

PATENTOVÝ SPIS

(19)
ČESKÁ
REPUBLIKA



ÚŘAD
PRŮMYSLOVÉHO
VLASTNICTVÍ

(21) Číslo přihlášky: **2003-1289**
(22) Přihlášeno: **07.12.1999**
(30) Právo přednosti: **07.12.1998 US 1998/206601**
07.12.1998 US 1998/111255
(40) Zveřejněno: **13.02.2002**
(Věstník č. 02/2002)
(47) Uděleno: **10.03.05**
(24) Oznámení o udělení ve Věstníku: **18.05.2005**
(Věstník č. 5/2005)
(86) PCT číslo: **PCT/EP1999/009660**
(87) PCT číslo zveřejnění: **WO 2000/034331**

(11) Číslo dokumentu:

295 044

B6

(13) Druh dokumentu:

7

(51) Int. Cl. :
C 07 K 14/605
A 61 K 38/26

(73) Majitel patentu:

SOCIETE DE CONSEILS DE RECHERCHES ET
D'APPLICATIONS SCIENTIFIQUES SAS, Paris, FR

(72) Původce:

Dong Zheng Xin, Framingham, MA, US

(74) Zástupce:

PATENTSERVIS PRAHA a.s., Jivenská 1, Praha 4,
14000

(54) Název vynálezu:

**Analogy GLP-1, mající kyselinu
aminoizomáselnou na pozicích 8 a 35, jejich
použití a farmaceutické prostředky je obsahující**

(57) Anotace:

Předložené řešení je zaměřeno na peptidové analogy peptidu-1, který je podobný glukagonu, jejich farmakologicky přijatelné soli, metody použití takových analogů pro léčení savců, zejména diabetes typu I a II, obezity, glukagonomu a dalších, a pro přípravu vhodných farmaceutických prostředků, které tyto analogy obsahují.

Analogy GLP-1, mající kyselinu aminoizomáselnou na pozicích 8 a 35, jejich použití a farmaceutické prostředky je obsahující

5 Oblast techniky

Předložený vynález je zaměřen na peptidové analogy peptidu-1, který je podobný glukagonu, mající kyselinu aminoizomáselnou na pozicích 8 a 35, jejich farmakologicky přijatelné soli, způsoby použití takových analogů pro léčení savců a na vhodné farmaceutické prostředky, které tyto analogy obsahují.

Dosavadní stav techniky

15 Amid peptidu-1 (7–36), který je podobný glukagonu (GLP-1), je syntetizován ve střevních L-buňkách pomocí tkáňově specifického posttranslačního zpracování glukagonového prekurzoru preproglukagonu (Varndell, J. M., a kol., J. Histochem Cytochem. 1985;33:1080–6) a je uvolňován do oběhu v rámci odpovědi na potravu. Koncentrace GLP-1 vzrůstá z úrovně v období hladovění, která je přibližně 15 pmol/l na vrcholnou hladinu po jídle, která je 40 pmol/l.
20 Bylo ukázáno, že pro daný vzrůst plazmatické koncentrace glukózy je zvýšení plazmatického inzulínu přibližně třikrát vyšší, když je glukóza podána orálně, ve srovnání s jejím podáním intravenózním (Kreymann, B. a kol., Lancet 1987;2, 1300–4). Toto zvýšení hladiny uvolňování inzulínu vlivem potravy, známé jako efekt na vnitřní sekreci, je primárně hormonální a GLP-1 je nyní považován za nejsilnější substanci, fyziologicky ovlivňují vnitřní sekreci u člověka. Vedle účinku na inzulin GLP-1 potlačuje vylučování glukagonu, zpožďuje vyprazdňování žaludku (Wettergren A., Dig Dis Sci 1993;38:665–73) a může zvýšit množství periferní glukózy, která je k dispozici (D'Allessio, D. A. a kol., J. Clin Invest 1994;93:2293–6).

30 V roce 1994 bylo navrženo schéma léčebného účinku GLP-1 po pozorování, že jedna podkožní (sc/c) dávka GLP-1 je schopna kompletně normalizovat hladiny glukózy po jídle u pacientů s diabetes mellitus, který není závislý na inzulínu (NIDDM) (Gutniak, M.K., a kol. Diabetes Care 1994;17:1039–44). Mělo se za to, že tento účinek je zprostředkován jak zvýšeným uvolňováním inzulínu, tak snížením vylučování glukagonu. Dále bylo ukázáno, že intravenózní infuze GLP-1 zpožďuje vyprazdňování žaludku u pacientů s NIDDM (Williams, B., a kol., J. Clin Endo Metab 1996;81:327–32). Na rozdíl d sulfonylureáz, inzolinotropní působení GLP-1 je závislé na koncentraci glukózy v plazmě (Holz, G.G. 4. a kol., Nature 1993;361:362–5). Tedy nepřítomnost uvolňování inzulínu, zprostředkováné GLP-1 při nízké koncentraci glukózy v plazmě, chrání proti prudkému násypu hypoglykémie. Tato kombinace účinku dává GLP-1 jedinečný potenciál léčebných výhod oproti jiným činidlům, nyní běžně používaných pro léčení NIIDM.

40 Počet studie ukázaly, že při podání zdravých pacientů GLP-1 silně ovlivňuje úrovně glykémie a rovněž koncentrace inzulínu a glukagonu (Orskov, C. Diabetologia 35:701–711, 1992; Holst, J.J. a kol., Možnosti uplatnění GLP-1 v zvládnutí diabetu v Glukagon III, Příručka experimentální farmakologie, Lafeyvre PJ, vyd. Berlín. Springer Verlag, 1996, str. 311 až 326), jejichž účinky jsou závislé na glukóze (Keymann, B., a kol., Lancet ii: 1300–1304, Weir, G.C., a kol., Diabetes 38:338–342, 1989). Dále je také účinný u pacientů s diabetem (Gutniak, M., N. Engl. J. Med 226:1316–1322, 1992; Nathan, D.M., a kol. Diabetes Care 15:270–276, 1992) tím, že normalizuje hladiny glukózy v krvi u pacientů s diabetem typu 2 (Nauck, M.A. a kol., Diabetologia 36:741–744, 1993) a zlepšuje kontrolu glykémie u pacientů s diabetem typu 1 (Creutzfeld, W.O., a kol., Diabetes care 19:580–586, 1996), což zvyšuje možnost jeho použití jako terapeutického činidla.

Avšak GLP-1 je metabolicky nestabilní, jeho poločas v plazmě ($t_{1/2}$) je *in vivo* pouze 1 až 2 minuty. Aplikovaný GLP-1 je také rychle degradován (Deacon, C.D.; a kol., Diabetes 44:1126–1131, 1995). Tato metabolická nestabilita omezuje terapeutický potenciál přirozeného GLP-1.

Existuje tedy potřeba analogů GLP-1, které jsou aktivnější a jsou metabolicky stabilnější než přirozený GLP-1.

5 Podstata vynálezu

V jednom provedení se předložený vynález týká sloučenin obecného vzorce I,

$(R^2R^3)-A^7-A^8-A^9-A^{10}-A^{11}-A^{12}-A^{13}-A^{14}-A^{15}-A^{16}-A^{17}-A^{18}-A^{19}-A^{20}-A^{21}-A^{22}-A^{23}-A^{24}-A^{25}-A^{26}-A^{27}-A^{28}-A^{29}-A^{30}-A^{31}-A^{32}-A^{33}-A^{34}-A^{35}-A^{36}-A^{37}-A^{38}-A^{39}-R^1$,

10 (I)

kde

A^7 je L–His, Ura, Paa, Pta, Amp, Tma–His, des–Amino–His, nebo chybí;

A^8 je Aib;

A^9 je Glu, N–Me–Glu, N–Me–Asp nebo Asp;

15 A^{10} je Gly, Acc, β –Ala nebo Aib;

A^{11} je Thr nebo Ser;

A^{12} je Phe, Acc, Aic, Aib, 3–Pal, 4–Pal, β –Nal, Cha, Trp nebo X^1 –Phe;

A^{13} je Thr nebo Ser;

A^{14} je Ser nebo Aib;

20 A^{15} je Asp nebo Glu;

A^{16} je Val, Acc, Aib, Leu, Ile Tle, Nle, Abu, Ala nebo Cha;

A^{17} je Ser nebo Thr;

A^{18} je Ser nebo Thr;

A^{19} je Tyr, Cha, Phe, 3–Pal, 4–Pal, Acc, β –Nal nebo X^1 –Phe;

25 A^{20} je Leu, Acc, Aib, Nle, Ile, Cha, Tle, Val, Phe nebo X^1 –Phe;

A^{21} je Glu nebo Asp;

A^{22} je Gly, Acc, β –Ala, Glu nebo Aib;

A^{23} je Gln, Asp, Asn nebo Glu;

A^{24} je Ala, Aib, Val, Abu, Tle nebo Acc;

30 A^{25} je Ala, Aib, Val, Abu, Tle, Acc, Lys, Arg, hArg, Orn, $HN-CH((CH_2)_n-N(R^{10}R^{11}))$ –C(O) nebo $NH-CH((CH_2)_e-X^3)$ –C(O);

A^{26} je Lys, Arg, hArg, Orn, $HN-CH((CH_2)_n-N(R^{10}R^{11}))$ –C(O) nebo $NH-CH((CH_2)_e-X^3)$ –C(O);

A^{27} je Glu, Asp, Leu, Aib nebo Lys;

A^{28} je Phe, Pal, β –Nal, X^1 –Phe, Aic, Acc, Aib, Cha nebo Trp;

35 A^{29} je Ile, Acc, Aib, Leu, Nle, Cha, Tle, Val, Abu, Ala nebo Phe;

A^{30} je Ala, Aib nebo Acc;

A^{31} je Trp, β –Nal, 3–Pal, 4–Pal, Phe, Acc, Aib nebo Cha;

A^{32} je Leu, Acc, Aib, Nle, Ile, Chal Tle, Phe, X^1 –Phe nebo Ala;

A^{33} je Val, Acc, Aib, Leu, Ile, Tle, Nle, Cha, Ala, Phe, Abu, Lys nebo X^1 –Phe;

40 A^{34} je Lys, Arg, hArg, Orn, $HN-CH((CH_2)_n-N(N^{10}R^{11}))$ –C(O) nebo $NH-CH((CH_2)_e-X^3)$ –C(O);

A^{35} je Aib;

A^{36} je L– nebo D–Arg, D– nebo L–Lys, D– nebo L–hArg, D– nebo L–Orn, $HN-CH((CH_2)_n-N(R^{10}R^{11}))$ –C(O), $NH-CH((CH_2)_e-X^3)$ –C(O) nebo chybí;

A³⁷ je Gly, β-Ala, Gaba, Ava, Aib, Acc, Ado, Arg, Asp, Aun, Aec, HN-CH(CH₂)_m-C(O), HN-CH((CH₂)_n-N(R¹⁰R¹¹))-C(O), D-aminokyselina, nebo chybí;

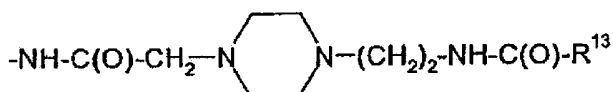
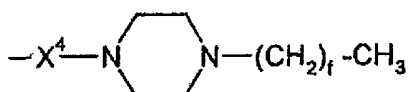
A³⁸ je D- nebo L-Lys, D- nebo L-Arg, D- nebo L-hArg, D- nebo L-Orn, HN-CH((CH₂)_n-N(R¹⁰R¹¹))-C(O), NH-CH((CH₂)_e-X³)-C(O), Ava, Ado, Aec nebo chybí;

5 A³⁹ je D- nebo L-Lys, D- nebo L-Arg, NH-CH((CH₂)_n-N(R¹⁰R¹¹))-C(O), Ava, Ado nebo Aec;

X¹ je pro každý případ nezávisle vybrán ze skupiny zahrnující (C₁-C₆)alkyl, OH a halogen;

10 R¹ je OH, NH₂, (C₁-C₃₀)alkoxy, nebo NH-X²-CH₂-Z⁰, kde X² je (C₁-C₁₂)uhlovodíková složka a Z⁰ je H, OH, CO₂H nebo CONH₂;

X³ je



15 nebo -C(O)-NHR¹², kde X⁴ je pro každý případ nezávisle -C(O)-, -NH-C(O)- nebo -CH₂-; a kde f je pro každý případ nezávisle celé číslo v rozmezí 1 až 29 včetně; každý z R² and R³ je nezávisle vybrán ze skupiny zahrnující H, (C₁-C₃₀)alkyl, (C₂-C₃₀)alkenyl, fenyl(C₁-C₃₀)alkyl, naftyl(C₁-C₃₀)alkyl, hydroxy(C₁-C₃₀)alkyl, hydroxy(C₂-C₃₀)alkenyl, hydroxyfenyl(C₁C₃₀)alkyl, a hydroxynaftyl(C₁-C₃₀)alkyl; nebo jeden z R² a

$\begin{array}{c} \uparrow \\ + \end{array}$
R³ je (CH₃)₂-N-C=N(CH₃)₂, (C₁-C₃₀)acyl, (C₁-C₃₀)alkylsulfonyl, C(O)X⁵,



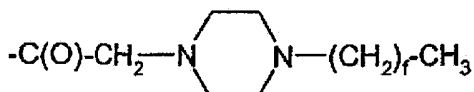
20 kde Y je H, OH nebo NH₂; r je 0 až 4; q je 0 až 4; a X⁵ je (C₁-C₃₀)alkyl, (C₂-C₃₀)alkenyl, fenyl(C₁-C₃₀)alkyl, naftyl(C₁-C₃₀)alkyl, hydroxy(C₁-C₃₀)alkyl, hydroxy(C₂-C₃₀)alkenyl, hydroxyfenyl(C₁-C₃₀)alkyl, nebo hydroxynaftyl(C₁-C₃₀)alkyl;

e je pro každý případ nezávisle celé číslo v rozmezí 1 až 4 včetně;

25 m je pro každý případ nezávisle celé číslo v rozmezí 5 až 24 včetně;

n je pro každý případ nezávisle celé číslo v rozmezí 1 až 5 včetně;

každý z R¹⁰ a R¹¹ je pro každý případ nezávisle H, (C₁-C₃₀)alkyl, (C₁-C₃₀)acyl, (C₁-C₃₀)alkylsulfonyl, C-((NH)(NH₂)) nebo



30

a R¹² a R¹³ je každý, pro každý případ nezávisle, (C₁-C₃₀)alkyl;

za předpokladu že:

35 (i) když A⁷ je Ura, Paa nebo Pta, potom R² a R³ chybí;

(ii) když R¹⁰ je (C₁-C₃₀)acyl, (C₁-C₃₀)alkylsulfonyl, -C((NH)(NH₂)) nebo



potom R¹¹ je H nebo (C₁-C₃₀)alkyl;

za podmínky že

5

(iii) alespoň jedna aminokyselina sloučeniny obecného vzorce I se neshoduje s přirozenou sekvencí hGLP-1(7-36, -37 nebo -38)NH₂ nebo hGLP-1(7-36, -37 nebo -38)OH;

10 (iv) sloučenina obecného vzorce I není analogem hGLP-1(7-36, -37 nebo -38)NH₂ nebo hGLP-1(7-36, -37 nebo -38)OH kde jedna pozice byla substituována Ala;

15 (v) sloučenina obecného vzorce I není (Aib^{8,35})hGLP-1(7-36)NH₂, (Arg^{26,34}, Lys³⁸)hGLP-1(7-38)-E, (Lys²⁶(N_ε-alkanoyl))hGLP-1(7-36, -37 nebo -38)-E, (Lys³⁴(N_ε-alkanoyl))hGLP-1(7-36, -37 nebo -38)-E, (Lys^{26,34}-bis(N_ε-alkanoyl))hGLP-1-(7-36, -37 nebo -38)-E, (Arg²⁶, Lys³⁴(N_ε-alkanoyl))hGLP-1(8-36, -37 nebo -38)-E, (Arg^{26,34}, Lys³⁶(N_ε-alkanoyl))hGLP-1(7-36, -37 nebo -38)-E nebo (Arg^{26,34}, Lys³⁸(N_ε-alkanoyl))-hGLP-1(7-38)-E, kde E je -OH nebo -NH₂;

20 (vi) sloučenina obecného vzorce I není Z¹-hGLP-1(7-36, -37 nebo -38)-OH, Z¹-hGLP-1(7-36, -37 nebo -38)-NH₂, kde Z¹ je vybrán ze skupiny zahrnující:

- 25 (a) (Arg²⁶), (Arg³⁴), (Arg^{26,34}), (Lys³⁶), (Arg²⁶, Lys³⁶), (Arg³⁴, Lys³⁶), (D-Lys³⁶), (Arg³⁶), (D-Arg³⁶), (Arg^{26,34}, Lys³⁶) nebo (Arg^{26,36}, Lys³⁴);
(b) (Asp²¹);
(c) alespoň jeden z (Aib⁸), (D-Ala⁸) a (Asp⁹); a
(d) (Tyr⁷), (N-acyl-His⁷), (N-alkyl-His⁷), (N-acyl-D-His⁷) nebo (N-alkyl-D-His⁷);

(vii) sloučenina obecného vzorce I není kombinací jakýchkoli dvou substitucí uvedených ve skupinách (a) až (d) a

30

(viii) sloučenina obecného vzorce I je jiná než (N-Me-Ala⁸)hGLP-1(8-36 nebo -37), (Glu¹⁵)hGLP-1(7-36 nebo -37), (Asp²¹)hGLP-1(7-36 nebo -37) nebo (Phe³¹)hGLP-1(7-36 nebo -37);

35

nebo jejich farmaceuticky přijatelná sůl.

