



(19) 대한민국특허청(KR)
(12) 공개특허공보(A)

(11) 공개번호 10-2024-0033367
(43) 공개일자 2024년03월12일

- | | |
|--|--|
| <p>(51) 국제특허분류(Int. Cl.)
 <i>A61K 36/25</i> (2006.01) <i>A23L 33/105</i> (2016.01)
 <i>A61P 35/00</i> (2006.01)</p> <p>(52) CPC특허분류
 <i>A61K 36/25</i> (2013.01)
 <i>A23L 33/105</i> (2016.08)</p> <p>(21) 출원번호 10-2022-0111921
 (22) 출원일자 2022년09월05일
 심사청구일자 2022년09월05일</p> | <p>(71) 출원인
 경희대학교 산학협력단
 경기도 용인시 기흥구 덕영대로 1732 (서천동, 경희대학교 국제캠퍼스내)</p> <p>(72) 발명자
 김봉이
 서울특별시 강동구 상암로 355, 4동 101호(상일동, 대림빌라)
 김정우
 경기도 남양주시 도제원로 116, 403동 1404호(퇴계원읍 주공아파트)</p> <p>(74) 대리인
 위병갑</p> |
|--|--|

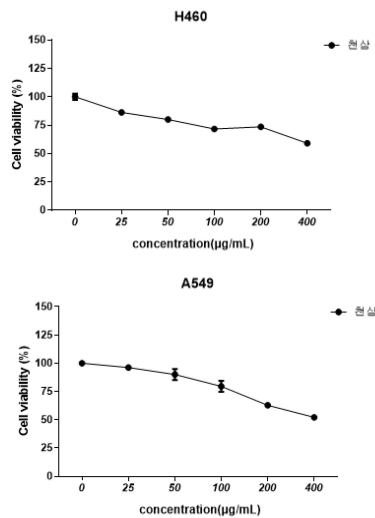
전체 청구항 수 : 총 8 항

(54) 발명의 명칭 **천삼 추출물을 포함하는 폐암의 예방 및 치료용 조성물**

(57) 요약

본 발명은 천삼의 물 추출물을 유효성분으로 포함하는 폐암의 예방, 개선 또는 치료용 조성물에 관한 것으로, 본 발명에 따른 천삼의 물 추출물은 폐암 세포에 대해 세포독성을 나타내며, PARP의 절단 및 발현을 증가시켜 세포 사멸(Apoptosis)을 촉진시키고, ROS를 발생시켜 암세포의 사멸 유도를 통해서 암을 예방, 개선 또는 치료하기 위한 약학적 조성물 및 건강식품으로의 적용가능성을 확인하였다.

대표도 - 도1



(52) CPC특허분류

A61P 35/00 (2018.01)

A23V 2002/00 (2023.08)

A23V 2200/308 (2013.01)

이 발명을 지원한 국가연구개발사업

과제고유번호 1465035822

과제번호 HF20C0116000022

부처명 보건복지부

과제관리(전문)기관명 한국보건산업진흥원

연구사업명 한의약혁신기술개발사업

연구과제명 BK002 (우슬, 왕불류행)와 enzalutamide 및 abiraterone acetate 복합투여의 거세 저항성 전립선암에서 상승적 항암효과 및 기전연구(1/3)

기 여 율 45/100

과제수행기관명 경희대학교 산학협력단

연구기간 2022.01.01 ~ 2022.12.31

이 발명을 지원한 국가연구개발사업

과제고유번호 1345351506

과제번호 2020R1I1A2066868

부처명 교육부

과제관리(전문)기관명 한국연구재단

연구사업명 [혁신법] 학문균형발전지원(보호연구)

연구과제명 [보호,2/7]한약물의 장내 미생물 조절을 통한 췌장암 억제 연구

기 여 율 50/100

과제수행기관명 경희대학교

연구기간 2022.03.01 ~ 2023.02.28

이 발명을 지원한 국가연구개발사업

과제고유번호 1711158248

과제번호 2020R1A5A2019413

부처명 과학기술정보통신부

과제관리(전문)기관명 한국연구재단

연구사업명 (혁신법)이공분야기초연구사업/선도연구센터지원사업/기초의과학분야(MRC)

연구과제명 [한의대MRC 1단계 2/4] 한약물 재해석 암 연구 센터

기 여 율 5/100

과제수행기관명 경희대학교

연구기간 2022.03.01 ~ 2023.02.28

명세서

청구범위

청구항 1

천삼(*Oplopanax elatus Nakai*)의 물 추출물을 유효성분으로 포함하는 폐암의 예방 또는 치료용 약학적 조성물.

청구항 2

제1항에 있어서, 상기 추출물은 폐암 세포에 대해 세포독성을 나타내는 것인, 약학적 조성물.

청구항 3

제1항에 있어서, 상기 추출물은 폐암 세포의 세포사멸을 유발하는 것인, 약학적 조성물.

청구항 4

제1항에 있어서, 상기 추출물은 ROS(Reactive oxygen species)를 발생시켜 암 전이 및 암세포 성장을 조절하는 것인, 약학적 조성물.

청구항 5

천삼(*Oplopanax elatus Nakai*)의 물 추출물을 유효성분으로 포함하는, 폐암에 대한 항암보조제.

