



(19) 대한민국특허청(KR)
(12) 공개특허공보(A)

(11) 공개번호 10-2019-0086643
(43) 공개일자 2019년07월23일

- | | |
|--|--|
| <p>(51) 국제특허분류(Int. Cl.)
A61K 36/906 (2006.01) A23L 33/105 (2016.01)</p> <p>(52) CPC특허분류
A61K 36/906 (2013.01)
A23L 33/105 (2016.08)</p> <p>(21) 출원번호 10-2019-0083927(분할)</p> <p>(22) 출원일자 2019년07월11일
심사청구일자 2019년07월11일</p> <p>(62) 원출원 특허 10-2017-0077827
원출원일자 2017년06월20일
심사청구일자 2017년06월20일
기술이전 희망 : 기술양도</p> | <p>(71) 출원인
경희대학교 산학협력단
경기도 용인시 기흥구 덕영대로 1732 (서천동, 경희대학교 국제캠퍼스내)</p> <p>(72) 발명자
김봉이
서울특별시 강동구 진랑도로47길 43, 701호(길동)
박문여
서울특별시 강서구 공항대로58나길 24, 3층
송효숙
서울특별시 종로구 평창10길 5</p> <p>(74) 대리인
위병갑</p> |
|--|--|

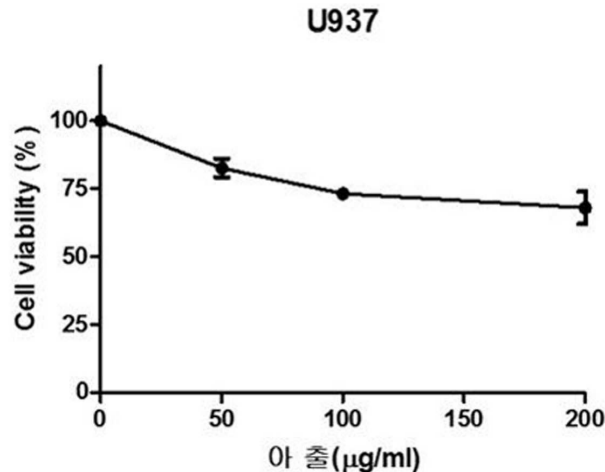
전체 청구항 수 : 총 7 항

(54) 발명의 명칭 아출 추출물을 포함하는 암의 예방 및 치료용 조성물

(57) 요약

본 발명은 아출 추출물의 항암 활성에 관한 것으로, 구체적으로, 아출 추출물이 암세포에 세포 독성을 가지고, 세포 내 ROS를 증가시키며, ER-스트레스 반응을 유발함으로써 암세포의 세포사멸을 유도하는 효과를 확인함으로써, 아출 추출물을 암의 예방 또는 치료용 조성물, 항암보조제 및 암의 예방 또는 개선용 식품 조성물로 이용하는 용도에 관한 것이다.

대표도 - 도1



(52) CPC특허분류

A23V 2002/00 (2013.01)

A23V 2200/308 (2013.01)

이 발명을 지원한 국가연구개발사업

과제고유번호 2016R1D1A1B03933656

부처명 교육부, 미래창조과학부

연구관리전문기관 경희대학교산학협력단

연구사업명 기초연구사업

연구과제명 Scaffold를 이용한 접골산 및 접골공진단의 골 재생 기전연구

기 여 율 1/1

주관기관 한국연구재단

연구기간 2016.11.01 ~ 2017.10.31

명세서

청구범위

청구항 1

아출(*Curcuma zedoaria*)의 에탄올 추출물을 유효성분으로 포함하는 백혈병의 예방 또는 치료용 약학적 조성물

청구항 2

제 1 항에 있어서,

상기 추출물은 10 내지 200 $\mu\text{g/ml}$ 의 농도로 투여되는 것을 특징으로 하는 조성물.

청구항 3

제 1 항에 있어서,

상기 추출물은 백혈병 세포 내의 ROS 생성을 증가시키고, 소포체(endoplasmic reticulum, ER) 스트레스를 유발하여 세포사멸을 유도하는 것을 특징으로 하는 조성물.

청구항 4

아출의 에탄올 추출물을 유효성분으로 포함하는 백혈병의 항암보조제.

청구항 5

아출의 에탄올 추출물을 유효성분으로 포함하는 백혈병의 예방 또는 개선용 식품 조성물.

청구항 6

시험관 내(*in vitro*)에서 아출(*Curcuma zedoaria*) 추출물을 백혈병 세포에 처리하는 단계를 포함하는 절단된 PARP(cleaved poly ADP ribose polymerase)를 증가시키고 CHOP(C/EBP homologous protein)의 발현을 증가시키는 방법.

청구항 7

시험관 내(*in vitro*)에서 아출(*Curcuma zedoaria*) 추출물을 백혈병 세포에 처리하는 단계를 포함하는 소포체(endoplasmic reticulum, ER) 스트레스를 유발하여 백혈병 세포의 세포사멸을 증가시키는 방법.

발명의 설명

기술 분야

[0001] 본 발명은 아출 추출물의 항암 활성에 관한 것으로, 구체적으로는 아출 추출물의 ER-스트레스 유발 및 ROS 발생으로 인한 암세포의 사멸 효과에 관한 것이다.