Výhodná skupina sloučenin, která splňuje podmínky právě uvedené předchozí sloučeniny jsou takové, kde A¹¹ je Thr; A¹³ je Thr; A¹⁵ je Asp; A¹⁷ je Ser; A¹⁸ je Ser nebo Lys; A²¹ je Glu; A²³ je Gln nebo Glu; A²⁷ je Glu, Leu, Aib nebo Lys; a A³¹ je Trp, Phe nebo β-Nal; nebo jejich farmaceuticky přijatelná sůl.

40 Výhodná sloučenina sloučenin, která splňuje podmínky právě uvedené předchozí skupiny sloučenin jsou takové, kde A⁹ je Glu, N-Me-Glu nebo N-Me-Asp; A¹² je Phe, Acc, β-Nal nebo Aic; A¹⁶ je Val, Acc nebo Aib; A¹⁹ je Tyr nebo β-Nal; A²⁰ je Leu, Acc nebo Cha; A²⁴ je Ala, Aib nebo Acc; A²⁵ je Ala, Aib, Acc, Lys, Arg, hArg, Orn, HN-CH((CH₂)_n-N(R¹⁰R¹¹))-C(O) nebo NH-CH((CH₂)_e-X³)-C(O); A²⁸ je Phe nebo β-Nal; A²⁹ je Ile nebo Acc; A³⁰ je Ala nebo Aib; A³² je Leu, Acc nebo Cha; a A³³ je Val, Lys nebo Acc; nebo jejich farmaceuticky přijatelná sůl.

45 Výhodná skupina sloučenin, která splňuje podmínky právě uvedené předchozí skupiny sloučenin je takové, kde A¹⁰ je Gly; A¹² je Phe, β-Nal, A6c nebo A5c; A¹⁶ je Vla, A6c nebo A5c; A²⁰ je

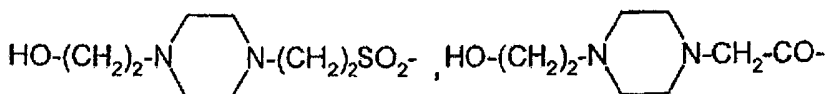
Leu, A6c, A5c nebo Cha; A²² je Gly, β-Ala, Glu nebo Aib; A²⁴ je Ala nebo Aib; A²⁹ je Ile, A6c nebo A5c; A³² je Leu, A6c, A5c nebo Cha; A³³ je Vla, Lys, A6c nebo A5c; a A³⁷ je Gly, Aib, β-ala, Ado, D-Ala, Ava, Asp, Aun, D-Asp, D-Arg, Aec, HN-CH((CH₂)_n-N(R¹⁰R¹¹))-C(O) nebo chybí; nebo jejich farmaceuticky přijatelná sůl.

5

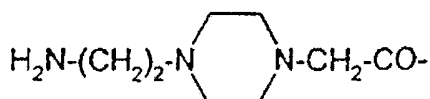
Výhodná skupina sloučenin, která splňuje podmínky právě uvedené předchozí skupiny sloučenin jsou takové, kde X⁴ v každém případě je -C(O)-; a R¹ je OH nebo NH₂; nebo jejich farmaceuticky přijatelná sůl.

10

Výhodná skupina sloučenin, která splňuje podmínky právě uvedené předchozí skupiny sloučenin nebo farmaceuticky přijatelných solí jsou takové, kde R² je H a R³ je (C₁-C₃₀)alkyl, (C₂-C₃₀)-alkenyl, (C₁-C₃₀)acyl, (C₁-C₃₀)alkylsulfonyl,



nebo



15

Výhodná sloučenina obecného vzorce I je taková, kde A¹⁰ je Gly; A¹² je Phe, β-Nal, A6c nebo A5c; A¹⁶ je Val, A6c nebo A5c; A²⁰ je Leu, A6c, A5c nebo Cha; A²² je Gly, β-Ala, Glu nebo Aib; A²⁴ je Ala nebo Aib; A²⁹ je Ile, A6c nebo A5c; A³² je Leu, A6c, A5c nebo Cha; A³³ je Val, Lys, A6c nebo A5c; a A³⁷ je Gly, Aib, β-Ala, Ado, D-Ala, Ava, Asp, Aun, D-Asp, D-Arg, Aec, NH-CH((CH₂)_n-N(R¹⁰R¹¹))-C(O) nebo chybí; X⁴ v každém případě je -C(O)-; e v každém případě je nezávisle 1 nebo 2; R¹ je OH nebo NH₂; R¹⁰ je (C₁-C₃₀)acyl, (C₁-C₃₀)alkylsulfonyl nebo



a R¹¹ je H; nebo jejich farmaceuticky přijatelná sůl.

25

Výhodnějšími výše uvedenými sloučeninami jsou ty, kde R¹⁰ je (C₄-C₂₀)acyl, (C₄-C₂₀)alkylsulfonyl nebo



nebo jejich farmaceuticky přijatelná sůl.

30

Výhodnější sloučenina obecného vzorce I je taková, která má vzorec: ((N_α-HEPES-His)⁷, Aib^{8,35})hGLP-1(7-36)NH₂,

((N_α-HEPA-His)⁷, Aib^{8,35})hGLP-1(7-36)NH₂,

(Aib^{8,35}, Arg²⁶, Lys³⁶(N_ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂,

(Aib^{8,35}, Arg²⁶, Lys³⁴(N_ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂,

35

(Aib^{8,35,37}, Arg^{26,34}, Lys³⁸(N_ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂.

(Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Lys³⁶(N_ε-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂,

(Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Lys³⁶(N_ε-dodekansulfonyl))hGLP-1(7-38)NH₂,

(Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Lys³⁶(N_ε-2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂,

(Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(1-(4-tetradecyl-1-piperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂,
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(1-(4-tetradecylamino))hGLP-1(7-36)NH₂,
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N_e-tetradekanoyl),β-Ala³⁷)hGLP-1(7-37)-OH, nebo
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N_e-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)OH,

5

nebo jejich farmaceuticky přijatelná sůl.

Výhodnější z předchozí skupiny sloučenin je sloučenina vzorce:

(Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁶(N_e-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂,
 (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N_e-tetradekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂,
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N_e-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂, nebo
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N_e-tetradekanoyl),β-Ala³⁷)hGLP-1(7-37)-OH, nebo

jejich farmaceuticky přijatelná sůl.

15

Jiná výhodnější sloučenina obecného vzorce I je taková sloučenina, která má vzorec:

(Aib^{8,35},A6c³²)hGLP-1(7-36)NH₂;
 (Aib^{8,35},Glu²³)hGLP-1-(7-36)NH₂;
 (Aib^{8,24,35})hGLP-1(7-36)NH₂;
 (Aib^{8,35},Glu²³,A6c³²)hGLP-1(7-36)NH₂;
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34})hGLP-1(7-36)NH₂;
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^e-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂;
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^e-dekanoyl))hGLP-1(7-36)OH;
 (Aib^{8,35},Lys²⁵,Arg^{26,34},Lys³⁶(N^e-dekanoyl))hGLP-1(7-36)OH;
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Ava³⁷,Ado³⁸)hGlp-1(7-38)NH₂;
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Asp³⁷,Ava³⁸,Ado³⁹)hGLP-1(7-39)NH₂;
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Aun³⁷)nGLP-1(7-37)NH₂;
 (Aib^{8,17,35})nhGLP-1(7-37)NH₂;
 (Aib^{8,35},Phe³²)hGLP-1(7-36)NH₂;
 (Aib^{8,35},Nal³¹)hGLP-1(7-36)NH₂;
 (Aib^{8,35},Nal^{28,31})hGLP-1(7-36)NH₂;
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Nal³¹)hGLP-1(7-36)NH₂;
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Phe³¹)hGLP-1(7-36)NH₂;
 (Aib^{8,35},Nal^{19,31})hGLP-1(7-36)NH₂;
 (Aib^{8,35},Nal^{12,31})hGLP-1(7-36)NH₂;
 (Aib^{8,35},Lys³⁶(N^e-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂;
 (Aib^{8,35},Arg³⁴,Lys²⁶(N^e-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂;
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^e-dodekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂;

35

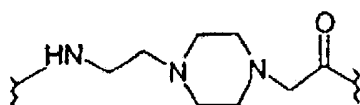
nebo její farmaceuticky přijatelná sůl.

Jinou výhodnější sloučeninou obecného vzorce I je každá ze sloučenin, které jsou zde dále specificky vypočítány v oddílu Příklady vynálezu, nebo její farmaceuticky přijatelná sůl.

V jiném provedení poskytuje předložený vynález farmaceutický prostředek, který obsahuje účinné množství sloučeniny obecného vzorce I, která je zde výše definována nebo její farmaceuticky přijatelnou sůl a farmaceuticky přijatelný nosič nebo ředitlo.

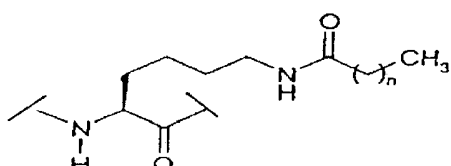
- 5 V ještě jiném provedení poskytuje předložený vynález způsob vyvolání agonistického účinku u receptoru GLP-1 u pacienta, který to vyžaduje, který spočívá v tom, že se uvedenému pacientu podá účinné množství sloučeniny obecného vzorce I, které je zde výše definována nebo její farmaceuticky přijatelná sůl.
- 10 V dalším provedení poskytuje předložený vynález způsob léčení nemoci vybrané ze skupiny obsahující diabetes typu I, diabetes typu II, obezitu, glukagonem, vylučování potíží u dýchacích cest, metabolické poruchy, artritidu, osteoporózu, nemoci centrálního nervového systému, restenózu, neurodegenerativní nemoci, selhání ledvin, městnávě srdeční selhání, nefrotický syndrom, cirhóza, plicní otok, vysoký tlak a poruchy s očekávaným snížením příjmu potravy, u jedinců kteří to vyžadují, který spočívá v tom, že jedinci je podáno účinné množství sloučeniny obecného vzorce I, který zde byl výše definován nebo její farmaceuticky přijatelné soli. Výhodný způsob právě uvedené metody je takový, kdy je léčen diabetes typu I nebo diabetes typu II.

S výjimkou N-koncové aminokyseliny, všechny zkratky (např. Ala) aminokyselin v tomto popisu platí pro strukturu $-\text{NH}-\text{CH}(\text{R})-\text{CO}-$, kde R je postranní řetězec aminokyseliny (např. CH_3 pro Ala). Pro N-koncovou aminokyselinu zkratka zahrnuje strukturu $(\text{R}^2\text{R}^3)-\text{N}-\text{CH}(\text{R})-\text{CO}-$, kde R je postranní řetězec aminokyseliny a R^2 a R^3 jsou takové, jak jsou definovány výše, s tou výjimkou, že když A⁷ je Ura, Paa nebo Pta, tak v tomto případě R^2 a R^3 chybí, protože Ura, Paa a Pta jsou zde zamýšleny jako des-aminokyseliny. Amp, β -Nal, Nle, Cha, 3-Pal, 4-Pal 25 a Aib jsou zkratky následujících aminokyselin: 4-amino-fenylalanin, β -(2-nafty)alanin, norleucin, cyklohexylalanin, β -(3-pyridinyl)alanin, β -(4-pyridinyl)alanin a kyselina α -aminoizomáselná. Definice jiných aminokyselin jsou: Ura je kyselina urokanová; Pta je kyselina (4-pyridylthio)octová; Paa je kyselina *trans*-3-(3-pyridyl)akrylová; Tma je N,N-tetramethylamidinohistidin; N-Me-Ale je N-methylalanin; N-Me-Gly je N-methylglycin; N-Me-Glu je kyselina N-methylglutamová; Tle je *terc*-butylglycin; Abu je kyselina α -aminomáselná; Tba je *terc*-butylalanin; Orn je ornitin; Aib je kyselina α -aminoizomáselná; β -Ala je β -alanin Gaba je kyselina γ -aminomáselná; Ava je kyselina 5-aminovalerová; Ado je kyselina 12-amino-dekanová; Aic je kyselina 2-aminoindan-2-karboxylová; Aun je kyselina 11-aminoundekanová; a Aec je 4-(2-aminoethyl)-1-karboxymethyl-piperazin, který je představován strukturou:



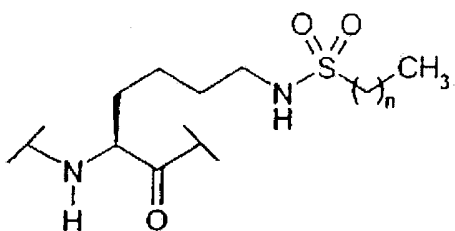
Zkratka Acc představuje aminokyselinu vybranou ze skupiny zahrnující: 1-amino-1-cyklopropankarboxylovou (A3c); 1-amino-1-cyklobutankarboxylovou (A4c); kyselinu 1-amino-1-cyklopentankarboxylovou (A5c); kyselinu 1-amino-1-cyklohexankarboxylovou (A6c); kyselinu 1-amino-1-cykloheptankarboxylovou (A7c); kyselinu 1-amino-1-cyklooktankarboxylovou (A8c); a kyselinu 1-amino-1-cyclononankarboxylovou (A9c). Ve výše uvedeném vzorci, hydroxyalkyl, hydroxyfenylalkyl a hydroxynaftyalkyl mohou obsahovat 1 a 4 hydroxysubstituenty. COX⁵ zastupuje $-\text{C}=\text{O}.\text{X}^5$. Příklady $-\text{C}=\text{O}.\text{X}^5$ zahrnují mimo jiné acetyl a fenylpropionyl.

Zkratkou Lys(N _{ϵ} -alkanoyl) je méněná následující obecná struktura.

