

(19) 日本国特許庁(JP)

再公表特許(A1)

(11) 国際公開番号

W02016/117666

発行日 平成29年11月24日 (2017.11.24)

(43) 国際公開日 平成28年7月28日 (2016.7.28)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
A 6 1 K 31/4406 (2006.01)	A 6 1 K 31/4406	4 C 0 8 4
A 6 1 P 43/00 (2006.01)	A 6 1 P 43/00 1 0 5	4 C 0 8 6
A 6 1 P 37/00 (2006.01)	A 6 1 P 43/00 1 2 1	
A 6 1 P 31/18 (2006.01)	A 6 1 P 37/00	
A 6 1 K 31/472 (2006.01)	A 6 1 P 31/18	

審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 28 頁) 最終頁に続く

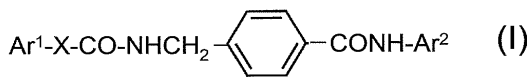
出願番号 特願2016-570711 (P2016-570711)	(71) 出願人 504258527 国立大学法人 鹿児島大学 鹿児島県鹿児島市郡元一丁目21番24号
(21) 国際出願番号 PCT/JP2016/051768	(74) 代理人 110002572 特許業務法人平木国際特許事務所
(22) 国際出願日 平成28年1月22日 (2016.1.22)	(72) 発明者 岡本 実佳 鹿児島県鹿児島市郡元一丁目21番24号 国立大学法人鹿児島大学内
(31) 優先権主張番号 特願2015-11506 (P2015-11506)	Fターム(参考) 4C084 AA19 NA01 NA05 NA14 ZB011 ZB211 ZB332 ZC202 ZC551 ZC552 ZC751 4C086 AA01 AA02 BC17 BC30 DA20 GA07 MA01 MA02 MA04 NA01 NA05 NA14 ZB01 ZB21 ZB33 ZC20 ZC55 ZC75
(32) 優先日 平成27年1月23日 (2015.1.23)	
(33) 優先権主張国 日本国(JP)	最終頁に続く
(31) 優先権主張番号 特願2015-119111 (P2015-119111)	
(32) 優先日 平成27年6月12日 (2015.6.12)	
(33) 優先権主張国 日本国(JP)	

(54) 【発明の名称】 HIV-1 感染細胞殺傷剤及びその用途

(57) 【要約】

本発明は、式(I)：

【化1】

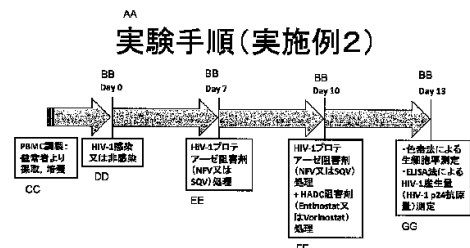
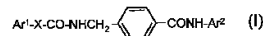


(式中、Ar¹及びAr²は同一又は異なり、置換又は無置換の芳香族基であり、Xは -CH₂O- 又は -CH=C H- である。)

で示される化合物、その塩又はそれらの溶媒和物を含有するHIV-1感染細胞殺傷剤；並びにHIV-1感染の治療又は予防において同時に、別々に、又は順次に投与するための組み合わせ製剤であって、2つの別個の製剤：

(a) 式(I)で示される化合物、その塩又はそれらの溶媒和物を含有する製剤、及び

(b) 抗HIV-1薬を含有する製剤を含む組み合わせ製剤に関する。



AA Experimental procedure (Embodiment 2)
 BB Day
 CC PBMC preparation: collection from healthy subject, culturing
 DD HIV-1 infected or not infected
 EE Treatment by HIV-1 protease inhibitor (NFV or SQV)
 FF Treatment by HIV-1 protease inhibitor (NFV or SQV) + treatment by HAAC inhibitor (Enfocostat or Vorinostat)
 GG Measurement of cell viability by dye method, Measurement of amount of HIV-1 produced (amount of HIV-1 p24 antigen) by ELISA

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

下記式 (I) :

【化 1】



10

(式中、 Ar^1 及び Ar^2 は同一又は異なり、置換又は無置換の芳香族基であり、 X は $-\text{CH}_2\text{O}-$ 又は $-\text{CH}=\text{CH}-$ である。)

で示される化合物、その塩又はそれらの溶媒和物を含有する HIV-1 感染細胞殺傷剤。

【請求項 2】

前記式 (I) において、 Ar^1 及び Ar^2 は同一又は異なり、フェニル基又はピリジル基を表し、当該フェニル基又はピリジル基はアミノ基、 C_{1-6} -アルキル基及びハロゲン原子から選ばれる 1 以上の置換基で置換されていてもよい請求項 1 記載の HIV-1 感染細胞殺傷剤。

【請求項 3】

前記式 (I) において、 Ar^1 はピリジル基であり、 Ar^2 はアミノ基及びハロゲン原子から選ばれる 1 以上の置換基で置換されていてもよいフェニル基である請求項 1 記載の HIV-1 感染細胞殺傷剤。

20

【請求項 4】

HIV-1 感染者であって、がん罹患していない者を投与対象とする請求項 1 ~ 3 のいずれか 1 項に記載の HIV-1 感染細胞殺傷剤。

【請求項 5】

請求項 1 に記載の式 (I) で示される化合物、その塩又はそれらの溶媒和物と、抗 HIV-1 薬とを含有する HIV-1 感染の治療又は予防用組成物。

【請求項 6】

抗 HIV-1 薬が HIV-1 プロテアーゼ阻害剤から選ばれる少なくとも 1 種である請求項 5 記載の HIV-1 感染の治療又は予防用組成物。

30

【請求項 7】

HIV-1 感染の治療又は予防において同時に、別々に、又は順次に投与するための組み合わせ製剤であって、2 つの別個の製剤：

(a) 請求項 1 に記載の式 (I) で示される化合物、その塩又はそれらの溶媒和物を含有する製剤、及び

(b) 抗 HIV-1 薬を含有する製剤

を含む組み合わせ製剤。

【請求項 8】

抗 HIV-1 薬が HIV-1 プロテアーゼ阻害剤から選ばれる少なくとも 1 種である請求項 7 記載の組み合わせ製剤。

40

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、HIV-1 感染を治療又は予防するために用いられる薬剤に関する。

【背景技術】

【0002】

2013 年における全世界の HIV-1 感染者数は約 3,500 万人、HIV-1 新規感染者は約 210 万人であり、HIV-1 感染症は、依然として、世界的に公衆衛生上の大きな問題となっている。

50

【0003】

しかし、現在の抗HIV-1薬は、HIV-1増殖を抑制することはできるが、HIV-1感染細胞を感染者体内より排除することはできない。よって、HIV-1感染者は生涯にわたり抗HIV-1薬を服用しなければならず、長期服用による抗HIV-1薬の慢性毒性や薬剤耐性HIV-1の出現が問題になっている。そのため、現在、HIV-1感染症に対する根治療法開発の必要性が高まっている。また、治療期間を約40年間と暫定した場合、HIV-1感染者一人あたり医療費は約1億円かかるとされる高額な医療費は社会的に大きな問題となっており、HIV-1根治療法の開発は世界中から望まれている。

【0004】

HIV-1感染症の完治が困難となっている主な原因はHIV-1潜伏感染細胞の存在である。潜伏感染細胞は、主に寿命期間の長い休止期メモリーCD4⁺T細胞のHIV-1感染細胞であり、それらの細胞においてHIV-1はゲノムDNAの中にプロウイルスDNAとして存在し、増殖刺激など細胞活性化刺激のない状態ではHIV-1粒子やHIV-1蛋白はほとんど産生されないが、活性化刺激を受けるとHIV-1産生を開始する。現在の抗HIV-1薬のほとんどはHIV-1由来の酵素をターゲットとしているので、HIV-1産生を抑えることはできるが、HIV-1潜伏感染細胞数を減少させることはできない。そのため、HIV-1根治療法の確立には、HIV-1潜伏感染細胞をターゲットとした治療法の開発が必要である。

【0005】

ヒストンデアセチラーゼの働きを抑えて、ヒストンの高アセチル化を引き起こすことにより遺伝子発現に影響するヒストンデアセチラーゼ(histone deacetylase, HDAC)阻害剤は、がん遺伝子あるいはがん抑制因子の発現を変化させることにより、抗腫瘍効果を発揮する。すでに、いくつかのHDAC阻害剤は、固形及び血液学的腫瘍に対する治療法として、単独あるいは併用療法として、臨床開発の初期段階にある。

【0006】

一方、C型肝炎ウイルス感染症と肝細胞がん、ピロリ菌感染と胃がんなど、慢性感染症と発がんには関連性があることが知られている。これには、炎症性シグナル伝達系の活性化や各種遺伝子の発現誘導など、慢性炎症としてがんと共通する分子メカニズムを持つことが関与していると考えられている。

【0007】

最近、エンチノスタット(entinostat)、ポリノスタット(vorinostat)等のいくつかのHDAC阻害剤はHIV-1潜伏感染細胞(リザーバー細胞)を活性化して、HIV-1産生を誘導することが報告された(非特許文献1)。

【0008】

特許文献1及び2、並びに非特許文献2には、HDAC阻害剤であるエンチノスタット、チダミド(chidamide)等のベンズアミド誘導体が悪性腫瘍、自己免疫疾患、皮膚病、寄生虫感染症の治療・改善剤として有用であることが記載されている。

【0009】

これまで、エンチノスタットによるHIV-1感染ヒト単核球に対する特異的細胞死誘導効果に関する報告はない。

【先行技術文献】

【特許文献】

【0010】

【特許文献1】特開平10-152462号公報

【特許文献2】特表2007-527362号公報

【非特許文献】

【0011】

【非特許文献1】Ricky W. Johnstone, Nature Reviews Drug Discovery 1, 287-299 (1 April 2002)

10

20

30

40

50

【非特許文献2】Qing-Wei Zhang and Jian-Qi Li, Bull. Korean Chem. Soc. 2012, Vol . 33, No. 2 535 (<http://dx.doi.org/10.5012/bkcs.2012.33.2.535>)

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0012】

本発明は、H I V - 1 潜伏感染細胞に対し特異的に細胞死を誘導できる薬剤を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

【0013】

本発明者らは、H D A C 阻害剤は、慢性感染細胞であるH I V - 1 潜伏感染細胞に対し特異的に細胞死を誘導できる可能性があるのではないかと着想した。

【0014】

そこで、in vitroにおいて、ヒト末梢血単核球H I V - 1 慢性感染細胞モデルを作製し、H D A C 阻害剤であるエンチノスタットを作用させた結果、H I V - 1 感染ヒト末梢血単核球に対して特異的、選択的に細胞死を誘導した。

