



(19) 대한민국특허청(KR)
(12) 공개특허공보(A)

(11) 공개번호 10-2012-0122405
(43) 공개일자 2012년11월07일

(51) 국제특허분류(Int. Cl.)
A61K 36/39 (2006.01) A61K 8/97 (2006.01)
A61P 35/00 (2006.01) A61Q 19/00 (2006.01)
(21) 출원번호 10-2011-0040526
(22) 출원일자 2011년04월29일
심사청구일자 없음

(71) 출원인
주식회사한국전통의학연구소
전라북도 익산시 익산대로 460(신용동, 원광대학교 무빙테크노관창업보육센터 101호)
정경채
경기도 광명시 디지털로 64, 한신아파트 101동 1003호 (철산동)
황성연
인천시 남동구 논현동 소래논현도시 개발지구 10블럭 에코메트로 한화꿈에그린아파트 1001-601
(72) 발명자
황성연
인천시 남동구 논현동 소래논현도시 개발지구 10블럭 에코메트로 한화꿈에그린아파트 1001-601
정경채
경기도 광명시 디지털로 64, 한신아파트 101동 1003호 (철산동)
(74) 대리인
박진호, 김창영

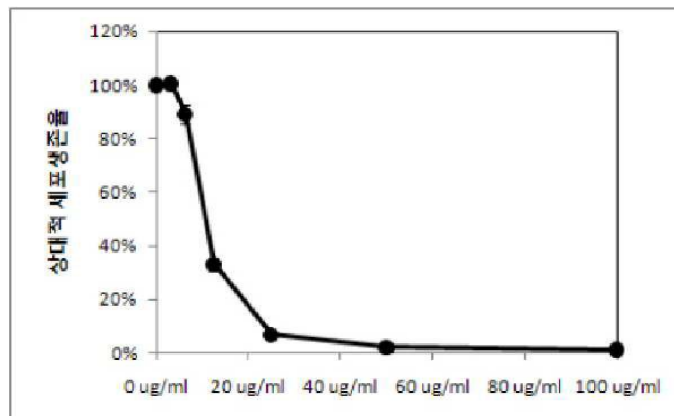
전체 청구항 수 : 총 7 항

(54) 발명의 명칭 백축 추출물을 포함하는 신장암 치료용 조성물 및 화장료 조성물

(57) 요약

본 발명은 백축 추출물의 신규한 용도에 관한 것에 관한 것으로서, 보다 상세하게는 백축 에탄올 추출물을 유효 성분으로 함유하는 신장암 예방 및 치료용 조성물 및 화장품학적으로 허용 가능한 화장료 보조 첨가제를 포함하는 백축 에탄올 추출물을 유효성분으로 함유하는 신장암 예방용 화장료 조성물에 관한 것이다. 본 발명에 따른 신장암 치료용 조성물 및 화장료 조성물은 신장암 세포의 성장을 억제하고 세포사멸을 유도하는 효과가 있어 신장암 치료 및 예방에 효과적으로 사용할 수 있다.

대표도 - 도1



특허청구의 범위

청구항 1

백축(*Pharbitis Semen*) 에탄올 추출물을 유효성분으로 함유하는 신장암 예방 및 치료용 조성물.

청구항 2

제 1항에 있어서, 상기 에탄올 추출물은 50℃에서 24시간 동안 추출되는 것을 특징으로 하는 신장암 예방 및 치료용 조성물.

청구항 3

제 1항 또는 제 2항에 있어서, 상기 에탄올 추출물은 45℃ 감압 조건에서 건조 및 농축되는 것을 특징으로 하는 신장암 예방 및 치료용 조성물.

청구항 4

제 1항 또는 제 2항에 있어서, 상기 에탄올은 95%인 것을 특징으로 하는 신장암 예방 및 치료용 조성물.

청구항 5

제 1항에 있어서, 상기 조성물은 약제학적으로 허용가능한 담체 또는 희석제를 포함하는 것을 특징으로 하는 신장암 예방 및 치료용 조성물.

청구항 6

제 1항에 있어서, 상기 신장암은 신세포암(kindney cell cancer)인 것을 특징으로 하는 신장암 예방 및 치료용 조성물.

청구항 7

화장품학적으로 허용 가능한 화장품 보조 첨가제를 포함하는 백축(*Pharbitis Semen*) 에탄올 추출물을 유효성분으로 함유하는 신장암 예방용 화장료 조성물.

명세서

기술분야

[0001] 본 발명은 백축 추출물의 신규한 용도에 관한 것이다. 구체적으로, 본 발명은 신장암에 대해 탁월한 예방 또는 치료 효능을 나타내는 백축 추출물을 유효성분으로 함유하는 치료용 조성물 및 화장료 조성물에 관한 것이다.

배경기술

[0002] 현대인의 주요 질환 중에서, 암의 치료방법과 진단방법에 관한 연구는 발병빈도가 높은 폐암, 간암, 위암 등을 중심으로 진행되고 있다.