청구항 6

천삼(*Oplopanax elatus Nakai*)의 물 추출물을 유효성분으로 포함하는, 폐암의 예방 또는 개선용 식품 조성물.

청구항 7

천삼(*Oplopanax elatus Nakai*)의 물 추출물을 유효성분으로 포함하는, 인비트로(in vitro)에서 폐암 세포의 세포사멸을 유도하는 조성물.

청구항 8

제1항 내지 제4항 중 어느 한 항에 따른 약학적 조성물을 인간을 제외한 개체에게 투여하는 것을 포함하는, 폐암의 예방 또는 치료 방법.

발명의 설명

기술 분야

[0001] 본 발명은 천삼(*Oplopanax elatus Nakai*)의 물 추출물을 유효성분으로 함유하는 폐암의 예방, 개선 또는 치료용 조성물에 관한 것이다.

배경 기술

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

[0003] 2021년에 발표된 중앙암등록본부 자료에 의하면 2019년에 우리나라에서는 254,718건의 암이 새로이 발생했는데, 그 중 폐암(C33~C34)은 남녀를 합쳐서 29,960건, 전체 암 발생의 11.8%로 2위를 차지했다.

[0004] 현재 폐암 치료에 사용되고 있는 항암제는 시스플라틴(cisplatin), 카보플라틴(carboplatin), 비노렐빈(vinorelbine), 파클리탁셀(paclitaxel), 도세탁셀(docetaxel) 등이 있다. 이러한 항암제는 약물의 내성이 발생할 수 있으며, 각 종 부작용이 일어날 수 있다. 때문에 이를 대체할 수 있는 새로운 치료제가 필요한 상황이다.

선행기술문헌

특허문헌

[0005] (특허문헌 0001) 대한민국등록특허 제10-1514284호

발명의 내용

해결하려는 과제

[0006] 이에, 본 발명의 발명자들은 천삼(*Oplopanax elatus Nakai*)의 물 추출물이 폐암 세포에 대해서 세포사멸을 유도하는 항암 효능이 있음을 확인하여 본 발명을 완성하였다.

[0007] 따라서, 본 발명의 목적은 천삼(*Oplopanax elatus Nakai*)의 물 추출물을 유효성분으로 함유하는 폐암의 예방, 개선 또는 치료용 약학적 조성물 또는 식품 조성물을 제공하는 것이다.

과제의 해결 수단

[0008] 상기 목적을 달성하기 위하여, 본 발명은 천삼(*Oplopanax elatus Nakai*)의 물 추출물을 유효성분으로 포함하는 폐암의 예방 또는 치료용 약학적 조성물을 제공한다.

[0009] 또한, 본 발명은 천삼(*Oplopanax elatus Nakai*)의 추출물을 유효성분으로 포함하는 폐암에 대한 항암보조제를 제공한다.

[0010] 또한, 본 발명은 천삼(*Oplopanax elatus Nakai*)의 물 추출물을 포함하는 폐암의 예방 또는 개선용 식품 조성물을 제공한다.

[0011] 나아가, 본 발명은 천삼(*Oplopanax elatus Nakai*)의 물 추출물을 유효성분으로 함유하는, 인비트로(in vitro)에서 폐암 세포의 세포사멸을 유도하는 조성물을 제공한다.

[0012] 더 나아가, 본 발명은 본 발명에 따른 약학적 조성물을 인간을 제외한 개체에게 투여하는 것을 포함하는, 폐암의 예방 또는 치료 방법을 제공한다.

발명의 효과

[0013] 본 발명에 따른 천삼의 물 추출물은 폐암 세포에 대해 세포독성을 나타내며, PARP의 절단 및 발현을 증가시켜 세포사멸(Apoptosis)을 촉진시키고, ROS를 발생시켜 암세포의 사멸을 유도하는 효과를 나타내므로, 암을 예방, 개선 또는 치료하기 위한 약학적 조성물 또는 식품 조성물의 활성 성분으로 유용하게 사용될 수 있다.

도면의 간단한 설명

[0014] 도 1은 천삼 추출물 처리에 의한 폐암 세포주 H460, A549의 세포 생존율을 나타낸 그래프이다.

도 2는 천삼 추출물 처리에 의한 폐암 세포주 H460, A549의 세포사멸 관련 단백질 발현 정도를 나타낸 것이다.

도 3은 천삼 추출물 처리에 의한 폐암 세포주 H460, A549의 DCF-DA staining을 통해 ROS 발생을 나타낸 그래프이다.

발명을 실시하기 위한 구체적인 내용

[0015] 이하, 첨부된 도면을 참조하여 본 발명의 구현예로 본 발명을 상세히 설명하기로 한다. 다만, 하기 구현예는 본

발명에 대한 예시로 제시되는 것으로, 당업자에게 주지 저명한 기술 또는 구성에 대한 구체적인 설명이 본 발명의 요지를 불필요하게 흐릴 수 있다고 판단되는 경우에는 그 상세한 설명을 생략할 수 있고, 이에 의해 본 발명이 제한되지는 않는다. 본 발명은 후술하는 특허청구범위의 기재 및 그로부터 해석되는 균등 범주 내에서 다양한 변형 및 응용이 가능하다.