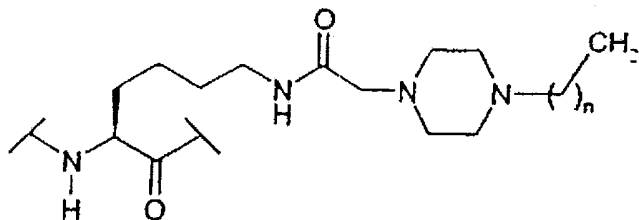


45

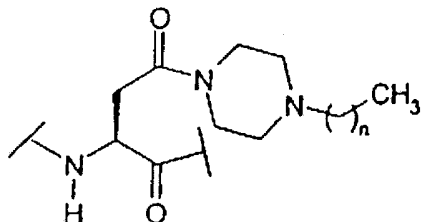
Zkratkou Lys(N_ε-alkylsulfonyl) je míněna následující obecná struktura:



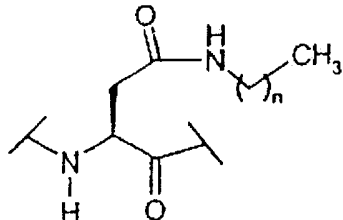
Zkratkou Lys(N_ε-(2-(4-alkyl-1-piperazin)-acetyl)) je míněna následující obecná struktura:



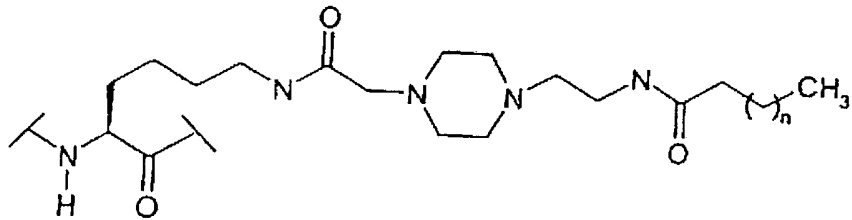
5 Zkratkou Asp(1-(4-alkylpiperazin)) je míněna následující obecná struktura:



Zkratkou Asp(1-alkylamino) je míněna následující obecná struktura:

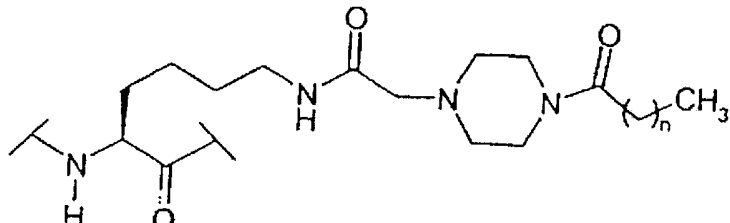


Zkratkou (Lys(N_ε-Aec-alkanoyl) je míněna následující obecná struktura:



10

Proměnná n v předchozích uvedených strukturách je v rozmezí 1 až 30. Zkratkou Lys(N_ε-ace-alkanoyl) je míněna následující obecná struktura:



Plné názvy jiných zkratek, které jsou zde použity, jsou následující: Boc pro t–butyloxykarbonyl, NF nebo fluorovodík, Fm pro formyl, Xan pro xanthyl, Bzl pro benzyl, Tos pro tosyl, DPN pro 2,4–dinitrofenyl, DMF pro dimethylformamid, DCM pro dichlormethan, HBTU pro hexafluorofosfát 2–(1H–benztriazol–1–yl)–1,1,3,3–tetramethyluroniam, DIEA pro diizopropylethylamin, HOAC pro kyselinu octovou, TFA pro kyselinu trifluoroctovou 2ClZ pro 2–chlorbenzyl–oxykarbonyl, 2BrZ pro 2–brombenzyl–oxykarbonyl, OCHex pro O–cyklohexyl, Fmoc pro 9–fluorenylmethoxykarbonyl, HOBT pro N–hydroxybenztriazol a PAM pryskyřice pro 4–hydroxymethylfenylacetamidomethyl pryskyřici.

- 10 Termín „halogen“ zahrnuje fluor–, chlor–, brom– a jod– deriváty.

Termín „(C₁–C₃₀)uhlovodíková složka“ zahrnuje alkyl, alkenyl a alkinyl, a v případě alkenylu a alkinylu se jedná o C₂–C₃₀.

- 15 Peptid tohoto vynálezu je zde také označován jiným formátem zápisu, např. (A5c⁸)hGLP–1 (7–36)NH₂ se substituovanými aminokyselinami z přirozené sekvence, umístěnými v první soustavě závorek (např. A5c⁸ pro Ala⁸ v hGLP–1). Zkratka GLP–1 znamená glukagonu podobný peptid–1, hGLP–1 znamená lidský glukagonu podobný peptid–1. Čísla umístěná v závorce označují počet aminokyselin přítomných v peptidu (např. hGLP–1(7–36) znamená aminokyseliny 7 až 36 ze sekvence peptidu lidského GLP–1). Sekvence hGLP–1(7–36) je uvedena v Mojsov, S., Int. J. Peptide Protein Res., 40, 1992, str. 333 až 342. Označení „HN₂“ v hGLP–1(7–36)NH₂ znamená, že C–konec peptidu je ukončen amidovou skupinou. hGLP–1(7–36) znamená, že C–konec je volná aminokyselina. Zbytky na pozicích 37 a 38 v hGLP–1(7–38) jsou Gly respektive Arg.

25 Detailní popis

Peptidy tohoto vynálezu mohou být připraveny pomocí standardní syntézy peptidů na pevné fázi.

- Viz Steward, J. M., a kol., Solid Phase Synthesis (Pierce Chemical Co., 2. vyd. 1984). Substituenty R² a R³ ve výše uvedeném obecném vzorci mohou být připojeny k volné aminoskupině N–koncové aminokyseliny, pomocí standardních metod, známých v oboru. Například alkylové skupiny, např. (C₁–C₃₀)alkyl, mohou být připojeny pomocí redukční alkylace. Hydroxyalkylové skupiny, např. (C₁–C₃₀)hydroxyalkyl, mohou být také připojeny pomocí redukční alkylace, kde volná hydroxylová skupina je chráněna t–butylesterem. Acylové skupiny, např. COE¹, mohou být připojeny spojením volné kyseliny, např. E¹COOH, k volné aminoskupině N–koncové aminokyseliny tak, že je smíchána kompletní pryskyřice se 3 molárními ekvivalenty jak volné kyseliny, tak diisopropylkarboxydiimidu v methylenchloridu po dobu 1 hodiny. Pokud volná kyselina obsahuje volnou hydroxylovou skupinu, např. kyselina p–hydroxyfenylpropionová, potom by připojení mělo být provedeno s dalšími třemi molárními ekvivalenty HOBT.

Pokud R¹ je NH–X²–CH₂–CONH₂ (tj. Z⁰–CONH₂), potom syntéza peptidu začíná pomocí BocHN–X²–CH₂–COOH, která je připojena k MBHA pryskyřici. Pokud R¹ je NH–X₂–CH₂–COOH (tj. Z⁰=COOH), potom syntéza peptidu začíná pomocí Boc–HN–X₂–CH₂–COOH, která je připojena k PAM pryskyřici. Pro tento určitý krok jsou používány 4 molární ekvivalenty Boc–HN–X₂–COOH, HBTU a Hobt a 10 molárních ekvivalentů DIEA. Doba potřebná k připojení je asi 8 hodin.

Chráněná aminokyselina, kyselina 1–(terc–butoxykarbonyl–amino–1–cyklohexan karboxylová, byla syntetizována následujícím způsobem, 19,1 gramu (0,133 mol) kyseliny 1–amino–1–cyklohexankarboxylové (Acroc Organics, Fischer Scientific, Pittsburgh, PA) bylo rozpuštěno ve 200 ml dioanu a 100 ml vody. K tomu bylo přidáno 67 ml 2 N NaOH. Roztok byl chlazen v lázní vody s ledem. K tomuto roztoku bylo přidáno 32,0 g (0,147 mol) di–terc–butyldikarbonátu. Reakční směs byla míchána přes noc při teplotě místnosti. Poté byl za sníženého tlaku odstraněn dioxan. Ke zbývajícímu vodnému roztoku bylo přidáno 200 ml octanu ethylnatého. Směs byla

chlazena v lázni vody s ledem. pH vodné vrstvy bylo upraveno na asi 3 pomocí přidání 4 N HCl. Organická vrstva byla oddělena. Vodní vrstva byla extrahována octanem ethylnatým (1x100 ml). Dvě organické vrstvy byly spojeny a promyty vodou (2 x 150 ml), vysušen nad bezvodým MgSO₄, filtrovány a za sníženého tlaku koncentrovány do suchého stavu. Výtěžek byl rekrystalován ze směsi octan ethylnatý/hexany. Bylo získáno 9,2 g čistého produktu. Výtěžek byl 29%.

Boc–A5c–OH byl syntetizován analogickým způsobem jako Boc–A6c–OH. Ostatní chráněné Acc aminokyseliny mohou být připraveny analogickým způsobem osobou s běžnou zkušeností v oboru podle popisů, uvedených v předloženém patentu.

Při syntéze analogů GLP–1, které jsou předmětem tohoto vynálezu, které obsahují A5c, A6c a/nebo Aib, jsou doby potřebné pro připojení těchto zbytků a zbytků, které je bezprostředně následující, 2 hodiny.

Substituenty R² a R³ ve výše uvedeném obecném vzorci mohou být připojeny k volné aminoskupině N-koncové aminokyseliny pomocí standardních metod, známých v oboru. Například alkylové skupiny, např. (C₁–C₃₀)–alkyl, mohou být připojeny pomocí redukční alkylace. Hydroxyalkylové skupiny, např. (C₁–C₃₀)hydroxyalkyl, mohou být také připojeny pomocí redukční alkylace, kde volná hydroxylová skupina je chráněna t-butylesterem. Acylové skupiny, např. COX¹, mohou být připojeny spojením volné kyseliny, např. X¹COOH, k volné aminoskupině N-koncové aminokyseliny, tak, že je smíchána kompletní pryskyřice se 3 molárními ekvivalenty jak volné kyseliny, tak diisopropylkarboxydiimidu v methylenchloridu po dobu 1 hodiny. Pokud volná kyselina obsahuje volnou hydroxylovou skupinu, např. kyselina p-hydroxyfenylpropionová, potom by připojení mělo být provedeno s dalšími třemi molárními ekvivalenty HOBT.

U sloučeniny, která je předmětem tohoto vynálezu, může být následujícím postupem testována její schopnost vázat se na GLP–1.

Buněčná kultura:

Buňky RIN 5F pocházející z krysího inzulinomu (ATCC–# CRL–2058, Americká sbírka typových kultur, Manassas, VA), exprimující GLP–1 receptor, byly kultivovány v Eagově médiu modifikovaném podle Dulbecca (DMEM), obsahujícím 10 % fetálního telecího séra a udržovány při 37 °C ve vlhké atmosféře o složení 5% CO₂/95% vzduch.

Vazba radioaktivně značeného ligandu.

Membrány pro studia vazby radioaktivně značeného ligandu byly připraveny homogenizací buněk RIN ve 20 ml ledového 50 mM Tris–HCl pomocí zařízení Brinkman Polytron (Westbury, NY), (nastavení 6, 15 s). Homogenáty byl 2x promyty centrifugací (39 000 g/10 min). a konečné sedimenty byly resuspendovány v 50 mM Tris–HCl, obsahujícím 2,5 mM MgCl₂, 0,1 mg/ml bacitracinu (Sigma Chemical, St. Lois, MO) a 0,1% BSA. Pro testování byly alikvoty (0,4 ml) inkubovány s 0,05 nM (¹²⁵I)GLP–1(7–36) (~2200 Ci/mmol, New England Nuclear, Boston, MA) buď s anebo bez 0,05 ml neznačených kompletujících testovaných peptidů. Po inkubaci 100 min (25 °C) byl vázaný (¹²⁵I)GLP–1(7–36) oddělen od volného rychlou filtrací přes filtry GF/S (Brandel, Gaithersburg, MD), které byl předem nasáknutý v 0,5% polyethyleniminu. Filtry byly potom 3x promyty 5 ml alikvoty ledového 50 mM Tris–HCl a vázaná radioaktivita, zachycená na filtroch, byla změřena spektrometrií gama (Wallac LKB, Gaithersburg, MD). Specifická vazba byla definována jako celkový vázaný (¹²⁵I)GLP–1(7–36) míinus ten, který je vázaný v přítomnosti 1000 nM GLP–1(7–36)(Bachem, Torrence, CA).

Peptidy které jsou předmětem tohoto vynálezu mohou být pokryty ve formě farmaceuticky přijatelných solí. Příklady takových solí zahrnují mimo jiné takové, které jsou vytvořeny

s organickými kyselinami (např. kyselina octová, kyselina mléčná, kyselina maleinová, kyselina citrónová, kyselina jablečná, kyselina askorbová, kyselina jantarová, kyselina benzoová, kyselina methansulfonová, kyselina toluensulfonová nebo kyselina „pamoic“), s anorganickými kyselinami (např. kyselina chlorovodíková, kyselina sírová nebo kyselina fosforečná) a s polymerními kyselinami (např. tanin, karboxymethylcelulóza, kyselina polymléčná, kyselina polyglykolová nebo kopolymery kyselin polymléčná-glykolová). Typický způsob pro přípravu soli peptidu, který je předmětem tohoto vynálezu, je v oboru dobré známý a může být proveden standardními metodami výměny soli. Tedy TFA sůl peptidu, který je předmětem tohoto vynálezu (TFA sůl je výsledkem purifikace peptidu pomocí preparativní HPLC, eluování pomocí pufrů obsahujících TFA) může být převedena sůl jinou, jako je třeba octan tím, že je peptid rozpuštěn v malém množství vodného roztoku 0,25 N kyseliny octové. Výsledný roztok je nasazen na semipreparativní HPLC sloupec (Zorbax, 300 SB, C-8). Sloupec je vymýván (1) roztokem 0,1 N octanu amonného ve vodě po dobu 0,5 hodiny, (2) roztokem 0,25 N octanu amonného ve vodě po dobu 0,5 hodiny a (3) lineárním gradientem (20 až 100% roztok B po dobu více než 30 minut) při rychlosti průtoku 4 ml/minutu (roztok A je 0,25 N kyselina octová ve vodě; roztok B je 0,25 N kyselina octová ve směsi acetonitril/voda 80:20). Frakce obsahující peptid jsou odebírány a vysušeny do suchého stavu pomocí lyofilizace.

Jak je dobré známo osobám se zkušeností v oboru, známá a potenciální použití GLP-1 jsou různá a rozmanitá (viz Todd J.F. a kol., Clinical Science, 1998, 95, str. 325 až 329; a Todd J. F. a kol., European Journal of Clinical Investigation, 1997, 27, str. 533 až 536). Tedy podání sloučenin, které jsou předmětem tohoto vynálezu za účelem vyvolání, může mít tytéž účinky a použití jako samotný GLP-1. Tato různá použití GLP-1 mohou být shrnuta následně jako léčení: diabetu typu I, diabetu typu II, obezity, glukagonomů, vylučovacích potíží u dýchacích cest, metabolických poruch, artritidy, osteoporózy, nemocí centrálního nervového systému, restenózy, neurodegenerativních nemocí, selhání ledvin, městnavého srdečního selhání, nefrotického syndromu, cyrhózy, plicního otoku, vysokého tlaku a poruch s očekávaným snížením příjmu potravy. Analogy, které jsou předmětem tohoto vynálezu, které vyvolávají agonistický efekt u jedince, mohou být použity pro léčená následujících poruch: hypoglykémie a syndromu špatného vstřebávání, spojené s chirurgickým odnětím části žaludku a operacemi tenkého střeva.

Předložený vynález tedy ve svém rámci zahrnuje farmaceutické prostředky, které obsahují jako svoji aktivní složku, alespoň jednu ze sloučenin obecného vzorce I ve spojení s farmaceuticky přijatelným nosičem.

