトロキシドラジカル化合物は、例えば、好ましくは、エチレングリコールの反復単位が15～10,000のポリ（エチレングリコール）鎖セグメントとスチレンの反復単位が3～3,000のポリ（スチレン）鎖セグメントを含んでなり、かつ、該ポリ（スチレン）鎖セグメントにおけるスチレンの反復単位の少なくとも10%、好ましくは30%、より好ましくは50%、さらにより好ましくは80%、特に好ましくは100%がフェニル基の4位において $-\text{CH}_2\text{NH}-$ 、 $-\text{CH}_2\text{NHCH}_2-$ 、 $-\text{CH}_2\text{O}-$ 、 $-\text{CH}_2\text{OCH}_2-$ 、 $-\text{CH}_2\text{OCO}-$ 及び $-\text{CH}_2\text{OCOCH}_2-$ からなる群より選ばれる連結基を介して環状ニトロキシドラジカル化合物の残基が共有結合しており、存在するばあいには、該4位の残りがハロゲン原子、水素原子またはヒドロキシル基であり、そして該環状ニトロキシドラジカル化合物の残基が2,2,6,6-テトラメチルピペリジン-1-オキシル-4-イル、2,2,5,5-テトラメチルピロリジン-1-オキシル-3-イル、2,2,5,5-テトラメチルピロリン-1-オキシル-3-イル及び2,4,4-トリメチル-1,3-オキサゾリジン-3-オキシル-2-イル、2,4,4-トリメチル-1,3-チアゾリジン-3-オキシル-2-イル及び2,4,4-トリメチル-イミダゾリジン-3-オキシル-2-イルからなる群より選ばれる、化合物を挙げることができる。より具体的には、一般式（II）

20

30

【0022】

【化2】



(II)

40

【0023】

式中、Aは、非置換または置換 C_1-C_4 アルコキシを表し、置換されている場合の置換基は、ホルミル基または式 $\text{R}^1\text{R}^2\text{CH}-$ の基を表し、ここで、 R^1 及び R^2 は独立して、 C_1-C_4 アルコキシまたは R^1 と R^2 は一緒になって $-\text{OCH}_2\text{CH}_2\text{O}-$ 、 $-\text{O}(\text{CH}_2)_3\text{O}-$ もしくは $-\text{O}(\text{CH}_2)_4\text{O}-$ を表し、

L_1 は、原子化結合、 $-(\text{CH}_2)_c\text{S}-$ 、 $-\text{CO}(\text{CH}_2)_c\text{S}-$ 、からなる群より選ばれる連結基を表し、ここでcは1ないし5、好ましくは2の整数であり、

L_2 は、メチルイミノ、メチルイミノメチル、メチルオキシ、メチルオキシメチル、メチルエステル及びメチルエステルメチルからなる群より選ばれる連結基を表し、

50

R は、R の総数 n の少なくとも 50% が 2, 2, 6, 6 - テトラメチルピペリジン - 1 - オキシル - 4 - イル、2, 2, 5, 5 - テトラメチルピロリジン - 1 - オキシル - 3 - イル、2, 2, 5, 5 - テトラメチルピロリン - 1 - オキシル - 3 - イル及び 2, 4, 4 - トリメチル - 1, 3 - オキサゾリジン - 3 - オキシル - 2 - イル、2, 4, 4 - トリメチル - 1, 3 - チアゾリジン - 3 - オキシル - 2 - イル及び 2, 4, 4 - トリメチル - イミダゾリジン - 3 - オキシル - 2 - イルからなる群より選ばれる環状ニトロキンドラジカル化合物の残基を表し、存在する場合には、残りの R が水素原子、ハロゲン原子またはヒドロキシ基であり、

m は、20 ~ 5, 000 の整数を表し、そして

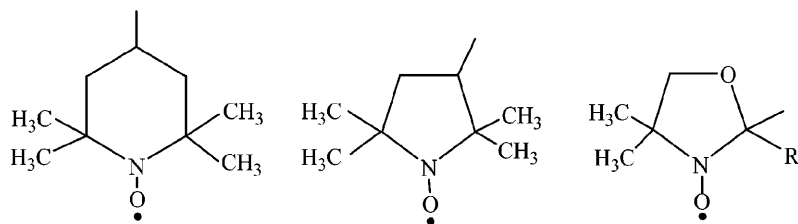
n は、3 ~ 1, 000 の整数を表す、

10

で表される、該高分子化ニトロキンドラジカル化合物を挙げるができる。該化合物の好ましいものとしては、一般式 (I I) における、 L_1 が原子化結合または $-CH_2CH_2S-$ であり、 L_2 がメチルイミノまたはメチルイミノメチルであり、そして R の全てが、次式