배경 기술

[0002] 인간의 몸을 구성하고 있는 가장 작은 단위를 세포(cell)이라 부르는데 정상적인 세포는 세포 내 조절기능에 의해 분열하며 성장하고 죽어 없어지기도 하며 세포수의 균형을 유지한다. 어떤 원인으로 세포가 손상을 받은 경우, 치료를 받아 정상 세포로 역할을 하거나 회복이 안된 경우 스스로 사멸하게 된다. 그러나 여러 가지 이유로 인해 세포의 유전자에 변화가 일어나면 비정상적으로 세포가 변하여 불완전하게 성숙하고, 세포주기가 조절되지 않아 세포분열을 계속하는데 이를 암(cancer)이라 정의한다. 또한 암은 주의 조직 및 장기에 침입하고 이들을 파괴할 뿐만 아니라 다른 장기로 퍼져 갈 수 있는 특징이 있다. 암에 의한 사망률은 국내에서 사망원인 1위로, 매년 그 수가 증가하고 있다. 특정 암의 의학적 치료에는 상당한 진보가 있어 왔지만, 모든 암에 대한 전반적인 5년 생존율은 과거 20년간 약 10% 정도만 개선되었다. 암, 또는 악성종양은 제어되지 않는 방식으로 신속하게

전이 및 성장하기 때문에, 제시간에 이를 검출하고 치료하는 것이 극도로 어렵다. 이 중, 다발성 골수종은 항체를 생성·분비하는 형질세포(plasma cell)의 비정상적인 증식에 의해 전신에 다발성으로 발생하는 혈액암으로 골절과 말초신경변증성 통증·고칼슘혈증을 야기할 뿐만 아니라 면역력저하, 단클론 단백질(Monoclonal protein) 과생산으로 신부전을 일으킨다. 또한, 다발성 골수종은 재발률이 54%로 높은 암으로 노년층에 빈번하게 발생하는데 고령화에 따라 다발성 골수종의 유병률과 사망률이 증가하고 있는 추세이다. 그러나, 다발성 골수종은 암 질환 중 1%를 차지하는 희귀질환이기 때문에 건강보험급여가 보장이 되지 않아 환자의 비용 부담이 크고 뿐만 아니라 항암치료제 중 boterzomib, thalidomide, lenalidomide이 주로 사용되지만 여전히 완치가 불가능하고 항암제에 대한 부작용도 현안으로 남아있다.

[0003] 현재, 암의 치료를 위해서는 수술 요법, 방사선 치료 요법 및 화학요법 등이 사용되고 있다. 이중에서, 화학요법은 항암제를 이용하여 암을 치료하는 방법을 말한다. 오늘날에는 약 60여종의 다양한 항암제가 사용되고 있으며, 최근 암 발생 및 암 세포의 특성에 관한 지식이 많이 알려짐에 따라, 새로운 항암제 개발에 관한 연구가 활발하게 진행되고 있다. 항암 화학치료에 있어 많은 환자들은 항암제의 부작용에 의하여 고통을 받고 있으며, 특히 항암제의 독성으로 인하여 제한적인 투여가 이루어지고 있다. 임상에서 사용되고 있는 항암물질은 암세포뿐만 아니라 정상세포에도 영향을 미치며 투여회수가 반복되면서 치료에 실패하는 등 부작용 및 항암제 내성과 같은 문제점을 가지고 있다. 암 자체의 다양성 및 발병기전의 다양화로 인해 야기되는 기존항암제의 부작용을 극복할 수 있는 새로운 형태의 항암제 치료물질 연구가 진행되고 있다.

[0004] 한편, 소포체 스트레스(ER stress)란 생리적 혹은 병리적 환경에 의해 소포체가 처리할 수 있는 능력 이상의 미성숙 단백질이 소포체 내로 유입이 되거나 소포체 내 칼슘이 고갈되어 소포체 기능에 장애가 발생하는 것을 말한다. 구체적으로, ER에서는 오접힘 단백질(misfolding protein), 과발현 단백질들이 ER의 내강에 있는 샤페론 Bip/Grp78(ER transmembrans receptor protein)에 결합하면서 UPR(Unfolded Protein Response) 기전이 개시된다. 정상 시에는 활성을 하고 있지 않다가, 오접힘 단백질 및 과발현 단백질과의 결합으로 수용체에서 분리가 되고, 이어서 PERK(protein kinase RNA-like endoplasmic reticulum kinase)가 세포질에서 자가인산화하여 활성화가 되고, 단백질합성을 약화시키기 위해 mRNA의 결합하는 개시인자인 elf2 인자를 음성 조절(negative feedback)하여 인산화 조절을 하게 된다. 이러한 과정에서 세포주기의 G1 phase가 억제되고, ER 스트레스에서 가장 중요한 CHOP(CCAAT/-enhancer-binding protein homologue protein)을 발현하게 한다. 이어서 mitochondrial damage에 의해 세포사멸과 관련된 PARP의 절단이 유발되게 한다. 가장 중요한 CHOP은 ROS(reactive oxygen species)를 생성하게 된다.