Dávka aktivní složky v prostředcích, které jsou předmětem tohoto vynálezu, může být různá, je však nezbytné, aby množství aktivní složky bylo takové, aby bylo dosaženo vhodné dávky. Vybraná dávka závisí na požadovaném léčebném účinku, na způsobu podávání a na době trvání léčby. Obecně účinná dávka pro aktivity, které jsou předmětem tohoto vynálezu, je v rozsahu 1×10^{-7} až 200 mg/kg/den, výhodně 1×10^{-4} až 100 mg/kg/den, která může být podána jako jedna dávka nebo může být rozdělena do mnoha dávek.

Sloučeniny, které jsou předmětem tohoto vynálezu, mohou být podávány orálně, parenterálně (např. intramuskulární, intraperitoneální, intravenózní nebo podkožní injekcí, nebo pomocí implantátu), vazálně, vaginálně, rektálně, pod jazyk nebo místními způsoby podávání a mohou být připraveny s farmaceuticky přijatelnými nosiči tak, aby poskytly dávkové formy vhodné pro každý způsob podávání.

Pevné dávkové formy pro orální podávání zahrnuje kapsle, tablety, pilulky, prášky a granule. V takových pevných dávkových formách je aktivní složka smíšena alespoň s jedním inertním farmaceuticky přijatelným nosičem jako je sacharóza, laktóza nebo škrob. Takové dávkové formy mohou také obsahovat, jako v běžné praxi, další sloučeniny, jiné než taková inertní ředitla, např. lubrikační činidla jako je stearan hořečnatý. V případě kapslí, tablet a pilulek mohou dávkové formy také obsahovat pufrační činidla. Tablety a pilulky mohou být dále připraveny s enterickým povlakem.

Tekuté dávkové formy pro orální podávání zahrnují farmaceuticky přijatelné emulze, roztoky, suspenze, sirupy, tinktury obsahující inertní ředitla, obecně v oboru používaná, jako je např. voda. Vedle takových inertních ředitel mohou také prostředky zahrnovat adjuvans, jako jsou zvlhčovací činidla, emulgační a suspenzní činidla a sladidla, činidla dodávající chuť a vůni.

Prostředky pro parenterální podávání, které jsou předmětem tohoto vynálezu, zahrnují sterilní vodné a nevodné roztoky, suspenze nebo emulze. Příklady nevodných rozpouštědel nebo nosičů jsou propylenglykol, polyethylenglykol, rostlinné oleje, jako je olivový olej a kukuřičný olej, želatina a organické estery, které je možno podávat injekčně, jako je ethylester kyseliny olejové. Takové dávkové formy mohou také obsahovat adjuvans, jako jsou konzervační zvlhčovací, emulgační a disperzní činidla. Mohou být sterilizovány například filtrací přes filtr zachycující bakterie, přidáním sterilizačního činidla do prostředků, ozářením prostředků nebo zahřátím prostředků. Mohou být také vyrobeny ve formě sterilního pevného prostředku, který může být bezprostředně před použitím rozpuštěn ve sterilní vodě nebo v nějakém jiném sterilním injekčním médiu.

Prostředky pro rektální nebo vaginální podávání jsou s výhodou čípky, které mohou vedle aktivní složky obsahovat excipienty, jako jsou máslo z kroky nebo vosk na čípky.

Prostředky pro nazální podávání nebo pro podávání pod jazyk jsou také připravovány se standardními excipienty, které jsou v oboru dobře známé.

Dále může být sloučenina, které je předmětem tohoto vynálezu, podávána pomocí prostředků pro trvalé uvolňování, jako jsou ty, které jsou popsány v následujících patentech a patentových přihláškách. Patent US 5 672 659 popisuje prostředky pro trvalé uvolňování, které obsahují biologicky aktivní činidlo a polyester. Patent US 5 595 760 popisuje prostředky pro trvalé uvolňování, které obsahují biologicky aktivní činidlo v gelové formě. Patentová přihláška US 08/929 363, podaná 9. září 1997, popisuje polymerní prostředky pro trvalé uvolňování, které obsahují biologicky aktivní činidlo a chitosan. Patentová přihláška US 08/740 778, podaná 1. listopadu 1996, popisuje prostředky pro trvalé uvolňování, které obsahují biologicky aktivní činidlo a cyklodextran. Patentová přihláška US 08/740 778, podaná 1. listopadu 1996, popisuje prostředky pro trvalé uvolňování, které obsahují biologicky aktivní činidlo a cyklodextrin. Patentová přihláška US 09/015 394, podaná 29. ledna 1998, popisuje absorbovatelné prostředky pro trvalé uvolňování, které obsahují biologicky aktivní činidlo. Patentová přihláška US 09/121 653, podaná 23. července 1998, popisuje způsob přípravy mikročastic, obsahujících terapeutické činidlo jako je peptid, procesem typu olej ve vodě. Patentová přihláška US 09/131 472, podaná 10. srpna 1998, popisuje komplexy obsahující terapeutické činidlo jako je peptid a fosforylovaný polymer. Patentová přihláška US 09/184 412, podaná 2. listopadu 1998, popisuje komplexy obsahující terapeutické činidlo jako je peptid a polymer obsahující nepolymerizovatelný lakton. Obsahy předchozích patentů a patentových přihlášek jsou zde zahrnuty jako odkazy.

Pokud není definováno jinak, všechny zde používané technické a vědecké termíny mají tentýž význam, jak je obyčejně chápán osobami s běžnou zkušeností v oboru, do něhož tento vynález spadá. Také všechny publikace, patentové přihlášky, patenty a ostatní odkazy zde zmíněné, jsou zde zahrnuty jako odkaz.

Následující příklady popisují syntetické metody pro přípravu peptidů, které jsou předmětem tohoto vynálezu, tyto metody jsou dobré známy osobám se zkušeností v oboru. Osobám se zkušeností v oboru jsou také známy jiné metody. Příklady jsou poskytnuty pro účely ilustrace a nejsou míněny tak, aby v jakémkoli směru omezovaly rozsah předloženého vynálezu.

Boc- β Ala-OH, Boc-D-Arg(Tos)-OH a Bod-D-Asp(OcHex) byly zakoupeny od Nova Biochem, San Diego, Kalifornie. Boc-Aun-OH byl zakoupen od Bachem, King of Prussia, PA.

Boc–Ava–OH a Boc–Ado–OH byly zakoupeny od Chem–Impex, International, Wood Dale, IL. Boc–Nal–OH byl zakoupen od Synthetech, Inc. Albany, OR.

5 Příklady provedení vynálezu

Příklad 1: (Aib^{8,35})hGLP–1(7–36)NH₂

Příklad je uveden pro ilustraci základního postupu. Jmenovaný peptid byl syntetizován na syntetizátoru peptidů Applied Biosystems (Foster City, CA), metod 450A, který byl modifikován tak, aby prováděl zrychlenou syntézu peptidů metodou Boc na pevné bázi. Viz Schnolzer a kol., Int. J. Peptide Protein Res., 90:180 (1992). Byla použita 4–methylbenzhydrylaminová (MBHA) pryskyřice (Peninsula, Belmont, CA) se substitucí 0,91 mmol/g. Byly použity Boc aminokyselin (Bachem, CA, Torrance, CA; Nova Biochem., LaJolla, CA) s následujícím chráněním postranních skupin: Boc–Ala–OH, Boc–Arg(Tos)–OH, Boc–Asp(OcHex)–OH, Boc–Tyr(2BrZ)–OH, Boc–His(DNP)–OH, Boc–Val–OH, Boc–Leu–OH, Boc–Gly–OH, Boc–Gln–OH, Boc–Ile–OH, Boc–Lys(2ClZ)–OH, Boc–Thr(Bzl)–OH, Boc–Ser(Bzl)–OH, Boc–Phe–OH, Boc–Aib–OH, Boc–Glu(OcHex)–OH a Boc–Trp(Fm)OH. Syntéza byla provedena v množství 0,20 mmol. skupiny Boc byly odstraněny působením 100% TFA po dobu 2x1 minuta. Boc aminokyseliny (2,5 mmol) byly předem aktivovány pomocí HBTU (2,0 mmol) a DIEA (1,0 ml) v 4 ml DMF a byly spojeny bez předchozí neutralizace TFA soli komplexu peptid–pryskyřice. Doby připojení byly 5 minut s výjimkou zbytků Boc–Aib–OH a následujících zbytků, Boc–Lys(2ClZ)–OH a Boc–His(DNP)–OH, kde doby připojení byly 2 hodiny.

Po sestavení peptidového řetězce bylo na pryskyřice působeno roztokem 20% merkaptoethanolu/10% DIEA v DMF po dobu 2x30 minut, aby došlo k odstranění skupiny DNP na postranním řetězci His. N–koncová skupina Boc byla potom odstraněna působením 100% TFA po dobu 2x1 minuta. Po neutralizaci komplexu peptid–pryskyřice pomocí 10% DIEA v DMF (1x1 min.) byla formylová skupina na postranním řetězci Trp odstraněna působením roztoku 15% ethanolamin/15% voda/70% DMF po dobu 2x30 minut. Komplex peptid–pryskyřice byl promyt s DMF a DCM a sušen za sníženého tlaku. Závěrečné odštěpení bylo provedeno mícháním komplexu peptid–pryskyřice v 10 ml HF obsahující 1 ml anisolu a dithiothreitol (24 mg) při 0 °C po dobu 75 minut. HF byla odstraněna probubláváním dusíkem. Zbytek byl promyt éterem (6x10 ml) a extrahován 4N HOAc (6x10 ml).

Peptidová směs ve vodném extraktu byla purifikována pomocí preparativní vysokotlaké kapalné chromatografie reverzní fáze (HPLC) za použití sloupce VYDAC^(R) C₁₈ pro reverzní fázi (Nest Group, Southborough, MA). Sloupec byl promýván lineárním gradientem (20 až 50 % roztoku B po dobu 105 minut) průtokovou rychlosťí 10 ml/min (roztok A = voda obsahující 0,1% TFA; roztok B = acetonitril obsahující 0,1% TFA). Byly odebrány frakce a kontrolovány na analytické HPLC. Tyto frakce, které obsahovaly čistý produkt byly spojeny a vysušeny pomocí lyofilizace. Bylo získáno 135 mg bílé pevné látky. Na základě analytické HPLC byla stanovena 98,6% čistota. Analýzou pomocí hmotového spektrometru (MS(ES))S byla stanovena molekulová hmotnost 3339,7 (v souhlase s vypočtenou molekulovou hmotností 3339,7).

Příklad 2: ((N_α–HEPES–His)⁷, Aib^{8,35})hGLP–1(7–36)NH₂

Jmenovaný peptid (HEPES je (4–(2–hydroxyethyl)–1–piperazin–ethansulfonová kyselina)) může být syntetizován následujícím způsobem: po sestavení peptidu (Aib^{8,35})hGLP–1(7–36)NH₂ na pryskyřice MBHA (0,20 mmol) podle postupu popsaného v příkladu 1, je na komplex peptid–pryskyřice působeno 100% TFA (2x2 minuty) a promyt DMF a DCM. Pryskařice je potom neutralizována 10% DIEA v DMF po dobu 10 minut. Po promytí DMF a DCM je na pryskyřici působeno 0,23 mmol 2–chloro–1–ethansulfonylchloridem a 0,7 mmol DIEA v DMF po dobu 1 hodinu. Pryskařice je potom promyta DMF a DCM a opracována 1,2 mmol 2–hydroxyethyl-

5 piperazinem po dobu 2 hodin. Pryskařice je promyta DMF a DCM a je na ni působeno různými reagenciemi ((1) 20% merkaptoethanol /10% DIEA v DMF a (2) 15% ethanolamin/15% voda/70% DMF), aby došlo k odstranění DNP skupiny na postranním řetězci His a formylové skupiny na postranním řetězci Trp jak je popsáno výše, před konečným odštěpením peptidu z pryskařice pomocí HF.

Příklad 3: $(N_{\alpha}-HEPA-His)^7, Aib^{8,35})hGLP-1(7-36)NH_2$

10 Jmenovaná sloučenina (HEPA je (4-(2-hydroxyethyl)-1-piperazinacetyl)) může být připravena v podstatě podle postupu popsaného v příkladu 2, který je určen pro přípravu $(N_{\alpha}-HEPES-His)^7, Aib^{8,35})hGLP-1(7-36)NH_2$ s tou výjimkou, že namísto 2-chlor-1-ethansulfonylchloridu je použit anhydrid kyseliny 2-bromoctové.

15 Příklad 5: $(Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Lys^{26}(N_{\epsilon}-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH_2$

20 Použité Boc aminokyseliny byly tytéž jako aminokyseliny, které byly použity při syntéze $(Aib^{8,35})hGLP-1(7-36)NH_2$, popsané v příkladu 1, s tou výjimkou, že v tomto příkladu byl použit Fmoc-Lys(Boc)-OH. První aminokyselinový zbytek byl k pryskařici připojen manuálně na třepačce. 2,5 mmol Fmoc-Lys(Boc)-OH bylo rozpuštěno ve 4 ml 0,5 N HBTU v DMF. K roztočku byl přidá 1 ml DIEA. Směs byla třepána asi 2 minuty. Potom bylo k roztočku přidáno 0,2 mmol MBHA pryskařice (substituce = 0,91 mmol/g). Směs byla třepána po dobu 1 minutu. Pryskařice byla promyta DMF a působeno na ni 100% TFA po dobu 2x2 minuty, aby došlo k odstranění chránících skupin Boc. Pryskařice byla potom promyta DMF. Kyselina myristylová (2,5 mmol) byla předem aktivována s HBTU (2,0 mmol) a DIEA (1,0 ml) ve 4 ml DMF po dobu 2 minut a 25 byla připojena ke komplexu Fmoc-Lys-pryskařice. Čas použitý pro připojení byl asi 1 hodina. Pryskařice byla promyta DMF a bylo na ni působeno 25% piperidinem v DMF o dobu 2x20 minut, aby došlo k odstranění chránící skupiny Fmoc. Pryskařice byla potom promyta DMF a přenesena do reakční nádoby syntetizátoru peptidů. Následující kroky syntetizačního a purifikačního postupu u peptidu byly tytéž jako při syntéze $(Aib^{8,35})hGLH-1(7-36)NH_2$ v příkladu 1. Bylo získáno 43,1 mg sloučeniny uvedené v nadpisu, ve formě bílé pevné látky. Na základě HPLC analýzy byla stanovena čistota 98%. Analýza pomocí ES hmotového spektrometru udávala molekulovou hmotnost 3577,7 v souhlase s vypočtenou molekulovou hmotností 3578,7.

30 Příklad 6: $(Aib^{8,35}, Arg^{26}, Lys^{34}(N_{\epsilon}-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH_2$

35 Jmenovaná sloučenina byla syntetizována v podstatě podle postupu popsaného v příkladu 5, za použití vhodné chráněné aminokyseliny a vhodné kyseliny namísto kyseliny myristylové, použité v příkladu 5. Výtěžek = 89,6 mg; MS(ES) = 3577,2; vypočtená molekulová hmotnost = 3578,7; čistota 96 %.

40 Příklad 7: $(Aib^{8,35,37}, Arg^{26,34}, Lys^{38}(N_{\epsilon}-tetradekanoyl))hGLP-1(7-38)NH_2$

Jmenovaná sloučenina byla syntetizována v podstatě podle postupu popsaného v příkladu 5, za použití vhodné chráněné aminokyseliny a vhodné kyseliny namísto kyseliny myristylové, použité v příkladu 5. Výtěžek = 63,3 mg; MS(ES) = 3818,7; vypočtená molekulová hmotnost = 3819,5; čistota 96 %.

