

(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2014-141445

(P2014-141445A)

(43) 公開日 平成26年8月7日(2014.8.7)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
C07K 7/64 (2006.01)	C07K 7/64 ZNA	4C084
A61K 38/00 (2006.01)	A61K 37/02	4H045
A61P 25/28 (2006.01)	A61P 25/28	

審査請求 有 請求項の数 10 O L (全 14 頁)

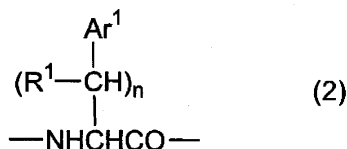
(21) 出願番号	特願2013-61722 (P2013-61722)	(71) 出願人	503360115 独立行政法人科学技術振興機構
(22) 出願日	平成25年3月25日 (2013.3.25)		埼玉県川口市本町四丁目1番8号
(31) 優先権主張番号	特願2012-284169 (P2012-284169)	(74) 代理人	110000084 特許業務法人アルガ特許事務所
(32) 優先日	平成24年12月27日 (2012.12.27)	(72) 発明者	金井 求 東京都文京区目白台3-9-2-203
(33) 優先権主張国	日本国 (JP)	(72) 発明者	相馬 洋平 東京都文京区本駒込1-1-27-904
		(72) 発明者	新井 唯正 神奈川県藤沢市村岡東1-7-5-301
		(72) 発明者	佐々木 大輔 東京都文京区白山2-20-5-308
		(72) 発明者	小林 由紀 東京都豊島区西巣鴨1-13-9

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 環状ペプチド及びこれを含有する医薬

(57) 【要約】 (修正有)

【課題】優れたA 凝集阻害作用を有し、医薬として有用な新たな化合物の提供。

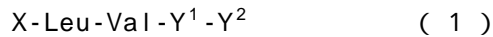
【解決手段】次式(1)で表されるアミノ酸配列からなり、該アミノ酸配列のアミノ末端の - アミノ基とカルボキシル末端のカルボキシル基がペプチド結合で連結された環状ペプチド又はその塩。X-Leu-Val-Y¹-Y²(1)(式(1)中、XはLys、Arg、His、Ala、Gly、Ser又はThrを示し、Y¹及びY²は同一又は異なって、式(2)で表わされる。)(式(2)中、Ar¹は、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環式基(ここで、芳香族炭化水素基及び芳香族複素環式基は、アルキル基、シクロアルキル基、ハロアルキル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、芳香族炭化水素基、芳香族複素環式基及びアミノ基から選ばれる1~5個の置換基を有していてもよい)を示す。)

【選択図】なし

【特許請求の範囲】

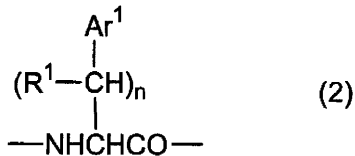
【請求項 1】

次式(1)で表されるアミノ酸配列からなり、該アミノ酸配列のアミノ末端の - アミノ基とカルボキシル末端のカルボキシル基がペプチド結合で連結された環状ペプチド又はその塩。



(式(1)中、XはLys、Arg、His、Ala、Gly、Ser又はThrを示し、Y¹及びY²は同一又は異なって、式(2)

【化 1】



10

(式(2)中、Ar¹は、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環式基(ここで、芳香族炭化水素基及び芳香族複素環式基は、アルキル基、シクロアルキル基、ハロアルキル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、芳香族炭化水素基、芳香族複素環式基及びアミノ基から選ばれる1~5個の置換基を有していてもよい)を示し; R¹は、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、ハロアルキル基、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環式基(ここで、芳香族炭化水素基及び芳香族複素環式基は、アルキル基、シクロアルキル基、ハロアルキル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、芳香族炭化水素基、芳香族複素環式基及びアミノ基から選ばれる1~5個の置換基を有していてもよい)を示し; nは0~2の整数を示す。)で表される基を示す。)

20

【請求項 2】

Xが、Lys又はAlaである請求項1記載の環状ペプチド又はその塩。

【請求項 3】

Ar¹及びR¹で示される芳香族炭化水素基が、炭素数6~14の芳香族炭化水素基である請求項1又は2記載の環状ペプチド又はその塩。

【請求項 4】

Ar¹及びR¹で示される芳香族複素環式基が、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1~3個含む総炭素数2~9の芳香族複素環式基である請求項1~3のいずれかに記載の環状ペプチド又はその塩。

30

【請求項 5】

Ar¹及びR¹で示される芳香族炭化水素基が、フェニル基、ナフチル基、ハロゲノフェニル基、ヒドロキシフェニル基、アミノフェニル基、C₁₋₆アルキル-フェニル基、C₃₋₈シクロアルキル-フェニル基、C₁₋₄ハロアルキル-フェニル基、C₁₋₄アルコキシ-フェニル基、ピフェニル基、ヒドロキシピフェニル基、ピリミジニル-フェニル基及びピリジニル-フェニル基から選ばれる基である請求項1~4のいずれかに記載の環状ペプチド又はその塩。