[0016] 또한, 본 명세서에서 사용되는 용어(terminology)들은 본 발명의 바람직한 실시예를 적절히 표현하기 위해 사용된 용어들로서, 이는 사용자, 운용자의 의도 또는 본 발명이 속하는 분야의 관례 등에 따라 달라질 수 있다. 따라서, 본 용어들에 대한 정의는 본 명세서 전반에 걸친 내용을 토대로 내려져야 할 것이다. 명세서 전체에서, 어떤 부분이 어떤 구성요소를 "포함"한다고 할 때, 이는 특별히 반대되는 기재가 없는 한 다른 구성요소를 제외하는 것이 아니라 다른 구성 요소를 더 포함할 수 있는 것을 의미한다.

[0018] 본 발명은 천삼(*Oplopanax elatus Nakai*)의 물 추출물을 유효성분으로 포함하는 폐암의 예방 또는 치료용 약학적 조성물에 관한 것이다.

[0019] 본 발명에서 사용되는 용어 "추출물(extract)"은 생약을 적절한 침출액으로 짜내고 침출액을 증발시켜 농축한 제제를 의미하는 것으로, 이에 제한되지는 않으나, 추출처리에 의해 얻어지는 추출액, 추출액의 회석액 또는 농축액, 추출액을 건조하여 얻어지는 건조물, 이들의 조정제물 또는 정제물일 수 있다. 상기 추출물은 통상의 기술분야에 공지된 일반적인 추출방법, 분리 및 정제방법을 이용하여 제조할 수 있다. 상기 추출방법으로는, 이에 제한되지는 않으나, 바람직하게 열탕 추출, 열수 추출, 냉침 추출, 환류 냉각 추출 또는 초음파 추출 등의 방법을 사용할 수 있다.

[0020] 본 발명의 천삼의 물 추출물은 ROS를 발생시켜 암 전이 및 암세포 성장을 조절하는 것일 수 있으나, 이에 제한되지는 않는다.

[0021] 본 발명의 천삼의 물 추출물은 폐암 세포에 대해 세포독성을 나타내며, 폐암 세포의 세포사멸을 유발하는 것일 수 있고, 상기 세포사멸 유발은 PARP(poly(ADP-ribose) polymerase)의 절단 또는 발현이 증가하여 유도되는 것일 수 있으나, 이에 제한되지는 않는다.

[0022] 본 발명에서 사용되는 용어, "세포사멸"은 아폽토시스 또는 세포자멸사라고도 하며, 일종의 계획된 세포 죽음(programmed cell death; PCD)으로서, 우리 몸 안에 입력되어 있는 생체 프로그램에 의해 비정상 세포, 손상된 세포, 노화된 세포가 스스로 자살해 사멸함으로써 전체적인 신체 건강을 유지하도록 하는 메커니즘이다.

[0023] 본 발명에서, 용어 "예방"이란 본 발명에 따른 약학적 조성물의 투여에 의해 암의 발생, 확산 및 재발을 억제 또는 지연시키는 모든 행위를 의미하고, "치료"란 상기 약학적 조성물의 투여에 의해 암의 의심 및 발병 개체의 증상이 호전되거나 이롭게 변경하는 모든 행위를 의미한다.

[0024] 본 발명에서 사용되는 용어 "치료"란 본 발명의 약학적 조성물의 투여로 암세포의 사멸 또는 암의 증세를 호전시키거나 이롭게 변경하는 모든 행위를 의미한다. 본 발명이 속하는 기술분야에서 통상의 지식을 가진 자라면, 대한의학협회 등에서 제시된 자료를 참조하여 본원의 조성물이 효과가 있는 질환의 정확한 기준을 알고, 개선, 향상 및 치료된 정도를 판단할 수 있을 것이다.

[0025] 본 발명에서 유효성분과 결합하여 사용된 "치료학적으로 유효한 양"이란 용어는 대상 질환을 예방 또는 치료하는데 유효한 추출물의 약학적으로 허용가능한 염의 양을 의미하며, 본 발명의 조성물의 치료적으로 유효한 양은 여러 요소, 예를 들면 투여방법, 목적부위, 환자의 상태 등에 따라 달라질 수 있다. 따라서, 인체에 사용 시 투여량은 안전성 및 효율성을 함께 고려하여 적정량으로 결정되어야 한다. 동물실험을 통해 결정한 유효량으로부터 인간에 사용되는 양을 추정하는 것도 가능하다. 유효한 양의 결정시 고려할 이러한 사항은, 예를 들면 Hardman and Limbird, eds., Goodman and Gilman's The Pharmacological Basis of Therapeutics, 10thed.(2001), Pergamon Press; 및 E.W. Martin ed., Remington's Pharmaceutical Sciences, 18th ed.(1990), Mack Publishing Co.에 기술되어있다.

[0026] 본 발명의 약학조성물은 약학적으로 유효한 양으로 투여한다. 본 발명에서 사용되는 용어, "약학적으로 유효한 양"은 의학적 치료에 적용 가능한 합리적인 수혜/위험 비율로 질환을 치료하기에 충분하며 부작용을 일으키지 않을 정도의 양을 의미하며, 유효용량 수준은 환자의 건강상태, 암의 종류, 중증도, 약물의 활성, 약물에 대한 민감도, 투여 방법, 투여 시간, 투여 경로 및 배출 비율, 치료기간, 배합 또는 동시 사용되는 약물을 포함한 요소 및 기타 의학 분야에 잘 알려진 요소에 따라 결정될 수 있다. 본 발명의 조성물은 개별 치료제로 투여하거나

다른 치료제와 병용하여 투여될 수 있고, 종래의 치료제와 순차적으로 또는 동시에 투여될 수 있으며, 단일 또는 다중 투여될 수 있다. 상기한 요소들을 모두 고려하여, 부작용없이 최소한의 양으로 최대 효과를 얻을 수 있는 양을 투여하는 것이 중요하며, 이는 당업자에 의해 용이하게 결정될 수 있다.