【0015】

しかし、エンチノスタットは感染細胞においてH I V - 1 産生を活性化させ、二次感染を引き起こす可能性がある。そのため、エンチノスタット単独使用では、新たなH I V - 1 感染細胞を産生してしまう。そこで、H D A C 阻害剤とは作用点が異なり、H I V - 1 複製の後期課程に作用してH I V - 1 の複製を抑制するプロテアーゼ阻害剤との併用試験を行ったところ、H I V - 1 プロテアーゼ阻害剤であるネルフィナビル(nelfinavir, N F V)及びサキナビル(saquinavir, S Q V)は、いずれも、エンチノスタット存在下において、濃度依存性にH I V - 1 産生を抑制したが、エンチノスタットによるH I V - 1 感染細胞特異的な細胞死誘導効果には影響を与えなかった。これらの結果から、エンチノスタットと、H I V - 1 プロテアーゼ阻害剤等の抗H I V - 1 薬との併用により、エンチノスタットによるH I V - 1 産生活活性化による二次感染を抑制しながらH I V - 1 感染細胞数を減少させることにより、H I V - 1 感染症を根治できる可能性があると考えられた。

【0016】

すなわち、本発明の要旨は次のとおりである。

(1) 下記式(I)：

【化1】



(式中、Ar¹及びAr²は同一又は異なり、置換又は無置換の芳香族基であり、Xは-CH₂O-又は-CH=CH-である。)

で示される化合物、その塩又はそれらの溶媒和物を含有するH I V - 1 感染細胞殺傷剤。

(2) 前記式(I)において、Ar¹及びAr²は同一又は異なり、フェニル基又はピリジル基を表し、当該フェニル基又はピリジル基はアミノ基、C₁₋₆-アルキル基及びハロゲン原子から選ばれる1以上の置換基で置換されていてもよい前記(1)に記載のH I V - 1 感染細胞殺傷剤。

(3) 前記式(I)において、Ar¹はピリジル基であり、Ar²はアミノ基及びハロゲン原子から選ばれる1以上の置換基で置換されていてもよいフェニル基である前記(1)に記載のH I V - 1 感染細胞殺傷剤。

(4) H I V - 1 感染者であって、がん罹患していない者を投与対象とする前記(1)~(3)のいずれかに記載のH I V - 1 感染細胞殺傷剤。

(5) 前記(1)に記載の式(I)で示される化合物、その塩又はそれらの溶媒和物と、

抗HIV-1薬とを含有するHIV-1感染の治療又は予防用組成物。

(6) 抗HIV-1薬がHIV-1プロテアーゼ阻害剤から選ばれる少なくとも1種である前記(5)に記載のHIV-1感染の治療又は予防用組成物。

(7) HIV-1感染の治療又は予防において同時に、別々に、又は順次に投与するための組み合わせ製剤であって、2つの別個の製剤：

(a) 前記(1)に記載の式(I)で示される化合物、その塩又はそれらの溶媒和物を含有する製剤、及び

(b) 抗HIV-1薬を含有する製剤を含む組み合わせ製剤。

(8) 抗HIV-1薬がHIV-1プロテアーゼ阻害剤から選ばれる少なくとも1種である前記(7)に記載の組み合わせ製剤。

【発明の効果】

【0017】

本発明のHIV-1感染細胞殺傷剤によれば、HIV-1潜伏感染細胞に対し特異的に細胞死を誘導できる。また、本発明のHIV-1感染細胞殺傷剤と、HIV-1プロテアーゼ阻害剤等の抗HIV-1薬との併用により、前記式(I)で示される化合物によるHIV-1産生活活性化による二次感染を抑制しながらHIV-1感染細胞数を減少させることにより、HIV-1感染症を根治できる。

【図面の簡単な説明】

【0018】

【図1】実施例2で採用した実験手順を示す。

【図2】各濃度のネルフィナビル(NFV)で処理されたHIV-1感染(「HIV」)及び非感染(「Mock」)ヒト末梢血単核球(peripheral blood mononuclear cell, PBMC)におけるエンチノスタット(entinostat)又はボリノスタット(vorinostat)の作用を示すグラフである。

【図3】各濃度のサキナビル(SQV)で処理されたHIV-1感染(「HIV」)及び非感染(「Mock」)ヒト末梢血単核球(peripheral blood mononuclear cell, PBMC)におけるエンチノスタット(entinostat)又はボリノスタット(vorinostat)の作用を示すグラフである。

【図4】各濃度のネルフィナビル(NFV)で処理されたHIV-1感染(「HIV」)及び非感染(「Mock」)ヒト末梢血単核球(peripheral blood mononuclear cell, PBMC)における各濃度のエンチノスタット(entinostat)の作用を示すグラフである。

【図5】実施例3で採用した実験手順を示す。

【図6】プロテアーゼ阻害剤による前処理なしで行ったHIV-1感染(「HIV」)及び非感染(「Mock」)ヒト末梢血単核球におけるネルフィナビル(NFV)とエンチノスタットの併用投与の結果を示すグラフである。

【図7】プロテアーゼ阻害剤による前処理なしで行ったHIV-1感染(「HIV」)及び非感染(「Mock」)ヒト末梢血単核球におけるダルナビル(DRV)とエンチノスタットの併用投与の結果を示すグラフである。

【図8】実施例4で採用した実験手順を示す。

【図9】HIV-1感染(「HIV」)及び非感染(「Mock」)ヒト末梢血単核球におけるエンチノスタット又はチダミドによる処理の結果を示すグラフである。

【図10】実施例5で採用した実験手順を示す。

【図11】実施例5の実験(1)の結果を示す。

【図12】実施例5の実験(2)の結果を示す。

【図13】実施例6で採用した実験手順を示す。

【図14】実施例6の結果を示す。

【図15】実施例6(ドルテグラビル(DTG)を使用)で採用した実験手順を示す。

【図16】実施例6において、ドルテグラビル(DTG)を使用した場合の結果を示す。

【図17】HIV-1感染(「HIV」)及び非感染(「Mock」)CD4陽性Tリンパ球

10

20

30

40

50

(CD4T)におけるエンチノスタットによる処理の結果を示す図である。

【発明を実施するための形態】

【0019】

以下、本発明を詳細に説明する。

【0020】

前記式(I)においてAr¹又はAr²で表される芳香族基としては、例えばフェニル基、トリル基、ナフチル基等の芳香族炭化水素基；フリル基、チエニル基、ピロリル基、オキサゾリル基、イソオキサゾリル基、チアゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、ピラゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラジニル基、キノリル基、イソキノリル基等の芳香族複素環基が挙げられる。

10

【0021】

前記式(I)においてAr¹又はAr²で表される芳香族基における置換基としては、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ヘキシル基、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等のC₁₋₆-アルキル基；メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基、シクロプロピルオキシ基、シクロブチルオキシ基、シクロペンチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基等のC₁₋₆-アルコキシ基；メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、ブトキシカルボニル基、イソブトキシカルボニル基、sec-ブトキシカルボニル基、tert-ブトキシカルボニル基、ペンチルオキシカルボニル基、イソペンチルオキシカルボニル基、シクロプロピルオキシカルボニル基、シクロブチルオキシカルボニル基、シクロペンチルオキシカルボニル基等のC₁₋₆-アルコキシ-カルボニル基；水酸基；フェニル基、トリル基、ナフチル基等の芳香族炭化水素基；フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等のハロゲン原子；ベンジル基、フェネチル基等のアラルキル基；ホルミル基、アセチル基、プロピオニル基(プロパノイル基)、ブチリル基(ブタノイル基)、パレリル基(ペンタノイル基)、ヘキサノイル基等のC₁₋₆-脂肪族アシル基；ベンゾイル基、トルオイル基等の芳香族アシル基(アロイル基)；アラルキルオキシ基、カルボキシ基、アミノ基、C₁₋₆-アルキルアミノ基、ジC₁₋₆-アルキルアミノ基が挙げられる。

20

30

【0022】

Ar¹又はAr²で表される芳香族基としては、置換又は無置換のフェニル基及びピリジル基(2-ピリジル基、3-ピリジル基、4-ピリジル基)が好ましい。

【0023】

置換されたフェニル基としては、例えば4-アミノフェニル基、3-アミノフェニル基、2-アミノフェニル基、2-アミノ-4-フルオロフェニル基、2-アミノ-4-クロロフェニル基、2-アミノ-5-フルオロフェニル基、2-アミノ-5-クロロフェニル基、4-メチルフェニル基(p-トリル基)、3-メチルフェニル基(m-トリル基)、2-メチルフェニル基(o-トリル基)、4-エチルフェニル基、3-エチルフェニル基、2-エチルフェニル基、4-n-プロピルフェニル基、4-イソプロピルフェニル基、2-イソプロピルフェニル基、4-n-ブチルフェニル基、4-イソブチルフェニル基、4-sec-ブチルフェニル基、2-sec-ブチルフェニル基、4-tert-ブチルフェニル基、3-tert-ブチルフェニル基、2-tert-ブチルフェニル基、4-n-ペンチルフェニル基、4-イソペンチルフェニル基、2-ネオペンチルフェニル基、4-tert-ペンチルフェニル基、4-n-ヘキシルフェニル基、4-(2-エチルブチル)フェニル基、4-n-ヘプチルフェニル基、4-n-オクチルフェニル基、4-(2-エチルヘキシル)フェニル基、4-tert-オクチルフェニル基、4-n-デシルフェニル基、4-n-ドデシルフェニル基、4-n-テトラデシルフェニル基、4-シクロペンチルフェニル基、4-シクロヘキシルフェニル基、4-(4-メチルシクロヘキシ