[0005] 세포사멸(apoptosis)을 회피하는 것은 악성 세포의 전형적인 특징이며, 세포사멸에 대한 세포의 저항성은 중요한 임상적 문제가 된다 (Jia *et al.*, 2012; Lopez-Beltran *et al.*, 2007). 이에, 본 발명자들은 암을 예방하고 치료할 수 있는 부작용이 적은 천연물을 찾고자 연구노력하던 중, 한의학개념으로 암이 용저(癰疽), 적취(積聚)의 개념과 유사하다는 것에 착안하여 천연재료를 이용한 항암제개발연구를 하였으며, 활혈거약의 일종인 아출이 ER 스트레스를 유발하고 이로 인해 세포내 ROS를 생성하여 세포사멸을 유도함으로써 다발성골수종에 대해 항암 효과를 나타내는 것을 확인하여 본 발명을 완성하였다.

발명의 내용

해결하려는 과제

[0006] 본 발명에서는 아출 추출물이 암세포에 세포 독성을 가지고, 특히, 다발성골수종 세포 내 ROS와 ER 스트레스를 유발하여 세포사멸을 유도하는 것을 확인함으로써, 아출 추출물을 암의 예방 또는 치료용 조성물, 항암보조제 및 암의 예방 또는 개선용 식품 조성물로 이용하는 것을 목적으로 한다.

과제의 해결 수단

[0007] 상기 목적의 달성을 위해, 본 발명은 아출 추출물을 유효성분으로 포함하는 암의 예방 또는 치료용 약학적 조성물을 제공한다.

[0008] 또한, 본 발명은 아출 추출물을 유효성분으로 포함하는 항암보조제를 제공한다.

[0009] 아울러, 본 발명은 아출 추출물을 함유하는 암의 예방 또는 개선용 식품 조성물을 제공한다.

발명의 효과

[0010] 본 발명에 따르면, 아출 추출물이 다발성골수종 세포에 세포 독성을 가지고, 세포 내 ROS를 증가시키며, ER-스트레스 반응을 유발하여 세포사멸을 유도함으로써 암세포를 제거하는 효과가 있다.

도면의 간단한 설명

[0011] 도 1은 아출 추출물 처리에 의한 다발성 골수종 세포주 U937의 세포 생존율을 확인한 도이다.

도 2는 아출 추출물 처리에 의한 다발성 골수종 세포주 U937에서의 세포사멸 관련 단백질과 ER 스트레스 유발 관련 단백질의 발현 정도를 확인한 도이다.

도 3은 아출 추출물 처리에 의한 다발성 골수종 세포주 U937에서의 ROS 생성 정도를 확인한 도이다.

발명을 실시하기 위한 구체적인 내용

[0012] 이하, 본 발명의 구현예로 본 발명을 상세히 설명하기로 한다. 다만, 하기 구현예는 본 발명에 대한 예시로 제시되는 것으로, 이에 의해 본 발명이 제한되지는 않으며 본 발명은 후술하는 특허청구범위의 기재 및 그로부터 해석되는 균등 범주 내에서 다양한 변형 및 응용이 가능하다.

[0014] 일 측면에서, 본 발명은 아출(*Curcuma zedoaria*) 추출물을 유효성분으로 포함하는 암의 예방 또는 치료용 약학적 조성물에 관한 것이다.

[0015] 일 구현예에서, 상기 추출물은 물, 탄소수 1 내지 탄소수 4의 알코올 또는 이들의 혼합용매로 추출될 수 있으며, 에탄올로 추출되는 것이 더욱 바람직하다.

[0016] 본 발명에서 사용되는 용어 "추출물(extract)"은 생약을 적절한 침출액으로 짜내고 침출액을 증발시켜 농축한 제제를 의미하는 것으로, 이에 제한되지는 않으나, 추출처리에 의해 얻어지는 추출액, 추출액의 회석액 또는 농축액, 추출액을 건조하여 얻어지는 건조물, 이들의 조정제물 또는 정제물일 수 있다. 상기 아출 추출물은 통상의 기술분야에 공지된 일반적인 추출방법, 분리 및 정제방법을 이용하여 제조할 수 있다. 상기 추출방법으로는, 이에 제한되지는 않으나, 바람직하게 열탕 추출, 열수 추출, 냉침 추출, 환류 냉각 추출 또는 초음파 추출 등의 방법을 사용할 수 있다.

[0017] 본 발명에 있어서, 상기 추출물은 추출용매로 추출하거나 추출용매로 추출하여 제조한 추출물에 분획용매를 가하여 분획함으로써 제조할 수 있다. 상기 추출용매는 이에 제한되지 않으나, 물, 유기용매 또는 이들의 혼합용매 등을 사용할 수 있으며, 상기 유기용매는 탄소수 1 내지 4의 알코올이나, 에틸아세테이트 또는 아세톤 등의 극성용매, 헥산 또는 디크로로메탄의 비극성용매 또는 이들의 혼합용매를 사용할 수 있다. 또한, 바람직하게는 물, 탄소수 1 내지 4의 알코올 또는 이들의 혼합용매를 사용할 수 있으며, 보다 바람직하게는 에탄올을 사용할 수 있다. 본 발명의 일 실시예에서는 상기 용매로서 100% 에탄올을 이용하여 추출한 뒤 감압 농축한 아출 추출물을 제조하였다.