40

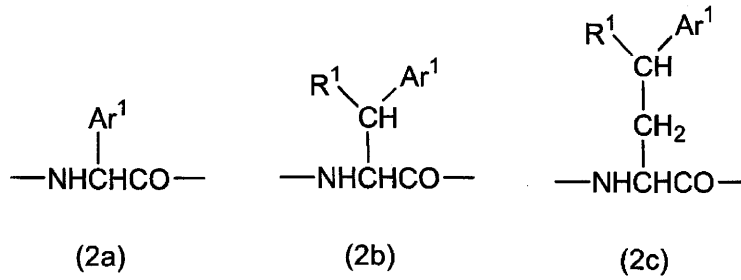
【請求項 6】

Ar¹及びR¹で示される芳香族複素環式基が、ピロリル基、フラニル基、チエニル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、インドリル基及びピリジリル基から選ばれる基である請求項1~5のいずれかに記載の環状ペプチド又はその塩。

【請求項 7】

式(2)で表される基が、式(2a)、(2b)又は(2c)

【化 2】



(式(2a)、(2b)、(2c)中、R¹及びAr¹は前記と同じ)

10

で表される基である請求項1~6のいずれかに記載の環状ペプチド又はその塩。

【請求項8】

請求項1~7のいずれかに記載の環状ペプチド又はその塩を有効成分とする、アミロイドペプチド凝集阻害剤。

【請求項9】

請求項1~7のいずれかに記載の環状ペプチド又はその塩を含有する医薬。

【請求項10】

アルツハイマー病予防治療薬である請求項9記載の医薬。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

20

【0001】

本発明は、環状ペプチド及びこれを含有するアルツハイマー病等のアミロイド沈着が関与する疾患の予防又は治療用医薬に関する。

【背景技術】

【0002】

アルツハイマー病は神経細胞の変性、脱落と共に老人斑の形成と神経原線維変化の病理学的特徴を有する神経変性疾患である。アルツハイマー病は記憶、認識、思考、判断等が進行的に損失する認知症状を引き起こし、最終的に死に至らせる。

脳内に沈着した老人斑を構成する主たる蛋白質はアミロイドペプチド(A)であり、39-43個のアミノ酸から成る。Aは細胞毒性を示し、これによりアルツハイマー病が引き起こされると考えられている(非特許文献1)。細胞から分泌されるAは主に40個或いは42個のアミノ酸から成るポリペプチドであり、特に42個から成るAはより凝集性が強く早期に脳内に沈着すること、及び細胞毒性が強いことが知られている(非特許文献2)。従って、Aの凝集を阻害する薬剤は、アルツハイマー病予防治療薬として期待されている。

30

【0003】

Aの部分配列であるL-[Lys-Leu-Val-Phe-Phe]は、Aに対して凝集阻害活性を有することが知られている(非特許文献3)。

【先行技術文献】

【非特許文献】

40

【0004】

【非特許文献1】J. Hardy, D. J. Selkoe, Science 2002, 297, 353.

【非特許文献2】J. Biol. Chem., 1995, Vol. 270, p7013

【非特許文献3】J. Biol. Chem., 1996, Vol. 271, p8545

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0005】

しかしながら、前記ペプチドのA凝集阻害活性は極めて弱く、天然型アミノ酸からなるため、代謝安定性の低さが懸念される。

従って、本発明の課題は、優れたA凝集阻害作用を有し、医薬として有用な新たな化

50

合物を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

【0006】

そこで本発明者は、前記ペプタペプチドに着目し、種々の検討を行った結果、全く意外にも、前記ペプタペプチドを環化した環状ペプチドが鎖状ペプチドに比べて顕著に優れた A 凝集阻害活性を有し、その一部のアミノ酸を他のアミノ酸に置換した環状ペプチドはさらに優れた A 凝集阻害活性を有し、アルツハイマー病等のアミロイド沈着に起因する種々の疾患の予防治療薬として有用であることを見出し、本発明を完成した。

【0007】

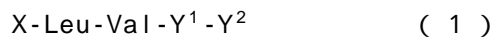
すなわち、本発明は、次の [1] ~ [10] を提供するものである。

10

【0008】

[1] 次式 (1) で表されるアミノ酸配列からなり、該アミノ酸配列のアミノ末端の - アミノ基とカルボキシル末端のカルボキシル基がペプチド結合で連結された環状ペプチド又はその塩。

【0009】



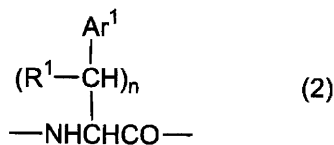
【0010】

(式 (1) 中、X は Lys、Arg、His、Ala、Gly、Ser 又は Thr を示し、Y¹ 及び Y² は同一又は異なって、式 (2)

【0011】

20

【化 1】



【0012】

(式 (2) 中、Ar¹ は、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環式基 (ここで、芳香族炭化水素基及び芳香族複素環式基は、アルキル基、シクロアルキル基、ハロアルキル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、芳香族炭化水素基、芳香族複素環式基及びアミノ基から選ばれる 1 ~ 5 個の置換基を有していてもよい) を示し ; R¹ は、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、ハロアルキル基、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環式基 (ここで、芳香族炭化水素基及び芳香族複素環式基は、アルキル基、シクロアルキル基、ハロアルキル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、芳香族炭化水素基、芳香族複素環式基及びアミノ基から選ばれる 1 ~ 5 個の置換基を有していてもよい) を示し ; n は 0 ~ 2 の整数を示す。) で表される基を示す。)