40

50

ル)フェニル基、4-(4-tert-ブチルシクロヘキシル)フェニル基、3-シクロ
 ヘキシルフェニル基、2-シクロヘキシルフェニル基、2,4-ジメチルフェニル基、2
 ,5-ジメチルフェニル基、3,4-ジメチルフェニル基、3,5-ジメチルフェニル基
 、2,6-ジメチルフェニル基、2,4-ジエチルフェニル基、2,3,5-トリメチル
 フェニル基、2,3,6-トリメチルフェニル基、3,4,5-トリメチルフェニル基、
 2,6-ジエチルフェニル基、2,5-ジイソプロピルフェニル基、2,6-ジイソブチ
 ルフェニル基、2,4-ジ-tert-ブチルフェニル基、2,5-ジ-tert-ブチ
 ルフェニル基、4,6-ジ-tert-ブチル-2-メチルフェニル基、5-tert-
 ブチル-2-メチルフェニル基、4-tert-ブチル-2,6-ジメチルフェニル基、
 4-メトキシフェニル基、3-メトキシフェニル基、2-メトキシフェニル基、4-エト
 キシフェニル基、3-エトキシフェニル基、2-エトキシフェニル基、4-n-プロポキ
 シフェニル基、3-n-プロポキシフェニル基、4-イソプロポキシフェニル基、2-イ
 ソプロポキシフェニル基、4-n-ブトキシフェニル基、4-イソブトキシフェニル基、
 2-sec-ブトキシフェニル基、4-n-ペンチルオキシフェニル基、4-イソペンチ
 ルオキシフェニル基、2-イソペンチルオキシフェニル基、4-ネオペンチルオキシフェ
 ニル基、2-ネオペンチルオキシフェニル基、4-n-ヘキシルオキシフェニル基、2-
 (2-エチルブチル)オキシフェニル基、4-n-オクチルオキシフェニル基、4-n-
 デシルオキシフェニル基、4-n-ドデシルオキシフェニル基、4-n-テトラデシルオ
 キシフェニル基、4-シクロヘキシルオキシフェニル基、2-シクロヘキシルオキシフェ
 ニル基、2-メチル-4-メトキシフェニル基、2-メチル-5-メトキシフェニル基、
 3-メチル-4-メトキシフェニル基、3-メチル-5-メトキシフェニル基、3-エチ
 ル-5-メトキシフェニル基、2-メトキシ-4-メチルフェニル基、3-メトキシ-4
 -メチルフェニル基、2,4-ジメトキシフェニル基、2,5-ジメトキシフェニル基、
 2,6-ジメトキシフェニル基、3,4-ジメトキシフェニル基、3,5-ジメトキシフェ
 ニル基、3,5-ジエトキシフェニル基、3,5-ジ-n-ブトキシフェニル基、2-
 メトキシ-4-エトキシフェニル基、2-メトキシ-6-エトキシフェニル基、3,4,
 5-トリメトキシフェニル基、4-ヒドロキシフェニル基、3-ヒドロキシフェニル基、
 2-ヒドロキシフェニル基、4-メトキシカルボニルフェニル基、3-メトキシカルボニ
 ルフェニル基、2-メトキシカルボニルフェニル基、4-ピフェニル基、3-ピフェニ
 ル基、2-ピフェニル基、4-(4-メチルフェニル)フェニル基、4-(3-メチ
 ルフェニル)フェニル基、4-(4-メトキシフェニル)フェニル基、4-(4-n-ブ
 トキシフェニル)フェニル基、2-(2-メトキシフェニル)フェニル基、4-(4-ク
 ロロフェニル)フェニル基、3-メチル-4-フェニルフェニル基、3-メトキシ-4-
 フェニルフェニル基、ターフェニル基、3,5-ジフェニルフェニル基、4-フルオロフ
 エニル基、3-フルオロフェニル基、2-フルオロフェニル基、4-クロロフェニル基、
 3-クロロフェニル基、2-クロロフェニル基、4-プロモフェニル基、2-プロモフェ
 ニル基、2,3-ジフルオロフェニル基、2,4-ジフルオロフェニル基、2,5-ジフ
 ルオロフェニル基、2,6-ジフルオロフェニル基、3,4-ジフルオロフェニル基、3
 ,5-ジフルオロフェニル基、2,3-ジクロロフェニル基、2,4-ジクロロフェニル
 基、2,5-ジクロロフェニル基、3,4-ジクロロフェニル基、3,5-ジクロロフェ
 ニル基、2,5-ジプロモフェニル基、2,4,6-トリクロロフェニル基、2-フルオ
 ロ-4-メチルフェニル基、2-フルオロ-5-メチルフェニル基、3-フルオロ-2-
 メチルフェニル基、3-フルオロ-4-メチルフェニル基、2-メチル-4-フルオロフ
 エニル基、2-メチル-5-フルオロフェニル基、3-メチル-4-フルオロフェニル基
 、2-クロロ-4-メチルフェニル基、2-クロロ-5-メチルフェニル基、2-クロロ
 -6-メチルフェニル基、2-メチル-3-クロロフェニル基、2-メチル-4-クロロ
 フェニル基、3-クロロ-4-メチルフェニル基、3-メチル-4-クロロフェニル基、
 2-クロロ-4,6-ジメチルフェニル基、2-メトキシ-4-フルオロフェニル基、2
 -フルオロ-4-メトキシフェニル基、2-フルオロ-4-エトキシフェニル基、2-フ
 ルオロ-6-メトキシフェニル基、3-フルオロ-4-エトキシフェニル基、3-クロロ

- 4 - メトキシフェニル基、2 - メトキシ - 5 - クロロフェニル基、3 - メトキシ - 6 - クロロフェニル基、5 - クロロ - 2, 4 - ジメトキシフェニル基等を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

【0024】

置換されたピリジル基としては、例えば3 - クロロ - 2 - ピリジル基、4 - クロロ - 2 - ピリジル基、5 - クロロ - 2 - ピリジル基、6 - クロロ - 2 - ピリジル基、3 - メチル - 2 - ピリジル基、4 - メチル - 2 - ピリジル基、5 - メチル - 2 - ピリジル基、6 - メチル - 2 - ピリジル基、2 - アミノ - 3 - ピリジル基、2 - アミノ - 6 - クロロ - 3 - ピリジル基、2 - アミノ - 6 - フルオロ - 3 - ピリジル基、2 - アミノ - 5 - クロロ - 3 - ピリジル基、2 - アミノ - 5 - フルオロ - 3 - ピリジル基等を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

10

【0025】

Ar¹で表される芳香族基としては、置換又は無置換の含窒素芳香族複素環基（例えば、ピロリル基、オキサゾリル基、イソオキサゾリル基、チアゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、ピラゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラジニル基、キノリル基、イソキノリル基）が好ましく、置換又は無置換のピリジル基、特に置換又は無置換の3 - ピリジル基が更に好ましい。

【0026】

Ar²で表される芳香族基としては、少なくともアミノ基で置換されているフェニル基又はピリジル基が好ましく、少なくとも2位がアミノ基で置換されているフェニル基（例えば2 - アミノ - 4 - フルオロフェニル基、2 - アミノ - 4 - クロロフェニル基）、2 - アミノ - 3 - ピリジル基、2 - アミノ - 6 - クロロ - 3 - ピリジル基、2 - アミノ - 6 - フルオロ - 3 - ピリジル基が更に好ましい。

20

【0027】

前記式(I)で示される化合物がアミノ基、ピリジル基等の塩基性置換基、又はフェノール性水酸基、カルボキシル基等の酸性置換基を有する場合には、塩、好ましくは薬学的に許容される塩、例えば、塩酸、硫酸、リン酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硝酸、ピロ硫酸、メタリン酸等の無機酸、又はクエン酸、安息香酸、酢酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、スルホン酸（例えば、メタンスルホン酸、p - トルエンスルホン酸、ナフタレンスルホン酸）等の有機酸との塩；又はナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩として用いることもできる。

30

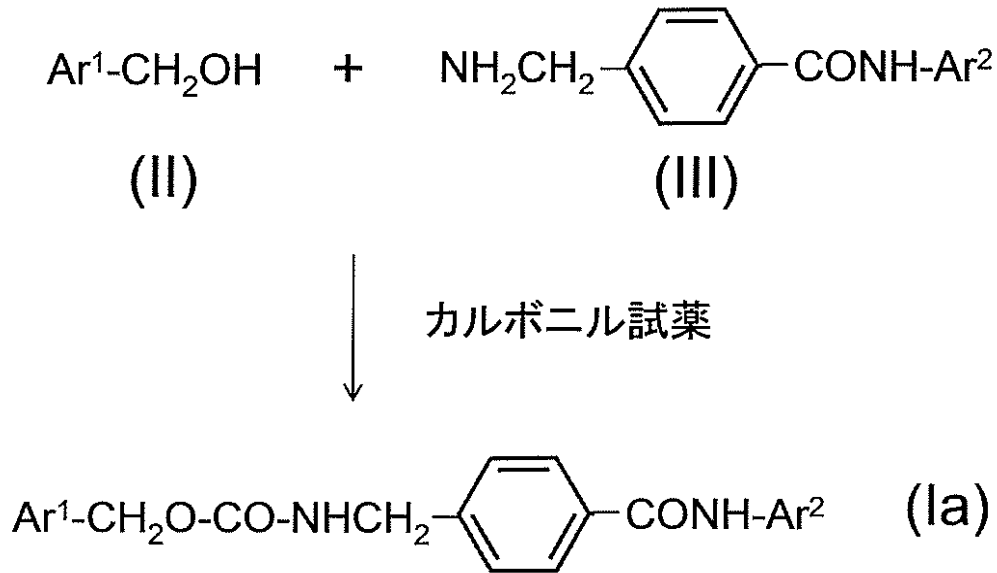
【0028】

前記式(I)で示される化合物の溶媒和物としては、例えば水和物が挙げられる。

【0029】

前記式(I)で示される化合物のうち、前記式(I)においてXが - CH₂O - である化合物(Ia)は、公知の方法、例えば、特開平10 - 152462号公報（特許文献1）に記載の方法に従って、以下に示すようにして製造することができる。

【化2】



10

(式中、Ar¹及びAr²は前記と同義である。)

【0030】

20

すなわち、前記式(II)で示される化合物と前記式(III)で示される化合物を、N, N'-カルボニルジイミダゾール、ホスゲン等のカルボニル試薬を用いて縮合反応に付すことにより、前記式(I)で示される化合物を得ることができる。

【0031】

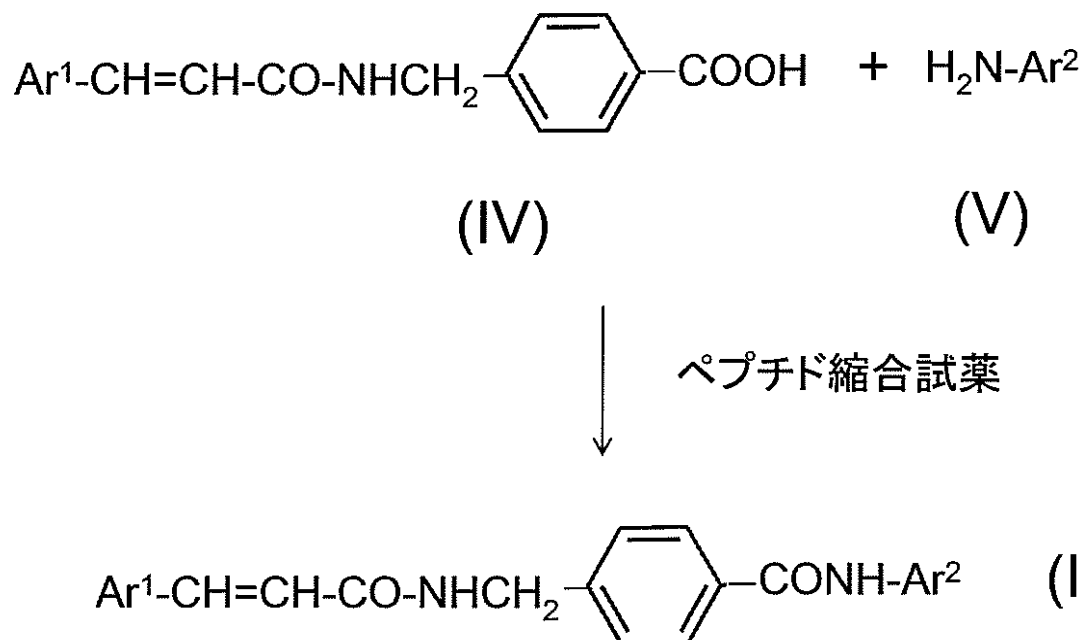
前記式(I)で示される化合物の溶媒和物としては、例えば水和物が挙げられる。

【0032】

前記式(I)で示される化合物のうち、前記式(I)においてXが-CH=CH-である化合物(Ib)は、公知の方法、例えば、特表2007-527362号公報(特許文献2)に記載の方法に従って、以下に示すようにして製造することができる。

