



(12) 发明专利

(10) 授权公告号 CN 101045715 B

(45) 授权公告日 2010. 11. 24

(21) 申请号 200710101010. 4

(22) 申请日 2001. 05. 11

(30) 优先权数据

P200001185 2000. 05. 11 ES

0030284. 4 2000. 12. 12 GB

(62) 分案原申请数据

01812738. X 2001. 05. 11

(73) 专利权人 科学研究高等机关

地址 西班牙马德里

(72) 发明人 阿纳·马丁内斯希尔

阿纳·卡斯特罗莫雷尔

马里亚·康塞普西翁·佩雷斯马丁

梅塞德斯·阿隆索·卡斯科

伊莎贝尔·多龙索罗·迪亚斯

弗朗西斯科·何塞·莫雷尼奥穆尼奥斯

弗朗西斯科·万德奥塞尔胡拉多

(74) 专利代理机构 中科专利商标代理有限责任

公司 11021

代理人 程金山

(51) Int. Cl.

C07D 285/08 (2006. 01)

C07C 49/395 (2006. 01)

C07C 49/597 (2006. 01)

C07D 207/44 (2006. 01)

C07D 209/48 (2006. 01)

C07D 249/12 (2006. 01)

C07D 277/36 (2006. 01)

C07D 417/12 (2006. 01)

A61K 31/433 (2006. 01)

A61P 25/28 (2006. 01)

(56) 对比文件

WO 00/21927 A2, 2000. 04. 20, 全文.

Aria Martfnez et al. Arylimino-

1, 2, 4-Thiadiazolidinones: A New Family.

《Bioorganic & Medicinal Chemistry》. 1997, 第 5 卷 (第 7 期), 第 1275-1283 页.

审查员 吴昊

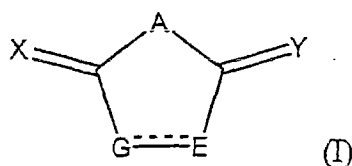
权利要求书 1 页 说明书 13 页

(54) 发明名称

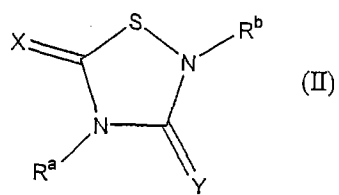
糖原合酶激酶 GSK-3 的杂环抑制剂

(57) 摘要

A, E, G, X, Y 和 --- 键代表各种含义的化学式 (I) 化合物在制备一种药物制剂中的应用所述药物制剂用于例如治疗涉及 GSK-3 的疾病包括阿尔海默氏病或者非胰岛素依赖型糖尿病, 或者过增生性疾病例如癌症, 组织的 displasias 或者化生, 牛皮癣, 动脉硬化或者再狭窄。



1. 一种具有通式 (II) 的化合物：



其中所述的化合物是下面之一：

R ^a	R ^b	X	Y
CH ₂ Ph	Me	☐	☐
CH ₂ CO ₂ Et	Me	☐	☐
4-OMePh	Me	☐	☐
4-MePh	Me	☐	☐
4-BrPh	Me	☐	☐

。

糖原合酶激酶 GSK-3 的杂环抑制剂

[0001] 发明领域

[0002] 本发明涉及酶抑制剂,更具体而言,涉及糖原合酶激酶 3β , GSK-3 的杂环抑制剂。

[0003] 发明背景

[0004] 阿尔海默氏病 (AD) 是一种神经变性过程,其特征为与胆碱能功能渐进退化相关的认知紊乱,和由原纤 β -淀粉状蛋白形成的神经病理学损伤如老年斑,和由成对的螺旋纤丝的维管束形成的神经原纤维缠结。通常而言,AD 限制在 60 岁或者 60 岁以上的年龄组,而且通常是老龄人群痴呆的最普遍的原因。如今,AD 在世界范围内侵袭了二千三百万人。随着寿命的增加,据估计到 2050 年,AD 患者的数量将超过现在的 3 倍。[Amaduci, L.;Fratiglioni, L. “Epidemiology of AD:Impact on the treatment”, in Alzheimer Disease:Therapeutic Strategies, E.Giacobini 和 R.Becker, Eds., **Birhäuser**, EEUU, 1994, pp. 8]。

[0005] 在 AD 患者的大脑中发现了两种主要的、与神经元缺失相关的组织学损伤:分别在细胞内和细胞外水平的神经原纤维缠结和老年斑 [“Alzheimer Disease:From molecular biology to therapy”, E. Giacobini 和 R. Becker, Eds., **Birhäuser**, EEUU, 1996]。