[0018] 일 구현예에서, 상기 암은 대장암, 유방암, 자궁암, 자궁경부암, 난소암, 전립선암, 뇌종양, 두경부암종, 흑색종, 골수종, 백혈병, 림프종, 위암, 폐암, 췌장암, 비소세포성폐암, 간암, 식도암, 소장암, 항문부근암, 나팔관암종, 자궁내막암종, 질암종, 음문암종, 호지킨병, 방광암, 신장암, 수뇨관암, 신장세포암종, 신장골반암종, 골암, 피부암, 두부암, 경부암, 피부흑색종, 안구내흑색종, 내분비선암, 갑상선암, 부갑상선암, 부신암, 연조직육종, 요도암, 음경암, 중추신경계(central nervous system; CNS) 종양, 1차 CNS 림프종, 척수종양, 뇌간신경교종 및 뇌하수체선종으로 구성된 군으로부터 선택되는 어느 하나일 수 있으며, 다발성 골수종(multiple myeloma)인 것이 더욱 바람직하다.

[0019] 일 구현예에서, 아출 추출물이 10 내지 200 μ g/ml의 농도로 포함될 수 있으며, 10 내지 100 μ g/ml이 더욱 바람직하다.

[0020] 일 구현예에서, 암의 예방 또는 치료는 암세포의 소포체(endoplasmic reticulum, ER) 스트레스로 인한 세포사멸과 ROS 증가에 의해 달성될 수 있다.

[0021] 본 발명의 일 실시예에서는 아출 추출물 처리에 의한 다발성 골수종 세포의 사멸이 증가하는 것을 확인하였으며, 이와 같은 항암 활성 기작을 확인하기 위하여 ER 스트레스에서 가장 중요한 CHOP의 발현과 이로 인한 ROS 및 세포사멸 관련 PARP의 절단을 확인한 결과, CHOP 발현이 증가하고 PARP의 절단이 증가하였으며, 골수종 내의 ROS가 증가하는 것을 확인함으로써 (도 2), 본 발명의 아출 추출물이 ER-스트레스와 ROS를 유발하고

이를 통해 세포사멸을 유도해 항암 활성을 나타내는 것임을 유추할 수 있다.

- [0022] 본 발명에서 사용되는 용어, "세포사멸"은 아폽토시스 또는 세포자멸사라고도 하며, 일종의 계획된 세포 죽음(programmed cell death; PCD)으로서, 우리 몸 안에 입력되어 있는 생체 프로그램에 의해 비정상 세포, 손상된 세포, 노화된 세포가 스스로 자살해 사멸함으로써 전체적인 신체 건강을 유지하도록 하는 메커니즘이다.
- [0023] 본 발명에서, 용어 "예방"이란 본 발명에 따른 약학적 조성물의 투여에 의해 암의 발생, 확산 및 재발을 억제 또는 지연시키는 모든 행위를 의미하고, "치료"란 상기 약학적 조성물의 투여에 의해 암의 의심 및 발병 개체의 증상이 호전되거나 이롭게 변경하는 모든 행위를 의미한다.
- [0024] 본 발명에서 사용되는 용어 "치료"란 본 발명의 아출을 포함하는 조성물의 투여로 암세포의 사멸 또는 암의 증세를 호전시키거나 이롭게 변경하는 모든 행위를 의미한다. 본 발명이 속하는 기술분야에서 통상의 지식을 가진 자라면, 대한의학협회 등에서 제시된 자료를 참조하여 본원의 조성물이 효과가 있는 질환의 정확한 기준을 알고, 개선, 향상 및 치료된 정도를 판단할 수 있을 것이다.
- [0025] 본 발명에서 유효성분과 결합하여 사용된 "치료학적으로 유효한 양"이란 용어는 대상 질환을 예방 또는 치료하는데 유효한 아출 추출물의 약학적으로 허용가능한 염의 양을 의미하며, 본 발명의 조성물의 치료적으로 유효한 양은 여러 요소, 예를 들면 투여방법, 목적부위, 환자의 상태 등에 따라 달라질 수 있다. 따라서, 인체에 사용 시 투여량은 안전성 및 효율성을 함께 고려하여 적정량으로 결정되어야 한다. 동물실험을 통해 결정한 유효량으로부터 인간에 사용되는 양을 추정하는 것도 가능하다. 유효한 양의 결정시 고려할 이러한 사항은, 예를 들면 Hardman and Limbird, eds., Goodman and Gilman's The Pharmacological Basis of Therapeutics, 10th ed.(2001), Pergamon Press; 및 E.W. Martin ed., Remington's Pharmaceutical Sciences, 18th ed.(1990), Mack Publishing Co.에 기술되어있다.