【化3】

30



40

(式中、Ar¹及びAr²は前記と同義である。)

【0033】

50

すなわち、前記式(IV)で示される化合物と前記式(V)で示される化合物を、ジシク

ロヘキシルカルボジイミド、N, N' - カルボニルジイミダゾール、ジフェニルホスホリックアジド、ジエチルホスホリルシアニド等のペプチド縮合試薬を用いて縮合反応に付すことにより、前記式 (I b) で示される化合物を得ることができる。

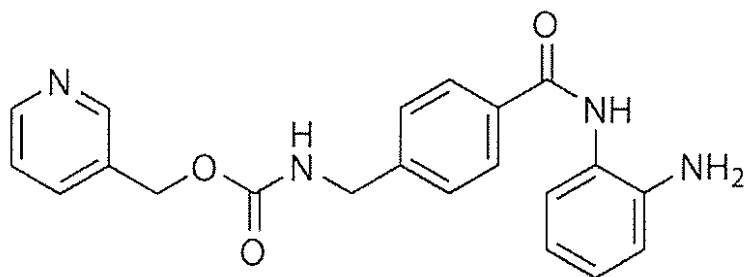
【 0 0 3 4 】

前記式 (I a) 及び (I b) において $A r^1$ 又は $A r^2$ で表される芳香族基がアミノ基で置換されている場合には、tert - ブトキシカルボニル基などの通常のペプチド形成反応に用いられる保護基で保護し、反応後、脱保護する。 $A r^1$ 又は $A r^2$ で表される芳香族基が水酸基で置換されている場合には、ベンジル基などの通常のペプチド形成反応に用いられる保護基で保護し、反応後、脱保護する。

【 0 0 3 5 】

前記式 (I) で示される化合物のうち、例えば、次式 (1) :

【 化 4 】

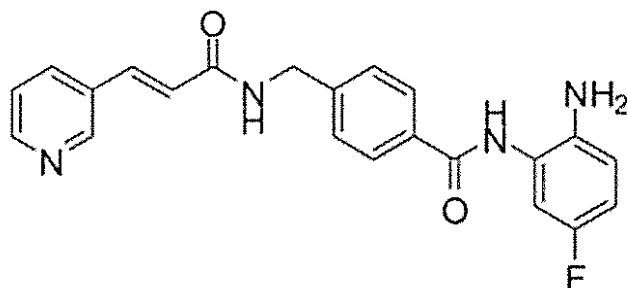


10

20

で示されるエンチノスタット、次式 (2) :

【 化 5 】



30

で示されるチダミド等のように市販されているものがあり、これらについては市販品を用いることができる。

【 0 0 3 6 】

前記のようにして得られる生成物を精製するには、通常用いられる手法、例えばシリカゲル等を担体として用いたカラムクロマトグラフィーやメタノール、エタノール、クロロホルム、ジメチルスルホキシド、n - ヘキサン - 酢酸エチル、水等を用いた再結晶法によればよい。カラムクロマトグラフィーの溶出溶媒としては、メタノール、エタノール、クロロホルム、アセトン、ヘキサン、ジクロロメタン、酢酸エチル、及びこれらの混合溶媒等が挙げられる。

【 0 0 3 7 】

前記式 (I) で示される化合物は、H I V - 1 感染細胞殺傷剤として、慣用の製剤担体と組み合わせて製剤化することができる。投与形態としては、特に限定はなく、必要に応じ適宜選択して使用され、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、細粒剤、散剤、徐放性製剤、液剤、懸濁剤、エマルジョン剤、シロップ剤、エリキシル剤等の経口剤、注射剤、坐剤等の非経口剤が挙げられる。

40

【 0 0 3 8 】

経口剤は、例えばデンプン、乳糖、白糖、マンニット、カルボキシメチルセルロース、無機塩類等を用いて常法に従って製造される。また、これらに加えて、結合剤、崩壊剤、界面活性剤、滑沢剤、流動性促進剤、矯味剤、着色剤、香料等を適宜添加することができる。

50

【 0 0 3 9 】

結合剤としては、例えばデンプン、デキストリン、アラビアゴム、ゼラチン、ヒドロキシプロピルスターチ、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ヒドロキシプロピルセルロース、結晶セルロース、エチルセルロース、ポリビニルピロリドン、マクロゴール等が挙げられる。

【 0 0 4 0 】

崩壊剤としては、例えばデンプン、ヒドロキシプロピルスターチ、カルボキシメチルセルロースナトリウム、カルボキシメチルセルロースカルシウム、カルボキシメチルセルロース、低置換ヒドロキシプロピルセルロース等が挙げられる。

【 0 0 4 1 】

界面活性剤としては、例えばラウリル硫酸ナトリウム、大豆レシチン、シヨ糖脂肪酸エステル、ポリソルベート 8 0 等が挙げられる。

【 0 0 4 2 】

滑沢剤としては、例えばタルク、ロウ類、水素添加植物油、シヨ糖脂肪酸エステル、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸アルミニウム、ポリエチレングリコール等が挙げられる。

【 0 0 4 3 】

流動性促進剤としては、例えば軽質無水ケイ酸、乾燥水酸化アルミニウムゲル、合成ケイ酸アルミニウム、ケイ酸マグネシウム等が挙げられる。

【 0 0 4 4 】

注射剤は、常法に従って製造され、希釈剤として一般に注射用蒸留水、生理食塩水、ブドウ糖水溶液、オリーブ油、ゴマ油、ラッカセイ油、ダイズ油、トウモロコシ油、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール等を用いることができる。更に必要に応じて、殺菌剤、防腐剤、安定剤、等張化剤、無痛化剤等を加えてもよい。また、注射剤は、安定性の観点から、バイアル等に充填後冷凍し、通常の凍結乾燥技術により水分を除去し、使用直前に凍結乾燥物から液剤を再調製することもできる。前記式 (I) の化合物の注射剤中における割合は、5 ~ 5 0 重量 % の間で変動させ得るが、これに限定されるものではない。

【 0 0 4 5 】

その他の非経口剤としては、直腸内投与のための坐剤等が挙げられ、常法に従って製造される。

【 0 0 4 6 】

製剤化した HIV - 1 感染細胞殺傷剤は、剤形、投与経路等により異なるが、例えば、1 日 1 ~ 4 回を 1 週間から 3 ヶ月の期間、投与することが可能である。

【 0 0 4 7 】

経口剤として所期の効果を発揮するためには、患者の年齢、体重、疾患の程度により異なるが、通常成人の場合、前記式 (I) の化合物の重量として、例えば 0 . 1 ~ 1 0 0 0 m g、好ましくは 1 ~ 5 0 0 m g を、1 日 1 回又は数回に分けて服用することが適当である。

【 0 0 4 8 】

非経口剤として所期の効果を発揮するためには、患者の年齢、体重、疾患の程度により異なるが、通常成人の場合、前記式 (I) の化合物の重量として、例えば 0 . 1 ~ 1 0 0 0 m g、好ましくは 1 ~ 5 0 0 m g を、静注、点滴静注、皮下注射、筋肉注射により投与することが適当である。

【 0 0 4 9 】

また、前記式 (I) の化合物は、HIV - 1 感染に対して有効な他の薬剤と組み合わせ使用してもよい。これらは、治療の過程において別々に投与されるか、例えば錠剤、静脈用溶液、又はカプセルのような単一の剤形において、前記式 (I) の化合物と組み合わせられる。

【 0 0 5 0 】

10

20

30

40

50

前記式(Ⅰ)の化合物は感染細胞においてHIV-1産生を活性化させ、二次感染を引き起こす可能性がある。そのため、前記式(Ⅰ)の化合物単独使用では、新たなHIV-1感染細胞を産生してしまう。

【0051】

そこで、HDAC阻害剤とは作用点が異なり、HIV-1複製の後期課程に作用してHIV-1の複製を抑制するHIV-1プロテアーゼ阻害剤との併用により、前記式(Ⅰ)の化合物によるHIV-1産生活活性化による二次感染を抑制しながらHIV-1感染細胞数を減少させることにより、HIV-1感染症を根治できる。

【0052】

前記HIV-1プロテアーゼ阻害剤としては、例えばネルフィナビル、サキナビル、アタザナビル、ロピナビル、リトナビル、インジナビル、ダルナビル、アンブレナビル、ホスアンブレナビル及びチプラナビル等の市販のHIV-1プロテアーゼ阻害剤、並びにこれらの化合物のいずれかの誘導体及び類似体が挙げられるが、これらに限定されない。

10

【0053】

HDAC阻害剤とHIV-1プロテアーゼ阻害剤との好ましい組み合わせとしては、例えば、ダルナビルとエンチノスタットとの組み合わせが挙げられる。

【0054】

一実施形態において、HIV-1プロテアーゼ阻害剤は、200mg～2500mgの1日総用量で被験体に投与される。好ましい実施形態では、HIV-1プロテアーゼ阻害剤が、500mg～2250mgの1日総用量で被験体に投与される。最も好ましい実施形態では、HIV-1プロテアーゼ阻害剤が、1日総用量750mg～2250mg、又は750mgで、又はおよそ750mg、又は1250mgで、又はおよそ1250mg、又は1500mgで、又はおよそ1500mg、又は2250mgで、又はおよそ2250mgで被験体に投与される。

20

【0055】

前記式(Ⅰ)の化合物は、HIV-1が感染した末梢リンパ球を慢性感染期に選択的に殺傷する効果を有する。

【0056】

したがって、本発明の医薬組成物は、HIV-1感染の慢性感染期に投与することが好ましい。慢性感染期は、HIV-1に対する複数の抗体及び限定的なTh1/CTL応答によって特徴付けられる。

30

【0057】

本明細書は、本願の優先権の基礎である特願2015-11506及び特願2015-119111の明細書に記載される内容を包含する。

【実施例】

【0058】

以下、実施例に基づき本発明を更に詳細に説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。

【0059】

以下の実施例において、前記式(Ⅰ)で示される化合物としては、市販されており、入手しやすいことから、エンチノスタットを用いた。

40

【0060】

(実施例1) HIV-1感染細胞特異的な細胞死誘導効果(ヒト末梢血単核球)

HIV-1 III_B株を、in vitroで健常人由来の末梢血単核球に感染させて、ヒト末梢血単核球HIV-1慢性感染細胞モデルを作製し、HDAC阻害剤であるエンチノスタットを作用させた。

【0061】

HIV-1感染後期において、エンチノスタットは0.25～0.5μMで、HIV-1感染ヒト末梢血単核球に対して特異的、選択的に細胞死を誘導した。0.5μMの濃度でHIV-1感染細胞の生細胞率が偽感染(非感染)細胞の生細胞率の約50%に減少し

50

た。

【0062】

(実施例2) HIV-1プロテアーゼ阻害剤とHDAC阻害剤の併用効果

エンチノスタットは感染細胞においてHIV-1産生を活性化させ、二次感染を引き起こす可能性があるため、HDAC阻害剤とは作用点が異なり、HIV-1複製の後期課程に作用してHIV-1の複製を抑制するHIV-1プロテアーゼ阻害剤との併用試験を図1に示す実験手順に従って行った。