- [0003] 신장은 혈액을 여과하여 소변을 생성함으로써 생체 내의 노폐물을 체외로 배설하는 역할을 갖는 중요한 비뇨기계 기관이다. 또한, 동시에 혈압을 조절하는 안지오텐신, 적혈구 조혈 인자인 에리스로포이에틴 등의 호르몬을 생산하는 중요한 내분비 기관이기도 하다. 신장에 발생하는 종양에는, 성인에게서 발생하는 신세포암(kidney cell cancer)과 소아에게서 발생하는 윌름스(Wilms) 종양, 및 보기 드문 종양으로서 육종(sarcoma)이 있지만, 이하에서는 가장 발생률이 높은 악성 종양인 신세포암을 신장암이라고 부른다. 신장암의 발생 빈도는 인구 10만명당 2.5명 정도이고, 남녀비는 2 내지 3:1로 남성에게 많은 경향이 있다. 비뇨기계 악성 종양 중에서는, 전립선암, 방광암에 이어서 많은 종양이다.
- [0004] 신장암의 위험 인자로서는 유전학적 요인도 알려져 있지만, 일반적으로는 흡연, 과도한 지방 섭취 등을 들 수 있다. 또한, 장기간 투석을 받고 있는 환자에게서 상기 종양의 발생률이 높은 것으로 알려져 있다. 신장암에서는 종양의 최대 직경이 5 cm 이하인 경우에는 어떠한 자각 증상이 있는 경우가 드물고, 검진시의 CT 스캔 등에 의해 발견되는 경우가 많다. 크기가 큰 종양에서는 혈뇨, 복부 종양, 동통 등이 나타날 수 있다. 또한, 전신적 증상으로서 발열, 체중 감소, 빈혈 등을 초래하는 경우가 있으며, 드물게는 내분비 인자에 의해 적혈구 증가증이나 고혈압, 고칼슘혈증 등이 발생하는 경우가 있다. 한편, 신장암의 하대정맥 내로의 전전에 의해 복부 체표의 정맥의 노장(怒張)이나 정소 정맥류가 발생하는 경우가 있다. 신장암의 약 2할은, 폐나 골 전이로부터 발견된다. 신장암에서는 정맥 중에 종양이 확산되는 경향이 강하고, 다른 장기로의 전이가 발생하기 쉽다.
- [0005] 신장암의 검사법으로서의 초음파 검사, CT 검사, 혈관 조영 검사 등이 있지만, 특이적인 생화학 마커는 알려져 있지 않기 때문에 기기를 이용한 검진이 필요로 된다. 또한, 신장암은 병리학적으로 몇 개의 분류가 가능하지만, 그 중 약 90 %를 차지하는 투명 세포형 신장암의 발생 원인은 암 억제 유전자인 VHL(von-Hippel-Lindau) 유전자의 결손인 것으로 알려져 있다. VHL 유전자의 결손은 HIF- α /VHF의 회합 장애를 통해 저산소 유도 유전자군의 전사 활성화를 초래하여, VEGF, TGF β 등의 유전자의 발현 증강이 발생한다고 알려져 있다.
- [0006] 신장암의 주 치료법은 외과 요법이다. 병의 시기에 관계없이, 적출할 수 있는 경우에는 신장의 적출, 또는 신장의 부분적 적출이 가장 일반적이며, 만일 전이가 있다 하더라도 신장의 외과적 적출이 고려되는 경우가 있다. 외과 요법 이외의 방법으로서 신동맥의 동맥색전술이 있으며, 이 방법은 적출이 불가능한 경우나, 큰 종양을 적출하는 경우에, 수술에 앞서서 시행되는 경우가 있다. 최근 화상 진단 기술의 발전에 의해 신장암은 매우 작은 크기여도 초기에 발견되도록 되어, 초기 암에서의 치료에서는 90% 이상이 치유된다. 그러나, 5 cm 이상의 큰 종양이나 전이가 있는 종양의 치료 성과는 빈약하기 때문에(신장 세포암 전체의 5년 생존율은 약 50 내지 60 %), 조기 발견의 중요성이 인식되고 있다.
- [0007] 한편, 백축(*Pharbitis Semen*)은 흰 나팔꽃(*Pharbitis nil* CHOISY)의 씨를 말하며, 주요성분으로는 파르비틴(Pharbitin), 파르비탄산(Pharbitic acid), 티글리산(tiglic acid) 등이 있다. 맛은 쓰고 성질이 차가워 폐와 신장과 대장에 작용하여 대소변을 통하게 하고, 부종, 적취(오랜 체중으로 말미암아 뱃속에 덩어리가 생기는 병), 요통에 효과가 있다. 민간요법으로 나팔꽃에 잎이 많이 붙어 있을 때 뿌리에서 20 cm 정도 잘라서 말려 두었다가 동상에 걸렸을 때 이것을 달인 물로 환부를 찜질하면 좋다고 알려져 있다. 나팔꽃은 인도 등 열대아시아 원산이며 약 256변종이 있다고 알려져 있다. 검은 씨를 흑축(黑丑), 흰색 씨를 백축(白丑)이라고도 한다. 금령(金鈴)이라는 이름은 씨앗의 형태를 의미하며 분증(盆甌)과 구이(狗耳)라는 이름은 꽃잎의 모양에 따라 붙여졌다. 이 약을 갠 것은 약간 냄새가 있고 자극성이며 맛은 쓰고 성질은 차며 독이 있다[苦寒有毒].
- [0008] 생김새는 구슬을 세로로 4~6 등분한 모양을 하고 있으며 바깥면은 흑색~회적갈색 또는 회백색이며 매끈하거나 약간 오무라져 있다. 확대경으로 보면 씨앗 껍질의 바깥면에는 짧은 털이 밀생하고 용기선의 아래쪽에는 제점이 오므라져 있다. 횡절면은 부채 모양이고 엷은 황갈색 ~ 엷은 회갈색을 나타내며 질은 치밀하다. 씨앗 껍질은 얇고 그 바깥층은 어두운 회색, 안쪽 층은 엷은 회색이다. 다른 이름으로 흑축(黑丑), 구이초(狗耳草), 백견우(白牽牛), 백축(白丑), 분증초(盆甌草), 초금령(草金鈴), 흑견우(黑牽牛) 등이 있다. 백축은 사하(瀉下)작용과 이뇨작용이 강하고 기를 잘 내려 몸이 부을 때, 만성신우신염, 간경화 등으로 복수가 잘 때 사용한다. 해수, 천식에 유효하며 완고한 변비, 기생충제거에도 사용한다. 약리작용으로 장관연동작용으로 강력한 사하작용이 보고되었다.
- [0009] 그러나, 아직까지 백축의 신장암 관련 질환과 관련하여 상기 문헌 어디에도 개시되거나 공개된 바가 없다.
- [0010] 이에, 본 발명자들은 백축에 대한 생약 연구를 하던 중, 백축 추출물이 신장암 세포를 효과적으로 사멸시킬 수

있음을 확인함으로써 본 발명을 완성하였다.