30

[2] X が、Lys 又は Ala である [1] 記載の環状ペプチド又はその塩。

[3] Ar¹ 及び R¹ で示される芳香族炭化水素基が、炭素数 6 ~ 14 の芳香族炭化水素基である [1] 又は [2] 記載の環状ペプチド又はその塩。

[4] Ar¹ 及び R¹ で示される芳香族複素環式基が、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を 1 ~ 3 個含む総炭素数 2 ~ 9 の芳香族複素環式基である [1] ~ [3] のいずれかに記載の環状ペプチド又はその塩。

40

[5] Ar¹ 及び R¹ で示される芳香族炭化水素基が、フェニル基、ナフチル基及びビフェニル基から選ばれる基である [1] ~ [4] のいずれかに記載の環状ペプチド又はその塩。

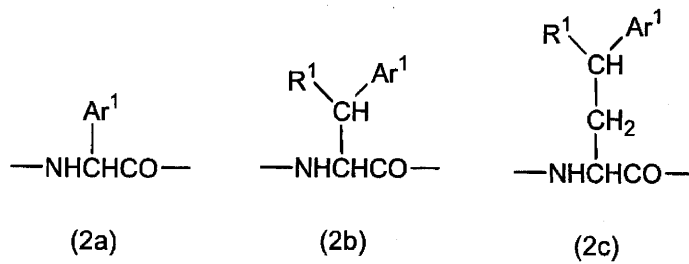
[6] Ar¹ 及び R¹ で示される芳香族複素環式基が、ピロリル基、フラニル基、チエニル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基及びインドリル基から選ばれる基である [1] ~ [5] のいずれかに記載の環状ペプチド又はその塩。

[7] 式 (2) で表される基が、式 (2 a)、(2 b) 又は (2 c)

50

【 0 0 1 3 】

【 化 2 】



10

【 0 0 1 4 】

(式(2a)、(2b)、(2c)中、 R^1 及び Ar^1 は前記と同じ)

で表される基である[1]~[6]のいずれかに記載の環状ペプチド又はその塩。

[8][1]~[7]のいずれかに記載の環状ペプチド又はその塩を有効成分とする、アミロイドペプチド凝集阻害剤。

[9][1]~[7]のいずれかに記載の環状ペプチド又はその塩を含有する医薬。

[10]アルツハイマー病予防治療薬である[9]記載の医薬。

【 発 明 の 効 果 】

【 0 0 1 5 】

式(1)で表される環状ペプチド又はその塩は、極めて優れたA凝集阻害活性を有し、アミロイドの沈着に起因する疾患、例えばアルツハイマー病、ダウン症等の予防治療用医薬として有用である。

20

【 発 明 を 実 施 す る た め の 形 態 】

【 0 0 1 6 】

本発明の環状ペプチドは、前記式(1)で表されるアミノ酸配列からなり、該アミノ酸配列のアミノ末端の-NH基とカルボキシル末端のカルボキシル基がペプチド結合で連結された環状ペプチドである。

本発明の環状ペプチドは、式(1)中の Y^1 及び Y^2 の両方が芳香族アミノ酸残基である点に特徴がある。

【 0 0 1 7 】

式(1)中、XはLys、Arg、His、Ala、Gly、Ser又はThrを示すが、Lys又はAlaが好ましい。

30

【 0 0 1 8 】

式(1)中、 Y^1 及び Y^2 は、同一又は異なって、前記式(2)で表される基を示す。式(2)中、 Ar^1 は、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環式基(ここで、芳香族炭化水素基及び芳香族複素環式基は、アルキル基、シクロアルキル基、ハロアルキル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、芳香族炭化水素基、芳香族複素環式基及びアミノ基から選ばれる1~5個の置換基を有していてもよい)を示す。また、 R^1 は、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、ハロアルキル基、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環式基(ここで、芳香族炭化水素基及び芳香族複素環式基は、アルキル基、シクロアルキル基、ハロアルキル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、芳香族炭化水素基、芳香族複素環式基及びアミノ基から選ばれる1~5個の置換基を有していてもよい)を示す。

40

【 0 0 1 9 】

Ar^1 及び R^1 で示される芳香族炭化水素基としては、炭素数6~14の芳香族炭化水素基が挙げられ、炭素数6~12の芳香族炭化水素基が好ましい。芳香族炭化水素基の具体例としては、フェニル基、インデニル基、ナフチル基、ピフェニル基等が挙げられ、フェニル基、ナフチル基、ピフェニル基がより好ましい。なお、 Ar^1 と R^1 の芳香族炭化水素基は、同一でも異なってもよい。