【0063】

HIV-1 III_B株を、in vitroで健常人由来の末梢血単核球に感染させて、ヒト末梢血単核球HIV-1慢性感染細胞モデルを作製し、HIV-1プロテアーゼ阻害剤(NFV、SQV)とHDAC阻害剤(エンチノスタット、ポリノスタット)の併用効果を検討した。

10

【0064】

HIV-1感染、又は偽感染(=非感染)後、7日間培養し、各種濃度のHIV-1プロテアーゼ阻害剤で3日間処理した。その後3日間、同濃度のHIV-1プロテアーゼ阻害剤と各種HDAC阻害剤の併用処理を行った。各サンプルの生細胞率は色素法で、また、HIV-1産生量はELISA法(HIV-1 p24 Antigen ELISA)で測定した。

【0065】

結果を図2~4に示す。

20

【0066】

HIV-1プロテアーゼ阻害剤であるNFV及びSQVは、いずれも、エンチノスタット0.5μM存在下において、濃度依存性にHIV-1産生を抑制したが、エンチノスタットによるHIV-1感染細胞特異的な細胞死誘導効果には影響を与えなかった。

【0067】

これらの結果から、エンチノスタットとHIV-1プロテアーゼ阻害剤との併用により、エンチノスタットによるHIV-1産生活活性化による二次感染を抑制しながらHIV-1感染細胞数を減少させることにより、HIV-1感染症を根治できる可能性があると考えられた。

【0068】

(実施例3) HIV-1プロテアーゼ阻害剤とHDAC阻害剤の併用効果

実施例2では、HIV-1プロテアーゼ阻害剤で前処理した後、HIV-1プロテアーゼ阻害剤とHDAC阻害剤とを併用することにより、HIV-1産生を抑制しながら感染細胞に細胞死を誘導できることを確認した。

30

【0069】

本実施例では、HIV-1プロテアーゼ阻害剤とHDAC阻害剤との同時投与のみにより同様の効果が得られるかどうかについて、HIV-1プロテアーゼ阻害剤としてネルフィナビル(NFV)及びダルナビル(DRV)を用いて、エンチノスタットとの併用試験を図5に示す実験手順に従って行った。

【0070】

HIV-1 III_B株を、in vitroで健常人由来の末梢血単核球に感染させて、ヒト末梢血単核球HIV-1慢性感染細胞モデルを作製し、HIV-1プロテアーゼ阻害剤(NFV、DRV)とHDAC阻害剤(エンチノスタット)の併用効果を検討した。

40

【0071】

HIV-1感染、又は偽感染(=非感染)後、11日間培養し、12日目から3日間、各濃度のHIV-1プロテアーゼ阻害剤とHDAC阻害剤の併用投与を行った。各サンプルの生細胞率は色素法で、また、HIV-1産生量はELISA法(HIV-1 p24 Antigen ELISA)で測定した。

【0072】

結果を図6及び7に示す。

50

【0073】

エンチノスタットは、*in vitro*におけるヒト末梢血単核球を用いたHIV-1慢性感染細胞モデルにおいて、HIV-1プロテアーゼ阻害剤であるネルフィナビルあるいはダルナビルとの同時投与により、HIV-1産生を抑制しながら感染細胞に細胞死を誘導できることが明らかとなった。

【0074】

特にダルナビルは1 μ Mまで非感染細胞に対する毒性がなく、更にエンチノスタットによるHIV-1感染細胞特異的な細胞死誘導効果にも全く影響することなく、100 nM以上でエンチノスタットによるHIV-1産生増加を強力に抑制した。これらの結果から、特にダルナビルとエンチノスタットとの併用投与は、効率よくかつ安全に、エンチノスタットによる二次感染を予防しながらHIV-1感染細胞数を減らすことでHIV-1感染症を根治できる可能性があると考えられた。

10

【0075】

(実施例4)エンチノスタット誘導体チダミドのHIV-1感染細胞特異的な細胞死誘導効果

図8に示す実験手順に従ってエンチノスタット誘導体チダミドのHIV-1感染細胞特異的な細胞死誘導効果を検討した。

【0076】

HIV-1 III_B株を、*in vitro*で健常人由来の末梢血単核球に感染させて、ヒト末梢血単核球HIV-1慢性感染細胞モデルを作製し、各種HDAC阻害剤(エンチノスタット、チダミド)を作用させた。

20

【0077】

HIV-1感染、又は偽感染(=非感染)後、11日間培養し、各種濃度の各種HDAC阻害剤で処理した。各サンプルの生細胞率は色素法で、また、HIV-1産生量はELISA法(HIV-1 p24 Antigen ELISA)で測定した。

【0078】

結果を図9に示す。

【0079】

チダミドはエンチノスタットと同様にHIV-1感染細胞特異的な細胞死誘導効果を示した。チダミドはエンチノスタットより非感染細胞に対する毒性は低いが、感染細胞に対する細胞死誘導効果も弱かった。

30

【0080】

前記式(I)におけるAr¹又はAr²がエンチノスタット、チダミドと異なる他の誘導体、例えば、Ar²が2位にアミノ基を有しないフェニル基である誘導体ではHIV-1感染細胞特異的な細胞死誘導効果が低下した。

【0081】

(実施例5)HIV-1感染細胞特異的な細胞死誘導効果(CD4T)

ヒト末梢血単核球においてHIV-1が主に感染する細胞はCD4陽性Tリンパ球(CD4T)である。

【0082】

本実施例では、ヒト末梢血単核球から精製したCD4Tを用いて、HIV-1感染CD4Tに対する各種HDAC阻害剤の作用について解析を行った。

40

【0083】

HIV-1 III_B株を、*in vitro*で健常人由来のCD4Tに感染させて、CD4T HIV-1慢性感染細胞モデルを作製し、各種HDAC阻害剤(エンチノスタット、チダミド、ポリノスタット(SAHA))を作用させた。

【0084】

HIV-1感染、又は偽感染(=非感染)後、実験(1)では3日目から4日間、実験(2)では7日目から4日間、各濃度の各種HDAC阻害剤で処理した。各サンプルの生細胞率は色素法で、また、HIV-1産生量はELISA法(HIV-1 p24 An

50

tigen ELISA)で測定した。実験手順を図10に示す。

【0085】

実験(1)の結果を図11に、実験(2)の結果を図12に示す。

【0086】

末梢血単核球の結果と同様にCD4Tにおいても、エンチノスタット及びチダミドは、HIV-1感染細胞特異的な細胞死誘導効果を示した。その効果はHIV-1感染3~7日目の感染後早期から認められた。

【0087】

チダミドはエンチノスタットと比較して、非感染細胞に対する毒性は低いが、感染細胞に対する細胞死誘導効果も弱かった。

【0088】

一方、ポリノスタット(SAHA)はCD4Tにおいても、HIV-1感染細胞特異的な細胞死誘導効果を示さなかった。

【0089】

以上の結果から、エンチノスタット及びチダミドは、CD4Tでは感染後早期からHIV-1感染細胞特異的な細胞死誘導効果を示すことが明らかとなった。このことは、末梢血単核球と比較してCD4TではHIV-1感染がより効率的に行われることと関連する可能性があると考えられた。

【0090】

(実施例6) HIV-1プロテアーゼ阻害剤、HIV-1逆転写酵素阻害剤又はHIV-1インテグラーゼ阻害剤とHDAC阻害剤の併用

HDAC阻害剤であるエンチノスタット及びチダミド(エンチノスタット誘導體)は、*in vitro*におけるヒト末梢血単核球を用いたHIV-1慢性感染細胞モデルにおいて、感染細胞特異的に細胞死誘導することが明らかとなった。

【0091】

また、ダルナビルなどのHIV-1プロテアーゼ阻害剤との併用により、エンチノスタットにより活性化されたHIV-1産生を抑制しながら感染細胞に細胞死を誘導できることを確認した。

【0092】

本実施例では、HIV-1逆転写酵素阻害剤との併用により同様の効果が得られるかどうかについて、現在臨床において最も使用されているものの一つであるテノフォビル(TFV)を用いて図13に示す実験手順に従ってエンチノスタットとの併用試験を行い検討した。

【0093】

結果を図14に示す。

【0094】

*in vitro*におけるヒトCD4陽性Tリンパ球(CD4T)を用いたHIV-1慢性感染細胞モデルにおいて、HIV-1プロテアーゼ阻害剤であるダルナビル(DRV)は100nMの濃度において、エンチノスタットとの同時投与により、エンチノスタットによるHIV-1産生活活性化を強力に抑制しながら感染細胞に特異的に細胞死を誘導できることが明らかとなった。

【0095】

しかし、テノフォビル(TFV)はエンチノスタットによるHIV-1感染細胞特異的な細胞死誘導効果には影響しないものの、1μMの濃度においても、エンチノスタット存在、非存在に関わらず、HIV-1産生を抑制することはなかった。このことから、(1)感染後7日目においてHIV-1感染CD4Tはすでに慢性感染細胞の状態であり、また(2)エンチノスタットはゲノム遺伝子にインテグレートしているHIV-1遺伝子の転写活性化させるため、HIV-1逆転写酵素阻害剤であるテノフォビルはHIV-1産生を抑制できなかつたと示唆される。

【0096】

10

20

30

40

50

次に、H I V - 1 インテグラーゼ阻害剤との併用により同様の効果が得られるかどうかについて、現在臨床において最も使用されているものの一つであるドルテグラビル (D T G) を用いて図 1 5 に示す実験手順に従ってエンチノスタットとの併用試験を行い検討した。

【 0 0 9 7 】

結果を図 1 6 に示す。

【 0 0 9 8 】

*in vitro*におけるヒト C D 4 陽性 T リンパ球 (C D 4 T) を用いた H I V - 1 慢性感染細胞モデルにおいて、H I V - 1 インテグラーゼ阻害剤であるドルテグラビル (D T G) はエンチノスタット非存在下ではほとんど抗 H I V - 1 効果を示さなかった。またエンチノスタット存在下では、エンチノスタットによる H I V - 1 感染細胞特異的細胞死誘導効果には影響しないものの、 $1 \mu\text{M}$ の濃度においても H I V - 1 産生を抑制することはなかった。このことから、(1) 感染後 7 日目において H I V - 1 感染 C D 4 T はすでにほとんど慢性感染細胞の状態であり、また (2) エンチノスタットはゲノム遺伝子にインテグレートしている H I V - 1 遺伝子の転写活性化させるため、H I V - 1 インテグラーゼ阻害剤であるドルテグラビル (D T G) は H I V - 1 産生を抑制できなかったと示唆される。

10

【 0 0 9 9 】

これらの結果から、エンチノスタットによる二次感染を予防しながら H I V - 1 感染細胞数を減らすためには H I V - 1 プロテアーゼ阻害剤など慢性感染細胞からの H I V - 1 産生を抑制可能な抗 H I V - 1 薬との併用が必要であると考えられた。