발명의 내용

해결하려는 과제

[0011] 본 발명의 목적은 백축 추출물을 유효성분으로 함유하는 신장암 치료용 조성물 및 화장료 조성물을 제공하는 것이다.

과제의 해결 수단

[0012] 상기 목적을 달성하기 위하여, 본 발명은 백축(*Pharbitis Semen*) 에탄올 추출물을 유효성분으로 함유하는 신장암 예방 및 치료용 조성물을 제공한다.

[0013] 또한, 본 발명은 화장품학적으로 허용 가능한 화장품 보조 첨가제를 포함하는 백축(*Pharbitis Semen*) 에탄올 추출물을 유효성분으로 함유하는 신장암 예방용 화장료 조성물을 제공한다.

[0014] 이하, 본 발명을 상세히 설명한다.

[0015] 본 발명은 백축(*Pharbitis Semen*) 에탄올 추출물을 유효성분으로 함유하는 신장암 예방 및 치료용 조성물을 제공한다. 본 발명의 조성물은 활성성분으로서 백축 추출물을 포함하며, 추가적으로 약제학적으로 허용가능한 담체 또는 희석제를 포함할 수 있다.

[0016] 본 발명의 신장암 예방 및 치료용 조성물에 있어서, 상기 에탄올 추출물은 50℃에서 24시간 동안 추출되는 것이 바람직하고, 이때 상기 에탄올 추출물은 45℃ 감압 조건에서 건조 및 농축되는 것이 보다 바람직하며, 상기 에탄올은 95%인 것이 가장 바람직하다.

[0017] 또한, 본 발명의 신장암 예방 및 치료용 조성물에 있어서, 상기 신장암은 신세포암(kindney cell cancer)인 것이 바람직하다.

[0018] 본 발명의 백축 추출물은 백축의 어느 부위에서도 가능하지만, 바람직하게는 백축 열매로부터 추출되는 것이 바람직하다. 그리고 추출용액은 물 또는 유기용매로 추출하여 얻을 수 있는데, 유기용매로는 저급 알콜, 아세톤, 클로로포름, 메틸렌클로라이드, 에테르, 에틸아세테이트, 헥산 등을 예시할 수 있다. 저급알콜로는 메탄올, 에탄올, 프로판올 및 부탄올을 예시할 수 있으며, 에탄올이 가장 바람직하다.

[0019] 구체적으로, 백축 건조물 또는 분말에 1 내지 5 배, 바람직하게는 3배의 95% 에탄올을 첨가하고 20 내지 100℃, 바람직하게는 40 내지 60℃의 온도에서 10 내지 100시간, 바람직하게는 15 내지 40시간, 더욱 바람직하게는 24 시간 동안 추출한 후 여과하여 백축의 에탄올 추출물을 제조할 수 있다. 바람직하게는 상기 추출액을 여과하여 얻어진 여액을 감압농축하여 제조할 수 있다. 상기 추출방법들에서 추출 공정은 필요에 따라 2회 이상 반복하여 실시할 수 있으며, 여과 후 얻어진 추출물을 동결 건조 또는 감압건조시켜 분말 형태로 만들 수도 있다.

[0020] 상기 "약제학적으로 허용가능한 담체"는 신체의 한 기관 또는 부분으로부터 신체의 다른 기관 또는 부분으로 활성 성분을 수송하는 역할을 하는 액체 또는 고체 충전제, 희석제, 부형제 또는 용매와 같은 약제학적으로 허용되는 물질, 조성물 또는 운반체(vehicle)를 의미한다.

[0021] 본 발명의 신장암 치료용 조성물은 유효성분과 함께 추가로 약제학적으로 허용되는 1종 이상의 담체를 첨가하여 약제로 제조할 수 있다. 상기 담체로는 식염수, 완충 식염수, 물, 글리세롤 및 에탄올 등이 있으나 이에 한정되지 않으며, 당해 기술 분야에 알려진 적합한 제제(Remington's Pharmaceutical Science(최근판), Mack Publishing Company, Easton PA)를 모두 사용 가능하다.

[0022] 본 발명의 백축 추출물을 약제화하기 위한 제제는 임상 투여시에 경구로 투여가 가능하며 일반적인 의약품 제제의 형태로 사용될 수 있으며, 제제화할 경우에는 보통 사용하는 충전제, 증량제, 결합제, 습윤제, 붕해제, 계면활성제 등의 희석제 또는 부형제를 사용하여 조제된다. 경구투여를 위한 고형제제에는 정제, 환제, 산제, 과립

제, 캡슐제 등이 포함되며, 경구를 위한 액상제제로는 현탁제, 내용액제, 유제, 시럽제 등이 해당되는데 흔히 사용되는 단순희석제인 물, 리퀴드, 파라핀 이외에 여러 가지 부형제, 예를 들면 습윤제 감미제, 방향제, 보존제 등이 포함될 수 있다.