[0006] 神经原纤维缠结是由成对的螺旋纤丝 (PHFs) 形成的结构。它们主要是由在异常过磷酸化状态下的微管相关蛋白 (MAP) tau 组成的。[Grundke—Iqbal, I.; Iqbal, K.; Tung, Y. C.; Quinlan, M.; Wisniewski, H. M.; Binder, L. I., “Abnormal phosphorylation of the microtubule—associated protein tau in Alzheimer cytoskeletal pathology”, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1986, 83, 4913—4917; Grundke—Iqbal, I.; Iqbal, K.; Quinlan, M.; Tung, Y. C.; Zaidi, M. S.; Wisniewski, H. M., “Microtubule—associated protein tau. A component of the Alzheimer paired helical filaments”, J. Biol. Chem., 1986, 261, 6084—6089; Greenberg, S. G.; Davies, P.; Schein, J. D.; Binder, L. I., “Hydrofluoric acid—treated tau PHF proteins display the same biochemical properties as normal tau.”, J. Biol. Chem., 1992, 267, 564—569]。这种由不同蛋白激酶和磷酸酶的作用所决定的 tau 的异常磷酸化作用似乎对它结合并稳定微管的能力造成损害而且这可能对 AD 病理学有作用 [Moreno, F. J.; Medina, M.; Perez, M.; Montejo de Garcini, E.; Avila, J., “Glycogen sintase kinase 3 phosphorylation of different residues in the presence of different factors:Analysis on tau protein”, FEBS Lett., 1995, 372, 65—68]。因此,对这个过磷酸化步骤的阻断,可以是中断致病级联的一个重要目标。tau 激酶的选择性抑制剂可能会成为治疗 AD 的新的有效药物。

[0007] 对 tau 激酶抑制剂的研究是一个非常感兴趣的领域。Tau 可以被几种脯氨酸指导的蛋白激酶 (PKs) 和非 PKs 磷酸化。但是,在 AD 中,仍不清楚这些激酶中的任何一种在 tau 的异常过磷酸化中的确切作用,而且迄今为止,没有发现这些酶的活性被上调。毫无疑问,在大脑中,糖原合酶激酶 3β (GSK-3 β) 是一种体内的 tau 激酶 [Lovestone, S.; Hartley, C. L.; Pearce, J.; Anderton, B. H., “Phosphorylation of tau by

glycogensynthase—3in intact mammalian cells:the effects on the organization andstability of microtubules”, Neuroscience,1996,73,1145—1157 ;Wagner, U. ; Utton, M. ;Gallo, J.M. ;Miller, C.C. ,“Cellular phosphorylation oftau by GSK—3 β influences tau binding to microtubules and microtubuleorganisation”,J.Cell. Sci.,1996,109,1537—1543 ;Ledesma,M. ;Moreno,F.J. ;Perez,M.M. ;Avila,J. ,“Binding of apolipoprotein E3totau protein:effects on tau glycation,tau phosphorylation and tau—microtubulebinding,in vitro”,Alzheiiner Res.,1996,2,85—88]。这些发现为将 GSK— β 抑制剂用作 AD 治疗中的治疗剂敞开了大门。此时,只有很少的化合物已知具有这种酶抑制剂的特性。在体外和完整细胞中,锂相当于蛋白激酶 GSK—3 家族的一种特异抑制剂。[Muñoz—Montaño,J.R. ;Moreno,F.J. ;Avila,J. ;Diaz—Nido,J. ,“Lithium inhibits Alzheimer’sdisease—like tau protein phosphorylation in neurons”,FEBS Lett.,1997,411,183—188]。

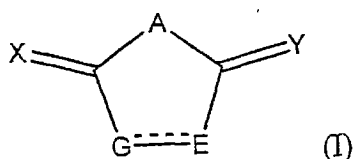
[0008] 最后,研究发现,胰岛素钝化 GSK—3,而且研究表明由于这种酶的活化发展了非胰岛素依赖型糖尿病。因此,GSK—3 抑制剂将会是一种治疗非胰岛素依赖型糖尿病的新疗法。

[0009] 我们研究组最近发现了一种在微摩尔水平具有 GSK—3 β 抑制性能的小合成杂环分子新家族。

发明内容

[0010] 本发明涉及以通式 I 表示的化合物

[0011]



[0012] 其中

[0013] A 是—C(R¹)₂—, —O—或者—NR¹—;

[0014] E 是—NR¹—或者—CR¹R²—,而且如果 --- 是 E 和 G 之间的第二个键,则取代基 R² 不存在;

[0015] G 是—S—, —NR¹—或者—CR¹R²—,而且如果 --- 是 E 和 G 之间的第二个键,则取代基 R² 不存在;

[0016] ——— 可以是 E 和 G 之间的第二个键,这是 E 和 G 的特性允许的,和 E 与 G 随后任选地形成稠芳基。

[0017] R¹ 和 R² 独立地选自氢,烷基,环烷基,卤代烷基,芳基,—(Z)_n— 芳基,杂芳基—OR³, —C(O)R³, —C(O)OR³, —(Z)_n —C(O)OR³ 和—S(O)_t—或者如同所指出的那样,R² 可以是使得 E 与 G 随后形成稠芳基的基团。

[0018] Z 独立地选自 —C(R³)(R⁴)—, —C(O)—, —O—, —C(=NR³)—, —S(O)_t—, N(R³)—;

[0019] n 是 0,1 或者 2;

[0020] t 是 0,1 或者 2;

[0021] R³ 和 R⁴ 独立地选自氢,烷基,芳香基和杂环;和

[0022] X 和 Y 独立地选自 $=O$, $=S$, $=N(R^3)$ 和 $=C(R^1)(R^2)$ 。

[0023] 发明详述

[0024] 除非相反地限定,在本说明书和附加权利要求中使用的下面的术语具有下面的含义:

[0025] “烷基”指的是直或支化的烃链自由基,这些自由基由碳原子和氢原子组成,包含未饱和,具有 1—8 个碳原子,而且通过单键连接到其它分子上,例如甲基,乙基,正丙基,异丙基,正丁基,叔丁基,正戊基等等。烷基自由基可以任选地被一种或者多种取代基取代,所述取代基独立选自卤素,羟基,烷氧基,羧基,氰基,羰基,酰基,烷氧羰基,氨基,硝基,巯基,和烷基硫基(alkylthio)。“烷氧基”指的是化学式为 $-OR_a$ 的自由基,其中 R_a 是一种上面定义的烷基自由基,例如甲氧基,乙氧基,丙氧基等等

[0026] “烷氧羰基”指的是化学式为 $-C(O)OR_a$ 的自由基,其中 R_a 是上面定义的烷基自由基,例如甲氧羰基,乙氧羰基,丙氧羰基等等。

[0027] “烷基硫基”指的是化学式为 $-SR_a$ 的自由基,其中 R_a 是上面定义的烷基自由基,例如甲基硫基,乙基硫基,丙基硫基等等。

[0028] “氨基”指的是化学式为 $-NH_2$ 的自由基。

[0029] “芳基”指的是苯基或者萘基自由基,优选苯基自由基。此处定义的芳基自由基可以任选地被一种或多种取代基取代,所述取代基选自羟基,巯基,卤素,烷基,苯基,烷氧基,卤代烷基,硝基,氰基,二烷基氨基,氨基烷基,酰基和烷氧羰基。

[0030] “芳烷基”指的是连接到烷基的芳基。优选的实例包括苄基和苯乙基。

[0031] “酰基”指的是化学式为 $-C(O)-R_c$ 和 $-C(O)-R_d$ 的自由基,其中 R_c 是上述定义的烷基自由基, R_d 是上述定义的芳基自由基,例如乙酰基,丙酰,苯甲酰基等等。

[0032] “芳酰基烷基”指的是被 $-C(O)-R_d$ 取代的烷基。优选的实例包括苯甲酰基甲基。

[0033] “羧基”指的是化学式为 $-C(O)OH$ 的自由基。

[0034] “氰基”指的是化学式为 $-CN$ 的自由基。

[0035] “环烷基”指的是稳定的、3—10 元的单环或者双环自由基,该自由基是饱和的或者部分饱和的,并且仅由碳原子和氢原子组成。除非在说明书中另外具体说明,术语“环烷基”意图包括环烷基自由基,所述环烷基自由基任选地被一种或者多种自由基取代,所述自由基独立选自烷基,卤素,羟基,氨基,氰基,硝基,烷氧基,羧基和烷氧羰基。

[0036] “稠芳基”指的是稠化到五元环的一种芳基,特别是苯基或者杂环芳基。

[0037] “卤素”指的是溴,氯,碘,或者氟。

[0038] “卤代烷基”指的是被一种或者多种上述定义的卤代自由基取代的上述定义的烷基自由基,例如三氟甲基,三氯甲基,2,2,2—三氟乙基,1—氟甲基—2—氟乙基等等。

[0039] “杂环”指的是杂环自由基。该杂环指的是一种稳定的 3—15 元环,该 3—15 元环由碳原子和 1—5 个选自氮,氧和硫的杂原子组成,优选具有一个或者多个杂原子的 4—8 元环,更优选具有一个或者多个杂原子的 5 元环或者 6 元环。对于本发明而言,所述杂环可以是单环,双环或者三环体系,该体系可以包括稠合环体系;而且杂环自由基中的氮,碳或者硫原子可以任选地被氧化;氮原子可以任选地被季铵化;而且杂环自由基可以是部分或者完全饱和的或者可以是芳族的。这些杂环的实例包括但不限于氮杂,苯并咪唑,苯并噻唑,呋喃,异噻唑,咪唑,吡啶,吡嗪,嘌呤,嘧啶,嘧啶重氮,四氢呋喃。杂环可以任选地被上

述发明概述中定义的 R^3 和 R^4 取代。

[0040] “杂芳基”指的是芳族杂环。

[0041] “巯基”指的是化学式为 $-SH$ 的自由基。

[0042] “硝基”指的是化学式为 $-NO_2$ 的自由基。

[0043] 本发明特别涉及针对通式 I 化合物的激酶的酶活性。

[0044] A 优选选自 $-C(R^1)_2-$ 和 $-NR^1-$ 。

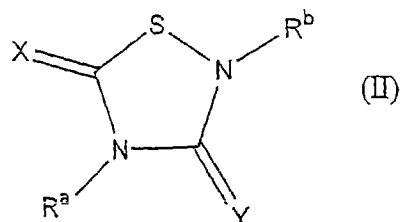
[0045] 优选地 R^1 选自氢, 烷基, 环烷基, 芳基 (任选地被选自烷基, 卤素和烷氧基的基团取代), $-C(R^3)(R^4)-$ 芳基 (该芳基部分任选地被选自烷基, 卤素和烷氧基的基团取代), $-OR^3$, $-C(O)OR^3$ 和 $-C(R^3)(R^4)-C(O)OR^3$, 而且 R^3 和 R^4 独立地选自氢和烷基。