【 0 0 2 0 】

50

$A r^1$ 及び R^1 で示される芳香族複素環式基としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1～3個有する芳香族複素環式基が挙げられ、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1～3個有し総炭素数2～9の芳香族複素環式基が好ましい。芳香族複素環式基の具体例としては、ピロリル基、フラニル基、チエニル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、トリアジニル基、ピリジニル基、ピリミジニル基、インドリル基、ベンズイミダゾリル基等が挙げられ、ピロリル基、フラニル基、チエニル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、ピリジニル基、ピリミジニル基、インドリル基が好ましく、イミダゾリル基、ピリジニル基がさらに好ましい。なお、 $A r^1$ と R^1 の芳香族複素環式基は、同一でも異なってもよい。

【0021】

前記芳香族炭化水素基及び前記芳香族複素環式基は、アルキル基、シクロアルキル基、ハロアルキル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、芳香族炭化水素基、芳香族複素環式基及びアミノ基から選ばれる1～5個の置換基を有していてもよい。ここで、アルキル基としては炭素数1～6のアルキル基が挙げられ、炭素数1～4のアルキル基が好ましい。当該アルキル基の具体例としては、メチル基、エチル基、*n*-プロピル基、イソプロピル基、*n*-ブチル基、イソブチル基、*sec*-ブチル基、*tert*-ブチル基等が挙げられる。シクロアルキル基としては、炭素数3～8のシクロアルキル基が挙げられ、炭素数3～8のシクロアルキル基とは炭素及び水素からなる炭素数が3～8個の一価の環状の飽和炭化水素基を意味し、炭素数3～6のシクロアルキル基が好ましい。当該シクロアルキル基の具体例としては、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基又はシクロヘキシル基が挙げられる。ハロアルキル基としては、1個以上のハロゲン原子で任意の水素が置換された炭素数1～6のアルキル基を意味し、炭素数1～4のハロアルキル基が好ましい。当該ハロアルキル基の具体例としては、フルオロメチル基、ジフルオロメチル基、ジクロロメチル基、トリフルオロメチル基、トリクロロメチル基、2, 2, 2-トリフルオロエチル基又は2, 2, 2-トリクロロエチル基が挙げられる。ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が挙げられる。アルコキシ基としては、炭素数1～6のアルコキシ基が挙げられ、炭素数1～4のアルコキシ基が好ましい。当該アルコキシ基の具体例としては、メトキシ基、エトキシ基、プロピルオキシ基、イソプロピルオキシ基等が挙げられる。芳香族炭化水素基としては、炭素数6～14の芳香族炭化水素基が挙げられ、炭素数6～12の芳香族炭化水素基が好ましい。芳香族炭化水素基の具体例としては、フェニル基、インデニル基、ナフチル基、ピフェニル基等が挙げられ、フェニル基、ナフチル基、ピフェニル基がより好ましい。芳香族複素環式基としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1～3個有する芳香族複素環式基が挙げられ、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1～3個有し総炭素数2～9の芳香族複素環式基が好ましい。芳香族複素環式基の具体例としては、ピロリル基、フラニル基、チエニル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、トリアジニル基、ピリジニル基、ピリミジニル基、インドリル基、ベンズイミダゾリル基等が挙げられ、ピロリル基、フラニル基、チエニル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、ピリジニル基、ピリミジニル基、インドリル基が好ましく、イミダゾリル基、ピリジニル基がさらに好ましい。これらの置換基は、前記芳香族炭化水素基又は芳香族複素環式基上に1～5個あってもよいが、1又は2個が好ましい。

【0022】

R^1 及び $A r^1$ の芳香族炭化水素基、芳香族複素環式基の好ましい具体例としては、フェニル基、ナフチル基、4-フルオロフェニル基等のハロゲノフェニル基、ヒドロキシフェニル基、アミノフェニル基、 C_{1-6} アルキル-フェニル基、 C_{3-8} シクロアルキル-フェニル基、 C_{1-4} ハロアルキル-フェニル基、 C_{1-4} アルコキシ-フェニル基、ピフェニル-4-イル基、ピフェニル-3-イル基、ピフェニル-2-イル基等のピフェニル基、3'-ヒドロキシピフェニル基等のヒドロキシピフェニル基、ピリジニル-フェニル基、ピリミジニル-フェニル基、ピロリル基、フラニル基、チエニル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、インドリル基が挙げられる。

10

20

30

40

50

【0023】

R¹で示されるアルキル基としては炭素数1～6のアルキル基が挙げられ、炭素数1～4のアルキル基が好ましい。当該アルキル基の具体例としては、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基等が挙げられる。シクロアルキル基としては、炭素数3～8のシクロアルキル基が挙げられ、炭素数3～6のシクロアルキル基が好ましく、例えば、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基又はシクロヘキシル基が挙げられる。ハロアルキル基としては、炭素数1～6のハロアルキル基が挙げられ、炭素数1～4のハロアルキル基が好ましく、例えば、フルオロメチル基、ジフルオロメチル基、ジクロロメチル基、トリフルオロメチル基、トリクロロメチル基、2,2,2-トリフルオロエチル基又は2,2,2-トリクロロエチル基が挙げられる。アルコキシ基としては炭素数1～6のアルコキシ基が挙げられ、例えばメトキシ基、エトキシ基、イソプロピルオキシ基が挙げられる。