[0023] 또한, 본 발명의 조성물에 추가될 수 있는 생약제는 약학적으로 허용되는 임의의 생약제일 수 있으며, 예를 들면, 고본(Angelicae tenuissimae Radix), 천마(Gastrodiae Rhizoma), 시호(Bupleuri Radix), 당귀(Angelicae gigantis Radix), 도인(Persicae Semen), 계지(Cinnamomi Ramulus), 대황(Rhei Rhizoma), 감초(Glycyrrhizae Radix), 천궁(Cnidii Rhizoma), 진피(Aurantii nobilis Pericarpium), 택사(Alismatis Rhizoma), 황련(Coptidis Rhizoma), 황금(Scutellariae Radix), 복령(Hoelen), 작약(Paeoniae Radix), 백출(Atractylodis Rhizoma alba), 황백(Phellodendri Cortex), 치자(Gardeniae Fructus), 반하(Pinelliae Tuber), 조구등(Uncaria Ramulus et Uncus), 지실(Ponciri Fructus), 인삼(Gingseng), 맥문동(Liriopsis Tuber), 원지(Polygalae Radix), 석창포(Acori graminei Rhizoma), 창출(Atractylodis Rhizoma alba), 감국(Chrysanthemi Flos), 방풍(Ledebouriae Radix), 생강(Zingiberis Rhizoma crudus), 망초(Natrii sulfas), 대조(Zizyphi Fructus), 단삼(Salviae Radix), 목단피(Moutan Radicis Cortex), 지황(Rehmanniae Radix), 박하(Menthae Herba), 산약(Dioscoreae Rhizoma), 저령(Polyporus), 하수오(Polygonum multiflori Radix), 구자(Allii tuberosi Semen), 결명자(Cassiae Semen), 구기자(Lycii Fructus), 독활(Araliae cordatae Radix), 두충(Eucommiae Cortex), 백화사설초(Hedyotis Herba), 삼백초(Saururus Herba), 인진(Artemisiae capillaris Herba), 지모(Anemarrhenae Rhizoma), 홍화(Carthami Flos), 황기(Astragali Radix), 석송자(Lycopodium), 은행잎(Ginkgonis Folium), 황정(Polygonati Rhizoma), 연자육(Nelumbinis Semen), 용골(Fossilium ossis Mastodi), 지골피(Lycii radicis Cortex), 우슬(Achyranthis Radix), 숙지황(Rehmanniae Radix preparata), 흑임자(Perillae Semen), 백자인(Thujae Semen), 맥아(Hordei Fructus germinatus), 토사자(Cuscutae Semen), 파극천(Morindae Radix), 해송(Pini koraiensis Radix) 등을 단독으로 또는 배합하여 사용할 수 있다.

[0024] 본 발명의 조성물은 실제 임상 투여시에 비경구의 여러 가지 제형으로 투여될 수 있는데, 고형제제에는 정제, 환제, 산제, 과립제, 캡슐제 등이 포함되며, 액상제제로는 현탁제, 내용액제, 유제, 시럽제 등이 해당되는데 흔히 사용되는 단순희석제인 물, 리퀴드, 파라핀 이외에 여러 가지 부형제, 예를 들면 습윤제 감미제, 방향제, 보존제 등이 포함될 수 있다. 구체적으로, 비경구 투여를 위한 제제에는 멸균된 수용액, 비수성용제, 현탁제, 유제, 동결건조제, 좌제가 포함된다. 비수성용제, 현탁용제로는 프로필렌글리콜(Propylene glycol), 폴리에틸렌 글리콜, 올리브 오일과 같은 식물성 기름, 에틸올레이트와 같은 주사 가능한 에스테르 등이 사용될 수 있다. 좌제의 기제로는 위템솔(witepsol), 마크로골, 트윈(tween) 61, 카카오지, 라우린지, 글리세로제라틴 등이 사용될 수 있다. 또한 치료제의 효능 증진을 위해 칼슘이나 비타민 D₃를 첨가할 수 있다. 이러한 조성물은 단위-용량(1회분) 또는 다중-용량(수 회분) 용기, 예를 들면, 밀봉된 앰플 및 바이알에 제시될 수 있고, 사용 직전에 멸균성 액상 담체, 예를 들면, 주사용 수의 부가만을 요구하는 동결-건조 조건 하에 저장할 수 있다. 즉석의 주사 용제 및 현탁제는 멸균성 산제, 과립제 및 정제로부터 제조할 수 있다.

[0025] 본 발명의 제제는 대상의 연령, 성별, 상태, 체내에서 활성 성분의 흡수도, 불활성을 및 배설속도, 병용되는 약물에 따라 달리 적용될 수 있다. 본 발명은 또한 투약 단위의 제형들을 포함한다. 제형은 개별 투약 형태, 예를 들면 정제, 피복 정제, 캡슐제, 환제, 좌약 및 앰플제로 존재하고, 약제 중 유효 화합물의 함량은 개별 투약량의 분율 또는 배수에 해당한다. 투약 단위는, 예를 들면 개별 투여량의 1, 2, 3 또는 4배로, 또는 1/2, 1/3 또는 1/4배를 함유할 수 있다. 개별 투여량은 바람직하기로는 유효 화합물이 1회에 투여되는 양을 함유하며, 이는 통상 1일 투여량의 전부, 1/2, 1/3 또는 1/4배에 해당한다.

[0026] 본 발명에서 용어, "추출물(extract)"은 천연물로부터 분리된 활성성분을 의미한다. 추출물은 물, 유기용매, 또는 이의 혼합용매를 이용하는 추출과정으로 획득할 수 있으며, 추출액, 이의 건조 분말 또는 이를 이용하여 제형화된 모든 형태를 포함한다.

[0027] 본 발명의 구체적인 실시예에서, 백축의 에탄올 추출물은 ACHN 신장암 세포를 100 $\mu\text{g}/\text{ml}$ 에서 98.8% 사멸시키고, IC₅₀(half maximal inhibitory concentration)은 10.5 $\mu\text{g}/\text{ml}$ 이었다. 상기 결과는 본 발명의 백축 추출물이 우수한 ACHN 신장암 세포의 사멸 활성을 가지며, 나아가 신장암 치료 및 예방 활성을 가진다는 것을 입증하는 것

이다.