[0046] 下标 n 优选 0 或者 1, 而且将顾及已知化学的可能基团来选择 n 。

[0047] X 和 Y 优选氧或者硫, X 和 Y 至少一个优选是氧。

[0048] 尤其优选的一类化合物具有化学式 (II)。

[0049]



[0050] 其中 R^a 和 R^b 独立地选自氢, 烷基, 环烷基, 卤代烷基, 芳基, $-(Z)_n-$ 芳基, 杂芳基, $-OR^3$, $-C(O)R^3$, $-C(O)OR^3$, $-(Z)_n-C(O)OR^3$ 和 $-S(O)_t-$, 并且 Z, n , t , R^3 , R^4 , X 和 Y 如上述定义。

[0051] 在化学式 (II) 中, X 和 Y 优选选自氧, 硫和 $-NR^3-$, 其中 R^3 是杂环, 特别是含有 1 个为氮的杂原子的 6 元杂环, 任选是芳族的并且任选地被氧化或者被季铵化。更优选地, X 和 Y 都是氧。

[0052] 优选地, R^a 和 R^b 独立地选自氢, 烷基, 环烷基, 芳基 (任选地被选自烷基, 卤素和烷氧基的基团取代), $-C(R^3)(R^4)-$ 芳基 (该芳基部分任选地被选自烷基, 卤素和烷氧基的基团取代), $-OR^3$, $-C(O)OR^3$ 和 $-C(R^3)(R^4)-C(O)OR^3$, 而且 R^3 和 R^4 独立地选自氢, 烷基和杂环。

[0053] 更优选地, R^a 和 R^b 独立选自烷基, 芳基 (任选地被选自烷基, 卤素和烷氧基的基团取代), $-CH_2-$ 芳基 (该芳基部分任选地被选自烷基, 卤素和烷氧基的基团取代), 和 $-CH_2-C(O)OR^3$, 其中 R^3 是氢或者烷基。

[0054] 更更优选, R^a 和 R^b 独立选自甲基, 乙基, 丙基, 苄基, 苯基 (任选地被选自甲基, 氟, 氯, 溴和甲氧基的基团取代) 和 $-CH_2-C(O)O-$ 乙基。

[0055] 最优选的化学式 (II) 的化合物列于下表 1 中。

[0056] 表 1

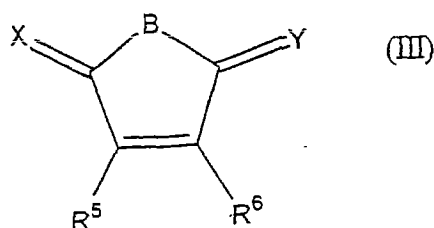
[0057]

R^a	R^b	X	Y
CH_2Ph	Me	O	O
Et	Me	O	O
Ph	Me	O	O

R ^a	R ^b	X	Y
CH ₂ CO ₂ Et	Me	O	O
4-OMePh	Me	O	O
4-MePh	Me	O	O
4-BrPh	Me	O	O
4-FPh	Me	O	O
4-ClPh	Me	O	O
CH ₂ Ph	CH ₂ Ph	O	S
Ph	Ph	O	S

[0058] 本发明的另一类优选的化合物是化学式 (III) 的那些化合物：

[0059]



[0060] 其中，

[0061] B 是—NR⁷—或者 C(R⁷)(R⁸)—(其中 R⁷ 和 R⁸ 独立地选自氢, 烷基, 芳基, CH₂—W—芳基, 和—W—CO₂H, 和 W 是单键, CH₂ 或者 CO); R⁵ 和 R⁶ 独立地选自氢, 烷基, 芳基和—CH₂—芳基; 并且 X 和 Y 独立地选自=O 和=S。

[0062] 在化学式 (III) 中, B 优选—NR⁷—, 其中 R⁷ 选自氢, 烷基和—CH₂—芳基, 特别是氢, 甲基或者苄基。

[0063] R⁵ 和 R⁶ 优选是氢。

[0064] X 和 Y 优选是氧。

[0065] 最优选的化学式 (III) 的化合物列于下表 2 中。

[0066] 表 2

[0067]

B	X	Y	R ⁵	R ⁶
NH	O	O	H	H
N—CH ₂ Ph	O	O	H	H
NMe	O	O	H	H
CH ₂	O	O	H	H

[0068] 化学式 I 的化合物的其它类别的实例包括：

[0069] a) A 是—CH₂—; E 是—CR¹R²—, 优选—CH₂—; G 是—CR¹R²—, 优

[0070] 选—CH₂—;

[0071] b) A 是—CH₂—; E 是—CR¹—, 优选—CH—; G 是—CR¹—, 优选—CH—; 和 —— 是 G 和 E 之间的第二个键;