[0027] 본 발명의 약학적 조성물은 생물학적 제제에 통상적으로 사용되는 담체, 희석제, 부형제 또는 둘 이상의 이들의 조합을 포함할 수 있다. 본 발명에서 사용되는 용어, "약학적으로 허용가능한"이란 상기 조성물에 노출되는 세포나 인간에게 독성이 없는 특성을 나타내는 것을 의미한다. 상기 담체는 조성물을 생체 내 전달에 적합한 것이면 특별히 제한되지 않으며, 예를 들면, Merck Index, 13th ed., Merck & Co. Inc. 에 기재된 화합물, 식염수, 멸균수, 링거액, 완충 식염수, 텍스트로스 용액, 말토 텍스트린 용액, 글리세롤, 에탄올 및 이들 성분 중 1 성분 이상을 혼합하여 이용할 수 있으며, 필요에 따라 항산화제, 완충액, 정균제 등 다른 통상의 첨가제를 첨가할 수 있다. 또한, 희석제, 분산제, 계면활성제, 결합제 및 윤활제를 부가적으로 첨가하여 수용액, 현탁액, 유탁액 등과 같은 주이용 제형, 환약, 캡슐, 파립 또는 정제로 제제화할 수 있다. 더 나아가 당 분야의 적절한 방법으로 또는 Remington's Pharmaceutical Science(Mack Publishing Company, Easton PA, 18th, 1990)에 개시되어 있는 방법을 이용하여 각 질환에 따라 또는 성분에 따라 바람직하게 제제화할 수 있다.

[0028] 본 발명의 약학적 조성물은 약학적으로 허용 가능한 첨가제를 더 포함할 수 있으며, 이때 약학적으로 허용 가능한 첨가제로는 전분, 젤라틴화 전분, 미결정셀룰로오스, 유당, 포비돈, 콜로이드알실리콘디옥사이드, 인산수소칼슘, 락토스, 만니톨, 엷, 아라비아고무, 전호화전분, 옥수수전분, 분말셀룰로오스, 히드록시프로필셀룰로오스, 오파드라이, 전분글리콜산나트륨, 카르나우바 납, 합성규산알루미늄, 스테아린산, 스테아린산마그네슘, 스테아린산알루미늄, 스테아린산칼슘, 백당, 텍스트로스, 소르비톨 및 탈크 등이 사용될 수 있다. 본 발명에 따른 약학적으로 허용 가능한 첨가제는 상기 조성물에 대해 0.1 중량부 내지 90 중량부 포함되는 것이 바람직하나, 이에 한정되는 것은 아니다.

[0029] 본 발명의 약학적 조성물은 유효성분으로서 천삼의 물 추출물 이외에 공지된 항암제를 추가로 포함할 수 있고, 이들 질환의 치료를 위해 공지된 다른 치료와 병용될 수 있다. 다른 치료에는 화학요법, 방사선치료, 호르몬치료, 골수 이식, 줄기-세포 대체치료, 다른 생물학적 치료, 면역치료 등이 포함되지만, 이에 한정되는 것은 아니다.

[0030] 본 발명의 약학적 조성물에 포함될 수 있는 항암제의 예시에는 DNA 알킬화제(DNA alkylating agents)로 메클로에타민(mechloethamine), 클로람부칠(chlorambucil), 페닐알라닌(phenylalanine), 무스타드(mustard), 사이클로포스파미드(cyclophosphamide), 이포스파미드(ifosfamide), 카르무스틴(carmustine: BCNU), 로무스틴(lomustine: CCNU), 스트렙토조토신(streptozotocin), 부숴판(busulphan), 티오테파(thiotepa), 시스플라틴(cisplatin) 및 카보플라틴(carboplatin); 항암 항생제(anti-cancer antibiotics)로 닥티노마이신(dactinomycin: actinomycin D), 독소루비신(doxorubicin: adriamycin), 다우노루비신(daunorubicin), 이다루비신(idarubicin), 미토크산트론(mitoxantrone), 플리카마이신(plicamycin), 마이트로마이신 C(mitomycin C) 및 블레오마이신(bleomycin); 및 식물 알칼로이드(plant alkaloids)로 빈크리스틴(vincristine), 빈블라스틴(vinblastine), 파클리탁셀(paclitaxel), 도세탁셀(docetaxel), 에토포시드(etoposide), 테니포시드(teniposide), 토포테칸(topotecan) 및 이리도테칸(iridotecan) 등이 포함되지만, 이에 한정되는 것은 아니다.

[0032] 또한, 본 발명은 천삼의 물 추출물 또는 이를 유효성분으로 포함하는 약학적 조성물을 치료를 필요로 하는 개체에게 혼합하여 투여하거나 각각의 추출물을 동시에 투여하는 단계를 포함하는, 폐암을 예방 또는 치료하는 방법에 관한 것이다.