- [0026] 본 발명의 약학조성물은 약학적으로 유효한 양으로 투여한다. 본 발명에서 사용되는 용어, "약학적으로 유효한 양"은 의학적 치료에 적용 가능한 합리적인 수혜/위험 비율로 질환을 치료하기에 충분하며 부작용을 일으키지 않을 정도의 양을 의미하며, 유효용량 수준은 환자의 건강상태, 암의 종류, 중증도, 약물의 활성, 약물에 대한 민감도, 투여 방법, 투여 시간, 투여 경로 및 배출 비율, 치료기간, 배합 또는 동시 사용되는 약물을 포함한 요소 및 기타 의학 분야에 잘 알려진 요소에 따라 결정될 수 있다. 본 발명의 조성물은 개별 치료제로 투여하거나 다른 치료제와 병용하여 투여될 수 있고, 종래의 치료제와 순차적으로 또는 동시에 투여될 수 있으며, 단일 또는 다중 투여될 수 있다. 상기한 요소들을 모두 고려하여, 부작용없이 최소한의 양으로 최대 효과를 얻을 수 있는 양을 투여하는 것이 중요하며, 이는 당업자에 의해 용이하게 결정될 수 있다.
- [0027] 본 발명의 약학조성물은 생물학적 제제에 통상적으로 사용되는 담체, 희석제, 부형제 또는 둘 이상의 이들의 조합을 포함할 수 있다. 본 발명에서 사용되는 용어, "약학적으로 허용가능한"이란 상기 조성물에 노출되는 세포나 인간에게 독성이 없는 특성을 나타내는 것을 의미한다. 상기 담체는 조성물을 생체 내 전달에 적합한 것이면 특별히 제한되지 않으며, 예를 들면, Merck Index, 13th ed., Merck & Co. Inc. 에 기재된 화합물, 식염수, 멸균수, 링거액, 완충 식염수, 텍스트로스 용액, 말토 텍스트린 용액, 글리세롤, 에탄올 및 이들 성분 중 1 성분 이상을 혼합하여 이용할 수 있으며, 필요에 따라 항산화제, 완충액, 정균제 등 다른 통상의 첨가제를 첨가할 수 있다. 또한, 희석제, 분산제, 계면활성제, 결합제 및 윤활제를 부가적으로 첨가하여 수용액, 현탁액, 유탁액 등과 같은 주이용 제형, 환약, 캡슐, 과립 또는 정제로 제제화할 수 있다. 더 나아가 당 분야의 적정한 방법으로 또는 Remington's Pharmaceutical Science(Mack Publishing Company, Easton PA, 18th, 1990)에 개시되어 있는 방법을 이용하여 각 질환에 따라 또는 성분에 따라 바람직하게 제제화할 수 있다.
- [0028] 본 발명의 약학 조성물은 약학적으로 허용 가능한 첨가제를 더 포함할 수 있으며, 이때 약학적으로 허용 가능한 첨가제로는 전분, 젤라틴화 전분, 미결정셀룰로오스, 유당, 포비돈, 콜로이달실리콘디옥사이드, 인산수소칼슘, 락토스, 만니톨, 엷, 아라비아고무, 전호화전분, 옥수수전분, 분말셀룰로오스, 히드록시프로필셀룰로오스, 오파드라이, 전분글리콜산나트륨, 카르나우바 납, 합성규산알루미늄, 스테아린산, 스테아린산마그네슘, 스테아린산알루미늄, 스테아린산칼슘, 백당, 텍스트로스, 소르비톨 및 탈크 등이 사용될 수 있다. 본 발명에 따른 약학적으로 허용 가능한 첨가제는 상기 조성물에 대해 0.1 중량부 내지 90 중량부 포함되는 것이 바람직하나, 이에 한정되는 것은 아니다.
- [0029] 본 발명의 약학적 조성물은 유효성분으로서 아출 추출물 이외에 공지된 항암제를 추가로 포함할 수 있고, 이들 질환의 치료를 위해 공지된 다른 치료와 병용될 수 있다. 다른 치료에는 화학요법, 방사선치료, 호르몬 치료, 골수 이식, 줄기-세포 대체치료, 다른 생물학적 치료, 면역치료 등이 포함되지만, 이에 한정되는 것은 아니다.