[0072] c) A 是—O—; E 是—CR¹—, 优选—CH—; G 是—CR¹—, 优选—CR—; 和 ---- 是 G 和 E 之间的第二个键;

[0073] d) A 是 $\text{—NR}^1\text{—}$, 其中 R^1 优选氢, 烷基或者芳烷基; E 是 $\text{—CR}^1\text{—}$, 优选 —CH— ; G 是 $\text{—CR}^1\text{—}$, 优选 —CH— ; 和 — 是 G 和 E 之间的第二个键;

[0074] e) A 是 $\text{—NR}^1\text{—}$, 其中 R^1 是优选氢或者芳烷基; E 是 $\text{—CR}^1\text{R}^2\text{—}$, 优选 $\text{—CH}_2\text{—}$; G 是 $\text{—CR}^1\text{R}^2\text{—}$, 优选 $\text{—CH}_2\text{—}$;

[0075] f) A 是 $\text{—NR}^1\text{—}$, 其中 R^1 优选氢或者芳烷基; E 是 $\text{—CR}^1\text{—}$; G 是 $\text{—CR}^1\text{—}$; — 是 E 和 G 之间的第二个键; 而且 E 与 G 形成稠合的芳基, 优选苯基;

[0076] g) A 是 $\text{—NR}^1\text{—}$, 其中 R^1 是优选氢, 烷基, 羧基烷基, 芳酰基烷基或者芳烷基; E 是 —S— ; G 是 $\text{—C(R}^1)_2\text{—}$, 优选 $\text{—CH}_2\text{—}$;

[0077] h) A 是 $\text{—NR}^1\text{—}$, 其中 R^1 优选芳基; E 是 $\text{—NR}^1\text{—}$, 其中 R^1 优选氢或者烷基; G 是 $\text{—NR}^1\text{—}$, 其中 R^1 是优选氢或者烷基。

[0078] 在这些类别的化合物中, 尽管对于类别 (g), X 可以是 O 和 Y 可以是 S, 但是 X 和 Y 优选都是 O。当 E 与 G 形成稠合的苯基时, 所得到的化合物是苯二酰亚氨基衍生物。

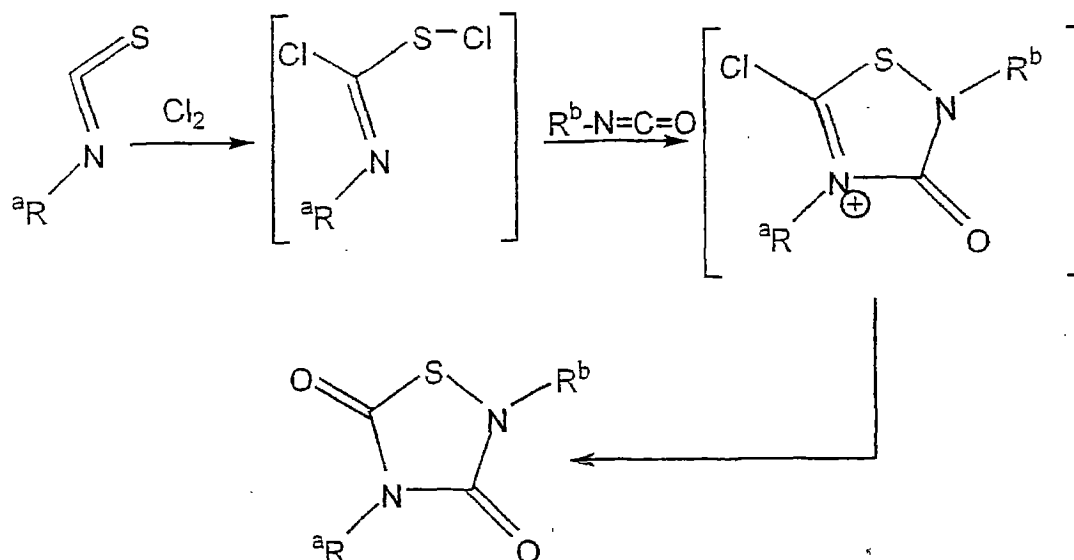
[0079] 本发明化合物的合成

[0080] 可以通过能够利用的程序来合成本发明的化合物。

[0081] 对于优选的化学式 (II) 的化合物, 可以使用通用程序 [Martinez, A.; Castro, A.; Cardelús, I.; Llenas, J.; Palacios, J. M. Bioorg. Med. Chem., 1997, 5, 1275—1283]。

[0082] 具体地, 按照流程 1 中描述的合成步骤, 并且利用 N—烷基—S—[N'—氯氨基甲酰基] 氨基] 异硫代氨基甲酰氯与不同的烷基异氰酸酯之间的反应性, 来制备化学式 (II) 中的化合物和收集在表 1 中的化合物。通过在一 15°C , 向上述异硫氰酸酯的己烷溶液中加入等分子量的氯气来执行异硫氰酸酯的氯化。在惰性气氛下, 形成的亚氨基氯烷基亚磺酰氯与烷基或异氰酸芳基酯之间的反应和随后的水解产生表 1 中描述的噻二唑烷二酮。

[0083]