【0024】

【化3】



20

【0025】

式中、R' はメチル基である、

のいずれかで表される化合物を挙げるができる。

【0026】

治療活性物質は、主として化学療法上使用されているいずれかの活性物質であり、本発明の目的に沿うものであれば如何なる活性を有する、如何なる分子種の化合物であってもよい。しかし、限定されるものでないが、上記高分子化環状ニトロキンドラジカル化合物が EPR 効果により腫瘍近傍へ集積しやすい傾向を有することや、核酸分子の発現効率を高めることを考慮すれば、抗腫瘍剤および核酸分子を好ましい治療活性物質の具体例として挙げるができる。

30

【0027】

抗腫瘍剤としては、限定されるものでないが、例えば、

・抗悪性腫瘍薬 (アルキル化薬) :

イホスファミド (ifosfamide)、

シクロホスファミド水和物 (cyclophosphamide hydrate)、

ブスルファン (busulfan)、

メルファラン (melphalan)、

40

ニムスチン塩酸塩 (nimustine hydrochloride)、

ラニムスチン (ranimustine)、

ダカルバジン (dacarbazine)、

テモゾロミド (temozolomide)、および

プロカルバジン塩酸塩 (procarbazine hydrochloride)、

・代謝拮抗薬 :

ペメトレキセドナトリウム水和物 (pemetrexed sodium hydrate)、

メトトレキサート (methotrexate)、

エノシタピン (encitabine)、

カベシタピン (capecitabine)、

50

| | |
|--|----|
| ゲムシタビン塩酸塩 (gemcitabine hydrochloride)、 | |
| シタラビン (cytarabine)、 | |
| シタラビン オクホスファード水和物 (cytarabine ocfosphate hydrate)、 | |
| テガフル (tegafur)、 | |
| テガフル・ウラシル (tegafur・uracil)、 | |
| テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム | |
| (tegafur・gimeracil oteracil potassium)、 | |
| ドキシフルリジン (doxifluridine)、 | |
| フルオロウラシル (fluorouracil)、 | |
| クラドリビン (cladribine)、 | 10 |
| ネララビン (nelarabine)、 | |
| フルダラビンリン酸エステル (fludarabine phosphate)、 | |
| メルカプトプリン水和物 (mercaptapurine hydrate)、および | |
| ヒドロキシカルバミド (hydroxycarbamide)、 | |
| ・抗癌性抗生物質： | |
| アクラルピシン塩酸塩 (aclarubicin hydrochloride)、 | |
| アムルピシン塩酸塩 (amrubicin hydrochloride)、 | |
| イダルピシン塩酸塩 (idarubicin hydrochloride)、 | |
| エビルピシン塩酸塩 (epirubicin hydrochloride)、 | |
| ダウノルピシン塩酸塩 (daunorubicin hydrochloride)、 | 20 |
| ドキシソルピシン塩酸塩 (doxorubicin hydrochloride)、 | |
| ピラルピシン塩酸塩 (pirarubicin hydrochloride)、 | |
| ミトキサントロン塩酸塩 (mitoxantrone hydrochloride)、 | |
| ブレオマイシン塩酸塩 (bleomycin hydrochloride)、 | |
| ペプロマイシン硫酸塩 (peplomycine sulfate)、 | |
| アクチノマイシンD (actinomycine D)、 | |
| ジノスタチンスチマラマー (zinostatin stimalamer)、および | |
| マイトマイシンC (mitomycin C)、 | |
| ・DNAトポイソメラーゼ阻害薬： | |
| イリノテカン塩酸塩水和物 (irinotecan hydrochloride hydrate)、 | 30 |
| エトポシド (etoposide)、 | |
| ソブゾキサン (sobuzoxane) および | |
| ノギテカン塩酸塩 (nogitecan hydrochloride)、 | |
| ・白金製剤： | |
| オキサリプラチン (oxaliplatin)、 | |
| カルボプラチン (carboplatin)、 | |
| シスプラチン (cisplatin)、 | |
| ネダプラチン (nedaplatin)、および | |
| ジアミノシクロヘキサン白金(II)(diaminocyclohexane platinum (II))、 | |
| ・タキソ環類： | 40 |
| ドセタキセル水和物 (docetaxel hydrate)、および | |
| パクリタキセル (paclitaxel)、 | |
| ・ビンカ・アルカロイド： | |
| ビノレルビン酒石酸塩 (vinorelbine ditartrate)、 | |
| ビンクリスチン硫酸塩 (vincristine sulfate)、 | |
| ビンデシン硫酸塩 (vindesine sulfate)、および | |
| ビンブラスチン硫酸塩 (vinblastine sulfate)、 | |
| ・多発性骨髄腫治療薬： | |
| サリドマイド (thalidomide)、 | |
| ・分子標的治療薬： | 50 |