[0033] 본 발명에서 사용되는 용어, "개체"란, 상기 암이 발병하였거나 발병할 수 있는 인간을 포함한 원숭이, 소, 말, 양, 돼지, 닭, 칠면조, 메추라기, 고양이, 개, 마우스, 쥐, 토끼 또는 기니아 피그를 포함한 모든 동물을 의미하고, 본 발명의 약학적 조성물을 개체에게 투여함으로써 상기 질환들을 효과적으로 예방 또는 치료할 수 있다.

[0034] 본 발명의 약학적 조성물은 기존의 치료제와 병행하여 투여될 수 있다.

[0035] 본 발명에서 사용되는 용어, "투여"란, 임의의 적절한 방법으로 환자에게 소정의 물질을 제공하는 것을 의미하며, 목적하는 방법에 따라 비 경구 투여(예를 들어 정맥 내, 피하, 복강 내 또는 국소에 주사 제형으로 적용)하거나 경구 투여할 수 있으며, 투여량은 환자의 체중, 연령, 성별, 건강상태, 식이, 투여시간, 투여방법, 배설물 및 질환의 중증도 등에 따라 그 범위가 다양하다. 본 발명의 조성물의 경구 투여를 위한 액상 제제로는 현탁제, 내용액제, 유제, 시럽제 등이 해당되는데, 통상적으로 사용되는 단순 희석제인 물, 액체 파라핀 이외에 다양한

부형제, 예컨대 습윤제, 감미제, 방향제, 보존제 등이 함께 포함될 수 있다. 비경구 투여를 위한 제제에는 멸균된 수용액, 비수성 용제, 현탁제, 유제, 동결건조 제제, 좌제 등이 포함된다. 본 발명의 약학적 조성물은 활성 물질이 표적 세포로 이동할 수 있는 임의의 장치에 의해 투여될 수도 있다. 바람직한 투여방식 및 제제는 정맥 주사제, 피하 주사제, 피내주사제, 근육 주사제, 점적 주사제 등이다. 주사제는 생리식염액, 링겔액 등의 수성 용제, 식물유, 고급 지방산 에스테르(예, 올레인산에칠 등), 알코올 류(예, 에탄올, 벤질알코올, 프로필렌글리콜, 글리세린 등) 등의 비수성 용제 등을 이용하여 제조할 수 있고, 변질 방지를 위한 안정화제(예, 아스코르빈산, 아황산수소나트륨, 피로아황산나트륨, BHA, 토코페롤, EDTA 등), 유화제, pH 조절을 위한 완충제, 미생물 발육을 저지하기 위한 보존제(예, 질산페닐수은, 치메로살, 염화벤잘코늄, 페놀, 크레솔, 벤질알코올 등) 등의 약학적 담체를 포함할 수 있다.

- [0037] 일 측면에서, 본 발명은 천삼(*Oplopanax elatus Nakai*)의 물 추출물을 유효성분으로 함유하는 항암보조제에 관한 것이다.
- [0038] 일 구현예에서, 본 발명의 항암보조제는 항암제와 병용하여 투여될 수 있다.
- [0039] 일 구현예에서, 상기 항암제는 화학요법 약물(chemotherapeutic drugs)일 수 있으며, 항-세포분열 약물일 수 있다.
- [0040] 일 구현예에서, 상기 항암제는 에리블린, 카보플라틴, 시스플라틴, 할라벤, 5-플루오로우라실(5-FU), 글리벡, 빈크리스틴, 빈블라스틴, 비노렐빈, 파클리탁셀, 도세탁셀, 에토포사이드, 토포테칸, 이리노테칸, 닥티노마이신, 독소루비신, 다우노루비신, 발루비신, 플로타미드, 젬시타빈, 미토마이신 또는 블레오마이신일 수 있다.
- [0041] 일 구현예에서, 본 발명의 항암 보조제는 항암제와 병용하여 투여될 수 있으며, 항암제와 동시에, 별도로 또는 순차적으로 투여될 수 있다.
- [0042] 본 발명의 용어, "항암 보조제"는 항암제의 항암효과를 개선, 향상 또는 증대시킬 수 있는 제제로서, 그 자체로는 항암활성을 나타내지 않으나 항암제와 함께 사용될 경우, 상기 항암제의 항암효과를 개선, 향상 또는 증대시킬 수 있는 제제일 수 있다. 또한, 농도의존적인 항암활성을 나타내는 제제를 그 자체로는 항암활성을 나타내지 않은 수준으로 항암제와 함께 사용할 경우, 상기 항암제의 항암효과를 개선, 향상 또는 증대시킬 수 있는 제제일 수 있다.
- [0043] 항암 보조제의 투여 경로는 목적 조직에 도달할 수 있는 한 어떠한 일반적인 경로를 통하여 투여될 수 있다. 본 발명의 항암 보조제는 목적하는 바에 따라 복강 내 투여, 정맥 내 투여, 근육 내 투여, 피하 투여, 피내 투여, 경구 투여, 비 내 투여, 폐 내 투여, 직장 내 투여될 수 있으나, 이에 제한되지는 않는다. 또한, 상기 항암 보조제는 활성 물질이 표적 세포로 이동할 수 있는 임의의 장치에 의해 투여될 수 있다.
- [0045] 일 측면에서, 본 발명은 천삼(*Oplopanax elatus Nakai*)의 물 추출물을 함유하는 폐암의 예방 또는 개선용 식품 조성물에 관한 것이다.
- [0046] 본 발명의 조성물을 식품 조성물로 사용하는 경우, 상기 추출물을 그대로 첨가하거나 다른 식품 또는 식품 성분과 함께 사용할 수 있고, 통상의 방법에 따라 적절하게 사용할 수 있다. 상기 조성물은 유효성분 이외에 식품학적으로 허용가능한 식품보조첨가제를 포함할 수 있으며, 유효성분의 혼합량은 사용 목적(예방, 건강 또는 치료적 처치)에 따라 적합하게 결정될 수 있다.
- [0047] 본 발명에서 사용되는 용어 "식품보조첨가제"란 식품에 보조적으로 첨가될 수 있는 구성요소를 의미하며, 각 제형의 건강기능식품을 제조하는데 첨가되는 것으로서 당업자가 적절히 선택하여 사용할 수 있다. 식품보조첨가제의 예로는 여러 가지 영양제, 비타민, 광물(전해질), 합성 풍미제 및 천연 풍미제 등의 풍미제, 착색제 및 향신제, 펙트산 및 그의 염, 알긴산 및 그의 염, 유기산, 보호성 콜로이드 증점제, pH 조절제, 안정화제, 방부제, 글리세린, 알콜, 탄산음료에 사용되는 탄산화제 등이 포함되지만, 상기 예들에 의해 본 발명의 식품보조첨가제의 종류가 제한되는 것은 아니다.
- [0048] 본 발명의 식품 조성물에는 건강기능식품이 포함될 수 있다. 본 발명에서 사용되는 용어 "건강기능식품"이란 인체에 유용한 기능성을 가진 원료나 성분을 사용하여 정제, 캡슐, 분말, 과립, 액상 및 환 등의 형태로 제조 및