Příklad 8: $(Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Lys^{36}(N_{\epsilon}-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH_2$

50 Jmenovaná sloučenina byla syntetizována v podstatě podle postupu popsaného v příkladu 5, za použití vhodné chráněné aminokyseliny a vhodné kyseliny namísto kyseliny myristylové, použité

v příkladu 5. Výtěžek = 57,4 mg; MS(ES) = 3521,5; vypočtená molekulová hmotnost = 3522,7; čistota 98 %; kyselina = kyselina dekanová.

Syntéza jiných sloučenin předloženého vynálezu, obsahujících zbytek Lys(N_ε-alkanoyl) může být provedena způsobem, který je analogický postupu popsanému pro příklad 5 (Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Lys²⁶(N_ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂. Aminokyselina Fmoc-Lys(Boc)-OH je použita pro zbytek Lys(N_ε-alkanoyl) v peptidu, zatímco pro zbytek Lys je použita aminokyselina Boc-Lys(2ClZ)-OH. Pokud zbytek Lys(N_ε-alkanoyl) není na C-konci peptidu, fragment peptidu bezprostředně před zbytkem Lys(N_ε-alkanoyl) je předem sestaven na pryskyřici v syntetizátoru peptidů. Vhodnou kyselinu, odpovídající požadovanému alkanoylu, je možno zakoupit od Aldrich Chemical Co., Inc. Milwaukee, WI, USA, např. kyselina oktanová, kyselina dekanová, kyselina laurová a kyselina palmitová.

Příklad 9: (Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Lys³⁶(N_ε-dodekansulfonyl))hGLP-1(7-36)NH₂

Boc aminokyseliny použití v této syntéze jsou tytéž jako aminokyseliny, které byly použity při syntéze v příkladu 5. První aminokyselinový zbytek je připojen na pryskyřici manuálně na třepačce. 2,5 mmol Fmoc-Lys(Boc)-OH je rozpuštěno ve 4 ml 0,5 N HBTU v DMF. K roztoku je přidán 1 ml DIEA. Směs je třepána asi 2 minuty. Potom je k roztoku přidáno 0,2 mmol MBHA pryskyřice (substituce = 0,91 mmol/g). Směs je třepána po dobu asi 1 hodiny. Pryskařice je promyta DMF a je na ni působeno 100% TFA po dobu 2x2 minuty, aby došlo k odstranění chránící skupiny Boc. Pryskařice je promyta DMF a je k ní přidáno 0,25 mmol 1-dodekan-sulfonylchloridu ve 4ml DMF a 1 ml DIEA. Směs je třepána po dobu asi 2 hodin. Pryskařice je promyta DMF a je na ni působeno 25% piperidinem v DMF po dobu 2x20 min, aby došlo k odstranění chránící skupiny Fmoc. Pryskařice je promyta DMF a přenesena do reakční nádoby syntetizátoru peptidů. Syntéza zbytku peptidu a purifikační postupy jsou tytéž jako ty, které byly popsány v příkladu 1.

Syntéza jiných sloučenin předloženého vynálezu, obsahujících zbytek Lys(N_ε-alkylsulfonyl) může být provedena způsobem, který je analogický postupu popsanému pro příklad 9. Aminokyselina Fmoc-Lys(Boc)-OH je použita pro zbytek Lys(N_ε-alkylsulfonyl) v peptidu, zatímco pro zbytek Lys je použita aminokyselina Boc-Lys(2ClZ)-OH. Pokud zbytek Lys(N_ε-alkylsulfonyl) není na C-konci peptidu, fragment peptidu bezprostředně před zbytkem Lys(N_ε-alkylsulfonyl) je předem sestaven na pryskyřici v syntetizátoru peptidů. Vhodný alkylsulfonylchlorid je možno získat od Lancaster Synthesis Inc. Windham, NH, USA, např. 1-oktansulfonylchlorid, 1-dekansulfonylchlorid, 1-dodekansulfonylchlorid, 1-hexadekansulfonylchlorid a 1-oktadekan-sulfonylchlorid.

Příklad 10: (Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Lys³⁶(2-(4tetradecyl-1-piperazin)acetyl))hGLP-1(7-36)NH₂

Boc aminokyseliny použité v tomto příkladu jsou tytéž jako aminokyseliny, které byly použity při syntéze v příkladu 5. První aminokyselinový zbytek je připojen na pryskyřici manuálně na třepačce. 2,5 mmol Fmoc-Lys(Boc)-OH je rozpuštěno ve 4 ml 0,5 N HBTU v DMF. K roztoku je přidán 1 ml DIEA. Směs je třepána asi 2 minuty. Potom je k roztoku přidáno 0,2 mmol MBHA pryskyřice (substituce = 0,91 mmol/g). Směs je třepána po dobu asi 1 hodiny. Pryskařice je promyta DMF a je na ni působeno 100% TFA po dobu 2x2 minuty, aby došlo k odstranění chránící skupiny Boc. Pryskařice je promyta DMF. Kyselina 2-bromoctová (2,5 mmol) je předem aktivována pomocí HBTU (2,0 mmol) a DIEA (1 ml) ve 4 ml DMF po dobu asi 2 minut a je přidána k pryskyřici. Směs je třepána po dobu asi 10 minut a promyta DMF. Na pryskyřici je potom působeno 1,2 mmol piperazinu ve 4 ml DMF po dobu asi 2 hodin. Pryskařice je promyta DMF a je na ni působeno 2 mmol 1-jodtetradekanu po dobu asi 4 hodin. Po promytí s DMF je na pryskyřice působeno 3 mmol anhydridu kyseliny octové a 1 ml DIEA ve 4 ml DMF po dobu asi 2 hodin. Pryskařice je promyta DMF a je na ni působeno 25% piperidinem v DMF po dobu

2x20 minut. Pryskařice je promyta DMF a přenesena do reakční nádoby syntetizátoru peptidů, kde je v syntéze pokračováno. Zbývající syntetické a purifikační postupy u peptidu jsou tytéž jako postupy, které byly popsány v příkladu 1.

- 5 Syntéza jiných sloučenin předloženého vynálezu, obsahujících zbytek Lys(N_ε-(2-(4-alkyl-1-piperazin)acetyl)) může být provedena způsobem, který je analogický postupu popsanému v příkladu 10. Aminokyselina Fmoc-Lys(Boc)-OH je použita pro zbytek Lys(N_ε-(2-(4-alkyl-1-piperazin)acetyl)) v peptidu, zatímco pro zbytek Lys je použita aminokyselina Boc-Lys(2ClZ)-OH. Pro zbytek Lys(N_ε-(2-(4-alkyl-1-piperazin)acetyl)) je v průběhu alkylačního kroku použit odpovídající jodalkan. Pokud zbytek Lys(N_ε-(2-(4-alkyl-1-piperazin)acetyl)) není na C-konci peptidu, fragment peptidu bezprostředně před zbytkem Lys(N_ε-(2-(4-alkyl-1-piperazin)acetyl)) je předem sestaven na pryskařici v syntetizátoru peptidů.

Příklad 11: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(1-(4-tetradecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂

- 15 Boc aminokyseliny použití v tomto příkladu jsou tytéž jako ty aminokyseliny, které byly použity při syntéze v příkladu 5 s tou výjimkou, že na pozici 36 je použit Fmoc-Asp(O-tBu)-OH. První aminokyselinový zbytek je připojen na pryskařici manuálně na třepačce. 2,5 mmol Fmoc-Asp(O-tBu)-OH je rozpuštěno ve 4 ml 0,5 N HBTU v DMF. K roztoku je přidán 1 ml DIEA. Směs je třepána asi 2 minuty. Potom se k roztoku přidáno 0,2 mmol MBHA pryskařice (substituce = 0,91 mmol/g). Směs je třepána po dobu asi 1 hodiny. Pryskařice je promyta DMF a je na ni působeno 100% TFA po dobu 2x2 minuty, aby došlo k odstranění chránící skupiny tBu. Pryskařice je promyta DMF a je na ni působeno HBTU (0,6 mmol) a DIEA (1 ml) ve 4 ml DMF po dobu asi 15 minut. K reakční směsi je přidáno 0,6 mmol piperazinu a směs je třepána po dobu asi 1 hodiny. Pryskařice je promyta DMF a je na ni působeno 3 mmol 1-jodtetradekanu po dobu asi 4 hodin. Po promytí s DMF je na pryskařici působeno 3 mmol anhydridu kyseliny octové a 1 ml DIEA ve 4 ml DMF po dobu asi 0,5 hodiny. Pryskařice je promyta DMF a je na ni působeno 25% piperidinem v DMF po dobu 2x20 minut, aby došlo k odstranění chránící skupiny Fmoc. Pryskařice je promyta DMF a přenesena do reakční nádoby syntetizátoru peptidů, kde je v syntéze pokračováno. Zbývají syntetické a purifikační postupy u peptidu jsou tytéž jako postupy, které byly popsány v příkladu 1.

Syntéza jiných sloučenin předloženého vynálezu, obsahujících zbytek Asp(1-(4-alkylpiperazin)) nebo Glu(1-(4-alkylpiperazin)) jsou provedeny způsobem, který je analogický postup popsanému v příkladu 11. Aminokyselina Fmoc-Asp(O-tBu)-OH nebo Fmoc-Glu(O-tBu)-OH je použita pro zbytek Asp(1-(4-alkylpiperazin)) nebo Glu(1-(4-alkylpiperazin)) v peptidu, zatímco pro zbytek Asp je použita aminokyselina Boc-Asp(OcHex)-OH a pro zbytek Glu je použita aminokyselina Boc-Glu(Oc-Hex)-OH. Pro zbytek Lys(N_ε-(2-(4-alkyl-1-piperazin)acetyl)) je v průběhu alkylačního kroku použit odpovídající jodalkan. Pokud zbytek Asp(1-(4-alkylpiperazin)) nebo Glu(1-(4-alkylpiperazin)) není na C-konci peptidu, fragment peptidu bezprostředně před zbytkem Asp(1-(4-alkylpiperazin)) nebo Glu(1-(4-alkylpiperazin)) je předem sestaven na pryskařici v syntetizátoru peptidů.

Příklad 12: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Asp³⁶(1-tetradecylamino))hGLP-1(7-36)NH₂

- 45 Boc aminokyseliny použité v tomto příkladu jsou tytéž jako aminokyseliny, které byly použity při syntéze v příkladu 5. První aminokyselinový zbytek je připojen na pryskařici manuálně na třepačce. 2,5 mmol Fmoc-Asp(O-tBu)-OH je rozpuštěno ve 4 ml 0,5 N HBTU v DMF. K roztoku je přidán 1 ml DIEA. Směs je třepána asi 2 minuty. Potom je k roztoku přidáno 0,2 mmol MBHA pryskařice (substituce = 0,91 mmol/g). Směs je třepána po dobu asi 1 hodiny. Pryskařice je promyta DMF a je na ni působeno 100% TFA po dobu 2x15 minut, aby došlo k odstranění chránící skupiny t-Bu. Pryskařice je promyta DMF a je na ni působeno HBTU (0,6 mmol) a DIEA (1 ml) ve 4 ml DMF po dobu asi 15 minut. K reakční směsi je přidáno 0,6 mmol 1-tetradekanaminu a směs je třepána po dobu asi 1 hodiny. Pryskařice je promyta DMF a je na ni

působeno 25% piperidinem v DMF po dobu 2x20 minut, aby došlo k odstranění chránící skupiny Fmoc. Pryskařice je promyta DMF a přenesena do reakční nádoby syntetizátoru peptidů, kde je v syntéze pokračováno. Zbývající syntetické a purifikační postupy u peptidu jsou tytéž jako postupy, které byly popsány v příkladu 1.

5

Syntéza jiných sloučenin předloženého vynálezu, obsahujících zbytek Asp(1-alkylamino) nebo Glu(1-alkylamino) jsou uvedeny způsobem, který je analogický postup popsanému v příkladu 12. Aminokyselina Fmoc–Asp(O-tBu)–OH nebo Fmoc–Glu(O-tBu)–OH je použita pro zbytek Asp(1-alkylamino)respektive Glu(1-alkylamino) v peptidu, zatímco pro zbytek Asp je použita aminokyselina Boc–Asp(OcHex)–OH a pro zbytek Glu je použita aminokyselina Boc–Glu(OcHex)–OH. Pokud zbytek Asp(1-alkylamino) nebo Glu(1-alkylamino) není na C-konci peptidu, fragment peptidu bezprostředně před zbytkem Asp(1-alkylamino)nebo Glu(1-alkylamino) je předem sestaven na pryskařici v syntetizátoru peptidů.

15

Příklad 13: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N_ε-tetradekanoyl),β-Ala³⁷)hGLP-1(7-37)-OH

20

Boc aminokyseliny použité v tomto příkladu jsou tytéž jako ty aminokyseliny, které byly použity při syntéze (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N_ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)-NH₂ (příklad 5). Bylo použito 270 mg pryskařice Boc–β-Ala–PAM (Novabiochem, San Diego, Kalifornie, substituce = 0,74 mmol/g). Chránící skupina Boc na pryskařici Boc–β-Ala–PAM byla napřed deblokována na třepačce pomocí 100% TFA po dobu 2x2 minuty. Zbývající syntetické a purifikační postupy byly tytéž jako v příkladu 5. Bylo získáno 83,0 mg jmenovaného peptidu ve formě bílé pevné látky. NA základě HPLC analýzy byla stanovena čistota 98%. Analýza pomocí ES hmotového spektrometru udávala molekulovou hmotnost 3650,5 v souhlase s vypočtenou molekulovou hmotností 3650,8.

Příklad 14: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N_ε-tetradekanoyl), β-Ala³⁷)hGLP-1(7-36)-OH

30

Boc aminokyseliny použité v tomto příkladu jsou tytéž jako aminokyseliny, které byly použity při syntéze (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N_ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)-NH₂ (příklad 5). Fmoc–Lys(Boc)–OH (2,5 mmol) bylo předem aktivováno pomocí HBTU (2,0 mmol), HOEt (2,0 mmol) a DIEA (2,5 ml) v DMF (4 ml) po dobu asi 2 minut. Tato aminokyselina je připojena k 235 mg PAM pryskařice (Chem–Impex, Wood Dale, IL; substituce = 0,85 mmol/g) manuálně na třepačce. Doba připojení je asi 8 hodin. Zbývající syntetické a purifikační postupy byly tytéž jako v příkladu 5. Bylo získáno 83,0 mg jmenovaného peptidu ve formě bílé pevné látky. Analýza pomocí elektro–spray hmotové spektrum udávala molekulovou hmotnost 3579,15 v souhlase s vypočtenou molekulovou hmotností 3579,5.

40

Syntézy jiných analogů hGLP-1(7-36)-OH, hGLP-1(7-37)-OH a hGLP-1(7-38)-OH předloženého vynálezu, obsahujících zbytek Lys(N_ε-alkanoyl) mohou být provedeny způsobem, který je analogický postupu popsanému v příkladu 14. Aminokyselina Fmoc–Lys(Boc)–OH je použita pro zbytek Lys(N_ε-alkanoyl) v peptidu, zatímco pro zbytek Lys je použita aminokyselina Boc–Lys(2ClZ)–OH.

45

Následující příklady mohou být připraveny podle vhodných postupů, které jsou zde výše popsány.