| | |
|--|----|
| ゲムツズマブオゾガマイシン (gemtuzumab ozogamicin)、 | |
| セツキシマブ (cetuximab)、 | |
| トラスツズマブ (trastuzumab)、 | |
| リツキシマブ (rituximab)、 | |
| イマチニブメシル酸塩 (imatinib mesilate)、 | |
| エルロチニブ塩酸塩 (erlotinib hydrochloride)、 | |
| ゲフィチニブ (gefitinib)、 | |
| ダサチニブ水和物 (dasatinib hydrate)、 | |
| ニロチニブ塩酸塩水和物 (nilotinib hydrochloride hydrate)、 | |
| スニチニブリンゴ酸塩 (sunitinib malate)、 | 10 |
| ソラフェニブトシル酸塩 (sorafenib tosilate)、 | |
| ラパチニブトシル酸塩水和物 (lapatinib tosilate hydrate)、 | |
| ベバシズマブ (bevacizumab) および | |
| ボルテゾミブ (bortezomib)、 | |
| ・急性前骨髄球性白血病治療薬： | |
| タミパロテン (tamibarotene)、 | |
| トレチノイン (tretinoin)、および | |
| 三酸化ヒ素 (arsenic trioxide)、 | |
| ・アロマターゼ阻害薬： | |
| アナストロゾール (anastrozole)、 | 20 |
| エキセメスタン (exemestane)、および | |
| レトロゾール (letrozole)、 | |
| ・抗エストロゲン剤： | |
| タモキシフェンクエン酸塩 (tamoxifen citrate)、および | |
| トレミフェンクエン酸塩 (toremifene citrate)、 | |
| ・抗アンドロゲン剤： | |
| ビカルタルド (bicalutamide)、および | |
| フルタミド (flutamide)、 | |
| ・エストロゲン剤： | |
| エストラムスチンリン酸エステルナトリウム水和物 | 30 |
| (estramustine phosphate sodium hydrate)、 | |
| ・黄体ホルモン： | |
| メドロキシプロゲステロン酢酸エステル (medroxyprogesterone acetate) | |
| ・LH-RHアゴニスト： | |
| ゴセレリン酢酸塩 (goserelin acetate) および | |
| リュープロレリン酢酸塩 (leuprorelin acetate)、 | |
| ・抗乳腺腫瘍薬： | |
| メピチオスタン (mepitiostane) | |
| ・インターフェロン 製剤： | |
| インターフェロンガンマ-1a (interferon gamma-1a)、 | 40 |
| ・インターロイキン 2 製剤： | |
| セルモロイキン (celmoleukin)、および | |
| テセロイキン (teceleukin)、 | |
| ・抗悪性腫瘍功酵素剤： | |
| L-アスパラギナーゼ (L-asparaginase)、 | |
| ・その他の腫瘍用薬： | |
| アセグラトン (aceglatone)、 | |
| ウベニメクス (ubenimex)、 | |
| 塩化ストロンチウム (strontium(89Sr) chloride)、 | |
| かわらたけ多糖体制剤 (obtained from coriolus versicolor)、 | 50 |

シゾフィラン (sizofiran)、

ペントスタチン (pentostatin)、および

ホリナートカルシウム (calcium folinate)、ならびに

・溶連菌抽出物：

レボホリナートカルシウム (levofolinate calcium)、

レンチナン (lentinan)、

タラポルフィンナトリウム (talaporfin sodium)、および

ポルフィマーナトリウム (porfimer sodium)