10

【0024】

R¹としては、水素原子、前記芳香族炭化水素基又は前記芳香族複素環式基がより好ましい。

【0025】

式(2)中のnは0～2の整数を示すが、1がより好ましい。

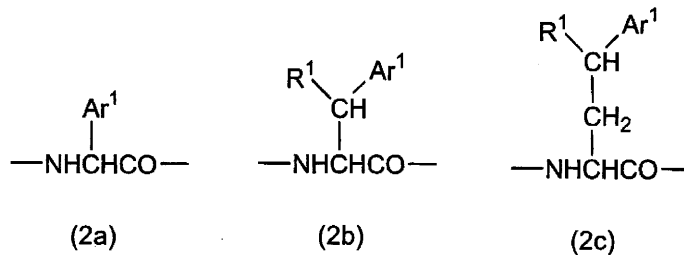
【0026】

式(2)で表される基の好ましい例として、次の式(2a)、(2b)又は(2c)

20

【0027】

【化3】



30

【0028】

(式(2a)、(2b)、(2c)中、R¹及びAr¹は前記と同じ)

で表される基を挙げることができる。ここで、式(2b)、(2c)のR¹としては、水素原子、前記芳香族炭化水素基又は前記芳香族複素環式基が好ましい。R¹及びAr¹の芳香族炭化水素基、芳香族複素環式基の具体例としては、フェニル基、ナフチル基、4-フルオロフェニル基等のハロゲノフェニル基、ヒドロキシフェニル基、アミノフェニル基、C₁₋₆アルキル-フェニル基、C₃₋₈シクロアルキル-フェニル基、C₁₋₄ハロアルキル-フェニル基、C₁₋₄アルコキシ-フェニル基、ピフェニル-4-イル基、ピフェニル-3-イル基、ピフェニル-2-イル基等のピフェニル基、3'-ヒドロキシピフェニル基等のヒドロキシピフェニル基、ピリジル基、イミダゾリル基、ピリジル-フェニル基、ピリミジニル-フェニル基が挙げられる。

40

【0029】

また、式(1)の環状ペプチドにおいて、さらに好ましい態様としては、式(1a)で表されるアミノ酸配列からなり、該アミノ酸配列のアミノ末端の-アミノ基とカルボキシル末端のカルボキシル基がペプチド結合で連結された環状ペプチドである。

【0030】



【0031】

(式(1a)中、X及びY¹は、前記と同じ)

式(1a)において、XはLys又はAlaが好ましく、Y¹は前記の式(2a)、(2b)

50

又は(2c)であるのが好ましい。

【0032】

式(1)中の各アミノ酸残基は、L体でもD体でもよく、代謝安定性の点からD体が好ましい。また、式(1)の環状ペプチドの塩としては、塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、炭酸塩、リン酸塩等の無機酸塩、酢酸塩、シュウ酸塩、コハク酸塩等の有機酸塩等の酸付加塩が挙げられる。

【0033】

式(1)の環状ペプチドの好ましい具体例を挙げる。以下の式において、Phはフェニル基、F-Phはフルオロフェニル基、bi-Phはビフェニル基、Pyはピリジル基、Phethはフェニルエチル基、Nalはナフチルアラニル基を示す。

10

cyclo-L-[Lys-Leu-Val-Phe-Phe]	(配列番号1)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-Phe-Phe]	(配列番号1)
cyclo-D-[Ala-Leu-Val-Phe-Phe]	(配列番号2)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-Phe(Ph)-Phe]	(配列番号3)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(, -FPh)Ala-Phe]	(配列番号4)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(, -Py)Ala-Phe]	(配列番号5)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-bi-Ph)Ala-Phe]	(配列番号6)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(3-bi-Ph)Ala-Phe]	(配列番号7)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(2-bi-Ph)Ala-Phe]	(配列番号8)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(1-Nal)-Phe]	(配列番号9)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(-Py)Ala-Phe]	(配列番号10)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-(2-Py)-Ph)Ala-Phe]	(配列番号11)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(Ph)Gly-Phe]	(配列番号12)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(Pheth)Gly-Phe]	(配列番号13)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-OH)Phe-Phe]	(配列番号14)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-NH ₂)Phe-Phe]	(配列番号15)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-(2-Py)-Ph)Ala-Phe]	(配列番号20)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-(3-Py)-Ph)Ala-Phe]	(配列番号21)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-(4-Py)-Ph)Ala-Phe]	(配列番号22)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-(5-pyrimidine)-Ph)Ala-Phe]	(配列番号23)
cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-(3-hydroxyphenyl)-Ph)Ala-Phe]	(配列番号24)

20

30

【0034】

本発明の環状ペプチド(1)は、通常の有機合成化学的ペプチド合成法によって製造することができる。有機合成化学的ペプチド合成法は、一般的な官能基の保護、カルボキシ基の活性化、ペプチド結合の形成、保護基の脱保護の手段によって行われる。

【0035】

本発明の環状ペプチド又はその塩は、後記実施例に示すように強力なA凝集阻害活性を有し、代謝安定性が高いため、A凝集阻害剤として、またヒトを含む動物のアミロイド沈着、A凝集が関与する疾患、例えばアルツハイマー病、ダウン症等の予防治療薬として有用である。