Příklad 17: ((N^α-Me–His)⁷,Aib^{8,35})hGLP-1(7-36)NH₂

50

Příklad 19: ((N^α-Me–His)⁷,Aib^{8,35},Arg^{26,34})hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 24: (Aib^{8,35},A6c³²)hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 25: (Aib^{8,35},A5c²⁵)hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 26: (Aib^{8,35},Glu²³)hGLP-1(7-36)NH₂

5 Příklad 27: (Aib^{8,24,35})hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 28: (Aib^{8,30,35})hGLP-1(7-36)NH₂

10 Příklad 29: (Aib^{8,25,35})hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 30: (Aib^{8,35},A6c^{16,20})hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 31: (Aib^{8,35},A6c^{16,29,32})hGLP-1(7-36)NH₂

15 Příklad 32: (Aib^{8,35},A6c^{20,32})hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 33: (Aib^{8,35},A6c²⁰)hGLP-1(7-36)NH₂

20 Příklad 34: (Aib^{8,35},Lys²⁵)hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 35: (Aib^{8,24,35},A6c²⁰)hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 36: (Aib^{8,35},A6c^{29,32})hGLP-1(7-36)NH₂

25 Příklad 37: (Aib^{8,24,35},A6c^{29,32})hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 38: (Aib^{8,35},A6c¹²)hGLP-1(7-36)NH₂

30 Příklad 39: (Aib^{8,35}Cha²⁰)hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 40: (Aib^{8,35},A6c³³)hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 41: (Aib^{8,35},A6c^{20,32})hGLP-1(7-36)NH₂

35 Příklad 43: (Aib^{8,35},β-Ala²²)hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 44: (Aib^{8,22,35})hGLP-1(7-36)NH₂

40 Příklad 45: (Aib^{8,35},Glu²³,A6c³²)hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 46: (Aib^{8,24,35},Glu²³,A6c³²)hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 47: (Aib^{8,24,25,35},Glu²³,A6c³²)hGLP-1(7-36)NH₂

45 Příklad 48: (Aib^{8,24,25,35},A6c^{16,20,32},Glu²³)hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 74: (Aib^{8,35},D-Arg³⁶)hGLP-1(7-36)NH₂

50 Příklad 75: (Aib^{8,35},Arg^{26,34})hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 80: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34})hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 83: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-37)NH₂

55 Příklad 84: (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-37)NH₂

- Příklad 85: (Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl)), D-Ala³⁷)hGLP-1(7-37)OH
- Příklad 86: (Aib^{8,5,37}, Arg^{26,34}, Lys³⁸(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-38)OH
- Příklad 87: (Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, β-Ala³⁷, Lys³⁸(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-38)OH
- Příklad 88: (Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Lys³⁸(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-38)OH
- Příklad 91: (Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Ado³⁷)hGLP-1(7-37)OH
- Příklad 92: (Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Ado³⁷)hGLP-1(7-37)OH
- Příklad 96: (Aib^{8,35}, Lys²⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)OH
- Příklad 97: (Aib^{8,35}, Lys²⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 98: (Aib^{8,35}, Lys²⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 102: (Aib^{8,35}, Lys²⁶(N^ε-oktanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 103: (Aib^{8,35}, Lys²⁶(N^ε-tetradekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 104: (Aib^{8,35}, Lys²⁶(N^ε-hexadekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 105: (Aib^{8,35}, Lys²⁶(N^ε-dekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 106: (Aib^{8,35}, Lys²⁵, Lys²⁶(N^ε-oktanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 107: (Aib^{8,35}, Lys²⁵, Lys²⁶(N^ε-tetradekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 108: (Aib^{8,35}, Lys²⁵, Lys²⁶(N^ε-hexadekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 109: (Aib^{8,35}, Arg^{25,34}, Lys²⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 110: (Aib^{8,35}, Arg^{25,34}, Lys²⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 111: (Aib^{8,35}, Arg^{25,34}, Lys²⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 112: (Aib^{8,35}, Arg^{25,34}, Lys²⁶(N^ε-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 117: (Aib^{8,35}, Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 118: (Aib^{8,35}, Lys³⁴(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 119: (Aib^{8,35}, Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 120: (Aib^{8,35}, Arg²⁶, Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 121: (Aib^{8,35}, Arg²⁶, Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 122: (Aib^{8,35}, Arg²⁶, Lys³⁴(N^ε-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂

- Příklad 123: (Aib^{8,35},Arg^{25,26},Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 124: (Aib^{8,35},Arg^{25,26},Lys³⁴(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 5 Příklad 125: (Aib^{8,35},Arg^{25,26},Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 126: (Aib^{8,35},Arg^{25,26},Lys³⁴(N^ε-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 10 Příklad 127: (Aib^{8,35},Lys²⁵,Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 128: (Aib^{8,35},Lys²⁵,Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 129: (Aib^{8,35},Lys²⁵,Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 15 Příklad 130: (Aib^{8,35},Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 131: (Aib^{8,35},Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 132: (Aib^{8,35},Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 20 Příklad 133: (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 134: (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 25 Příklad 135: (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 136: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 137: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 30 Příklad 138: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 139: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^ε-dekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
- 35 Příklad 140: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 141: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 142: (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
- 40 Příklad 143: (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^ε-dekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 144: (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
- 45 Příklad 145: (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 146: (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 147: (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^ε-dekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
- 50 Příklad 148: (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 149: (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂

- Příklad 150: (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^ε-dekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 151: (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
- 5 Příklad 152: (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 153: (Aib^{8,35},Lys²⁵,Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 10 Příklad 154: (Aib^{8,35},Lys²⁵,Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 155: (Aib^{8,35},Lys²⁵,Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 156: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 15 Příklad 157: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 158: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 20 Příklad 159: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁶(N^ε-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 194: (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^ε-oktanoyl)), A6c³²,Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 195: (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^ε-tetradekanoyl)), A6c³²,Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- 25 Příklad 196: (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^ε-hexadekanoyl)), A6c³²,Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 197: (Aib^{8,35}, A6c³²,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 30 Příklad 198: (Aib^{8,35}, A6c³²,Lys³⁴(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 199: (Aib^{8,35}, A6c³²,Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 200: (Aib^{8,35},Arg²⁶,A6c³²,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 35 Příklad 201: (Aib^{8,35},Arg²⁶,A6c³²,Lys³⁴(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 202: (Aib^{8,35},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 40 Příklad 203: (Aib^{8,35},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 204: (Aib^{8,35},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 205: (Aib^{8,35},Arg²⁶,A6c³²,Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 45 Příklad 206: (Aib^{8,35},Arg²⁶,A6c³²,Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 207: (Aib^{8,35},Arg²⁶,A6c³²,Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 50 Příklad 208: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 209: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂

- Příklad 210: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 211: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 5 Příklad 212: (Aib^{8,24,35},Lys²⁶(N^ε-oktanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 213: (Aib^{8,24,35},Lys²⁶(N^ε-tetradekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- 10 Příklad 214: (Aib^{8,24,35},Lys²⁶(N^ε-hexadekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 215: (Aib^{8,24,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 216: (Aib^{8,24,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 15 Příklad 217: (Aib^{8,24,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 218: (Aib^{8,24,35},Arg^{24,26},Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 219: (Aib^{8,24,35},Arg^{24,26},Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 20 Příklad 220: (Aib^{8,24,35},Arg^{24,26},Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 221: (Aib^{8,24,35},Glu²³,A6c³²,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 25 Příklad 222: (Aib^{8,35},Glu²³,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 223: (Aib^{8,35},Glu²³,Lys³⁴(N^ε-tetradekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 224: (Aib^{8,35},Glu²³,Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- 30 Příklad 225: (Aib^{8,35},Glu²³,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 226: (Aib^{8,35},Glu²³,A6c³²,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 35 Příklad 227: (Aib^{8,35},Glu²³,Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 228: (Aib^{8,35},Glu²³,Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 229: (Aib^{8,35},Glu²³,Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 40 Příklad 230: (Aib^{8,35},Glu²³,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 231: (Aib^{8,35},Glu²³,Lys³⁴(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 45 Příklad 232: (Aib^{8,35},Glu²³,Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 233: (Aib^{8,35},Glu²³,Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 234: (Aib^{8,35},Glu²³,Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 50 Příklad 235: (Aib^{8,35},Glu²³,Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 236: (Aib^{8,30,35},Lys²⁶(N^ε-oktanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂

- Příklad 237: (Aib^{8,30,35},Lys²⁶(N^ε-tetradekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 238: (Aib^{8,30,35},Lys²⁶(N^ε-hexadekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- 5 Příklad 239: (Aib^{8,30,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 240: (Aib^{8,30,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 10 Příklad 241: (Aib^{8,30,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 242: (Aib^{8,30,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 243: (Aib^{8,30,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 15 Příklad 244: (Aib^{8,30,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 245: (Aib^{8,35},Glu²³,A6c³²,Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 20 Příklad 246: (Aib^{8,35},Glu²³,A6c³²,Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 247: (Aib^{8,35},Glu²³,A6c³²,Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 248: (Aib^{8,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 25 Příklad 249: (Aib^{8,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 250: (Aib^{8,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 30 Příklad 251: (Aib^{8,24,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 252: (Aib^{8,24,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 253: (Aib^{8,24,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 35 Příklad 254: (Aib^{8,24,30,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 255: (Aib^{8,24,30,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 40 Příklad 256: (Aib^{8,24,30,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 265: ((N^α-tetradekanoyl-His)⁷,Aib^{8,35})hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 269: ((N^α-tetradekanoyl-His)⁷,Aib^{8,35},Arg^{26,34})hGLP-1(7-36)NH₂
- 45 Příklad 272: ((N^α-tetradekanoyl-His)⁷,Aib^{8,35},Arg^{25,26,34})hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 274: (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^α-oktansulfonyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- 50 Příklad 275: (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^α-dodekansulfonyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 276: (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^α-hexadekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂

- Příklad 277: (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^α-oktansulfonyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 278: (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^α-dodekansulfonyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 5 Příklad 279: (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^α-hexadekansulfonyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 280: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^α-oktansulfonyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- 10 Příklad 281: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^α-hexadekansulfonyl))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 282: (Aib^{8,35},Asp²⁶(1-(4-decylpiperazin), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 283: (Aib^{8,35},Asp²⁶(1-(4-dodecylpiperazin), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- 15 Příklad 284: (Aib^{8,35},Asp²⁶(1-(4-tetradecylpiperazin), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 285: (Aib^{8,35},Asp²⁶(1-(4-hexadecylpiperazin), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 286: (Aib^{8,35},Arg²⁶, Asp³⁴(1-(4-decylpiperazin))hGLP-1(7-36)NH₂
- 20 Příklad 287: (Aib^{8,35},Arg²⁶, Asp³⁴(1-(4-dodecylpiperazin), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 288: (Aib^{8,35},Arg²⁶, Asp³⁴(1-(4-tetradecylpiperazin), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- 25 Příklad 289: (Aib^{8,35},Arg²⁶, Asp³⁴(1-(4-hexadecylpiperazin), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 290: (Aib^{8,35},Arg^{26,34}, Asp³⁶(1-(4-decylpiperazin))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 291: (Aib^{8,35},Arg^{26,34}, Asp³⁶(1-(4-dodecyklopiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
- 30 Příklad 292: (Aib^{8,35},Arg^{26,34}, Asp³⁶(1-(4-hexadecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 293: (Aib^{8,35},Arg^{26,34}, Asp³⁸(1-(4-decylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
- 35 Příklad 294: (Aib^{8,35},Arg^{26,34}, Asp³⁸(1-(4-dodecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 295: (Aib^{8,35},Arg^{26,34}, Asp³⁸(1-(4-tetradecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 296: (Aib^{8,35},Arg^{26,34}, Asp³⁸(1-(4-hexadecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
- 40 Příklad 297: (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34}, Asp³⁸(1-(4-decylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 298: (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34}, Asp³⁸(1-(4-dodecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
- 45 Příklad 299: (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34}, Asp³⁸(1-(4-tetradecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 300: (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34}, Asp³⁸(1-(4-hexadecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 301: (Aib^{8,35},Arg^{25,34}, Asp²⁶(1-(4-decylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
- 50 Příklad 302: (Aib^{8,35},Arg^{25,34}, Asp²⁶(1-(4-dodecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 303: (Aib^{8,35},Arg^{25,34}, Asp²⁶(1-(4-tetradecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
- 55 Příklad 304: (Aib^{8,35},Arg^{25,34}, Asp²⁶(1-(4-hexadecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂

- Příklad 305: (Aib^{8,35},Arg^{25,26}, Asp³⁴(1-(4-decylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 306: (Aib^{8,35},Arg^{25,26}, Asp³⁴(1-(4-dodecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
- 5 Příklad 307: (Aib^{8,35},Arg^{25,26}, Asp³⁴(1-(4-tetradecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 308: (Aib^{8,35},Arg^{25,26}, Asp³⁴(1-(4-hexadecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
- 10 Příklad 309: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34}, Asp³⁶(1-(4-decylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 310: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34}, Asp³⁶(1-(4-dodecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 311: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34}, Asp³⁶(1-(4-tetradecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
- 15 Příklad 312: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34}, Asp³⁶(1-(4-hexadecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 313: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34}, Asp³⁸(1-(4-decylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
- 20 Příklad 314: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34}, Asp³⁸(1-(4-dodecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 315: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34}, Asp³⁸(1-(4-tetradecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 316: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34}, Asp³⁸(1-(4-hexadecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
- 25 Příklad 317: (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34}, Asp³⁸(1-(4-decylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 318: (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34}, Asp³⁸(1-(4-dodecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
- 30 Příklad 319: (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34}, Asp³⁸(1-(4-tetradecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 320: (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34}, Asp³⁸(1-(4-hexadecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 321: (Aib^{8,35},Arg^{26,34}, Glu³⁸(1-dodecylamino)))hGLP-1(7-36)NH₂
- 35 Příklad 322: (Aib^{8,35},Glu²⁶(1-dodecylamino), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 323: (Aib^{8,35},Arg²⁶,Glu³⁴(1-dodecylamino))hGLP-1(7-36)NH₂
- 40 Příklad 324: (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Glu³⁸(1-dodecylamino))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 325: (Aib^{8,35},Arg³⁴,Lys²⁶(N^E-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 326: (Aib^{8,35},Arg³⁴,Lys²⁶(N^E-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
- 45 Příklad 327: (Aib^{8,35},Arg³⁴,Lys²⁶(N^E-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 328: (Aib^{8,35},Arg³⁴,Lys²⁶(N^E-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
- 50 Příklad 329: (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^E-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 330: (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^E-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 331: (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^E-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂

- Příklad 332: (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^e-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 333: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁴(N^e-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 334: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁴(N^e-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 335: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁴(N^e-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)-NH₂
- Příklad 336: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 337: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 338: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)-NH₂
- Příklad 339: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)-NH₂
- Příklad 340: (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
- Příklad 341: (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)-NH₂
- Příklad 342: (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)-NH₂
- Příklad 343: (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-decyl-1-hexamiperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)-NH₂
- Příklad 344: (Aib^{8,35},Arg^{25,34},Lys²⁶(N^e-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 345: (Aib^{8,35},Arg^{25,34},Lys²⁶(N^e-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 346: (Aib^{8,35},Arg^{25,34},Lys²⁶(N^e-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)-NH₂
- Příklad 347: (Aib^{8,35},Arg^{25,34},Lys²⁶(N^e-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)-NH₂
- Příklad 348: (Aib^{8,35},Arg^{25,26},Lys³⁴(N^e-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 349: (Aib^{8,35},Arg^{25,26},Lys³⁴(N^e-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
- Příklad 350: (Aib^{8,35},Arg^{25,26},Lys³⁴(N^e-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)-NH₂
- Příklad 351: (Aib^{8,35},Arg^{25,26},Lys³⁴(N^e-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)-NH₂
- Příklad 352: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁶(N^e-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 353: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁶(N^ε-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)-NH₂

Příklad 354: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁶(N^ε-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)-NH₂

Příklad 355: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁶(N^ε-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)-NH₂

10 Příklad 356: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^ε-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂

Příklad 357: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^ε-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)-NH₂

15 Příklad 358: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^ε-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)-NH₂

Příklad 359: (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^ε-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)-NH₂

20 Příklad 360: (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^ε-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)-NH₂

Příklad 361: (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^ε-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)-NH₂

Příklad 362: (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^ε-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂

30 Příklad 363: (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^ε-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂

Příklad 364: (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂

35 Příklad 365: (Aib^{8,35},Lys²⁵,Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 370: (Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Ava³⁷,Ado³⁸)hGLP-1(7-38)NH₂

Příklad 371: (Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Asp³⁷, Ava³⁷,Ado³⁹)hGLP-1(7-39)NH₂

40 Příklad 372: (Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Aun³⁷)hGLP-1(7-37)NH₂

Příklad 373: (Aib^{8,17,35})hGLP-1(7-36)NH₂

45 Příklad 395: (Aib^{8,35},Phe³¹)hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 396: (Aib^{8,35}, Nal³¹)hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 397: (Aib^{8,35}, Nal^{28,31})hGLP-1(7-36)NH₂

50 Příklad 398: (Aib^{8,35}, Arg^{26,34},Nal³¹)hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 399: (Aib^{8,35}, Arg^{26,34},Phe³¹)hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 400: (Aib^{8,35}, Nal^{19,31})hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 401: (Aib^{8,35}, Nal^{12,31})hGLP-1(7-36)NH₂

5 Příklad 402: (Aib^{8,35}, Lys³⁶(N^ε-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 403: (Aib^{8,35}, Arg³⁴, Lys²⁶(-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂

Příklad 404: (Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Lys³⁶(N^ε-dodekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂

10

Fyzikální údaje pro typické představitele zde uvedených sloučeninám jsou uvedeny v tabulce 1.