を挙げることができる。これらのうち、好ましいものとしてドキシソルピシン塩酸塩、イダルピシン塩酸塩)、エピルピシン塩酸塩、ピラルピシン塩酸塩、イリノテカン塩酸塩水和物、エトポシド、ソブゾキサシ、ノギテカン塩酸塩、カルボプラチン、シスプラチン、ネダプラチン、ジアミノシクロヘキサン白金 (II)、ドセタキセル水和物、およびバクリタキセル等を挙げることができる。また、これらの抗腫瘍剤は、リポソームに内包されていても、ブロック共重合体とのコンジュゲート等であることもできる。例えば、ドキシソルピシンのブロック共重合体コンジュゲートの例は、EP 0 397 307 B1に、ジアミノシクロヘキサン白金 (II) とブロック共重合体コンジュゲートの例は、EP 1 695 991 B1を挙げることができ、これら内容は、これらの特許文献をここで引用することにより本明細書に組み込まれる。

10

【0028】

一方、核酸分子としては、所謂、遺伝子療法に使用できる核酸分子、DNAおよびRNAであって、デリバリー部位のイメージングならびに治療に有効な機能を有するたんぱくを発現もしくは亢進する遺伝子たんぱく質をコードするか、またはアンチセンス鎖、siRNAによって症状を引き起こしている遺伝子の発現を抑制する制御因子であることができ、これらの核酸分子は、核酸塩基が8~10万程度であることができ、かつ、ウイルスベクター：レトロウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノ随伴ウイルス、バキュロウイルス、ヒト単純ヘルペスウイルス、レンチウイルス(レトロウイルス科)、バルボウイルス、泡沫状ウイルス、シンドビスウイルスもしくはアルファウイルスとのコンジュゲートであるか、または非ウイルスベクター：ポリプレックス(カチオン性ポリマー：ポリエチレンイミン、キトサンなど)リボプレックス(カチオン性脂質：リポソーム、リポフェクトアミンなど)カチオン性ペプチド、イムノポーター、リン酸カルシウム、赤血球ゴースト等とのコンプレックスであることができる。

20

30

【0029】

高分子化ニトロキシドラジカル化合物と治療活性物質は、患者に対し、同時に、またはいずれか一方を投与した後に他方を投与する投与様式で用いることができるが、好ましくは、高分子化ニトロキシドラジカル化合物を投与した後に治療活性物質を投与するのが好ましい。

【0030】

投与経路は、それぞれ、同一であるか異なっていてよく、経口もしくは非経口であることができる。非経口投与は、静脈内、動脈内、皮下、筋肉内、腹腔内、直腸内への注入であることができ、または病巣内へ埋め込んでもよい。したがって、これらの成分は、それぞれ、化合物それ自体または存在する場合には、それらの生理学的に許容される塩であることができ、さらには、散剤、錠剤、カプセル剤、ゲル剤、点滴剤、坐剤、懸濁剤、溶液剤、等の剤型であることができる。このような剤形を調製する際に、担体、賦形剤、または他の不活性成分を含めることができる。担体または賦形剤は、製薬学的に許容される溶媒、懸濁媒体もしくはいずれかの他の製薬学的に不活性のベヒクルであることができる。賦形剤は液体もしくは固体であってよく、計画された投与様式を念頭におきつつ、高分子化ニトロキシドラジカル化合物または治療活性物質と組み合わせる場合に、所望の嵩、一貫性などを提供するように選択される。典型的な製薬学的担体は、限定されるものでないが、当該技術分野で常用されている、結合剤(例えば、糊化澱粉、ポリビニルピロリドン、ポリエチレングリコール、)増量剤(例えば、乳糖および他の糖、結晶セルロース、ゼラ

40

50

チン、エチルセルロース)、滑沢剤(例えば、ステアリン酸マグネシウム、タルク、シリカ、トウモロコシ澱粉)等であることができる。

【0031】

高分子化ニトロキシドラジカル化合物と治療活性物質の処方、または用量は、当業者の経験に基づいて決定でき、それぞれ、処置される患者の状態の重傷度および応答性に応じて変動する。一般には、イン・ビトロおよびイン・ビボ動物モデルで有効であることが確認されたEC₅₀に基づき推定しうる。一般に、それぞれ、体重1kg当り、0.0μgから100gまで、好ましくは、0.1μgから1gまで、より好ましくは、10μgから100mgまでであることができる。投与スケジュールは、典型的には、高分子化ニトロキシドラジカル化合物を投与した後、数分から数日(例えば、4~8日)目に治療活性物質を投与することができる。両者を同時に投与するときには、水難溶性の薬剤であって高分子化合物でない治療活性物質は水性溶媒(例えば、純水、または緩衝化された生理食塩水)中で高分子化ニトロキシドラジカル化合物の高分子ミセルを形成する際に、該高分子ミセルのコア領域に内包せしめ、それらが一体となった組成物として投与してもよい。