40

【0036】

本発明の環状ペプチドを人体用の医薬として使用する場合、投与量は成人1日当たり1mg~1g、好ましくは10mgから300mgの範囲である。

【0037】

本発明の環状ペプチドを含有する医薬組成物は投与法に応じ適当な製剤を選択し、薬学的に許容される担体を用いて各種製剤の調製法にて調製できる。本発明環状ペプチドを主剤とする医薬組成物の剤形としては例えば錠剤、散剤、顆粒剤、カプセル剤や、液剤、シロップ剤、エリキシル剤、油性ないし水性の懸濁液等を経口用製剤として例示できる。

【0038】

注射剤としては製剤中に安定剤、防腐剤、溶解補助剤を使用することもあり、これらの

50

補助剤を含むこともある溶液を容器に収納後、凍結乾燥等によって固形製剤として用時調製の製剤としてもよい。また一回投与量を一の容器に収納してもよく、また多投与量を一の容器に収納してもよい。

【0039】

また外用製剤として液剤、懸濁液、乳濁液、軟膏、ゲル、クリーム、ローション、スプレー、貼付剤等を例示できる。

【0040】

固形製剤としては本発明環状ペプチドとともに薬学上許容されている添加物を含み、例えば充填剤類や増量剤類、結合剤類、崩壊剤類、溶解促進剤類、湿潤剤類、潤滑剤類等を必要に応じて選択して混合し、製剤化することができる。

液体製剤としては溶液、懸濁液、乳液剤等を挙げることができるが添加剤として懸濁化剤、乳化剤等を含むこともある。

【実施例】

【0041】

以下、本発明を実施例を挙げて具体的に説明するが、本発明の範囲は下記実施例に限定されることはない。

【0042】

製造例 1

反応容器に 2-chlorotriethyl chloride resin (400 mg)、Fmoc-Phe-OH (232.4 mg, 0.6 mmol)、1,2-dichloroethane (3 mL) および N,N-diisopropylethylamine (420 μ L, 2.4 mmol) を順次加え、1 時間反応させた。DMF で洗浄後、methanol (400 μ L) および N,N-diisopropylethylamine (278 μ L, 1.5 mmol) を加え、20 分間振盪した。DMF、DMF-H₂O (1:1) および methanol で十分洗浄した後、真空ポンプで樹脂を乾燥させ、piperidine 処理により切断された Fmoc 発光団量からアミノ酸の置換率を求めた (0.33 mmol)。

得られた Fmoc-Phe-O-resin (0.034 mmol) に対し、N,N'-Diisopropylcarbodiimide (13.2 μ L, 0.085 mmol) および 1-hydroxybenzotriazole (13.0 mg, 0.085 mmol) 存在下、Fmoc アミノ酸 (0.085 mmol) を縮合し、続いて 20% piperidine / DMF による Fmoc 基除去を行った。本サイクルを繰り返し、保護ペプチド樹脂を構築した。得られた保護ペプチド樹脂全量に対し triisopropylsilane-H₂O-trifluoroacetic acid (2.5:2.5:95) 中で 60 分間攪拌し、濃縮、Et₂O による再沈殿を経て白色固体を得た (5.8 mg)。この粗ペプチドを O-(7-azabenzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyluronium hexafluorophosphate (HATU, 5.0 mg, 1.3 μ mol) および N,N-diisopropylethylamine (4.6 μ L, 2.6 μ mol) 存在下、DMF (13 mL) 中で 15 時間攪拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出・brine 洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥後、濃縮した。得られた残渣に対し 20% piperidine / DMF (2 mL) を加え、室温で 5 時間攪拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出・brine 洗浄し、硫酸ナトリウムによる乾燥後、濃縮した。得られた残渣を preparative scale HPLC (0.1% aqueous TFA-CH₃CN system) により精製し、凍結乾燥を経て白色無晶形の化合物 1 (cyclo-L-[Lys-Leu-Val-Phe-Phe]) を得た (0.31 mg)。

収率: 1.4%; MALDI-MS (TOF): M_{calc}: 634.3; M + H_{found}: 635.1; 逆相 ODS カラムおける保持時間 = 24.1 min (column: YMC-Pack ODS-AM (4.6 x 150 mm)、0-100% CH₃CN in 0.1% aqueous TFA)

10

20

30

40

50

【0043】

製造例2 (化合物2 : cyclo-D-[Lys-Leu-Val-Phe-Phe])

化合物1と類似の方法により合成した。収率 : 5.2% ; MALDI-MS (TOF) : M_{calc} : 634.3 ; $M + H_{found}$: 635.4 ; 逆相ODSカラムにおける保持時間 = 24.1min (column : YMC-Pack ODS-AM (4.6 × 150mm) , 0-100% CH₃CN in 0.1% aqueous TFA)

【0044】

製造例3 (化合物3 : cyclo-D-[Ala-Leu-Val-Phe-Phe])