Tabulka 1

15

Příklad číslo	Očekávaná molekulová hmotnost	Mol. hmotnost naměřená pomocí MS(ES)	Čistota (HPLC)
24	3351,8	3352,2	88%
26	3340,17	3340,9	99%
27	3353,81	3353,9	99%
29	3353,81	3353,9	99%
45	3352,6	3352,5	97%
78	3395,81	3395,5	96%
136	3394	3494	99%
364	3523,02	3523,6	99%
365	3580,13	35803	95%
370	3692,28	3692,4	98%
371	3807,37	3807,3	98%
372	3579,11	3579,7	97,90%
373	3337,81	3338,5	94%
395	3300,76	3299,4	93%
396	3350,81	3349,4	99%
397	3400,87	3400,1	99%
398	3406,84	3406,4	99%
399	3356,77	3356,6	99%
400	3384,87	3384,43	94%
401	3400,87	3401,3	99%
402	3466,03	3466,9	97,40%
403	3522,05	3522,06	93%
404	3550,11	3550,2	98%

PATENTOVÉ NÁROKY

1. Peptidový derivát obecného vzorce I,

5

$(R^2R^3)-A^7-A^8-A^9-A^{10}-A^{11}-A^{12}-A^{13}-A^{14}-A^{15}-A^{16}-A^{17}-A^{18}-A^{19}-A^{20}-A^{21}-A^{22}-A^{23}-A^{24}-A^{25}-$
 $A^{26}-A^{27}-A^{28}-A^{29}-A^{30}-A^{31}-A^{32}-A^{33}-A^{34}-A^{35}-A^{36}-A^{37}-A^{38}-A^{39}-R^1,$

(I)

10 kde

- A⁷ je L–His, Ura, Paa, Pta, Amp, Tma–His, des–amino–His, nebo chybí;
- A⁸ je Aib;
- A⁹ je Glu, N–Me–Glu, N–Me–Asp nebo Asp;
- A¹⁰ je Gly, Acc, β –Ala nebo Aib;
- A¹¹ je Thr nebo Ser;
- A¹² je Phe, Acc, Aic, Aib, 3–Pal, 4–Pal, β –Nal, Cha, Trp nebo X¹–Phe;
- A¹³ je Thr nebo Ser;
- A¹⁴ je Ser nebo Aib;
- A¹⁵ je Asp nebo Glu;
- A¹⁶ je Val, Acc, Aib, Leu, Ile Tle, Nle, Abu, Ala nebo Cha;
- A¹⁷ je Ser nebo Thr;
- A¹⁸ je Ser nebo Thr;
- A¹⁹ je Tyr, Cha, Phe, 3–Pal, 4–Pal, Acc, β –Nal nebo X¹–Phe;
- A²⁰ je Leu, Acc, Aib, Nle, Ile, Cha, Tle, Val, Phe nebo X¹–Phe;
- A²¹ je Glu nebo Asp;
- A²² je Gly, Acc, β –Ala, Glu nebo Aib;
- A²³ je Gln, Asp, Asn nebo Glu;
- A²⁴ je Ala, Aib, Val, Abu, Tle nebo Acc;
- A²⁵ je Ala, Aib, Val, Abu, Tle, Acc, Lys, Arg, hArg, Orn, HN–CH((CH₂)_n–N(R¹⁰R¹¹))–C(O) nebo HN–CH((CH₂)_e–X³)–C(O);
- A²⁶ je Lys, Arg, hArg, Orn, HN–CH((CH₂)_n–N(R¹⁰R¹¹))–C(O) nebo HN–CH((CH₂)_e–X³)–C(O);
- A²⁷ je Glu, Asp, Leu, Aib nebo Lys;
- A²⁸ je Phe, Pal, β –Nal, X¹–Phe, Aic, Acc, Aib, Cha nebo Trp;
- A²⁹ je Ile, Acc, Aib, Leu, Nle, Cha, Tle, Val, Abu, Ala nebo Phe;
- A³⁰ je Ala, Aib nebo Acc;
- A³¹ je Trp, β –Nal, 3–Pal, 4–Pal, Phe, Acc, Aib nebo Cha;
- A³² je Leu, Acc, Aib, Nle, Ile, Cha, Tle, Phe, X¹–Phe nebo Ala;
- A³³ je Val, Acc, Aib, Leu, Ile, Tle, Nle, Cha, Ala, Phe, Abu, Lys nebo X¹–Phe;
- A³⁴ je Lys, Arg, hArg, Orn, HN–CH((CH₂)_n–N(R¹⁰R¹¹))–C(O) nebo HN–CH((CH₂)_e–X³)–C(O);
- A³⁵ je Aib;
- A³⁶ je L– nebo D–Arg, D– nebo L–Lys, D– nebo L–hArg, D– nebo L–Orn, HN–CH((CH₂)_n–N(R¹⁰R¹¹))–C(O), NH–CH((CH₂)_e–X³)–C(O) nebo chybí;
- A³⁷ je Gly, β –Ala, Gaba, Ava, Aib, Acc, Ado, Arg, Asp, Aun, Aec, HN–CH(CH₂)_m–C(O), HN–CH((CH₂)_n–N(R¹⁰R¹¹))–C(O), D–aminokyselina, nebo chybí;

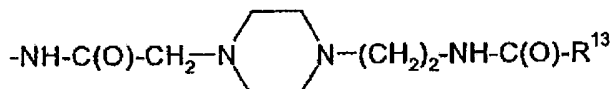
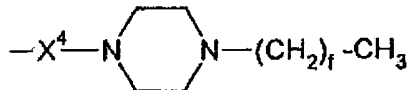
A^{38} je D- nebo L-Lys, D- nebo L-Arg, D- nebo L-hArg, D- nebo L-Orn, HN-CH_n((CH₂)_n-N-(R¹⁰R¹¹)-C(O), NH-CH_n((CH₂)_e-X³)-C(O), Ava, Ado, Aec nebo chybí;

A^{39} je D- nebo L-Lys, D- nebo L-Arg, HN-CH_n((CH₂)_n-N(R¹⁰R¹¹)-C(O), Ava, Ado nebo Aec;

5 X^1 je pro každý případ nezávisle vybrán ze skupiny zahrnující (C₁-C₆)alkyl, OH a halogen;

10 R^1 je OH, NH₂, (C₁-C₃₀)alkoxy, nebo NH-X²-CH₂-Z⁰, kde X² je (C₁-C₁₂)uhlovodíková složka a Z⁰ je H, OH, CO₂H nebo CONH₂;

10 X^3 je



nebo -C(O)-NHR¹², kde X⁴ je pro každý případ nezávisle -C(O)-, -NH-C(O)- nebo -CH₂-; a kde f je pro každý případ nezávisle celé číslo v rozmezí 1 až 29 včetně;

15 každý z R² and R³ je nezávisle vybrán ze skupiny zahrnující H, (C₁-C₃₀)alkyl, (C₂-C₃₀)alkenyl, fenyl(C₁-C₃₀)alkyl, naftyl(C₁-C₃₀)alkyl, hydroxy(C₁-C₃₀)alkyl, hydroxy(C₂-C₃₀)alkenyl, hydroxyphenyl(C₁-C₃₀)alkyl, a hydroxynaftyl(C₁-C₃₀)alkyl; nebo jeden z R₂ a



R³ je (CH₃)₂-N-C=N(CH₃)₂, (C₁-C₃₀)acyl, (C₁-C₃₀)alkylsulfonyl, C(O)X⁵,



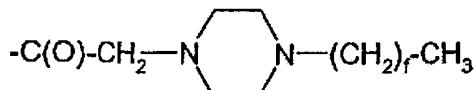
20 kde Y je H, OH nebo NH₂; r je 0 až 4; q je 0 až 4; a X⁵ je (C₁-C₃₀)alkyl, (C₂-C₃₀)alkenyl, fenyl(C₁-C₃₀)alkyl, naftyl(C₁-C₃₀)alkyl, hydroxy(C₁-C₃₀)alkyl, hydroxy(C₂-C₃₀)alkenyl, hydroxyphenyl(C₁-C₃₀)alkyl, nebo hydroxynaftyl(C₁-C₃₀)alkyl;

e je pro každý případ nezávisle celé číslo v rozmezí 1 až 4 včetně;

m je pro každý případ nezávisle celé číslo v rozmezí 5 až 24 včetně;

25 n je pro každý případ nezávisle celé číslo v rozmezí 1 až 5 včetně;

každý z R¹⁰ a R¹¹ je pro každý případ nezávisle H, (C₁-C₃₀)alkyl, (C₁-C₃₀)acyl, (C₁-C₃₀)alkylsulfonyl, C-((NH)(NH₂)) nebo



30 a R¹² a R¹³ je každý, pro každý případ nezávisle, (C₁-C₃₀)alkyl;

za předpokladu že:

(i) když A⁷ je Ura, Paa nebo Pta, potom R² a R³ chybí;

35

(ii) když R¹⁰ je (C₁-C₃₀)acyl, (C₁-C₃₀)alkylsulfonyl, -C((NH)(NH₂)) nebo



potom R¹¹ je H nebo (C₁–C₃₀)alkyl;

za podmínky že

5

(iii) alespoň jedna aminokyselina sloučeniny obecného vzorce I se neshoduje s přirozenou sekvencí hGLP-1(7–36, –37 nebo –38)NH₂ nebo hGLP-1(7–36, –37 nebo –38)OH;

10

(iv) peptidový derivát obecného vzorce I není analogem hGLP-1(7–36, –37 nebo –38)NH₂ nebo hGLP-1(7–36, –37 nebo –38)OH kde jedna pozice byla substituována Ala;

15

(v) peptidový derivát obecného vzorce I není (Aib^{8,35})hGLP-1(7–36)NH₂, (Arg^{26,34}, Lys³⁸)-hGLP-1(7–38)-E, (Lys²⁶(N_ε-alkanoyl))hGLP-1(7–36, –37 nebo –38)-E, (Lys³⁴(N_ε-alkanoyl))-hGLP-1(7–36, –37 nebo –38)-E, (Lys^{26,34}-bis(N_ε-alkanoyl))hGLP-1(7–36, –37 nebo –38)-E, (Arg²⁶, Lys³⁴(N_ε-alkanoyl))hGLP-1(8–36, –37 nebo –38)-E, (Arg^{26,34}, Lys³⁶(N_ε-alkanoyl))-hGLP-1(7–36, –37 nebo –38)-E nebo (Arg^{26,34}, Lys³⁸(N_ε-alkanoyl))-hGLP-1(7–38)-E, kde E je –OH nebo –NH₂;

20

(vi) peptidový derivát obecného vzorce I není Z¹-hGLP-1(7–36, –37 nebo –38)-OH, Z¹-hGLP-1(7–36, –37 nebo –38)-NH₂, kde Z¹ je vybrán ze skupiny zahrnující:

(a) (Arg²⁶), (Arg³⁴), (Arg^{26,34}), (Lys³⁶), (Arg²⁶, Lys³⁶), (Arg³⁴, Lys³⁶), (D-Lys³⁶), (Arg³⁶), (D-Arg³⁶), (Arg^{26,34}, Lys³⁶) nebo (Arg^{26,36}, Lys³⁴);

(b) (Asp²¹);

(c) (Aib⁸), a

25

(d) (Tyr⁷), (N-acyl-His⁷), (N-alkyl-His⁷), (N-acyl-D-His⁷) nebo (N-alkyl-D-His⁷);

(vii) peptidový derivát obecného vzorce I není kombinací jakýchkoli dvou substitucí uvedených ve skupinách (a) až (d) a

30

(viii) peptidový derivát obecného vzorce I je jiná než (N-Me-Ala⁸)hGLP-1(8–36 nebo –37), (Glu¹⁵)hGLP-1(7–36 nebo –37), (Asp²¹)hGLP-1(7–36 nebo –37) nebo (Phe³¹)hGLP-1(7–36 nebo –37);

nebo jeho farmaceuticky přijatelná sůl.

35

2. Peptidový derivát podle nároku 1 obecného vzorce I, kde A¹¹ je Thr; A¹³ je Thr; A¹⁵ je Asp; A¹⁷ je Ser; A¹⁸ je Ser; A²¹ je Glu; A²³ je Gln nebo Glu; A²⁷ je Glu; a A³¹ je Trp; nebo jeho farmaceuticky přijatelná sůl.

40

3. Peptidový derivát podle nároku 2 obecného vzorce I, kde A⁹ je Glu, N-Me-Glu nebo N-Me-Asp; A¹² je Phe, Ac nebo Aic; A¹⁶ je Val, Acc nebo Aib; A¹⁹ je Tyr; A²⁰ je Leu, Acc nebo Cha; A²⁴ je Ala, Aib nebo Acc; A²⁵ je Ala, Aib, Acc, Lys, Arg, hArg, Orn, HN-CH((CH₂)_n-N-(R¹⁰R¹¹))-C(O) nebo HN-CH((CH₂-X³)-C(O); A²⁸ je Phe; A²⁹ je Ile nebo Acc; A³⁰ je Ala nebo Aib; A³² je Leu, Acc nebo Cha; a A³³ je Val nebo Acc; nebo jeho farmaceuticky přijatelná sůl.

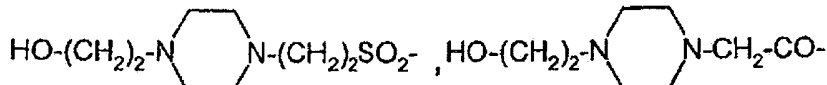
45

4. Peptidový derivát podle nároku 3 obecného vzorce I, kde A¹⁰ je Gly; A¹² je Phe, A6c nebo A5c; A¹⁶ je Val, A6c nebo A5c; A²⁰ je Leu, A6c, A5c nebo Cha; A²² je Gly, β-Ala nebo Aib; A²⁴ je Ala nebo Aib; A²⁹ je Ile, A6c nebo A5c; A³² je Leu, A6c, A5c nebo Cha; A³³ je Val, A6c nebo A5c; a A³⁷ je Gly, Aib, β-Ala, Ado, D-Ala nebo chybí; nebo jeho farmaceuticky přijatelná sůl.

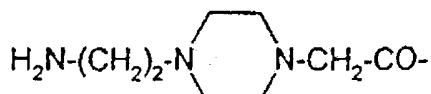
5. Peptidový derivát podle nároku 4 obecného vzorce I, nebo jeho farmaceuticky přijatelná sůl, kde X⁴ v každém případě je -C(O)-; e v každém případě je nezávisle na sobě 1 nebo 2; a R¹ je OH nebo NH₂.