20

【 0 1 0 0 】

更に、H I V - 1 逆転写酵素阻害剤及び H I V - 1 インテグラーゼ阻害剤は慢性感染細胞においてエンチノスタットによって活性化された H I V - 1 産生は抑制できないが、臨床においては、H D A C 阻害剤であるエンチノスタット及びチダミド (エンチノスタット誘導体) に、ダルナビルなどの H I V - 1 プロテアーゼ阻害剤を併用するとともに、H I V - 1 逆転写酵素阻害剤や H I V - 1 インテグラーゼ阻害剤を併用することにより、より強力に二次感染を予防できると考えられる (これらの薬剤は別の非感染細胞で働く) 。

【 0 1 0 1 】

(実施例 7) 細胞死誘導メカニズムの解析

30

ヒト末梢血単核球において H I V - 1 が主に感染する細胞は C D 4 陽性 T リンパ球 (C D 4 T) である。

【 0 1 0 2 】

本実施例では、ヒト末梢血単核球から精製した C D 4 T を用いて、細胞死誘導メカニズムについて解析を行った。

【 0 1 0 3 】

H I V - 1 III_B 株を、*in vitro*で健常人由来の C D 4 T に感染させて、C D 4 T H I V - 1 慢性感染細胞モデルを作製し、H D A C 阻害剤 (エンチノスタット) を作用させた。

【 0 1 0 4 】

40

H I V - 1 感染、又は偽感染 (= 非感染) 後、7 日目から 2 4 又は 4 8 時間、 $0.5 \mu\text{M}$ の H D A C 阻害剤 (エンチノスタット) で処理した。抽出した蛋白をウェスタンブロット法で解析した。結果を図 1 7 に示す。

【 0 1 0 5 】

Cleaved caspase-3 及び Cleaved PARP の発現をそれぞれ内部コントロールである α -tubulin の発現で補正してグラフにした。

【 0 1 0 6 】

$0.5 \mu\text{M}$ のエンチノスタットで 2 4 時間処理したことにより、偽感染 C D 4 T (Mock) 及び H I V - 1 感染 C D 4 T (H I V) において、アポトーシスを誘導する蛋白分解酵素である caspase-3 の活性化型 (cleaved caspase-3) の増加が認められたが、その増加は

50

H I V - 1 感染 C D 4 T (H I V) においてより顕著であった。 0 . 5 μ M のエンチノスタット 4 8 時間処理では、偽感染 C D 4 T 及び H I V - 1 感染 C D 4 T において、エンチノスタット処理による活性化型 caspase-3 の発現の増加は認められなかったが、これは細胞死による活性化型 caspase-3 の分解が進んだためと考えられる。

【 0 1 0 7 】

また、活性化した caspase 群により切断された P A R P (cleaved PARP) はアポトーシスの後期ステージにおいても発現が持続する。 0 . 5 μ M のエンチノスタットで偽感染 C D 4 T 及び H I V - 1 感染 C D 4 T を 2 4 時間処理すると、切断された P A R P の増加が認められた。更に、エンチノスタットで 4 8 時間処理された H I V - 1 感染 C D 4 T では、 P A R P 発現が著しく増加していた。

【 0 1 0 8 】

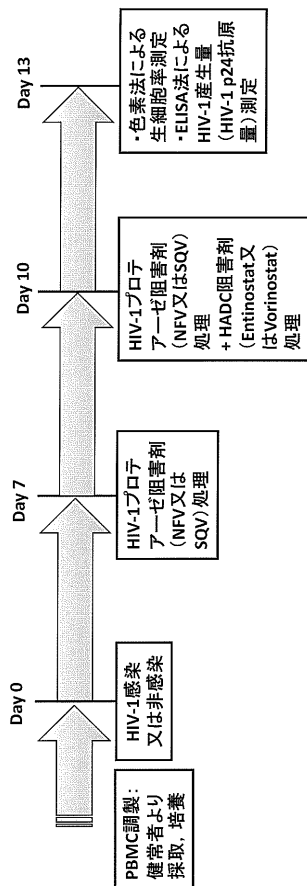
これらの結果から、エンチノスタットはアポトーシスを介して H I V - 1 感染 C D 4 T に特異的に細胞死を誘導していると考えられた。

【 0 1 0 9 】

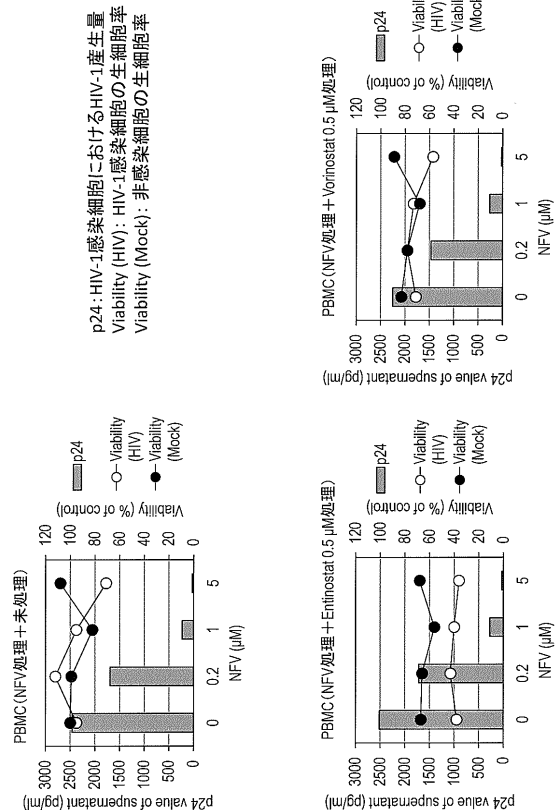
本明細書中で引用した全ての刊行物、特許及び特許出願をそのまま参考として本明細書中にとり入れるものとする。

【 図 1 】

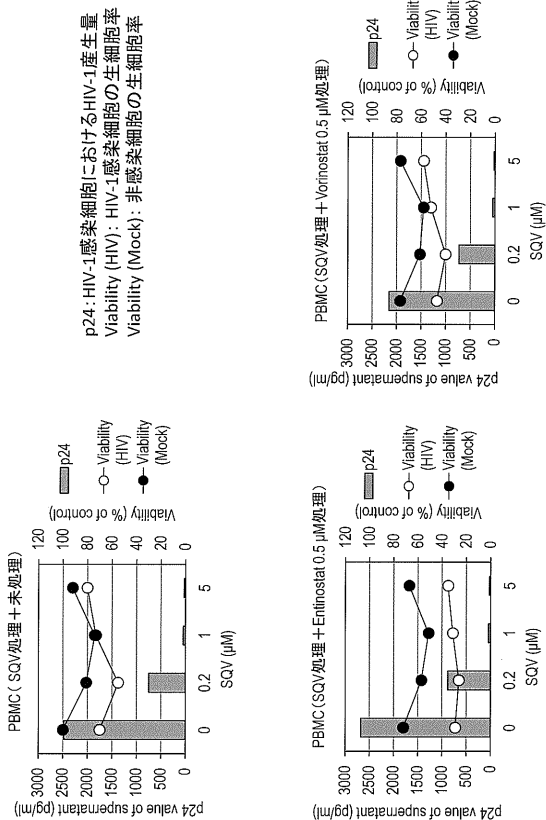
実験手順(実施例2)



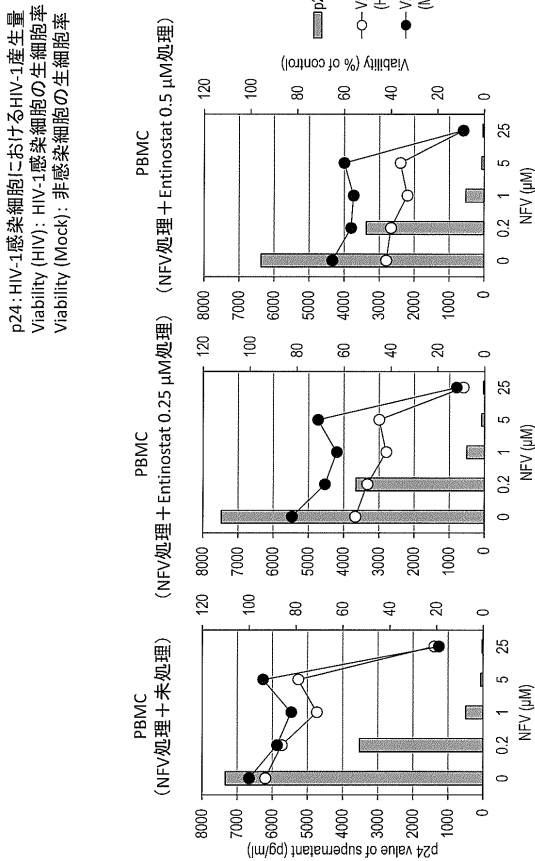
【 図 2 】



【 図 3 】

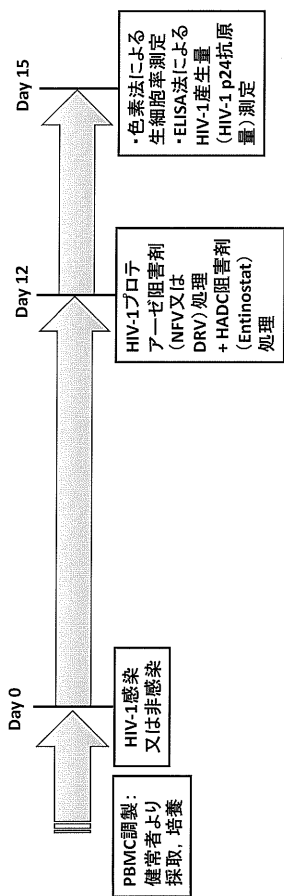


【 図 4 】

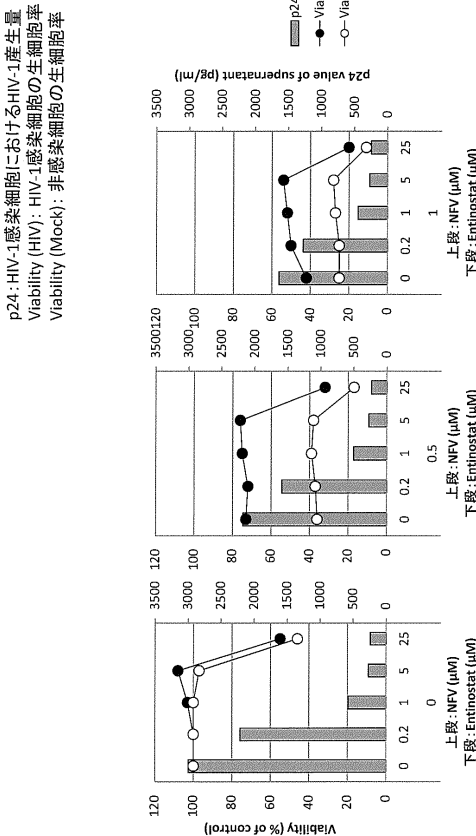


【 図 5 】

実験手順(実施例3)