[0084] 流程 1

[0085] 本发明的典型化合物选择性抑制 GSK-3 β 而不抑制其它蛋白激酶例如 PKA, PKC, CK-2 和 Cdk2, 对其它蛋白激酶的抑制可能消除普遍作用。AD 的病因发病机理 (aetiopathogenesis) 涉及 GSK-3 β 而且 GSK-3 β 是造成 tau 蛋白的异常过磷酸化的原

因。本发明公开的选择性抑制剂可成为治疗与 tau 蛋白的病理学相关的神经变性疾病,尤其是 AD 的有用的治疗制剂,所述选择性抑制剂形成本发明的一部分。这些化合物对 GSK—3 β 的抑制作用引导着药物的设计,所述药物能够阻止神经原纤维缠结的形成,所述神经原纤维缠结是存在于该神经变性过程的标志之一。这些化合物可用于涉及 GSK—3 β 的其它病理例如非胰岛素依赖型糖尿病的治疗。

[0086] 此外,由于这些化合物对细胞周期的抑制作用,这些化合物可用于过增生性疾病例如不同组织的 displasias 和化生,牛皮癣,动脉硬化 (arteriosclerosis),再狭窄和癌症的治疗。

[0087] 因此,本发明还提供了包含本发明的一种化合物与药用载体或稀释剂的药物组合物。依照常规的实践,可以设计并采用合适的剂型和剂量给药比。

[0088] 实施例

[0089] 实施例 1—本发明组合物的酶抑制作用

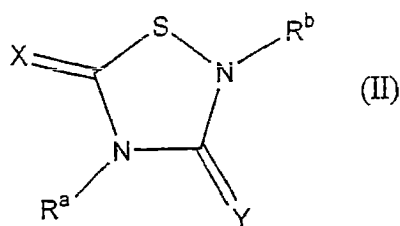
[0090] GSK—3 β 抑制:在存在或者不存在相应的测试化合物的情况下,通过培育 GSK—3 酶 (Sigma),磷酸盐 (酯) 源和 GSK—3 底物的混合物,并且通过测定该混合物的 GSK—3 活性来确定 GSK—3 活性。

[0091] 具体地,在补充了作为底物的 15 μ M (终浓度) 合成肽 GS1 [Woodgett, J. R. “Use of peptides for affinity purification of protein—serinekinases”, Anal. Biochem., 1989, 180, 237—241], 15 μ M ATP, 0.2 μ C_j [γ -³²P]ATP 和不同浓度测试化合物的终体积为 12 μ l 的缓冲液 (50mM tris, pH = 7.5, 1mM EDTA, 1mM EGTA, 1mM DTT, 10mM Cl₂Mg) 中,通过将酶在 37°C 温育 20 分钟来确定 GSK—3 活性。通过在磷酸纤维素 p81 纸中加入等分部分的反应混合物来终止反应。将这些纸用 1% 的磷酸清洗三次,并且在液体闪烁计数器中测定结合入 GS1 肽中的放射性。

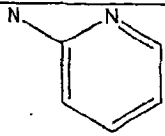
[0092] 表 1 中所示的化合物表示本发明的 GSK—3 抑制活性物质。IC₅₀ (显示出 50% 的酶抑制作用时的浓度) 值集中在下表 3 中。

[0093] 表 3

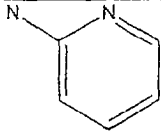
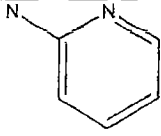
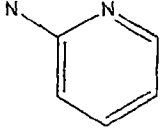
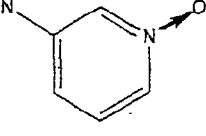
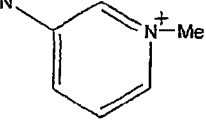
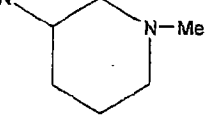
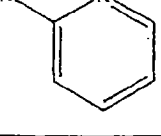
[0094]



[0095]

R ^a	R ^b	X	Y	IC ₅₀ (μM)
CH ₂ Ph	Me	O	O	1
Et	Me	O	O	5
Et	nPr	O	O	10
Et	环己烷	O	O	10
Ph	Me	O	O	2
CH ₂ CO ₂ Et	Me	O	O	5
4-OMePh	Me	O	O	5
CH ₂ Ph	Et	O	O	7
Et	iPr	O	O	35
CH ₂ Ph	Et	O	S	6
CH ₂ Ph	CH ₂ Ph	O	S	10
Ph	Ph	O	S	20
Et	Et	O	S	20
环己烷	Me	O	O	>100
4-MePh	Me	O	O	5
4-BrPh	Me	O	O	3
4-FPh	Me	O	O	4
4-ClPh	Me	O	O	4
Et	Me		O	>100

[0096]

Et	Et		O	>100
Et	H		O	>100
Me	Me		O	>100
Et	Me		O	>100
Et	Me		O	>100
Et	Me		O	>100
Et	Me		S	10

[0097] GSK-3 抑制作用 :在可变的 ATP 浓度 (一直到 50 μ M) 下同样进行抑制实验,而且在所有情况下都得到了相同的 IC_{50} 值。因此推测噻二唑烷二酮不与 ATP 竞争结合 GSK—3。