가공한 식품을 말한다. 여기서 '기능성'이라 함은 인체의 구조 및 기능에 대하여 영양소를 조절하거나 생리학적 작용 등과 같은 보건용도에 유용한 효과를 얻는 것을 의미한다. 본 발명의 건강기능식품은 통상의 기술분야에서 통상적으로 사용되는 방법에 의하여 제조가능하며, 상기 제조시에는 통상의 기술분야에서 통상적으로 첨가하는 원료 및 성분을 첨가하여 제조할 수 있다. 또한 상기 건강기능식품의 제형 또한 건강기능식품으로 인정되는 제형이면 제한없이 제조될 수 있다. 본 발명의 식품용 조성물은 다양한 형태의 제형으로 제조될 수 있으며, 일반 약품과는 달리 식품을 원료로 하여 약품의 장기 복용 시 발생할 수 있는 부작용 등이 없는 장점이 있고, 휴대성이 뛰어나, 본 발명의 건강기능식품은 항암제의 효과를 증진시키기 위한 보조제로 섭취가 가능하다.

[0049] 또한, 본 발명의 조성물이 사용될 수 있는 건강식품의 종류에는 제한이 없다. 아울러 본 발명의 천삼 물 추출물을 활성성분으로 포함하는 조성물은 당업자의 선택에 따라 건강기능식품에 함유될 수 있는 적절한 기타 보조 성분과 공지의 첨가제를 혼합하여 제조할 수 있다. 첨가할 수 있는 식품의 예로는 육류, 소세지, 빵, 초코렛, 캔디류, 스낵류, 과자류, 피자, 라면, 기타 면류, 껌류, 아이스크림 류를 포함한 낙농제품, 각종 스프, 음료수, 차, 드링크제, 알콜 음료 및 비타민 복합제 등이 있으며, 본 발명에 따른 추출물을 주성분으로 하여 제조한 즙, 차, 젤리 및 주스 등에 첨가하여 제조할 수 있다.

[0050] 본 발명의 천삼 물 추출물은 천연 식물을 원료로 하므로 약학적 조성물 또는 식품 조성물로 사용할 경우에도 일반적인 합성 화합물에 비하여 부작용이 덜할 수 있으므로, 안전하게 약학적 조성물 및 건강기능식품에 포함되어 유용하게 사용될 수 있다.

[0052] 또한, 본 발명은 천삼(*Oplopanax elatus Nakai*)의 물 추출물을 유효성분으로 함유하는, 인비트로(in vitro)에서 폐암 세포의 세포사멸을 유도하는 조성물에 관한 것이다.

[0053] 또한, 본 발명은 인비트로에서 폐암 세포에 천삼의 물 추출물을 처리하여 폐암 세포의 세포사멸을 유도하는 방법에 관한 것이다.

[0054] 상기 폐암 세포는 H460 또는 A549 세포일 수 있으나, 이에 제한되지는 않는다.

[0055] 상기 세포사멸 유발은 PARP(poly(ADP-ribose) polymerase)의 절단 또는 발현이 증가하여 유도되는 것일 수 있다. 상기 천삼의 물 추출물은 ROS 발생을 증가시켜 세포사멸을 유도하는 것일 수 있다.

[0057] 하기의 실시예를 통하여 본 발명을 보다 상세하게 설명한다. 그러나 하기 실시예는 본 발명의 내용을 구체화하기 위한 것일 뿐 이에 의해 본 발명이 한정되는 것은 아니다.