化合物1と類似の方法により合成した。収率 : 1.3% ; MALDI-MS (TOF) : M_{calc} : 577.3 ; $M + H_{found}$: 578.2 ; 逆相ODSカラムにおける保持時間 = 27.1min (column : YMC-Pack ODS-AM (4.6 × 150mm) , 0-100% CH₃CN in 0.1% aqueous TFA)

10

【0045】

製造例4 (化合物4 : cyclo-D-[Lys-Ala-Val-Phe-Phe])

化合物1と類似の方法により合成した。収率 : 1.8% ; MALDI-MS (TOF) : M_{calc} : 592.3 ; $M + H_{found}$: 593.1 ; 逆相ODSカラムにおける保持時間 = 21.4min (column : YMC-Pack ODS-AM (4.6 × 150mm) , 0-100% CH₃CN in 0.1% aqueous TFA)

【0046】

製造例5 (化合物5 : cyclo-D-[Lys-Leu-Ala-Phe-Phe])

化合物1と類似の方法により合成した。収率 : 2.5% ; MALDI-MS (TOF) : M_{calc} : 606.4 ; $M + H_{found}$: 607.1 ; 逆相ODSカラムにおける保持時間 = 21.5min (column : YMC-Pack ODS-AM (4.6 × 150mm) , 0-100% CH₃CN in 0.1% aqueous TFA)

20

【0047】

製造例6 (化合物6 : cyclo-D-[Lys-Leu-Val-Ala-Phe])

化合物1と類似の方法により合成した。収率 : 0.4% ; MALDI-MS (TOF) : M_{calc} : 558.4 ; $M + H_{found}$: 558.7 ; 逆相ODSカラムにおける保持時間 = 19.8min (column : YMC-Pack ODS-AM (4.6 × 150mm) , 0-100% CH₃CN in 0.1% aqueous TFA)

30

【0048】

製造例7 (化合物7 : cyclo-D-[Lys-Leu-Val-Phe-Ala])

化合物1と類似の方法により合成した。収率 : 2.2% ; MALDI-MS (TOF) : M_{calc} : 558.4 ; $M + H_{found}$: 558.7 ; 逆相ODSカラムにおける保持時間 = 20.9min (column : YMC-Pack ODS-AM (4.6 × 150mm) , 0-100% CH₃CN in 0.1% aqueous TFA)

【0049】

製造例8 (化合物8 : cyclo-D-[Lys-Leu-Val-Phe(Ph)-Phe])

化合物1と類似の方法により合成した。収率 : 10.9% ; MALDI-MS (TOF) : M_{calc} : 710.4 ; $M + H_{found}$: 711.4 ; 逆相ODSカラムにおける保持時間 = 25.8min (column : YMC-Pack ODS-AM (4.6 × 150mm) , 0-100% CH₃CN in 0.1% aqueous TFA)

40

【0050】

製造例9 (化合物9 : cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-bi-Ph)Ala-Phe])

化合物1と類似の方法により合成した。収率 : 1.9% ; MALDI-MS (TOF) : M_{calc} : 710.4 ; $M + H_{found}$: 711.3 ; 逆相ODSカラムにおける保持時間 = 27.0min (column : YMC-Pack ODS-AM (4.6 × 150mm) , 0-100% CH₃CN in 0.1% aqueous TFA)

【0051】

製造例10 (化合物10 : cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(3-bi-Ph)Ala-Phe])

50

化合物 1 と類似の方法により合成した。収率：2.7%；MALDI-MS (TOF) : M_{calc} : 710.4 ; $M + H_{found}$: 711.3 ; 逆相 ODS カラムにおける保持時間 = 26.9 min (column : YMC-Pack ODS-AM (4.6 x 150 mm), 0-100% CH₃CN in 0.1% aqueous TFA)
【0052】

製造例 11 (化合物 11 : cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(2-bi-Ph)Ala-Phe])

化合物 1 と類似の方法により合成した。収率：3.0%；MALDI-MS (TOF) : M_{calc} : 710.4 ; $M + H_{found}$: 711.2 ; 逆相 ODS カラムにおける保持時間 = 26.5 min (column : YMC-Pack ODS-AM (4.6 x 150 mm), 0-100% CH₃CN in 0.1% aqueous TFA)
【0053】

製造例 12 (化合物 12 : cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(1-Nal)-Phe])

化合物 1 と類似の方法により合成した。収率：2.1%；MALDI-MS (TOF) : M_{calc} : 684.4 ; $M + Na_{found}$: 707.5 ; 逆相 ODS カラムにおける保持時間 = 25.9 min (column : YMC-Pack ODS-AM (4.6 x 150 mm), 0-100% CH₃CN in 0.1% aqueous TFA)
【0054】

製造例 13 (化合物 13 : cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-(2-Py)-Ph)Ala-Phe])

化合物 1 と類似の方法により合成した。収率：2.2%；MALDI-MS (TOF) : M_{calc} : 711.4 ; $M + H_{found}$: 712.1 ; 逆相 ODS カラムにおける保持時間 = 19.9 min (column : YMC-Pack ODS-AM (4.6 x 150 mm), 0-100% CH₃CN in 0.1% aqueous TFA)
【0055】