- [0030] 본 발명의 약학적 조성물에 포함될 수 있는 항암제의 예시에는 DNA 알킬화제(DNA alkylating agents)로 메클로에타민(mechloethamine), 클로람부칠(chlorambucil), 페닐알라닌(phenylalanine), 무스타드(mustard), 사이클로포스파미드(cyclophosphamide), 이포스파미드(ifosfamide), 카르무스틴(carmustine: BCNU), 로무스틴(lomustine: CCNU), 스트렙토조토신(streptozotocin), 부숴판(busulfan), 티오테파(thiotepa), 시스플라틴(cisplatin) 및 카보플라틴(carboplatin); 항암 항생제(anti-cancer antibiotics)로 닥티노마이신(dactinomycin: actinomycin D), 독소루비신(doxorubicin: adriamycin), 다우노루비신(daunorubicin), 이다루비신(idarubicin), 미토크산트론(mitoxantrone), 플리카마이신(plicamycin), 마이토마이신 C(mitomycin C) 및 블레오마이신(bleomycin); 및 식물 알칼로이드(plant alkaloids)로 빈크리스틴(vincristine), 빈블라스틴(vinblastine), 파클리탁셀(paclitaxel), 도세탁셀(docetaxel), 에토포시드(etoposide), 테니포시드(teniposide), 토포테칸(topotecan) 및 이리도테칸(iridotecan) 등이 포함되지만, 이에 한정되는 것은 아니다.
- [0031] 일 측면에서, 본 발명은 아출 추출물을 이를 필요로 하는 개체에게 투여하는 단계를 포함하는, 암을 예방 또는 치료하는 방법에 관한 것이다.
- [0032] 본 발명에서 사용되는 용어, "개체"란, 상기 암이 발병하였거나 발병할 수 있는 인간을 포함한 원숭이, 소, 말, 양, 돼지, 닭, 칠면조, 메추라기, 고양이, 개, 마우스, 쥐, 토끼 또는 기니아 피그를 포함한 모든 동물을 의미하고, 본 발명의 약학적 조성물을 개체에게 투여함으로써 상기 질환들을 효과적으로 예방 또는 치료할 수 있다. 본 발명의 약학적 조성물은 기존의 치료제와 병행하여 투여될 수 있다.
- [0033] 본 발명에서 사용되는 용어, "투여"란, 임의의 적절한 방법으로 환자에게 소정의 물질을 제공하는 것을 의미하며, 목적하는 방법에 따라 비 경구 투여(예를 들어 정맥 내, 피하, 복강 내 또는 국소에 주사 제형으로 적용)하거나 경구 투여할 수 있으며, 투여량은 환자의 체중, 연령, 성별, 건강상태, 식이, 투여시간, 투여방법, 배설물 및 질환의 중증도 등에 따라 그 범위가 다양하다. 본 발명의 조성물의 경구 투여를 위한 액상 제제로는 현탁제, 내용액제, 유제, 시럽제 등이 해당되는데, 통상적으로 사용되는 단순 희석제인 물, 액체 파라핀 이외에 다양한 부형제, 예컨대 습윤제, 감미제, 방향제, 보존제 등이 함께 포함될 수 있다. 비경구 투여를 위한 제제에는 멸균된 수용액, 비수성 용제, 현탁제, 유제, 동결건조 제제, 좌제 등이 포함된다. 본 발명의 약학적 조성물은 활성 물질이 표적 세포로 이동할 수 있는 임의의 장치에 의해 투여될 수도 있다. 바람직한 투여방식 및 제제는 정맥 주사제, 피하 주사제, 피내주사제, 근육 주사제, 점적 주사제 등이다. 주사제는 생리식염액, 링겔액 등의 수성 용제, 식물유, 고급 지방산 에스테르(예, 올레인산에칠 등), 알코올 류(예, 에탄올, 벤질알코올, 프로필렌글리콜, 글리세린 등) 등의 비수성 용제 등을 이용하여 제조할 수 있고, 변질 방지를 위한 안정화제(예, 아스코르빈산, 아황산수소나트륨, 피로아황산나트륨, BHA, 토크페롤, EDTA 등), 유화제, pH 조절을 위한 완충제, 미생물 발육을 저지하기 위한 보존제(예, 질산페닐수은, 치메로살, 염화벤잘코늄, 페놀, 크레솔, 벤질알코올 등) 등의 약학적 담체를 포함할 수 있다.
- [0034] 일 측면에서, 본 발명은 아출(*Curcuma zedoaria*) 추출물을 유효성분으로 포함하는 항암보조제에 관한 것이다.
- [0035] 일 측면에서, 본 발명은 아출(*Curcuma zedoaria*) 추출물을 함유하는 암의 예방 또는 개선용 식품 조성물에 관한 것이다.
- [0036] 본 발명의 조성물을 식품 조성물로 사용하는 경우, 상기 아출 추출물을 그대로 첨가하거나 다른 식품 또는 식품 성분과 함께 사용할 수 있고, 통상의 방법에 따라 적절하게 사용할 수 있다. 상기 조성물은 유효성분 이외에 식품학적으로 허용가능한 식품보조첨가제를 포함할 수 있으며, 유효성분의 혼합량은 사용 목적(예방, 건강 또는 치료적 처치)에 따라 적절하게 결정될 수 있다.
- [0037] 본 발명에서 사용되는 용어 "식품보조첨가제"란 식품에 보조적으로 첨가될 수 있는 구성요소를 의미하며, 각 제형의 건강기능식품을 제조하는데 첨가되는 것으로서 당업자가 적절히 선택하여 사용할 수 있다. 식품보조첨가제의 예로는 여러 가지 영양제, 비타민, 광물(전해질), 합성 풍미제 및 천연 풍미제 등의 풍미제, 착색제 및 충전제, 펙트산 및 그의 염, 알긴산 및 그의 염, 유기산, 보호성 콜로이드 증점제, pH 조절제, 안정화제, 방부제, 글리세린, 알콜, 탄산음료에 사용되는 탄산화제 등이 포함되지만, 상기 예들에 의해 본 발명의 식품보조첨가제의 종류가 제한되는 것은 아니다.
- [0038] 본 발명의 식품 조성물에는 건강기능식품이 포함될 수 있다. 본 발명에서 사용되는 용어 "건강기능식품"이란 인체에 유용한 기능성을 가진 원료나 성분을 사용하여 정제, 캡셀, 분말, 과립, 액상 및 환 등의 형태로 제조 및 가공한 식품을 말한다. 여기서 '기능성'이라 함은 인체의 구조 및 기능에 대하여 영양소를 조절하거나 생리학적 작용 등과 같은 보건용도에 유용한 효과를 얻는 것을 의미한다. 본 발명의 건강기능식품은 통상의 기술분야에서