[0098] 分析前四种化合物对其它酶的抑制作用。

[0099] 蛋白激酶 A(PKA) 抑制作用 :通过确定蛋白激酶 A(PKA) 的 esthatmine 磷酸化作用来评价该酶的潜在抑制作用。按照 Belmont 和 Mitchinson 描述的程序纯化 esthatmine(Belmont, L. D. ;Mitchinson, T. J. “Identification of a protein that interact with tubulin dimers and increases the catastrophe rate of microtubule”, Cell, 1996, 84, 623—631)。

[0100] 具体地,在总体积为 25 μ l 的、含有 20 μ M (γ - 32 P)ATP 的缓冲液中,使用纯化的 PKA(Sigma, catalytic subunit from bovine heart(p2645)) 和 10—15 μ g 底物(esthatmine)。在 50 μ l 的 25mM hepes, pH7.4, 20mM $MgCl_2$, 2mM EGTA, 2mM 二硫苏糖醇, 0.5mM Na_3VO_4 中加入 cAMP 激酶蛋白 (100ng/ 反应)。反应发生后,加入终止缓冲液,将反应物在 100 $^{\circ}$ C 下煮沸 5 分钟,用凝胶电泳表征磷酸化的蛋白,用放射自显影定量。

[0101] 在这些条件下,没有一种被分析的化合物显示出对 PKA 的任何抑制作用。

[0102] 蛋白激酶 C(PKC) 抑制作用 :将磷脂酰丝氨酸作为刺激剂,通过确定蛋白激酶 C(PKC) 对肽 PANKTPPKSPGEPK 的磷酸化作用,来评价该酶的潜在抑制作用 (Woodgett,

J. R. “Use of peptides for affinity purification of protein—serine kinases”, Anal. Biochem., 1989, 180, 237—241)。下面的方法与上述的用于 GSK—3 的方法相同。

[0103] 具体地,在总体积为 25 μ l 的含 10 μ M (γ -³²P)ATP 的足够的 (adequated) 缓冲液中使用按照 Walsh 描述的方法 (Walsh, M. P.; Valentine, K. A.; Nagi, P. K.; Corruthers, C. A.; Hollenberg, M. D. Biochem. J., 1984, 224, 117—127) 从大鼠脑中纯化的 PKC 和 1—10mM 的底物。在这些条件下,没有一种被分析的化合物显示出对 PKC 的任何抑制作用。

[0104] 酪蛋白激酶 2 (CK—2) 抑制作用:在总体积为 25 μ l 的足够的、含有 20 μ M (γ -³²P)ATP 的缓冲液中使用按照 Alcazar 描述的方法 (Alcazar, A.; Marin, E.; Lopez—Fando, J.; Salina, M. “An improved purification procedure and properties of casein kinase II from brain”, Neurochem. Res., 1988, 13, 829—836) 从牛脑中纯化的 CK—2 和 3.6 μ M 的底物。在 50 μ l 的 25mM hepes, pH7.4, 20mM MgCl₂, 2mM EGTA, 2mM 二硫苏糖醇, 0.5mM Na₃VO₄ 和 100ng 纯化的 CK—2 中用 esthatmine 作为底物 (参见 PKA 测定) 进行 CK—2 测定。反应发生以后,下面的步骤与 PKA 中描述的方法相同。

[0105] 在这些条件下,没有一种被分析的化合物显示出对 CK—2 的任何抑制作用。

[0106] 细胞周期蛋白依赖的蛋白激酶 2 (Cdc2) 抑制作用:在总体积为 25 μ l 的足够的、含有 20 μ M (γ -³²P)ATP 的缓冲液中,使用按照 Kobayashi 描述的方法 (Kobayashi, H.; Stewart, E.; Poon, R. Y.; Hunt, T. “Cyclin A and cyclin B dissociate from p34cdc2 with half—times of 4 and 15h, respectively, regardless of the phase of the cell cycle”, J. Biol. Chem., 1994, 269, 29153—29160) 得到的 Cdc2 (Calbiochem) 和 1 μ g/ μ l 的底物测定该酶针对组蛋白 H1 的磷酸化活性。在 50 μ l 的 pH7.5, 50mM Tris—HCl, 10mM Cl₂Mg, 1mM DTT, 1mM EGTA, 100 μ M ATP, 0.01% BRIJ—35 缓冲液中,用组蛋白 1 作为底物进行 Cdc2 分析 (参见 PKA 测定)。反应发生以后,下面的步骤与 PKA 中描述的方法相同。