- [0028] 본 발명에서 용어, "예방"이란 조성물의 투여로 신장암 발병을 억제 또는 지연시키는 모든 행위를 의미한다.
- [0029] 본 발명에서 용어, "치료"란 조성물의 투여로 신장암의 증세가 호전되거나 이렇게 변경하는 모든 행위를 의미한다.
- [0030] 본 발명에서 백축 추출물은 물, 유기 용매, 또는 이의 혼합 용매를 사용하여 추출하여 사용할 수 있다. 바람직하게는 유기 용매, 특히 에탄올을 사용하여 추출한다. 추출한 액은 바로 사용하거나 또는 농축 및/또는 건조하여 사용할 수 있다. 유기용매를 사용하여 추출하는 경우, 메탄올, 에탄올, 이소프로판올, 부탄올, 에틸렌, 아세톤, 헥산, 에테르, 클로로포름, 에틸아세테이트, 부틸아세테이트, 디클로로메탄, N, N-디메틸포름아미드 (DMF), 디메틸설폭사이드(DMSO), 1,3-부틸렌글리콜, 프로필렌글리콜 또는 이들의 혼합용매인 유기용매를 사용하며 생약의 유효 성분이 파괴되지 않거나 최소화된 조건에서 실온 또는 가온하여 추출할 수 있다. 추출하는 유기용매에 따라 약제의 유효성분의 추출정도와 손실정도가 차이가 날 수 있으므로, 알맞은 유기용매를 선택하여 사용하도록 한다. 추출 방법은 특별히 제한되지 않고, 예를 들어 냉침 추출, 초음파 추출, 환류 냉각 추출 등이 있다. 여과는 추출액으로부터 부유하는 고체 입자를 제거하는 과정으로, 먼, 나일론 등을 이용하여 입자를 걸러내거나 한외여과, 냉동여과법, 원심분리법 등을 사용할 수 있으나 이에 제한되지 않는다.
- [0031] 추출액의 농축에는 감압농축, 역삼투압 농축 등의 방법이 사용될 수 있다. 농축 후 건조 단계는 동결건조, 진공건조, 열풍건조, 분무건조, 감압건조, 포말건조, 고주파건조, 적외선건조 등을 포함하나 이에 제한되지 않는다. 경우에 따라, 최종 건조된 추출물을 분쇄하는 공정을 추가할 수 있다.
- [0032] 또한, 상기 추출물은 추가의 분획 공정을 수행할 수 있다. 바람직하게는 상기 추출물을 증류수에 현탁시켜 비극성 유기 용매, 예를 들어, 헥산, 에테르, 디클로로메탄, 클로로포름, 에틸아세테이트 또는 이들의 혼합 용매로 비극성용매 가용층을 추출, 분리하여 수득하도록 하고, 이를 농축 및/또는 건조하여 사용할 수 있다.
- [0033] 본 발명에서, 용어 "약제학적으로 허용가능한 염"이란 약리학적 또는 생리학적으로 허용되는 무기산, 유기산 및 염기로부터 유도된 염을 의미한다. 적합산 산의 예로는 염산, 브롬산, 황산, 질산, 과염소산, 푸마르산, 말레산, 인산, 글리콜산, 락트산, 살리실산, 숙신산, 톨루엔-p-설포산, 타르타르산, 아세트산, 시트르산, 메탄설포산, 포름산, 벤조산, 말론산, 나프탈렌-2-설포산, 벤젠설포산 등을 포함할 수 있다. 적합한 염기로부터 유도된 염은 알칼리 금속, 예를 들어, 나트륨, 알칼리토금속, 예를 들어, 마그네슘, 암모늄 등을 포함할 수 있다.
- [0034] 본 발명의 신장암 질환 예방 및 치료용 약학조성물은 조성물 총 중량에 대하여 상기 추출물 또는 화합물을 0.1 내지 50 중량%로 포함한다. 또한, 상기 조성물은 약효를 증가시키지는 않으나 약제 조성물에 통상 사용되어 냄새, 맛, 시각 등을 향상시킬 수 있는 추가성분을 포함할 수 있다. 또한, 상기 조성물은 비타민 B1, B2, B6, C, E, 니아신, 카르니친, 베타인, 엽산 판토텐산, 비오틴, 아연, 철, 칼슘, 크롬, 마그네슘, 이들의 혼합물 등의 무기, 유기 첨가물들을 추가로 포함할 수 있다. 또한, 상기 조성물은 단독 사용하거나 기존 사용되어진 신장암에 대한 치료 활성을 가지는 물질을 포함할 수 있다.
- [0035] 본 발명에서 용어, "환자"는 신장암 및 이의 직, 간접적 원인에 의해 유발된 질환을 가지고, 본 발명의 조성물을 투여에 의하여 증상이 호전될 수 있는 인간과 말, 양, 돼지, 염소, 낙타, 영양, 개 등의 동물을 의미한다. 본 발명의 백축 추출물을 포함하는 조성물을 환자에게 투여함으로써, 상기에서 언급한 신장암을 효과적으로 예방 및 치료할 수 있다. 본 발명의 조성물을 기존의 신장암 치료제와 병행하여 투여할 수 있다.
- [0036] 본 발명에서 용어, "투여"는 어떠한 적절한 방법으로 환자에게 소정의 물질을 도입하는 것을 의미하며, 본 발명의 조성물의 투여 경로는 목적 조직에 도달할 수 있는 한 어떠한 일반적인 경로를 통하여 경구 또는 비경구 투여될 수 있다. 또한, 조성물은 활성 물질이 표적 세포로 이동할 수 있는 임의의 장치에 의해 투여될 수 있다.
- [0037] 본 발명의 조성물은 약제학적으로 유효한 양으로 투여한다. 본 발명에서 용어, "약제학적으로 유효한 양"은 의학 적 치료에 적용 가능한 합리적인 수혜/위험 비율로 질환을 치료하기에 충분한 양을 의미하며, 유효 용량 수준은 환자의 성별, 연령, 중증도, 약물의 활성, 약물에 대한 민감도, 투여 시간, 투여 경로 및 배출 비율, 치료 기간, 동시 사용되는 약물을 포함한 요소 및 기타 의학 분야에 잘 알려진 요소에 따라 결정될 수 있다. 본 발