통상적으로 사용되는 방법에 의하여 제조가능하며, 상기 제조시에는 통상의 기술분야에서 통상적으로 첨가하는 원료 및 성분을 첨가하여 제조할 수 있다. 또한 상기 건강기능식품의 제형 또한 건강기능식품으로 인정되는 제형이면 제한없이 제조될 수 있다. 본 발명의 식품용 조성물은 다양한 형태의 제형으로 제조될 수 있으며, 일반 약품과는 달리 식품을 원료로 하여 약품의 장기 복용 시 발생할 수 있는 부작용 등이 없는 장점이 있고, 휴대성이 뛰어나, 본 발명의 건강기능식품은 항암제의 효과를 증진시키기 위한 보조제로 섭취가 가능하다.

[0039] 또한, 본 발명의 조성물이 사용될 수 있는 건강식품의 종류에는 제한이 없다. 아울러 본 발명의 아출 추출물을 활성성분으로 포함하는 조성물은 당업자의 선택에 따라 건강기능식품에 함유될 수 있는 적절한 기타 보조 성분과 공지의 첨가제를 혼합하여 제조할 수 있다. 첨가할 수 있는 식품의 예로는 육류, 소세지, 빵, 초코렛, 캔디류, 스낵류, 과자류, 피자, 라면, 기타 면류, 껌류, 아이스크림 류를 포함한 낙농제품, 각종 스프, 음료수, 차, 드링크제, 알콜 음료 및 비타민 복합제 등이 있으며, 본 발명에 따른 추출물을 주성분으로 하여 제조한 즙, 차, 젤리 및 주스 등에 첨가하여 제조할 수 있다.

[0040] 본 발명의 아출 추출물은 천연 식물을 원료로 하므로 약학적 조성물 또는 식품 조성물로 사용할 경우에도 일반적인 합성 화합물에 비하여 부작용이 덜할 수 있으므로, 안전하게 약학적 조성물 및 건강기능식품에 포함되어 유용하게 사용될 수 있다.

[0042] 하기의 실시예를 통하여 본 발명을 보다 상세하게 설명한다. 그러나 하기 실시예는 본 발명의 내용을 구체화하기 위한 것일 뿐 이에 의해 본 발명이 한정되는 것은 아니다.

[0044] 실시예 1. 아출(*Curcuma zedoaria*) 추출물 제조

[0045] 100% 에탄올로 아출을 추출한 뒤 감압농축하여 아출 에탄올 추출물을 제조하였다.

[0047] 실험예 1. 아출 추출물의 다발성 골수종에 대한 세포 독성 확인

[0048] 상기 실시예 1에서 제조한 아출 추출물의 다발성 골수종에 대한 항암 활성을 확인하기 위하여, 다발성 골수종 세포주인 U937 세포주 (한국세포주은행) 50 μ l를 96웰-플레이트에 2 $\times$ 10⁴ 세포/웰이 되도록 분주한 뒤, 10% inactivated fetal bovine serum 및 1% penicillin-streptomycin을 첨가한 RPMI 배지에서, 37℃의 5% CO₂ 인큐베이터 (MCO-15AC, Sanyo, Osaka, Japan)로 배양하였다. 배양한 세포주 U937에 상기 실시예 1에서 제조한 아출 추출물을 0, 50, 100, 150 및 200 μ g/ml의 농도로 각각 50 μ l씩 처리한 뒤, 하루 동안 인큐베이션 하였다. 암상태에서 인큐베이션한 세포에 EZ-Cytox 시약 (DoGen)을 10 μ l 처리하고 30분 내지 4시간 동안 인큐베이션한 뒤, 마이크로플레이트 리더기 (Bio-rad Model 680) 흡광도 450nm에서 세포 생존율을 확인하였다.

[0049] 그 결과, 아출 추출물의 농도 의존적으로 다발성 골수종에 독성을 나타냈고, 100 μ g/ml 이후부터는 농도에 큰 차이가 없이 다발성 골수종을 사멸시키는 것을 알 수 있었다 (도 1).

[0051] 실험예 2. 아출 추출물에 의한 다발성 골수종의 세포사멸 유발 효과 확인

[0052] 상기 실시예 1에서 제조한 아출 추출물이 다발성 골수종에서의 세포사멸에 미치는 영향을 확인하기 위해, 세포사멸 진행시 절단되는 것으로 알려진 PARP(Poly ADP ribose polymerase)와 DNA 손상을 유도하고 ER 스트레스를 유발하여 세포사멸의 마커로 이용되는 CHOP(C/EBP homologous protein)의 발현 정도를 웨스턴 블롯 분석으로 확인하였다. 구체적으로, 다발성 골수종 세포주인 U937 세포주에 상기 실시예 1에서 제조한 아출 추출물을 0, 50 및 100 μ g/ml로 각각 처리하고 24시간 동안 37℃의 5% CO₂ 인큐베이터로 인큐베이션하였다. 그 후, 세포를 수집하여 PBS로 워싱하고, 세포 파쇄 버퍼 RIPA (20mM Tris-HCL (pH 7.5), 150mM NaCl, 1mM NaEDTA, 1mM EGTA, 1% NP-40, 1% sodium pyrophosphate, 1mM beta-glycerophosphate, 1mM Na₃VO₄ 및 1 μ g/ml leupeptin (Cell signaling))를 첨가하여 30분간 4℃에서 세포파쇄하였다. 세포파쇄물을 15,520 $\times$ g에서 20분간 원심분리하여 세포막 성분 등을 제거한 후, RC DC™ Protein Assay Kit II(protein assay kit) (Bio-rad, USA)를 사용하여 단백질을 정량하여 시료별 (아출 추출물 0, 50 및 100 μ g/ml 처리군들)로 동일한 단백질의 양이 포함되도록 조절하였다. 준비된 단백질 시료에 5 $\times$ 로딩 다이를 넣고 5분 동안 95℃로 가열하여 단백질을 변성시켰다. 그 후,