製造例 14 (化合物 14 : cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-(3-Py)-Ph)Ala-Phe])

化合物 1 と類似の方法により合成した。収率：1.3%；MALDI-MS (TOF) : M_{calc} : 711.4 ; $M + H_{found}$: 712.1 ; 逆相 ODS カラムにおける保持時間 = 19.8 min (column : YMC-Pack ODS-AM (4.6 x 150 mm), 0-100% CH₃CN in 0.1% aqueous TFA)
【0056】

製造例 15 (化合物 15 : cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-(4-Py)-Ph)Ala-Phe])

化合物 1 と類似の方法により合成した。収率：2.2%；MALDI-MS (TOF) : M_{calc} : 711.4 ; $M + H_{found}$: 712.3 ; 逆相 ODS カラムにおける保持時間 = 19.7 min (column : YMC-Pack ODS-AM (4.6 x 150 mm), 0-100% CH₃CN in 0.1% aqueous TFA)
【0057】

製造例 16 (化合物 16 : cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-(5-pyrimidine)-Ph)Ala-Phe])

化合物 1 と類似の方法により合成した。収率：0.4%；MALDI-MS (TOF) : M_{calc} : 712.4 ; $M + H_{found}$: 713.6 ; 逆相 ODS カラムにおける保持時間 = 22.5 min (column : YMC-Pack ODS-AM (4.6 x 150 mm), 0-100% CH₃CN in 0.1% aqueous TFA)
【0058】

製造例 17 (化合物 17 : cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-(3-phenol)-Ph)Ala-Phe])

化合物 1 と類似の方法により合成した。収率：1.6%；MALDI-MS (TOF) : M_{calc} : 726.4 ; $M + H_{found}$: 727.5 ; 逆相 ODS カラムにおける保持時間 = 24.0 min (column : YMC-Pack ODS-AM (4.6 x 150 mm), 0-100% CH₃CN in 0.1% aqueous TFA)
【0059】

試験例 1 (A 凝集阻害試験)

A の O-アシルイソペプチド (10 μM) を含む 0.1 M リン酸緩衝液 (pH 7.4, 50 μL) 中に、凝集阻害ペプチド溶液 (DMSO 溶液) を加え (阻害剤終濃度 30 μM

10

20

30

40

50

、1% DMSO)、37 で任意の時間インキュベート後、反応液の一部(10 μL)を、チオフラビンT溶液(50 μMチオフラビンT, 10 μL)と50mM glycine-NaOHバッファー(pH8.5, 396 μL)の混合溶液に加え、直ちに混合しチオフラビンTの蛍光強度を測定した。蛍光強度測定において励起波長として440nm、蛍光波長として480nmを用いた。

【0060】

得られた結果を、コントロールに用いたDMSO溶液の活性を100としたときの凝集阻害比として表1に示した。

【0061】

【表1】

10

化合物	構造	凝集阻害比 (値が低いほど 阻害活性が強い)
コントロール	DMSO (control)	100
鎖状化合物(既知)	L-[Lys-Leu-Val-Phe-Phe] (配列番号1)	107
1	cyclo-L-[Lys-Leu-Val-Phe-Phe] (配列番号1)	63
2	cyclo-D-[Lys-Leu-Val-Phe-Phe] (配列番号1)	65
3	cyclo-D-[Ala-Leu-Val-Phe-Phe] (配列番号2)	66
4	cyclo-D-[Lys-Ala-Val-Phe-Phe] (配列番号15)	88
5	cyclo-D-[Lys-Leu-Ala-Phe-Phe] (配列番号16)	82
6	cyclo-D-[Lys-Leu-Val-Ala-Phe] (配列番号17)	106
7	cyclo-D-[Lys-Leu-Val-Phe-Ala] (配列番号18)	104
8	cyclo-D-[Lys-Leu-Val-Phe(βPh)-Phe] (配列番号3)	28
9	cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-bi-Ph)Ala-Phe] (配列番号6)	21
10	cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(3-bi-Ph)Ala-Phe] (配列番号7)	23
11	cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(2-bi-Ph)Ala-Phe] (配列番号8)	19
12	cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(1-Nal)-Phe] (配列番号9)	13
13	cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-(2-Py)-Ph)Ala-Phe] (配列番号20)	81
14	cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-(3-Py)-Ph)Ala-Phe] (配列番号21)	49
15	cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-(4-Py)-Ph)Ala-Phe] (配列番号22)	57
16	cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-(5-pyrimidine)-Ph)Ala-Phe] (配列番号23)	90
17	cyclo-D-[Lys-Leu-Val-(4-(3-hydroxyphenyl)-Ph)Ala-Phe] (配列番号24)	39

20

30

40

【0062】

その結果、化合物1、2、3及び8~17が鎖状化合物に比べて強いA凝集阻害活性を示すことがわかった。特に化合物8~12のA凝集阻害活性は顕著に高かった。

【配列表】

50

2014141445000001.app

フロントページの続き

Fターム(参考) 4C084 AA02 AA07 BA01 BA09 BA16 BA23 BA32 NA14 ZA162
4H045 AA10 AA30 BA13 BA30 EA21 FA33 FA51 GA25