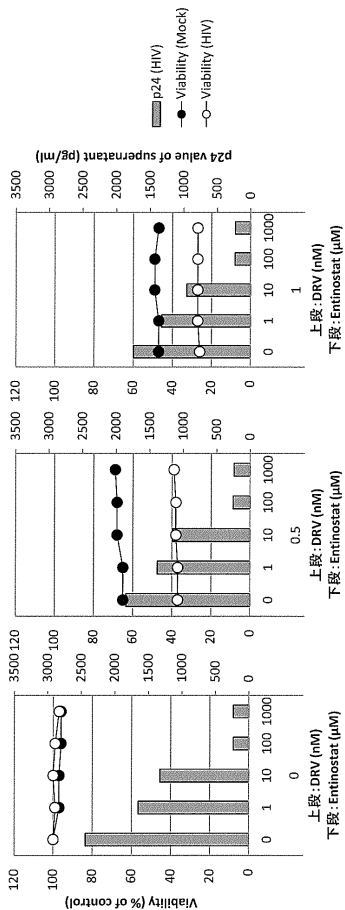


【 図 6 】



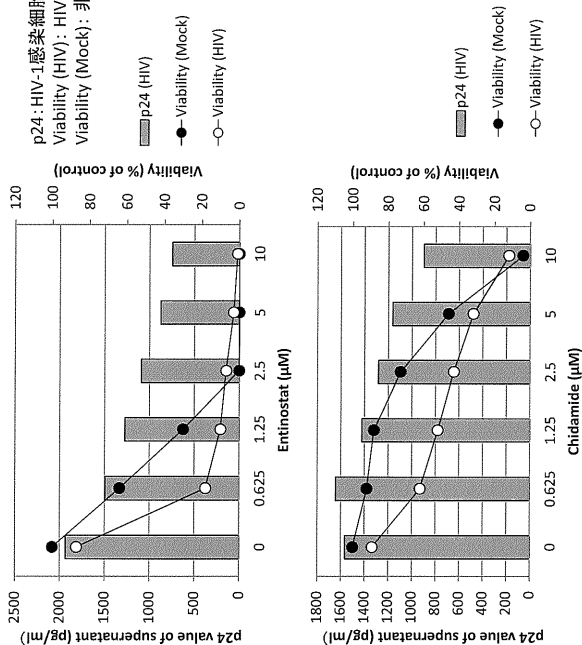
【 図 7 】

p24: HIV-1感染細胞におけるHIV-1産生量
Viability (HIV): HIV-1感染細胞の生細胞率
Viability (Mock): 非感染細胞の生細胞率



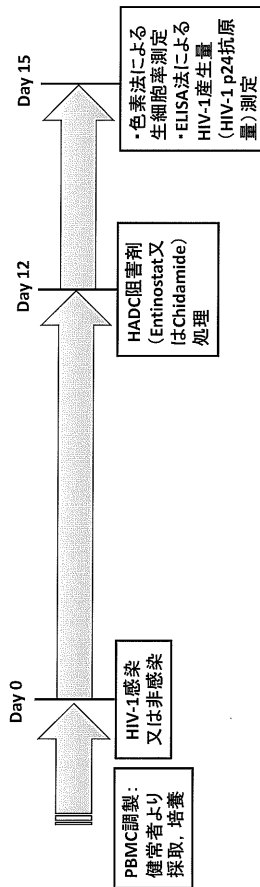
【 図 9 】

p24: HIV-1感染細胞におけるHIV-1産生量
Viability (HIV): HIV-1感染細胞の生細胞率
Viability (Mock): 非感染細胞の生細胞率



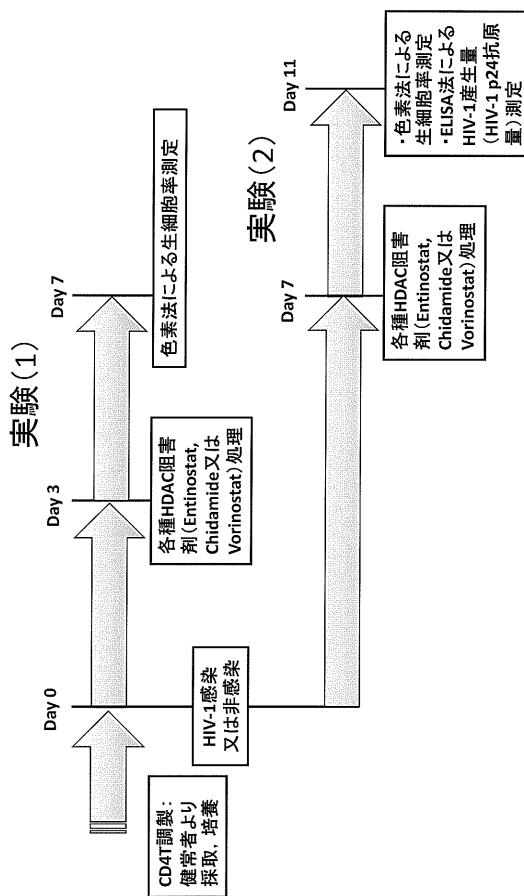
【 図 8 】

実験手順(実施例4)

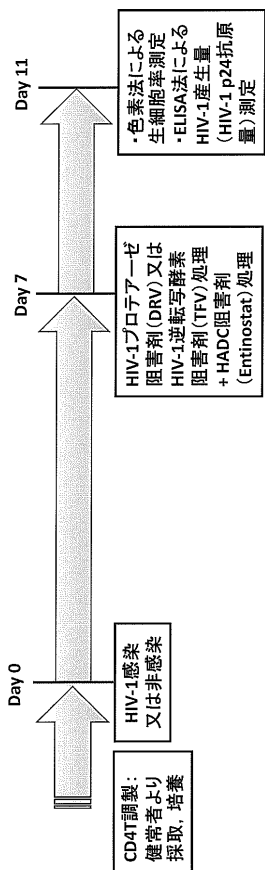


【 図 10 】

実験手順(実施例5)

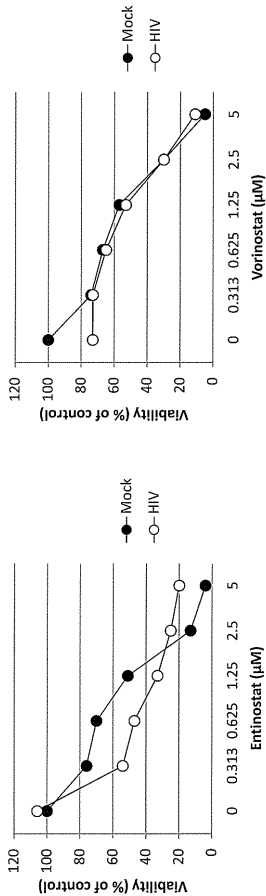


実験手順(実施例6)



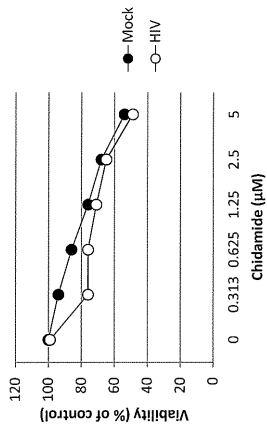
実験(1)

【図 1 1】



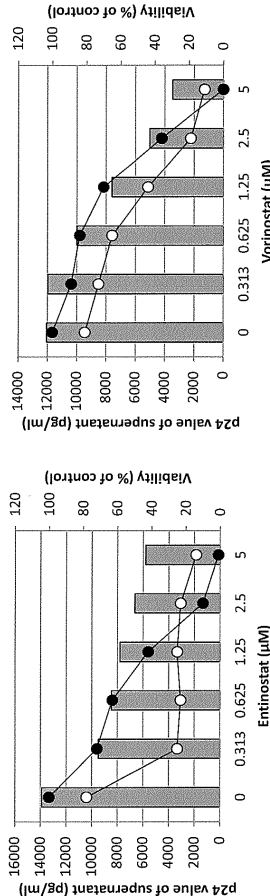
細胞: HIV-1感染及び非感染CD4T
 実験方法: 感染3日目から4日間各種HDAC阻害剤で処理。色素法で生細胞数測定。
 HIV: HIV-1感染細胞の生細胞率
 Mock: 非感染細胞の生細胞率

【図 1 3】



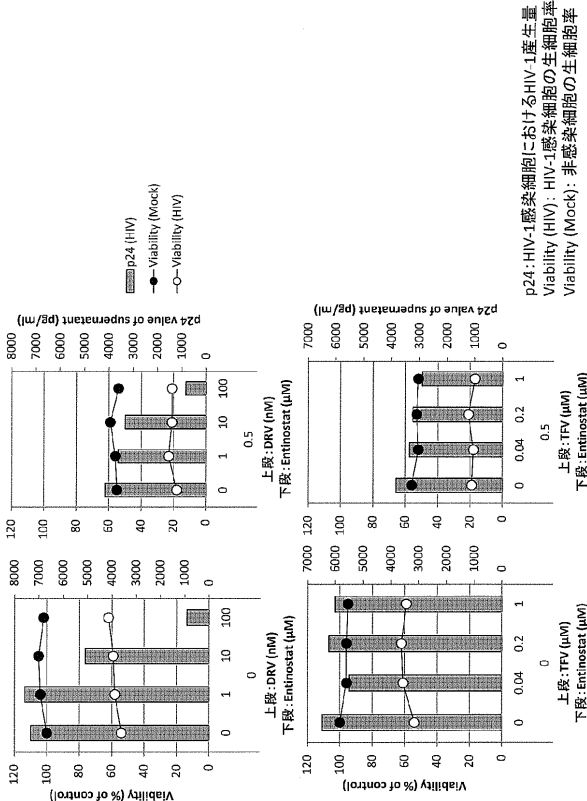
実験(2)

【図 1 2】



細胞: HIV-1感染及び非感染CD4T
 実験方法: 感染7日目から4日間各種HDAC阻害剤で処理。色素法で生細胞数測定。ELISA法でHIV-1産生量測定。
 p24: HIV-1感染細胞におけるHIV-1産生量
 Viability (HIV): HIV-1感染細胞の生細胞率
 Viability (Mock): 非感染細胞の生細胞率

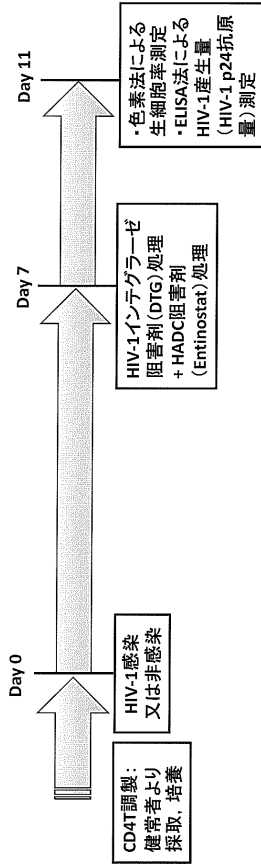
【図 1 4】



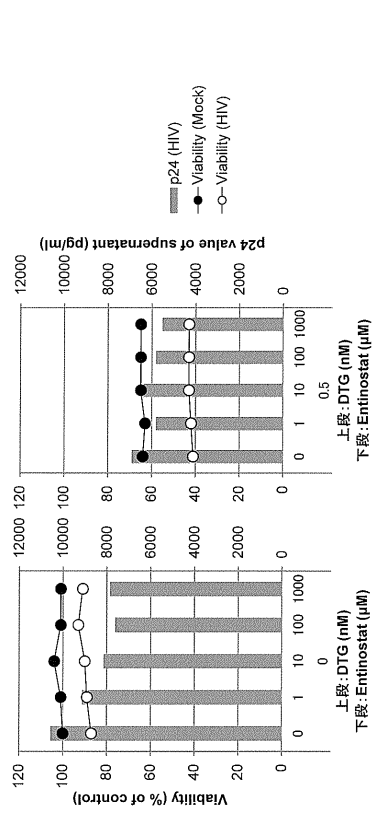
p24: HIV-1感染細胞におけるHIV-1産生量
 Viability (HIV): HIV-1感染細胞の生細胞率
 Viability (Mock): 非感染細胞の生細胞率