명의 조성물은 개별 치료제로 투여하거나 다른 치료제와 병용하여 투여될 수 있고 종래의 치료제와는 순차적 또는 동시에 투여될 수 있다. 단일 또는 다중 투여될 수 있다. 상기 요소를 모두 고려하여 부작용 없이 최소한의 양으로 최대 효과를 얻을 수 있는 양을 투여하는 것이 중요하며, 당업자에 의해 용이하게 결정될 수 있다. 본 발명의 제조 방법에 따라 제조된 추출물 또는 화합물을 포함하는 조성물의 투여방법은 경구투여 또는 정맥투여가 바람직하고, 일반적으로 그 유효 용량은 경구투여인 경우에는 보통 성인을 기준으로 1회에 1 내지 500 mg/kg이 바람직하며, 정맥투여인 경우에는 1 내지 100 mg/kg이 바람직하며, 하루 2-3 회 투여될 수 있다. 특정 환자에 대한 투여용량 수준은 성별, 연령, 건강상태, 식이, 투여시간, 투여방법, 약제혼합, 환자의 상태 및 신경 질환의 발병 정도에 따라 변화될 수 있다.

[0038] 또한, 본 발명은 화장품학적으로 허용 가능한 화장품 보조 첨가제를 포함하는 백축(*Pharbitis Semen*) 에탄올 추출물을 유효성분으로 함유하는 신장암 예방용 화장료 조성물을 제공한다.

[0039] 본 발명의 화장료 조성물은 에탄올 추출물을 총중량에 대해 0.01 내지 10중량% 포함하는 것이 바람직하며, 0.1~1중량%로 포함하는 것이 더욱 바람직하다. 본 발명의 화장료 조성물은 그 제형에 있어서 특별히 한정되는 바는 없으며, 예를 들어 유연화장수, 영양화장수, 마사지크림, 영양크림, 팩, 젤 또는 피부 점착타입의 화장료 제형을 가질 수 있으며, 또한 로션, 연고, 젤, 크림, 패취 또는 분무제와 같은 경피투여형의 제형일 수 있다.

[0040] 본 발명에서는 ACHN 신장암 세포에 본 발명의 백축 추출물을 투입한 결과, ACHN 세포가 사멸하는 것을 확인하였다(도 1 참조). 따라서, 백축 추출물이 신장암 치료 효과가 있다는 것을 새롭게 알 수 있다. 이에, 본 발명에서는 백축 추출물을 유효성분으로 함유하는 신장암 예방용 화장료 조성물을 제조함으로써 본 발명을 완성하였다(제조예 2 참조).

발명의 효과

[0041] 상기에서 살펴본 바와 같이, 본 발명의 백축 추출물은 신장암 세포의 성장을 억제하고 세포사멸을 유도한다. 따라서 본 발명에 따른 신장암 치료용 조성물은 신장암 환자의 치료에 매우 효과적일 것이다.

도면의 간단한 설명

[0042] 도 1은 인간 신장암 세포인 ACHN 세포에서 백축의 도입이 신장암 세포의 성장에 미치는 영향을 알아보기 위한 Alamar Blue 분석 결과이고, 이때 X축은 백축 추출물의 농도이고, Y축은 생존한 인간 신장암 세포의 생존율을 나타낸다.

발명을 실시하기 위한 구체적인 내용

[0043] 이하, 본 발명을 하기 실시예에 의거하여 보다 상세하게 설명하고자 한다. 단, 하기 실시예는 본 발명을 예시하기 위한 것일 뿐, 본 발명은 하기 실시예에 의해 한정되는 것이 아니고, 본 발명의 기술적 사상을 벗어나지 않는 범위 내에서 치환 및 균등한 타 실시예로 변경할 수 있음은 본 발명이 속하는 기술분야에서 통상의 지식을 가진 자에게 있어서 명백할 것이다.

[0044] <실시예 1> 백축 추출물의 제조

[0045] 서울 약제사에서 구입한 백축(중국산) 3 kg을 음지 및 실온에서 5일간 건조하고 분쇄하였다. 상기 분쇄된 백축을 95% 에탄올(ethanol) 30 ℓ에 침지시키고 50℃에서 24시간 동안 추출하였다. 이것을 여과지를 통하여 여과한 후 45℃ 감압 조건에서 건조 및 농축하여 총 추출물 315 g을 수득하고, -20℃에서 보관하였다.

[0046] <실시예 2> 백축 추출물이 신장암 세포의 성장에 미치는 영향

[0047] 상기 실시예 1에서 추출한 백축 추출물이 신장암 세포의 성장에 미치는 영향을 알아보기 위하여, 인간 신장암

세포인 ACHN 세포에 백축의 에탄올 추출물을 48시간 처리하고 Alamar Blue 분석을 시행하였다. Alamar Blue 분석은 MTT 분석의 변형된 형태인데, 특정 효소에 의해서 분해되는 화합물을 살아있는 세포에 처리한 후 화합물이 분해되면서 나오는 생성물의 형광 세기를 측정함으로써 약물을 처리한 후 살아있는 세포의 상대적인 숫자를 알아내는 실험방법이다. 하기에서 보다 상세히 설명한다.