10

【図面の簡単な説明】

【0032】

【図1】実施例1における細胞実験の結果のグラフ表示である。

【図2】実施例1における動物実験の結果のグラフ表示である。

【図3】実施例2の発現効率のグラフ表示である。

【発明を実施するための形態】

20

【0033】

以下、本発明の具体例を挙げてさらに本発明を具体的に説明するが、本発明をこれらの具体例に限定することを意図するものでない。

【0034】

製造例：

< N - R N P の作製 >

チオール末端ポリエチレングリコール(PEG)をテローゲンとして用い、クロロメチルスチレン(CMS)のラジカルテロメリゼーションによりPEG-b-PCMSを製造した。(PEGは、分子量5,000のものを使用した。)この側鎖クロロメチル基に4-アミノ-TEMPOを導入した。このようにして得られたTEMPOを側鎖に有するブロック共重合体(PEG-b-PCTEMPO(N), PCTEMPO(N)の分子量5,000)は水中で自己会合し、平均直径約40nm程度の粒子を形成する。

30

【0035】

< O - R N P の作製 >

チオール末端ポリエチレングリコール(PEG)をテローゲンとして用い、クロロメチルスチレン(CMS)のラジカルテロメリゼーションによりPEG-b-PCMSを製造した。(PEGは、分子量5,000のものを使用した。)この側鎖クロロメチル基に4-ヒドロキシ-TEMPOを導入した。このようにして得られたTEMPOを側鎖に有するブロック共重合体(PEG-b-PCTEMPO(O), PCTEMPO(O)の分子量5,000)は水中で自己会合し、平均直径約40nm程度の粒子を形成する。

40

【0036】

実施例1：ドキシソルピシン(DOX)とO-RNPの相互作用

< 細胞実験 >

96wellプレートにcolon26細胞を 1×10^5 個播種した。48時間後にDOX(2μg/ml)を添加し、24、12、6、0時間前に濃度を振りO-RNPを添加した。ドキシソルピシンを添加して24時間後に細胞生存率をWST-assayを用いて測定した。コントロールとして、48時間単独でO-RNPを添加した時の細胞生存率を測定した。

【0037】

< 実験結果 >

50

結果を図1に示す。O-RNPを単独で48時間暴露した場合、どの濃度においても毒性は確認されなかった。またDOXを添加する前に、O-RNPを前投与すると、O-RNP内のTEMPO濃度依存的に細胞生存率が増加することが明らかとなった。

【0038】

<実験動物>

6週齢、体重 30 ± 2 gのBALB/cマウスを購入し、2-3日間の馴化飼育の後に実験に用いた。BALB/cマウスに結腸癌由来Colon-26(1×10^6 cells / 100 L)を皮下投与することで担がんマウスを作製した。はじめに、上記製造例で得られるO-RNP(30 mg / ml, TEMPO濃度40 mM, 50 μ L)を担がんマウスに4日間局所投与し、4日目の段階DOX(10 mg / kg)を尾静脈投与し、その後の腫瘍の大きさを測定した。

10

【0039】

<実験結果>

結果を図2に示す。

【0040】

細胞実験では、O-RNPをDOX添加前に投与しておくことでDOXの細胞毒性を低減させるという結果であったものの、O-RNPを事前にがん組織に局所投与するとDOX投与後の腫瘍の成長を抑制することが明らかとなった。

なお、図中の各表示は以下の実験系に相当する。

- ・RNP群：O-RNPのみを投与した。
- ・DOX+O-RNP群：O-RNPのみを投与し(4日間)、DOXを投与した。
- ・DOX群：PBSを4日間投与し、DOXを投与した
- ・N.S.群：PBSの4日間投与のみ。