8~10% SDS-PAGE 젤에 시료를 로딩하여 90 내지 100V로 1시간 30분 내지 3시간 동안 전기영동을 수행하였으며, 젤 위에서 분리된 단백질들을 200mA~300mA로 1시간 내지 4시간 동안 멤브레인으로 트랜스퍼하였다. 단백질이 트랜스퍼된 멤브레인을 5% 스킵 밀크가 포함된 TBST (tris buffered saline, pH 7.5) 용액으로 상온에서 2시간 동안 블로킹한 뒤 1차 항체 항-PARP (Cell signaling) 및 항-CHOP (Cell signaling)를 각각 1:500으로 희석하여 블로킹한 멤브레인과 4℃에서 1시간 내지 오버나잇으로 반응시켰다. 멤브레인을 TBST로 3회 세정한 뒤 horseradish peroxidase가 결합된 항-rabbit IgG를 1:2,000으로 희석하여 상온에서 멤브레인과 1시간 동안 반응시킨 다음 TBST로 3회 세정하였다. 세정한 멤브레인을 chemiluminescent reagent와 1 내지 3분 동안 반응시키고 필름에 감광하여 단백질 밴드를 가시화하였다.

[0053] 그 결과, 아출 추출물의 농도에 의존적으로 PARP의 절단이 증가하고, CHOP의 발현이 증가하여 세포사멸과 ER-스트레스가 아출 추출물에 의해 향상되는 것을 알 수 있어, 아출 추출물이 다발성 골수종의 세포 사멸을 농도의존적으로 유발하는 것을 알 수 있었다 (도 2).

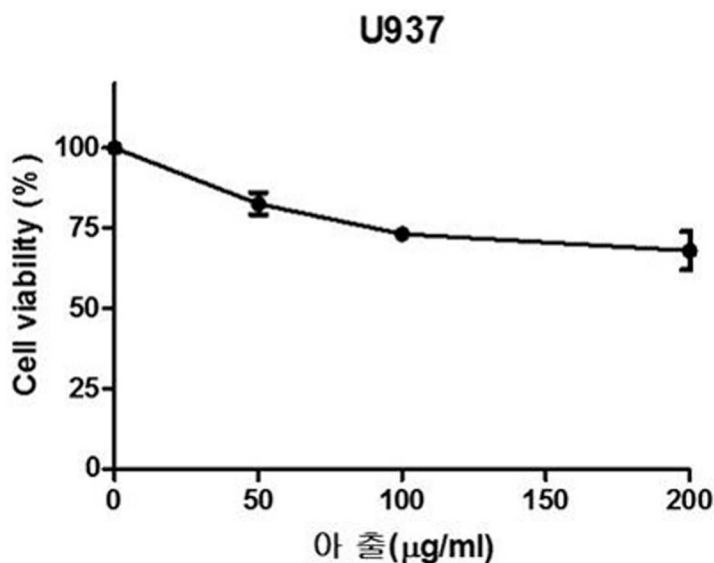
[0055] 실험예 3. 다발성 골수종에서의 아출 추출물의 활성산소 유발 효과 확인

[0056] 상기 실시예 1에서 제조한 아출 추출물이 다발성 골수종에 미치는 영향을 확인하기 위하여, 다발성 골수종 세포주인 U937 세포주 4×10^5 개를 PBS로 세정한 뒤, DCFDA Cellular Reactive Oxygen Species Detection Assay kit (abcam)를 20mM 처리하여 37℃에서 암상태로 30분 동안 인큐베이션하고, 다시 PBS로 세정하였다. 이 후, 2×10^4 개의 세포 ($50 \mu\text{l}$)를 96웰-플레이트에 분주하고, 상기 실시예 1에서 제조한 아출 추출물 $50 \mu\text{l}$ 을 0, 50 및 $100 \mu\text{g}/\text{ml}$ 로 각각 처리한 뒤, 6시간 동안 암상태에서 인큐베이션하였다. 그 후, 마이크로플레이트 리더기를 이용하여 485/535nm에서 흡광도를 측정하였다.

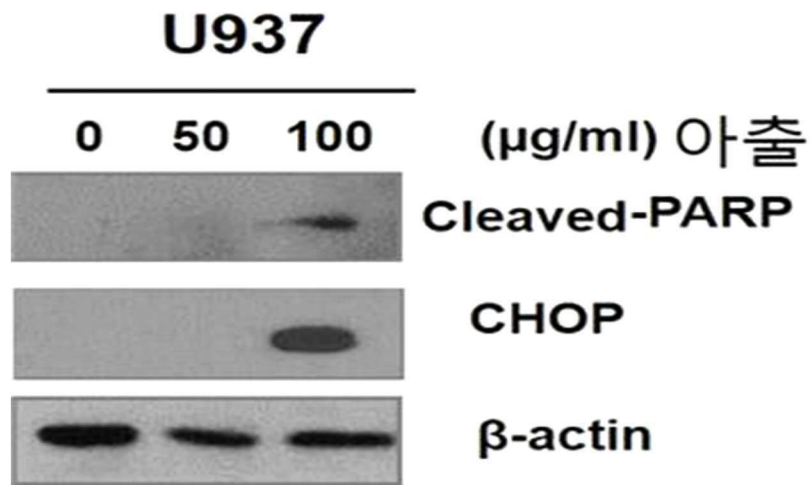
[0057] 그 결과, 아출을 $50 \mu\text{g}/\text{ml}$ 또는 $100 \mu\text{g}/\text{ml}$ 처리시 다발성 골수종 세포에서 ROS 생성을 증가시키는 것을 알 수 있었다 (도 3).

도면

도면1



도면2



도면3