[0048] <2-1> 인간 신장암 세포주의 준비 및 처리

[0049] 본 발명에 사용된 신장암 세포주인 ACHN 세포는 한국세포주은행(Korean Cell Line Bank, KCLB)으로부터 분양받아 실험에 이용하였다. 구체적으로, ACHN 신장암 세포를 10% FBS(fetal bovine serum, 소태아혈청)(Welgene)와 25 mM HEPES (4-(2-hydroxyethyl)-1-piperazineethanesulfonic acid)를 포함하는 MEM(Minimum essential medium) 배지에서 계대배양하였다.

[0050]
[0051] <2-2> ACHN 신장암 세포의 세포 성장 억제 측정

[0052] 상기 실시예 1에서 추출한 백축 추출물이 신장암 세포인 ACHN 세포에 대하여 성장을 억제시키는 효과를 확인하였다. 구체적으로, 96 웰 플레이트에 각 웰 당 6.0×10^3 개의 ACHN 신장암 세포를 주입(seeding)하고 24시간 동안 배양한 후, DMSO(Dimethyl sulfoxide)에 녹인 상기 백축 에탄올 추출물을 각각 0 내지 100 $\mu\text{g/ml}$ 농도(구체적으로, 각각 0, 3.125, 6.25, 12.5, 25, 50 및 100 $\mu\text{g/ml}$ 농도)로 48시간 동안 처리하였을 때, 세포 성장을 저해하는 정도를 확인하였다(표 1). 각 농도의 추출물을 처리한 후, 96-웰 플레이트에서 각 웰에 채워진 0.2 ml의 세포 배양액에 20 μl 의 Alamar Blue 시약을 첨가한 후 플레이트를 인큐베이터에서 2시간 동안 배양하였다. 각 웰의 세포를 고르게 반응시키기 위하여 플레이트를 천천히 흔들고, 544 nm의 파장에서 조사광을 조사하면서 590 nm에서 형광의 세기를 형광광도계(Fluorescence Microplate Reader; Molecular Devices Corp.)로 측정하였고, 신장암 세포의 생존율을 도 1에 나타내었다.

표 1

[0053]

백축 농도	신장암 세포 생존율 (평균)	표준편차
0 $\mu\text{g/ml}$	1.000	0.000
3.125 $\mu\text{g/ml}$	1.004	0.008
6.25 $\mu\text{g/ml}$	0.892	0.035
12.5 $\mu\text{g/ml}$	0.331	0.025
25 $\mu\text{g/ml}$	0.068	0.003
50 $\mu\text{g/ml}$	0.021	0.001
100 $\mu\text{g/ml}$	0.012	0.001

[0054] 그 결과, 표 1 및 도 1에서 나타난 바와 같이, 백축의 처리 농도가 높을수록 신장암 세포의 성장이 감소하였으며, 이로부터 백축이 신장암 치료 효과를 가짐을 알 수 있었다. 즉, 6.25 $\mu\text{g/ml}$ 에서 10.8%, 12.5 $\mu\text{g/ml}$ 에서 66.9%, 25 $\mu\text{g/ml}$ 에서 93.2%, 50 $\mu\text{g/ml}$ 에서 97.9%, 100 $\mu\text{g/ml}$ 에서 98.8%로 신장암 세포를 사멸시켰다. 아울러, IC₅₀(half maximal inhibitory concentration)은 10.5 $\mu\text{g/ml}$ 로 측정되었다. 상기 표 1에서 백축을 처리하지 않은 대조군의 신장암 세포의 생존율 수를 1을 기준으로 하여 각각의 백축 처리 농도에 따른 48시간 후의 신장암 세포의 상대적 세포수를 기재하였다. 이와 같이, 본 발명의 백축 추출물은 우수한 ACHN 세포 사멸 활성을 가지며, 나아가 신장암 치료 및 예방 활성을 가진다는 것을 입증한다.

[0055] <실시예 3> 백축 추출물에 의한 급성독성 시험

[0056] 본 발명에 이용된 백축은 널리 약제로 이용되고 있어서 안정성에 문제가 없을 것으로 판단하였으나, 경구 투여 시 및 복강내 투여시의 독성 실험을 수행하여 이를 확인하고자 하였다.

[0057] 6주령의 특정병원무재(SPF) SD계 랫트를 사용하여 급성독성실험을 실시하였다. 군당 2 마리씩의 동물에 본 발

명의 실시예 1의 백축 추출물을 각각 0.5% 메틸셀룰로즈 용액에 현탁하여 5 g/kg의 용량으로 단회 경구투여하였다. 시험물질 투여후 동물의 폐사여부, 임상증상, 체중변화를 관찰하고 혈액학적 검사와 혈액생화학검사를 실시하였으며, 부검하여 육안으로 복강장기와 흉강장기의 이상여부를 관찰하였다.

[0058] 시험결과, 시험물질을 투여한 모든 동물에서 특기할 만한 임상증상이나 폐사된 동물은 없었으며, 체중변화, 혈액검사, 혈액생화학 검사, 부검소견 등에서도 독성변화는 관찰되지 않았다. 이상의 결과 백축 추출물은 모두 랫트에서 5 g/kg까지 독성변화를 나타내지 않으며 경구 투여 최소치사량 (LD₅₀)은 5 g/kg이상인 안전한 물질로 판단되었다.

[0059] <제조예 1> 백축 추출물을 유효성분으로 함유하는 신장암 치료제의 제조

[0060] 본 발명자들은 상기 실시예를 통해 백축 추출물의 신장암 치료 효능이 뛰어난을 확인하여 상기 추출물을 유효성분으로 함유하는 신장암 치료제를 하기와 같이 제조하였다. 또한, 하기 치료제의 제조에는 치료제 뿐만 아니라 화장료 조성물의 제조에도 응용하여 사용될 수 있다.