5

6. Peptidový derivát podle nároku 5 obecného vzorce I, nebo jeho farmaceuticky přijatelná sůl, kde R² je H a R³ je (C₁-C₃₀)alkyl, (C₂-C₃₀)alkenyl, (C₁-C₃₀)acyl, (C₁-C₃₀)alkylsulfonyl,

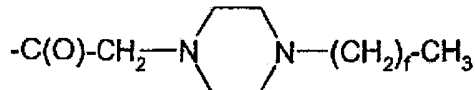


nebo



10

7. Peptidový derivát podle nároku 5 obecného vzorce I, nebo jeho farmaceuticky přijatelná sůl, kde R¹⁰ je (C₁-C₃₀)acyl, (C₁-C₃₀)alkylsulfonyl, nebo

a R¹¹ je H.

15

8. Peptidový derivát podle nároku 7 obecného vzorce I, nebo jeho farmaceuticky přijatelná sůl, kde R¹⁰ je (C₄-C₂₀)acyl, (C₄-C₂₀)alkylsulfonyl, nebo



9. Peptidový derivát podle nároku 1, který je

20 ((N_α-HEPES-His)⁷, Aib^{8,35})hGLP-1(7-36)NH₂,

((N_α-HEPA-His)⁷, Aib^{8,35})hGLP-1(7-36)NH₂,

(Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁶(N_ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂,

(Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N_ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂,

(Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N_ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂.

25 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N_ε-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂,

(Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N_ε-dodekansulfonyl))hGLP-1(7-38)NH₂,

(Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N_ε-2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl))hGLP-1(7-36)NH₂,

(Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(1-(4-tetradecyl-1-piperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂,

(Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(1-(4-tetradecylamino)))hGLP-1(7-36)NH₂,

30 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N_ε-tetradekanoyl),β-Ala³⁷)hGLP-1(7-37)-OH, nebo

(Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N_ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)OH,

nebo jejich farmaceuticky přijatelná sůl.

35 10. Peptidový derivát podle nároku 9, která je

(Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁶(N_ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂,

(Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N_ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂,
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N_ε-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂, nebo
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N_ε-tetradekanoyl),β-Ala³⁷)hGLP-1(7-37)-OH, nebo

5 jejich farmaceuticky přijatelná sůl.

11. Farmaceutický prostředek **v y z n a č u j í c í s e t í m**, že obsahuje účinné množství peptidového derivátu podle nároku 1 nebo jeho farmaceuticky přijatelné soli a farmaceuticky přijatelný nosič nebo ředicí látku.

10

12. Peptidový derivát podle nároku 1 pro léčení a vyvolání agonistického účinku receptoru GLP-1 u jedince, který to vyžaduje.

15

13. Peptidový derivát podle nároku 1 pro léčení nemoci vybrané ze skupiny zahrnující diabetes typu I, diabetes typu II, obezitu, glukagonem, vylučovací potíže u dýchacích cest, metabolické potíže, artritidu, osteoporózu, nemoci, centrálního nervového systému, restenózu a neurodegenerativní nemoci u jedince, který to vyžaduje.

14. Peptidový derivát podle nároku 13, kde nemocí je diabetes typu I nebo diabetes typu II.

20

15. Peptidový derivát podle nároku 1, který je

((N^α-Me-His)⁷,Aib^{8,35})hGLP-1(7-36)NH₂

((N^α-Me-His)⁷,Aib^{8,35},Arg^{26,34})hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,35},A6c³²)hGLP-1(7-36)NH₂

25

(Aib^{8,35},A5c²⁵)hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,35},Glu²³)hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,24,35})hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,30,35})hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,25,35})hGLP-1(7-36)NH₂

30

(Aib^{8,35},A6c^{16,20})hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,35},A6c^{16,29,32})hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,35},A6c^{20,32})hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,35},A6c²⁰)hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,35},Lys²⁵)hGLP-1(7-36)NH₂

35

(Aib^{8,24,35},A6c²⁰)hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,35},A6c^{29,32})hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,24,35},A6c^{29,32})hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,35},A6c¹²)hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,35}Cha²⁰)hGLP-1(7-36)NH₂

40

(Aib^{8,35},A6c³³)hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,35},A6c^{20,32})hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,35}, β-Ala²²)hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,22,35})hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,35},Glu²³,A6c³²)hGLP-1(7-36)NH₂

45

(Aib^{8,24,35},Glu²³,A6c³²)hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,24,25,35},Glu²³,A6c³²)hGLP-1(7-36)NH₂

- (Aib^{8,24,25,35},A6c^{16,20,32},Glu²³)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},D-Arg³⁶)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34})hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34})hGLP-1(7-36)NH₂
 5 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-37)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-37)NH₂
 (Aib^{8,35}, Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl)),D-Ala³⁷)h-GLP-1(7-37)OH
 (Aib^{8,5,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-38)OH
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},β-Ala³⁷,Lys³⁸(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-38)OH
 10 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-38)OH
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Ado³⁷)hGLP-1(7-37)OH
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Ado³⁷)hGLP-1(7-37)OH
 (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)OH
 (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 15 (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^ε-oktanoyl),Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^ε-tetradekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^ε-hexadekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^ε-dekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 20 (Aib^{8,35},Lys²⁵,Lys²⁶(N^ε-oktanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys²⁵,Lys²⁶(N^ε-tetradekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys²⁵,Lys²⁶(N^ε-hexadekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,34},Lys²⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,34},Lys²⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 25 (Aib^{8,35},Arg^{25,34},Lys²⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,34},Lys²⁶(N^ε-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys³⁴(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 30 (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26},Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26},Lys³⁴(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 35 (Aib^{8,35},Arg^{25,26},Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26},Lys³⁴(N^ε-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys²⁵,Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys²⁵,Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys²⁵,Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 40 (Aib^{8,35},Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂

- (Aib^{8,35},Lys³⁶(N^e-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys³⁶(N^e-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁶(N^e-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁶(N^e-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 5 (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁶(N^e-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^e-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^e-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-oktanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-dekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
 10 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-tetradekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-hexadekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^e-oktanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^e-dekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^e-tetradekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
 15 (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^e-hexadekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-oktanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-dekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-hexadekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^e-oktanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
 20 (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^e-dekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^e-tetradekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^e-hexadekanoyl))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys²⁵,Arg^{26,34},Lys³⁶(N^e-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys²⁵,Arg^{26,34},Lys³⁶(N^e-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 25 (Aib^{8,35},Lys²⁵,Arg^{26,34},Lys³⁶(N^e-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁶(N^e-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁶(N^e-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁶(N^e-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁶(N^e-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 30 (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^e-oktanoyl), A6c³²,Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^e-tetradekanoyl), A6c³²,Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^e-hexadekanoyl), A6c³²,Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35}, A6c³²,Lys³⁴(N^e-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35}, A6c³²,Lys³⁴(N^e-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 35 (Aib^{8,35}, A6c³²,Lys³⁴(N^e-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg²⁶,A6c³²,Lys³⁴(N^e-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg²⁶,A6c³²,Lys³⁴(N^e-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},A6c³²,Lys³⁶(N^e-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},A6c³²,Lys³⁶(N^e-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 40 (Aib^{8,35},A6c³²,Lys³⁶(N^e-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,35},Arg²⁶,A6c³²,Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg²⁶,A6c³²,Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg²⁶,A6c³²,Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 5 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,24,35},Lys²⁶(N^ε-oktanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,24,35},Lys²⁶(N^ε-tetradekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 10 (Aib^{8,24,35},Lys²⁶(N^ε-hexadekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,24,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,24,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,24,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,24,35},Arg^{24,26},Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 15 (Aib^{8,24,35},Arg^{24,26},Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,24,35},Arg^{24,26},Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,24,35},Glu²³,A6c³²,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Glu²³,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Glu²³,Lys³⁴(N^ε-tetradekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 20 (Aib^{8,35},Glu²³,Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Glu²³,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Glu²³,A6c³²,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Glu²³,Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 25 (Aib^{8,35},Glu²³,Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Glu²³,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Glu²³,Lys³⁴(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Glu²³,Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Glu²³,Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 30 (Aib^{8,35},Glu²³,Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Glu²³,Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,30,35},Lys²⁶(N^ε-oktanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,30,35},Lys²⁶(N^ε-tetradekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,30,35},Lys²⁶(N^ε-hexadekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 35 (Aib^{8,30,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,30,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,30,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,30,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,30,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 40 (Aib^{8,30,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂

(Aib^{8,35},Glu²³,A6c³²,Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Glu²³,A6c³²,Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Glu²³,A6c³²,Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 5 (Aib^{8,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,24,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,24,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,24,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 10 (Aib^{8,24,30,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,24,30,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-tetradekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,24,30,35},Glu²³,Arg^{26,34},A6c³²,Lys³⁶(N^ε-hexadekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 ((N^α-tetradekanoyl-His)⁷,Aib^{8,35})hGLP-1(7-36)NH₂
 ((N^α-tetradekanoyl-His)⁷,Aib^{8,35},Arg^{26,34})hGLP-1(7-36)NH₂
 15 ((N^α-tetradekanoyl-His)⁷,Aib^{8,35},Arg^{25,26,34})hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^α-oktansulfonyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^α-dodekansulfonyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys²⁶(N^α-hexadekanoyl), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^α-oktansulfonyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 20 (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^α-dodekansulfonyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^α-hexadekansulfonyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^α-oktansulfonyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^α-hexadekansulfonyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Asp²⁶(1-(4-decylpiperazin), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 25 (Aib^{8,35},Asp²⁶(1-(4-dodecylpiperazin), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Asp²⁶(1-(4-tetradecylpiperazin), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Asp²⁶(1-(4-hexadecylpiperazin), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg²⁶, Asp³⁴(1-(4-decylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg²⁶, Asp³⁴(1-(4-dodecylpiperazin), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 30 (Aib^{8,35},Arg²⁶, Asp³⁴(1-(4-tetradecylpiperazin), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg²⁶, Asp³⁴(1-(4-hexadecylpiperazin), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34}, Asp³⁶(1-(4-decylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34}, Asp³⁶(1-(4-dodecylklopiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34}, Asp³⁶(1-(4-hexadecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
 35 (Aib^{8,35},Arg^{26,34}, Asp³⁸(1-(4-decylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34}, Asp³⁸(1-(4-dodecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34}, Asp³⁸(1-(4-tetradecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34}, Asp³⁸(1-(4-hexadecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34}, Asp³⁸(1-(4-decylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
 40 (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34}, Asp³⁸(1-(4-dodecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34}, Asp³⁸(1-(4-tetradecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂

(Aib^{8,35,37},Arg^{26,34}, Asp³⁸(1-(4-hexadecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,34}, Asp²⁶(1-(4-decylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,34}, Asp²⁶(1-(4-dodecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,34}, Asp²⁶(1-(4-tetradecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
 5 (Aib^{8,35},Arg^{25,34}, Asp²⁶(1-(4-hexadecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26}, Asp³⁴(1-(4-decylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26}, Asp³⁴(1-(4-dodecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26}, Asp³⁴(1-(4-tetradecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
 10 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34}, Asp³⁶(1-(4-decylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34}, Asp³⁶(1-(4-dodecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34}, Asp³⁶(1-(4-tetradecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34}, Asp³⁶(1-(4-hexadecylpiperazin)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34}, Asp³⁸(1-(4-decylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
 15 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34}, Asp³⁸(1-(4-dodecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34}, Asp³⁸(1-(4-tetradecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34}, Asp³⁸(1-(4-hexadecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34}, Asp³⁸(1-(4-decylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34}, Asp³⁸(1-(4-dodecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
 20 (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34}, Asp³⁸(1-(4-tetradecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34}, Asp³⁸(1-(4-hexadecylpiperazin)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34}, Glu³⁸(1-dodecylamino))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Glu²⁶(1-dodecylamino), Arg³⁴)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg²⁶,Glu³⁴(1-dodecylamino))hGLP-1(7-36)NH₂
 25 (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Glu³⁸(1-dodecylamino))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg³⁴,Lys²⁶(N^ε-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg³⁴,Lys²⁶(N^ε-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg³⁴,Lys²⁶(N^ε-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg³⁴,Lys²⁶(N^ε-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 30 (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg²⁶,Lys³⁴(N^ε-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 35 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^ε-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^ε-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^ε-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^ε-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
 40 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^ε-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^ε-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂

(Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-decyl-1-hexapiperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,34},Lys²⁶(N^e-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 5 (Aib^{8,35},Arg^{25,34},Lys²⁶(N^e-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,34},Lys²⁶(N^e-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,34},Lys²⁶(N^e-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26},Lys³⁴(N^e-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26},Lys³⁴(N^e-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 10 (Aib^{8,35},Arg^{25,26},Lys³⁴(N^e-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26},Lys³⁴(N^e-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁶(N^e-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁶(N^e-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁶(N^e-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 15 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁶(N^e-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
 20 (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-decyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-dodecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-tetradecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35,37},Arg^{25,26,34},Lys³⁸(N^e-(2-(4-hexadecyl-1-piperazin)-acetyl)))hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^e-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 25 (Aib^{8,35},Lys²⁵,Arg^{26,34},Lys³⁶(N^e-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Ava³⁷, Ado³⁸)hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Asp³⁷, Ava³⁷, Ado³⁹)hGLP-1(7-39)NH₂
 (Aib^{8,35}, Arg^{26,34}, Aun³⁷)hGLP-1(7-37)NH₂
 (Aib^{8,17,35})hGLP-1(7-36)NH₂
 30 (Aib^{8,35},Phe³¹)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35}, Nal³¹)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35}, Nal^{28,31})hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35}, Arg^{26,34},Nal³¹)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35}, Arg^{26,34},Phe³¹)hGLP-1(7-36)NH₂
 35 (Aib^{8,35}, Nal^{19,31})hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35}, Nal^{12,31})hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys³⁶(N^e-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg³⁴,Lys²⁶(-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^e-dodekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂

40

nebo jeho farmaceuticky přijatelná sůl.

- 16.** Peptidový derivát podle nároku 15, který je
 (Aib^{8,35},A6C³²)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Glu²³)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,24,35})hGLP-1(7-36)NH₂
 5 (Aib^{8,35},Glu²³,A6C³²)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34})hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^e-oktanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^e-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys³⁶,Arg^{26,34},Lys³⁶(N^e-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 10 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Ava³⁵,Ado³⁸)hGLP-1(7-38)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Asp³⁷,Ava³⁸, Ado³⁹)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Aun³⁷)hGLP-1(7-37)NH₂
 (Aib^{8,17,35})hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Phe³¹)hGLP-1(7-36)NH₂
 15 (Aib^{8,35}, Nal³¹)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35}, Nal^{28,31})hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35}, Arg^{26,34},Nal³¹)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35}, Arg^{26,34},Phe³¹)hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35}, Nal^{19,31})hGLP-1(7-36)NH₂
 20 (Aib^{8,35}, Nal^{12,31})hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Lys³⁶(N^e-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg³⁴,Lys²⁶(-dekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Lys³⁶(N^e-dodekanoyl))hGLP-1(7-36)NH₂
 25 nebo jeho farmaceuticky přijatelná sůl.

17. Peptidový derivát podle nároku 16, který je
 (Aib^{8,35},Arg^{26,34},Phe³¹)hGLP-1(7-36)NH₂
 nebo jeho farmaceuticky přijatelná sůl.
 30

18. Použití peptidového derivátu podle kteréhokoli z nároků 1 až 10 nebo 15 až 17 pro přípravu léku pro léčení nemoci.

19. Použití podle nároku 18, přičemž nemoc je vybrána ze skupiny zahrnující diabetes typu I, diabetes typu II, obezitu, glukagonom, vylučovací potíže u dýchacích cest, metabolické potíže, artritídu, osteoporózu, nemoci centrálního nervového systému, restenózu a neurodegenerativní nemoci.
 35