[0059] 실시예 1. 천삼 추출물 제조

[0060] 원산지가 중국 백두산인 천삼을 100% distilled water로 탕전 추출한 뒤, 실험실 플라스크 추출기로 농축하여 천삼 추출물을 제조하였다.

[0062] 실험예 1. 천삼 추출물의 폐암 세포주에 대한 세포 독성 확인

[0063] 상기 실시예 1에서 제조한 천삼 추출물의 폐암 세포주에 대한 항암 활성을 확인하기 위하여, 폐암 세포주인 H460, A549 세포주 (한국세포주은행) 100 μ l를 96웰-플레이트에 1.0X10⁴ 세포/웰이 되도록 분주한 뒤, 10% inactivated fetal bovine serum 및 1% penicillin-streptomycin을 첨가한 RPMI 배지에서, 37℃의 5% CO₂ 인큐베이터 (MCO-15AC, Sanyo, Osaka, Japan)로 배양하였다. 배양한 96웰-플레이트에서 배지만 건어내고 상기 실시예 1에서 제조한 천삼 추출물을 0, 25, 50, 100, 200, 400 μ g/ml의 농도로 각각 100 μ l씩 처리한 뒤, 24시간 동안 인큐베이션 하였다. 인큐베이션 한 세포에 EZ-Cytox 시약 (DoGen)을 10 μ l 처리하고 1시간 동안 인큐베이션 하였다. 인큐베이션 한 뒤 마이크로플레이트 리더기 (Bio-rad Model 680)를 이용하여 450nm 파장대에서 흡광도를 측정함으로써 세포 생존율을 확인하였다.

[0064] 그 결과, 천삼 추출물은 농도 의존적으로 폐암 세포주에서 독성을 나타냈다. (도 1).

[0066] 실험예 2. 천삼 추출물에 의한 폐암 세포주의 세포사멸 유발 효과 확인

[0067] 상기 실시예 1에서 제조한 천삼 추출물이 폐암 세포주의 세포사멸에 미치는 영향을 확인하기 위해 세포사멸에 의해 분해되는 PARP의 발현 정도를 웨스턴 블롯 분석으로 확인하였다. 폐암 세포주인 H460, A549 세포주에 상기 실시예 1에서 제조한 천삼 추출물을 0, 50 및 100 $\mu\text{g/ml}$ 로 각각 처리하고 24시간 동안 37°C의 5% CO₂ 인큐베이터로 인큐베이션 후, 세포를 수집하여 PBS로 워싱하고, 세포 파쇄 버퍼 CETI Lysis Buffer with Inhibitor(TransLab, Korea)를 첨가하여 파쇄 후 30분간 ice에 두었다. 세포파쇄물을 13,000 RPM에서 10분간 원심 분리하여 세포막 성분 등을 제거한 후, RC DC™ Protein Assay Kit II(protein assay kit) (Bio-rad, USA)를 사용하여 단백질을 정량하여 시료별 (천삼 추출물 0, 50 및 100 $\mu\text{g/ml}$ 처리군들)로 동일한 단백질의 양이 포함되도록 조절하였다. 준비된 단백질 시료에 5X로딩 다이를 넣고 5분 동안 95°C로 가열하여 단백질을 변성시켰다. 그 후, 10~12% SDS-PAGE 겔에 시료를 로딩하여 95V로 1시간 40분 동안 전기영동을 수행하였으며, 겔 위에서 분리된 단백질들을 290mA로 2시간 동안 멤브레인으로 트랜스퍼하였다. 단백질이 트랜스퍼된 멤브레인을 5% 탈지유가 포함된 TBST (tris buffered saline, pH 7.5) 용액으로 상온에서 1시간 동안 블로킹한 뒤 10분씩 3번 워싱해주었다. 1차 항체 항-PARP(cell signaling)을 1:1,000으로 희석하여 블로킹한 멤브레인과 4°C에서 오버나잇으로 반응시켰다. 멤브레인을 TBST로 3회 워싱한 뒤 horseradish peroxidase가 결합된 항-rabbit, mouse IgG를 1:10,000 으로 희석하여 상온에서 멤브레인과 1시간 동안 반응시킨 다음 TBST로 3회 워싱하였다. 워싱한 멤브레인을 chemiluminescent reagent와 1 내지 3분 동안 반응시키고 chemiluminescent western blot 이미징 장비(Corebiosystem, Korea)를 통해 단백질 밴드를 가시화하였다.

[0068] 그 결과, 천삼 추출물에 의해 농도 의존적으로 PARP의 발현이 감소하여 천삼 추출물이 폐암 세포주의 세포 사멸을 유발하는 것을 알 수 있었다 (도 2).