【 図 1 5 】

実験手順(実施例6)

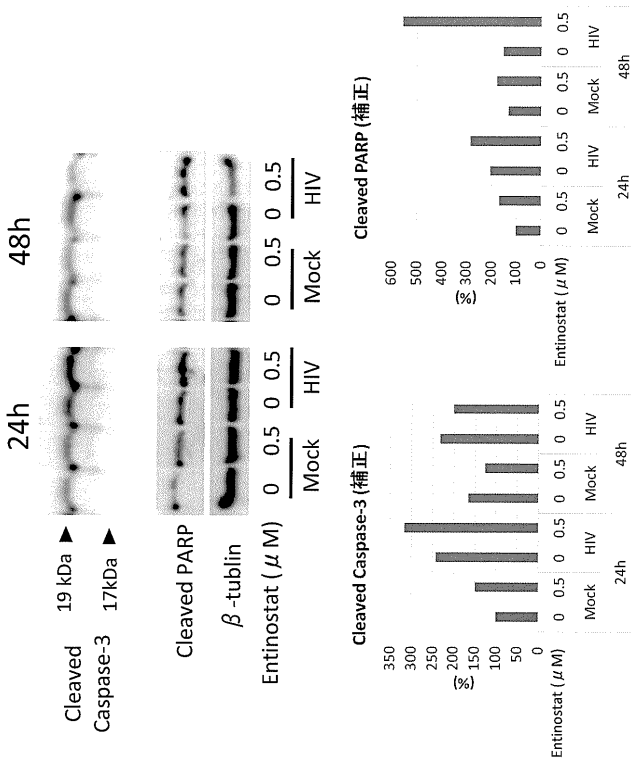


【 図 1 6 】



p24: HIV-1感染細胞におけるHIV-1産生量
 Viability (HIV): HIV-1感染細胞の生細胞率
 Viability (Mock): 非感染細胞の生細胞率

【 図 1 7 】



【手続補正書】

【提出日】平成28年6月16日(2016.6.16)

【手続補正1】

【補正対象書類名】特許請求の範囲

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】

下記式(I)：

【化1】



(式中、 Ar^1 及び Ar^2 は同一又は異なり、置換又は無置換の芳香族基であり、 X は $-\text{CH}_2\text{O}-$ 又は $-\text{CH}=\text{CH}-$ である。)

で示される化合物、その塩又はそれらの溶媒和物を含有する HIV-1 感染細胞殺傷剤。

【請求項2】

前記式(I)において、 Ar^1 及び Ar^2 は同一又は異なり、フェニル基又はピリジル基を表し、当該フェニル基又はピリジル基はアミノ基、 C_{1-6} -アルキル基及びハロゲン原子から選ばれる1以上の置換基で置換されていてもよい請求項1記載の HIV-1 感染細胞殺傷剤。

【請求項3】

前記式(I)において、 Ar^1 はピリジル基であり、 Ar^2 はアミノ基及びハロゲン原子から選ばれる1以上の置換基で置換されていてもよいフェニル基である請求項1記載の HIV-1 感染細胞殺傷剤。

【請求項4】

HIV-1 感染者であって、がん罹患していない者を投与対象とする請求項1~3のいずれか1項に記載の HIV-1 感染細胞殺傷剤。

【請求項5】

請求項1に記載の式(I)で示される化合物、その塩又はそれらの溶媒和物と、HIV-1 プロテアーゼ阻害剤とを含有する HIV-1 感染の治療又は予防用組成物。

【請求項6】

(削除)

【請求項7】

HIV-1 感染の治療又は予防において同時に、別々に、又は順次に投与するための組み合わせ製剤であって、2つの別個の製剤：

(a) 請求項1に記載の式(I)で示される化合物、その塩又はそれらの溶媒和物を含有する製剤、及び

(b) HIV-1 プロテアーゼ阻害剤を含有する製剤を含む組み合わせ製剤。

【請求項8】

(削除)

【請求項9】

前記式(I)において X が $-\text{CH}_2\text{O}-$ である請求項1~4のいずれか1項に記載の HIV-1 感染細胞殺傷剤。

【請求項10】

HIV-1 感染の慢性感染期に投与されるように用いられる請求項1~4及び9のいずれか1項に記載の HIV-1 感染細胞殺傷剤。

【請求項 11】

H I V - 1 が感染した末梢リンパ球を慢性感染期に選択的に殺傷するために用いられる請求項 10 記載の H I V - 1 感染細胞殺傷剤。

【請求項 12】

前記式 (I) において X が - C H ₂ O - である請求項 5 記載の H I V - 1 感染の治療又は予防用組成物。

【請求項 13】

H I V - 1 感染の慢性感染期に投与されるように用いられる請求項 5 又は 12 記載の H I V - 1 感染の治療又は予防用組成物。

【請求項 14】

H I V - 1 が感染した末梢リンパ球を慢性感染期に選択的に殺傷するために用いられる請求項 13 記載の H I V - 1 感染の治療又は予防用組成物。

【請求項 15】

H I V - 1 プロテアーゼ阻害剤がネルフィナビル、サキナビル及びダルナビルから選ばれる少なくとも 1 種である請求項 5 及び 12 ~ 14 のいずれか 1 項に記載の H I V - 1 感染の治療又は予防用組成物。

【請求項 16】

前記式 (I) において X が - C H ₂ O - である請求項 7 記載の組み合わせ製剤。

【請求項 17】

H I V - 1 感染の慢性感染期に投与されるように用いられる請求項 7 又は 16 記載の組み合わせ製剤。

【請求項 18】

H I V - 1 が感染した末梢リンパ球を慢性感染期に選択的に殺傷するために用いられる請求項 17 記載の組み合わせ製剤。

【請求項 19】

H I V - 1 プロテアーゼ阻害剤がネルフィナビル、サキナビル及びダルナビルから選ばれる少なくとも 1 種である請求項 7 及び 16 ~ 18 のいずれか 1 項に記載の組み合わせ製剤。

【請求項 20】

請求項 1 に記載の式 (I) で示される化合物がエンチノスタットであり、H I V - 1 プロテアーゼ阻害剤がダルナビルである請求項 5、13 及び 14 のいずれか 1 項に記載の H I V - 1 感染の治療又は予防用組成物。

【請求項 21】

請求項 1 に記載の式 (I) で示される化合物がエンチノスタットであり、H I V - 1 プロテアーゼ阻害剤がダルナビルである請求項 7、17 及び 18 のいずれか 1 項に記載の組み合わせ製剤。

【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International application No. PCT/JP2016/051768
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/27(2006.01)i, A61K31/4402(2006.01)i, A61K31/4406(2006.01)i, A61K45/00(2006.01)i, A61P31/18(2006.01)i, A61P43/00(2006.01)i 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) A61K31/27, A61K31/4402, A61K31/4406, A61K45/00, A61P31/18, 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 1996-2016 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2016 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2016 Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) JSTPlus/JMEDPlus/JST7580 (JDreamIII), CAPlus/MEDLINE/EMBASE/BIOSIS (STN)		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X Y	CN 104069106 A (Aris (Nantong) Pharmaceuticals Co., Ltd.), 01 October 2014 (01.10.2014), claim 7; fig. 13 (Family: none)	1-8 1-8
Y	DEEKS, Steven G. HIV: Shock and kill, Nature, 2012, 487(7408), pp.439-440, Fig. 1	1-8
Y	WIGHTMAN, Fiona et al, Entinostat is a histone deacetylase inhibitor selective for class 1 histone deacetylases and activates HIV production from latently infected primary T cells, AIDS, 2013, 27(18), pp.2853-2862, Fig. 2	1-8
<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 13 April 2016 (13.04.16)		Date of mailing of the international search report 26 April 2016 (26.04.16)
Name and mailing address of the ISA/ Japan Patent Office 3-4-3, Kasumigaseki, Chiyoda-ku, Tokyo 100-8915, Japan		Authorized officer Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2016/051768

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 2008/097654 A1 (MERCK & CO., INC.), 14 August 2008 (14.08.2008), claims 4, 11, 17 & US 2010/0324034 A1 & EP 2124918 A	1-8

国際調査報告		国際出願番号 PCT/J P 2 0 1 6 / 0 5 1 7 6 8	
A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int.Cl. A61K31/27(2006.01)i, A61K31/4402(2006.01)i, A61K31/4406(2006.01)i, A61K45/00(2006.01)i, A61P31/18(2006.01)i, A61P43/00(2006.01)i			
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. A61K31/27, A61K31/4402, A61K31/4406, A61K45/00, A61P31/18, 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 1971-2016年 日本国実用新案登録公報 1996-2016年 日本国登録実用新案公報 1994-2016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) JSTPlus/JMEDPlus/JST7580 (JDreamIII), CPlus/MEDLINE/EMBASE/BIOSIS (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 請求項の番号	
X	CN 104069106 A (南通瑞思医薬技術有限公司) 2014.10.01, 請求項 7, 図13 (ファミリーなし)	1-8	
Y		1-8	
Y	DEEKS, Steven G. HIV: Shock and kill, Nature, 2012, 487(7408), pp.439-440, Fig.1	1-8	
<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 13.04.2016		国際調査報告の発送日 26.04.2016	
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) 鶴見 秀紀 電話番号 03-3581-1101 内線 3452	4C 8415

国際調査報告		国際出願番号 PCT/JP2016/051768
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 請求項の番号
Y	WIGHTMAN, Fiona et al, Entinostat is a histone deacetylase inhibitor selective for class 1 histone deacetylases and activates HIV production from latently infected primary T cells, AIDS, 2013, 27(18), pp.2853-2862, Fig. 2	1-8
A	WO 2008/097654 A1 (MERCK & CO., INC.) 2008.08.14, 請求項4, 11, 17 & US 2010/0324034 A1 & EP 2124918 A	1-8

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 31/4725 (2006.01)	A 6 1 K 31/472	
A 6 1 K 31/635 (2006.01)	A 6 1 K 31/4725	
A 6 1 K 45/00 (2006.01)	A 6 1 K 31/635	
	A 6 1 K 45/00	

(81) 指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, ST, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), EP(AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IR, IS, JP, KE, KG, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US

(注) この公表は、国際事務局 (W I P O) 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 1 8 4 条の 1 0 第 1 項 (実用新案法第 4 8 条の 1 3 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。