

# ピラゾロピラジン環を基本骨格にもつ選択的抗マラリア剤の開発

メタデータ	言語: jpn 出版者: 公開日: 2021-10-18 キーワード (Ja): キーワード (En): 作成者: Tanaka, Motohiro メールアドレス: 所属:
URL	<a href="https://doi.org/10.24517/00060834">https://doi.org/10.24517/00060834</a>

This work is licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial-ShareAlike 3.0 International License.



# ピラゾロピラジン環を基本骨格にもつ選択的抗マラリア剤の開発

## Research Project

All



### Project/Area Number

10166208

### Research Category

Grant-in-Aid for Scientific Research on Priority Areas (A)

### Allocation Type

Single-year Grants

### Research Institution

Kanazawa University

### Principal Investigator

田中 基裕 金沢大学, がん研究所, 助教授 (60197481)

### Co-Investigator(Kenkyū-buntansha)

佐々木 琢磨 金沢大学, がん研究所, 教授 (90109976)

### Project Period (FY)

1998

### Project Status

Completed (Fiscal Year 1998)

### Budget Amount \*help

¥1,800,000 (Direct Cost: ¥1,800,000)

Fiscal Year 1998: ¥1,800,000 (Direct Cost: ¥1,800,000)

### Keywords

抗マラリア剤 / シクロオキシゲナーゼ阻害剤 / 選択毒性

### Research Abstract

本研究は、薬剤耐性が交差しない新規な作用機構を有する選択性の高い抗マラリア剤の開発を目的として、ヒト細胞とマラリア原虫と生理的機能の違いを標的とした新規化合物の創製を行っている。ヒト熱帯熱マラリア原虫(*Plasmodium falciparum* FRC-3)は、ほ乳類とは異なったアラキドン酸カスケードを有しており、このカスケードにおける最も重要な酵素であるシクロオキシゲナーゼは、選択性の抗マラリア剤の開発のための分子標的と考えられる。そこで新規シクロオキシゲナーゼ阻害剤として新規骨格を有するプロスタグラジン誘導体を合成し、抗マラリア作用を検討した。今回合成した8種の誘導体のうち、2種の化合物でマラリア原虫に対する50%細胞増殖阻止濃度(IC50値)がそれぞれ1.6, 2.8μg/mlを示し、抗マラリア作用が見いだされた。この2種の化合物について選択性を検討する目的で、ヒトKB細胞に対する殺細胞効果を検討した結果、IC50値はそれぞれ72, 64μg/mlを示し、45倍、23倍の選択性を示した。現在臨牀上使用されている抗マラリア剤のクロロキン、ピリメサミン、アルテミシンの選択性はそれぞれ1780倍、120倍、1030倍と報告されている。一方、今回合成したシクロオキシゲナーゼ阻害剤は中で最も選択性の高かったものでも、マラリア原虫に対してわずかに45倍程度しか選択性が見られず、選択性の抗マラリア剤としては不十分であった。しかし、新規プロスタグラジン誘導体にこのような抗マラリア活性が見いだされたことからこれらの誘導体は、選択性の抗マラリア剤の開発のためのリード化合物となることが示唆された。

# Report (1 results)

1998 Annual Research Report

## Research Products (6 results)

All Other

All Publications

[Publications] T.Obata,M.Tanaka,T.Sasaki 他: "Development and biochemical characterization of a 1-(2-C-cyano-2-deoxy- $\beta$ -D-arabino-pentofuranosyl)cytosine(CNDAC)-resistant variant of human fibrosarcoma HT-1080 cell." *Cancer Lett.*, 123. 53-61 (1998) ▾

[Publications] F.Kiuchi,M.Tanaka,T.Sasaki 他: "Cytotoxic principles of a Bangladeshi crude drug,Akond Nul(roots of Calotropis gigantea L.)." *Chem.Pharm.Bull.*, 46. 528-530 (1998) ▾

[Publications] H.Hattori,M.Tanaka,T.Sasaki 他: "Structural requirements of the sugar moiety for the antitumor activities of new nucleoside antimetabolites,1-(3-C-ethynyl- $\beta$ -D-ribo-pentofuranosyl)cytosine and-uracil." *J Med.Chem.*, 41. 2892-2902 (1998) ▾

[Publications] S.Miura,M.Tanaka,T.Sasaki 他: "Antitumor activity of a novel orally effective nucleoside,1-(2-deoxy-2-fluoro-4-thio- $\beta$ -D-arabinosyl)cytosine." *Cancer Lett.*, 129. 103-110 (1998) ▾

[Publications] A.Ogawa,M.Tanaka,T.Sasaki 他: "2'-Deoxy-2'-hydroxylaminocytidine:A new antitumor nucleoside that inhibits DNA synthesis although it has a ribonucleoside structure." *Bioorganic&Medicinal Chemistry Lett.*, 8. 1913-1918 (1998) ▾

[Publications] A.Ogawa,M.Tanaka,T.Sasaki 他: "Synthesis and antitumor activity of nucleosides that have a hydroxylamino group instead of a hydroxyl group at the 2'-or3'-position of the sugar moiety." *J.Med.Chem.*, 41. 5094-5107 (1998) ▾

URL: <https://kaken.nii.ac.jp/grant/KAKENHI-PROJECT-10166208/>

Published: 1998-03-31 Modified: 2016-04-21