[0107] 在这些条件下,没有一种被分析的化合物显示出对 Cdc2 的任何抑制作用。

[0108] 实施例 2—药物处理后对神经突生长的分析

[0109] 将细胞保持在含有 10% 胎牛血清, 谷氨酰胺 (2mM) 和抗生素的 Dulbecco 培养基 (DEMEM) 中。为了分析在体内的潜在的 GSK—3 抑制作用,使用小鼠成神经细胞瘤 (neuroblastoma) N₂A 培养物 (Garcia—Perez, J.; Avila, J.; Diaz—Nido, J. “Lithium induces morphological differentiation of mouse neuroblastoma”, J. Neurol. Res., 1999, 57, 261—270)。将测试化合物添加到这些细胞培养物中。在添加了氯化锂 (10mM), 一种已知的 GSK—3 抑制剂以后,该细胞系具有表达某种神经元表型 (轴突 (neuritic) 延长) 的特性。培养 2—3 天后,检测那些收集在表 1 中的被测试化合物的作用。结果发现,轴突延长的产生比在加入锂时的延长要多。这个事实证实了本发明的化合物在体内对 GSK—3 的抑制作用。

[0110] 实施例 3. 细胞周期阻断

[0111] 平行地,在 N₂A 细胞上研究这些化合物对细胞周期的潜在干扰作用。将该细胞培养物保持在含有 10% 胎牛血清, 谷氨酰胺 (2mM) 和抗生素的 Dulbecco 培养基 (DEMEM) 中。

[0112] 在描述的条件下,分析收集于表 3 中的具有通式 (I) 的前 4 种化合物,结果显示在 100nM 和 1 μ M 的抑制剂浓度下能够抑制细胞周期。在 100—200nM 的浓度下最初观察到细胞阻断,在 1 μ M 的浓度下完全有效。

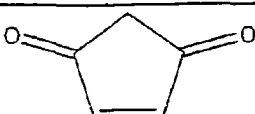
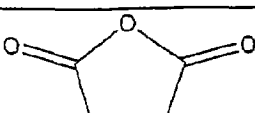
[0113] 在与抑制剂持续接触 10 天后,所测试的化合物在静止的成纤维细胞培养物 MRC—5 中是无毒的。

[0114] 实施例 4—其它化合物的 GSK—3 抑制作用

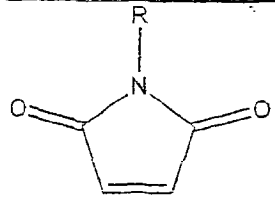
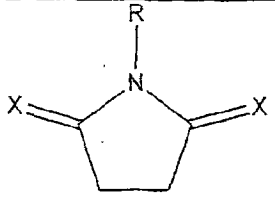
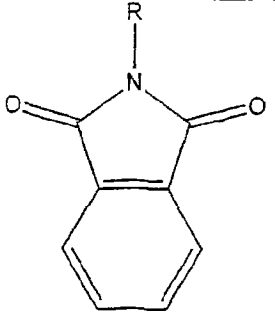
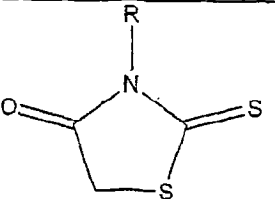
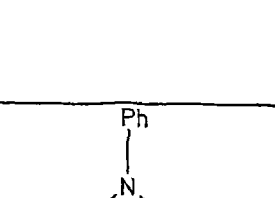
[0115] GSK—3 抑制数据

[0116] 表 4

[0117]

家族			IC ₅₀ (μM)
a			>100
b			12
c			

[0118]

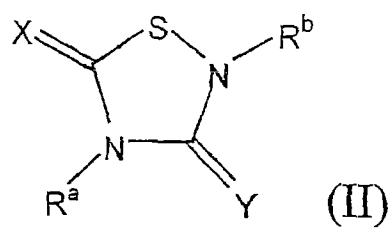
d		R=H R=CH ₂ Ph R=Me	6 1 5
e		R=H; X, Y=O R=CH ₂ Ph; X, Y=O R=CH ₂ Ph; X=O; Y=H	>100 >100 >100
f		R=H R=CH ₂ Ph	>100 >100
g		R=H R=Me R=CH ₂ CO ₂ H R=CH ₂ Ph R=CH ₂ CH ₂ Ph R=CH ₂ COPh	>100 >100 >100 25 35 50
h		R=H R=Me	>100 >100

[0119] GSK-3 抑制剂: 对于属于家族 D 的化合物, 在可变的 ATP 浓度下 (一直 到 50 μ M) 下同样进行 GSK-3 抑制作用实验, 而且在所有情况下都得到了相同的 IC₅₀ 值。因此可推测这些化合物不与 ATP 竞争结合 GSK-3。

[0120] 实施例 5. - 细胞周期阻断

[0121] 表 5 中收集了一些在 N₂A 细胞培养物中测试的化合物的 IC₅₀。

[0122]



[0123] 表 5

[0124]

R ^a	R ^b	X	Y	IC ₅₀ (μ M)
CH ₂ Ph	Me	0	0	4-8
Et	Me	0	0	40-1004
Et	nPr	0	0	5-10
Et	环己烷	0	0	6-9
Ph	Me	0	0	4-7
CH ₂ CO ₂ Et	Me	0	0	1-2
4-OMePh	Me	0	0	1-2
CH ₂ Ph	Et	0	0	4-7
CH ₂ Ph	CH ₂ Ph	0	0	2-3
Et	Et	0	0	30-80
CH ₂ Ph	CH ₂ Ph	0	S	1-2
Ph	Ph	0	S	4-8