[0061] <1-1> 백축 추출물을 함유하는 연질캡셀(soft gelatin capsules)(중량%)

[0062]	백축 추출물	20%
[0063]	비타민 C	4.5%
[0064]	비타민 D ₃	0.001%
[0065]	황산망간	0.1%
[0066]	밀납	10%
[0067]	팜유	25%
[0068]	홍화씨유	30.399%

[0069] <1-2> 백축 추출물을 함유하는 정맥주사용 제제의 제조(중량%)

[0070]	백축 추출물	0.2%
[0071]	만니톨	0.3%
[0072]	생리식염수	9.5%

[0073] <1-3> 백축 추출물을 함유하는 정제(tablet)(중량%)

[0074]	백축 추출물	35%
[0075]	비타민 C	10%
[0076]	비타민 D ₃	0.001%
[0077]	황산망간	0.1%
[0078]	결정셀룰로오즈	25.0%
[0079]	유당	17.999%
[0080]	스테아린산마그네슘	2%

[0081] <제조예 2> 백축 추출물을 유효성분으로 함유하는 화장료 조성물의 제조

[0082] 본 발명자들은 상기 실시예를 통해 백축 추출물이 신장암 치료 활성이 뛰어난을 확인하여 이를 유효성분으로 함유하는 화장료 조성물을 하기와 같이 제조하였다.

[0083] <2-1> 백축 추출물을 함유하는 영양화장수(중량%)

[0084] 하기 기재된 조성에 따라 통상적인 방법으로 영양화장수를 제조하였다.

[0085]	글리세린	8.0 %
[0086]	부틸렌글리콜	4.0 %
[0087]	히알루론산 추출물	5.0 %
[0088]	베타글루칸	7.0 %
[0089]	카보머	0.1 %
[0090]	백축 추출물	0.05 %
[0091]	카프릴릭/카프릭 트리글리세라이드	8.0 %
[0092]	스쿠알란	5.0 %
[0093]	세테아릴 글루코사이드	1.5 %
[0094]	소르비탄 스테아레이트	0.4 %
[0095]	세테아릴 알콜	1.0 %
[0096]	트리에탄올 아민	0.1 %
[0097]	정제수	잔량

[0098] <2-2> 백축 추출물을 함유하는 영양크림(중량%)

[0099] 하기 기재된 조성에 따라 통상적인 방법으로 영양크림을 제조하였다.

[0100]	글리세린	3.0 %
[0101]	부틸렌글리콜	3.0 %
[0102]	유동과라핀	7.0 %
[0103]	베타글루칸	7.0 %
[0104]	카보머	0.1 %
[0105]	백축 추출물	3.0 %
[0106]	카프릴릭/카프릭 트리글리세라이드	3.0 %
[0107]	스쿠알란	5.0 %
[0108]	세테아릴 글루코사이드	1.5 %
[0109]	소르비탄 스테아레이트	0.4 %
[0110]	폴리솔베이트 60	1.2 %
[0111]	트리에탄올 아민	0.1 %
[0112]	정제수	잔량

[0113] <2-3> 백축 추출물을 함유하는 마사지 크림(중량%)

[0114]	하기 기재된 조성에 따라 통상적인 방법으로 마사지 크림을 제조하였다.	
[0115]	글리세린	8.0 %
[0116]	부틸렌글리콜	4.0 %
[0117]	유동과라핀	45.0 %
[0118]	베타글루칸	7.0 %
[0119]	카보머	0.1 %
[0120]	백축 추출물	1.0 %
[0121]	카프릴릭/카프릭 트리글리세라이드	3.0 %
[0122]	밀납	4.0 %
[0123]	세테아릴 글루코사이드	1.5 %
[0124]	세스퀴 올레인산 소르비탄	0.9 %
[0125]	바세린	3.0 %
[0126]	과라핀	1.5 %
[0127]	정제수	잔량

[0128] <2-4> 백축 추출물을 함유하는 팩(중량%)

[0129]	하기 기재된 조성에 따라 통상적인 방법으로 팩을 제조하였다.	
[0130]	글리세린	4.0 %
[0131]	폴리비닐알콜	15.0 %
[0132]	히알루론산 추출물	5.0 %
[0133]	베타글루칸	7.0 %
[0134]	알란토인	0.1 %
[0135]	백축 추출물	0.5 %
[0136]	노닐 페닐에테르	0.4 %
[0137]	폴리솔베이트 60	1.2 %
[0138]	에탄올	6.0 %
[0139]	정제수	잔량

[0140] <2-5> 백축 추출물을 함유하는 피부외용제 연고(중량%)

[0141]	하기 기재된 조성에 따라 통상적인 방법으로 연고를 제조하였다.	
[0142]	글리세린	8.0 %
[0143]	부틸렌글리콜	4.0 %
[0144]	유동과라핀	15.0 %
[0145]	베타글루칸	7.0 %
[0146]	카보머	0.1 %
[0147]	백축 추출물	3.0 %

[0148]	스쿠알란	1.0 %
[0149]	세테아릴 글루코사이드	1.5 %
[0150]	소르비탄 스테아레이트	0.4 %
[0151]	세테아릴 알콜	1.0 %
[0152]	밀납	4.0 %
[0153]	정제수	잔량

[0154] 한편, 본 발명의 구체적 범위는 상기 기술한 실시예 보다는 특허청구범위에 의하여 한정지어지며, 특허청구 범위의 의미와 범위 및 그 등가적 개념으로 도출되는 모든 변경 및 변형된 형태를 본 발명의 범위로 포함하여 해석하여야 한다.

도면

도면1