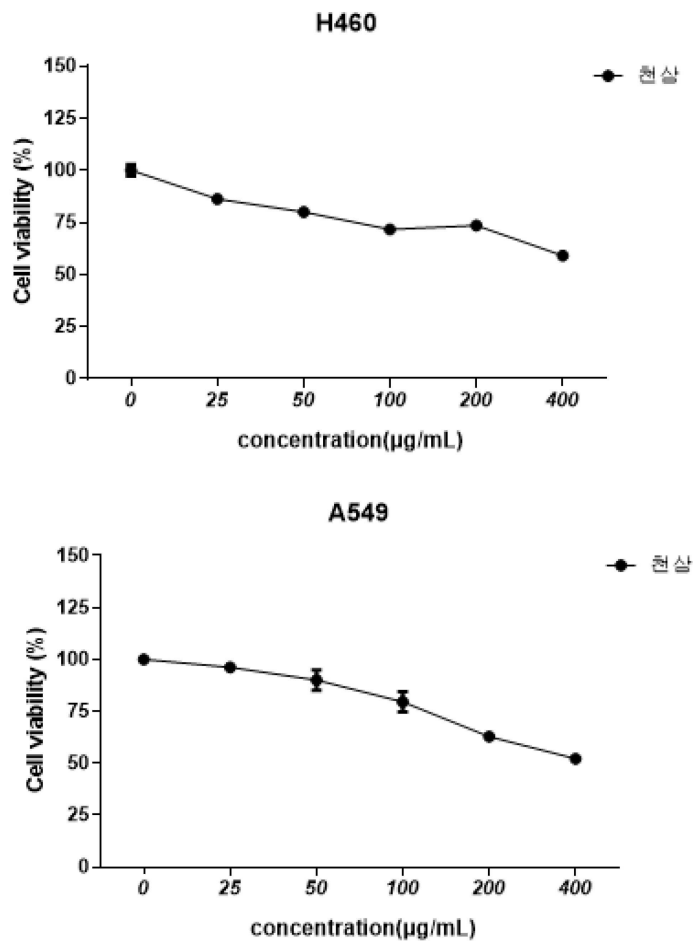
[0070] 실험예 3. 천삼 추출물에 의한 폐암 세포주의 ROS 발생 확인

[0071] 상기 실시예 1에서 제조한 천삼 추출물이 폐암 세포주의 세포사멸에 미치는 영향을 확인하기 위해 암세포의 활성산소 생성을 확인할 수 있는 DCF-DA assay를 진행하였다. 폐암 세포주인 H460, A549 (한국세포주은행) 100 μl 를 96웰-플레이트에 1.0 X 10⁴ 세포/웰이 되도록 분주한 뒤, 10% inactivated fetal bovine serum 및 1% penicillin-streptomycin을 첨가한 RPMI 배지에서, 37°C의 5% CO₂ 인큐베이터 (MCO-15AC, Sanyo, Osaka, Japan)로 배양하였다. 배양한 96웰-플레이트에서 배지만 걷어내고 20 μM DCF-DA를 처리하여 45분 동안 반응시켰다. 그 후 다시 배지를 걷어내고 페놀 레드가 포함되지 않은 RPMI배지로 워싱해주었다. 상기 실시예 1에서 제조한 천삼 추출물을 0, 50, 100 $\mu\text{g/ml}$ 의 농도로 각각 100 μl 씩 처리한 뒤, 4시간 동안 인큐베이션 하였다. 인큐베이션 한 뒤 마이크로플레이트 리더기를 이용하여 485nm와 535nm에서 형광을 측정함으로써 ROS 발생을 확인하였다. (도 3).

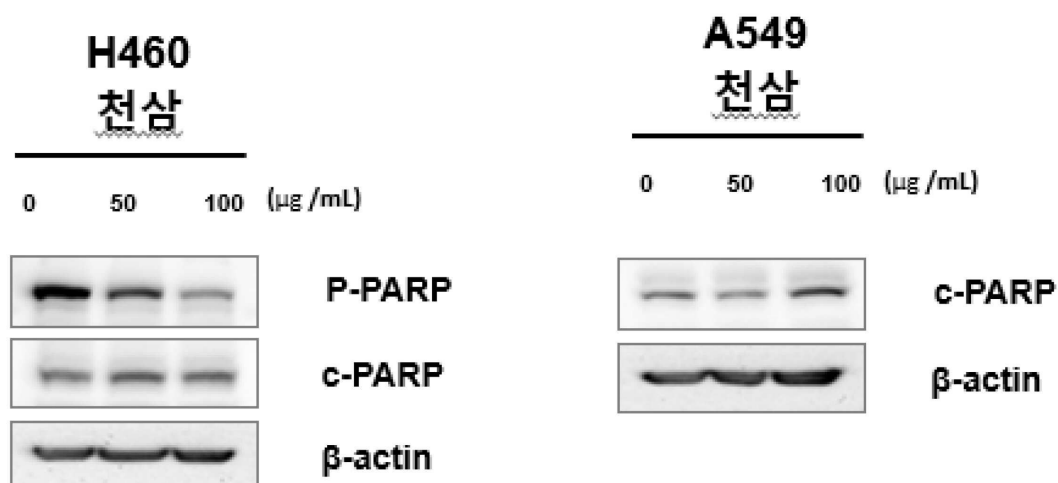
[0073] 이제까지 본 발명에 대하여 그 바람직한 실시예들을 중심으로 살펴보았다. 본 발명이 속하는 기술 분야에서 통상의 지식을 가진 자는 본 발명이 본 발명의 본질적인 특성에서 벗어나지 않는 범위에서 변형된 형태로 구현될 수 있음을 이해할 수 있을 것이다. 그러므로 개시된 실시예들은 한정적인 관점이 아니라 설명적인 관점에서 고려되어야 한다. 본 발명의 범위는 전술한 설명이 아니라 특허청구범위에 나타나 있으며, 그와 동등한 범위 내에 있는 모든 차이점은 본 발명에 포함된 것으로 해석되어야 할 것이다.

도면

도면1



도면2



도면3