20

【0041】

実施例2：ポリエチレンイミンを用いた遺伝子デリバリーとRNPの相互作用

この実験は、N-RNPを用いた遺伝子デリバリーにおける発現効率の向上を確認するためのものである。

【0042】

pDNAとしてpGL3(ルシフェラーゼ遺伝子)、ベクターとしてポリエチレンイミン(PEI: branched, Mw = 25000)を用いた。pDNAとPEIは(P/EI中のアミノ基) / (pDNA中のリン酸基) = N/P = 10となるように混合して複合体(pDNA/PEI)を作成した。

30

【0043】

HeLa細胞を 5×10^5 cells / wellで24wellプレートに播種し、24時間後、pDNA/PEIおよびN-RNPを添加した。pDNAは0.2 μ g / wellを添加した。24時間後に培地交換を行い、さらに24時間後にルシフェラーゼアッセイ(発光量の測定)とBCAアッセイ(たんぱく質の定量)を行った。

【0044】

結果を図3に示す。

【0045】

図3の縦軸は発光量をたんぱく量で割った値をpDNA/PEIのみの値を1として規格化したものである。N-RNPの添加量は $R1 = 3.3 \times 10^{-5}$ mM

40

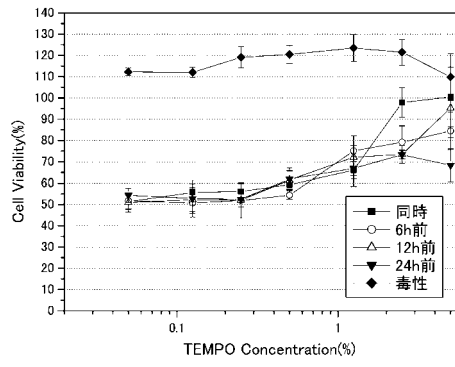
N-RNP, $R2 = 3.3 \times 10^{-4}$ mM N-RNP, $R3 = 3.3 \times 10^{-3}$ mM

N-RNP, $R4 = 3.3 \times 10^{-2}$ mM RNPである。上図よりN-RNPの添加量が増加するにつれルシフェラーゼの発現量が増加していることが分かった。

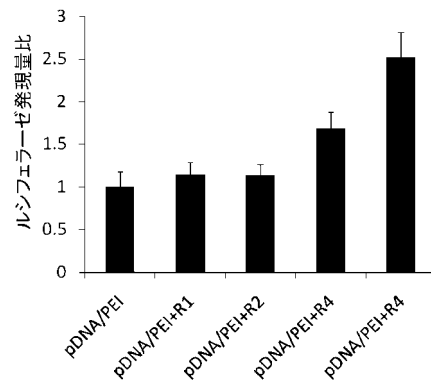
【0046】

以上の結果からN-RNPは遺伝子デリバリーにおいてpDNA/PEIのみで用いるよりも遺伝子の発現効率を上げることが示された。

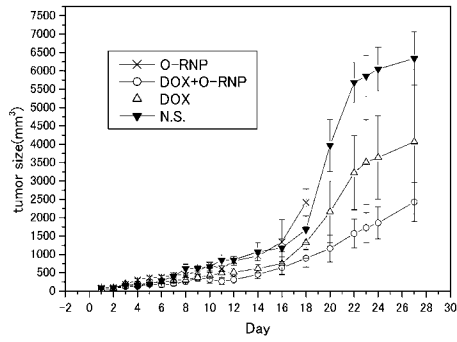
【 図 1 】



【 図 3 】



【 図 2 】



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 K 31/7048 (2006.01) | A 6 1 K 31/7048 | |
| A 6 1 K 31/4745 (2006.01) | A 6 1 K 31/4745 | |
| A 6 1 K 31/282 (2006.01) | A 6 1 K 31/282 | |
| A 6 1 K 33/24 (2006.01) | A 6 1 K 33/24 | |
| A 6 1 K 31/337 (2006.01) | A 6 1 K 31/337 | |

(72)発明者 藤 加珠子

茨城県つくば市天王台一丁目1番1 国立大学法人筑波大学内

(72)発明者 池田 豊

茨城県つくば市天王台一丁目1番1 国立大学法人筑波大学内

Fターム(参考) 4C076 CC27 DD60 FF68

4C084 AA17 NA05 NA13 ZB261

4C086 AA01 AA02 BA02 CB22 EA10 EA11 EA16 HA12 HA28 MA02

MA05 NA05 NA13 ZB26

4C206 AA01 JB16 MA02 MA05 NA05 NA13 ZB26