

(19)



URZĄD  
PATENTOWY  
RZECZYPOSPOLITEJ  
POLSKIEJ

(10)

**PL 439882 A1**

(12)

## Opis zgłoszeniowy wynalazku (z daty zgłoszenia)

(21) Numer zgłoszenia: **439882**(22) Data zgłoszenia: **2021.12.17**(43) Data publikacji o zgłoszeniu: **2023.06.19 BUP 25/2023**

(51) MKP:

**C07C 337/06** (2006.01)**A61P 35/00** (2006.01)

(71) Zgłaszający:

**UNIwersytet Medyczny w Lublinie,  
Lublin, PL**

(72) Twórca(-y):

**BARBARA KAPROŃ, Świdnik, PL  
TOMASZ PLECH, Świdnik, PL  
JANUSZ KOCKI, Świdnik, PL**

(74) Pełnomocnik:

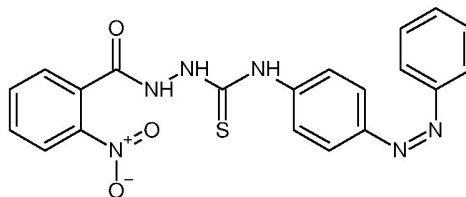
**Anna Cieniuch-Kokowicz, Lublin, PL**

(54) Tytuł:

**4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazyd, sposób jego wytwarzania  
oraz jego pierwsze zastosowanie medyczne**

(57) Skróć opisu:

Przedmiotem zgłoszenia jest nowa pochodna tiosemikarbazydu, o wzorze ogólnym (1) przedstawionym na rysunku, będąca jednoczesnym inhibitorem ludzkiej topoizomerazy II oraz indoloamino-2,3-dioksygenazy 1 (IDO 1), wykazująca działanie przeciwnowotworowe. Zgłoszenie obejmuje także sposób wytwarzania pochodnej tiosemikarbazydu o wzorze ogólnym (1) oraz jej zastosowanie w leczeniu chorób nowotworowych.



Wzór 1

#### **4-(4-fenylazofenilo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazyd, sposób jego wytwarzania oraz jego pierwsze zastosowanie medyczne**

Przedmiotem wynalazku jest nowa pochodna tiosemikarbazydu o wzorze ogólnym 1, przedstawionym na rysunku, charakteryzująca się jednoczesnym działaniem inhibitującym aktywność topoizomerazy II $\alpha$  i indoloamino-2,3-dioksygenazy 1, wykazująca aktywność przeciwnowotworową, sposób jej wytwarzania oraz jej pierwsze zastosowanie medyczne.

Znane są z literatury naukowej pochodne tiosemikarbazydu, inne niż wskazana w wynalazku, wykazujące aktywność przeciwnowotworową (Anticancer Agents Med Chem 2016, 16, 1288-1300; Anticancer Agents Med Chem 2018, 18, 529-540; Molecules 2019, 24, 2065; Molecules 2020, 25, 2980). Dla pojedynczych pochodnych tiosemikarbazydu wykazano, że aktywność przeciwnowotworowa wynika, przynajmniej częściowo, z zahamowania aktywności ludzkiej topoizomerazy II $\alpha$  (Anticancer Agents Med Chem 2018, 18, 529-540). Istnieje również pojedyncze doniesienie naukowe stwierdzające, że niektóre pochodne tiosemikarbazydu, lecz podstawione wyłącznie w pozycji 1 i nie zawierające podstawników w pozycji 4, mogą hamować aktywność enzymu – indoloamino-2,3-dioksygenazy 1 (Eur J Med Chem 2014, 82, 96-105). Dla związków wskazanych w powyższym źródle (Eur J Med Chem 2014, 82, 96-105) brak jest jednak danych potwierdzających ich aktywność przeciwnowotworową. Brak jest również dotychczas jakichkolwiek doniesień literaturowych, w tym opisów patentowych, dotyczących pochodnych tiosemikarbazydu charakteryzujących się jednoczesną zdolnością do hamowania obu wskazanych wcześniej enzymów, tj. topoizomerazy II $\alpha$  i indoloamino-2,3-dioksygenazy 1. Tym bardziej brak jest doniesień naukowych na temat aktywności przeciwnowotworowej takich pochodnych.

Zahamowanie obu wspomnianych enzymów wydaje się korzystne z klinicznego punktu widzenia, gdyż inhibicja topoizomerazy II $\alpha$  prowadzi do zahamowania proliferacji komórek nowotworowych a inhibicja indoloamino-2,3-dioksygenazy 1 – zwiększa skuteczność ludzkiego układu immunologicznego w walce z nowotworem. Zgodnie z danymi Światowej Organizacji Zdrowia (WHO) rocznie stwierdza się blisko 20 milionów nowych przypadków zachorowań na nowotwory a ryzyko rozwoju nowotworów u osób w przedziale wiekowym 0-74 lat wynosi 20,2%. Choroby nowotworowe są drugą w kolejności przyczyną śmierci, lecz zgodnie z przewidywaniami WHO – w roku 2060 staną się podstawową przyczyną śmierci ludzi na całym świecie (J Epidemiol Glob Health 2019, 9, 217-222). W związku z tych istotne

jest wprowadzenie do praktyki klinicznej nowych leków skutecznie hamujących rozwój chorób nowotworowych.

Celem wynalazku jest 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazyd, o wzorze ogólnym 1 przedstawionym na rysunku, hamujący aktywność ludzkiej topoizomerazy II $\alpha$  i indoloamino-2,3-dioksygenazy 1, co znacząco wpływa na jego aktywność i skuteczność przeciwnowotworową. Aktywność ta umożliwia zastosowanie tego związku z leczeniu nowotworowym.

Zgłaszający prowadzili badania mające na celu uzyskanie pochodnych tiosemikarbazydu łączących zdolność hamowania topoizomerazy II $\alpha$  i indoloamino-2,3-dioksygenazy 1, które są enzymami istotnymi z punktu widzenia skutecznego działania przeciwnowotworowego. Uzyskane wyniki wskazują na silną aktywność przeciwnowotworową pochodnej tiosemikarbazydu, będącej przedmiotem wynalazku, wobec badanych linii komórek nowotworowych. Działanie to jest wynikiem jednoczesnego zahamowania w komórkach nowotworowych aktywności enzymów topoizomerazy II $\alpha$  i indoloamino-2,3-dioksygenazy 1. Co istotne, pochodna tiosemikarbazydu, będąca przedmiotem wynalazku, wykazywała działanie silniejsze od leku przeciwnowotworowego – etopozytu, względem zastosowanych w badaniu linii komórek nowotworowych. Otrzymane wyniki pozwalają oczekiwać, że będąca przedmiotem wynalazku pochodna tiosemikarbazydu może stać się obiecującym kandydatem na lek przeciwnowotworowy.

Przedmiotem wynalazku jest 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazyd, hamujący aktywność ludzkiej topoizomerazy II $\alpha$  i indoloamino-2,3-dioksygenazy 1, wykazujący aktywność przeciwnowotworową.

Przedmiotem wynalazku jest również sposób wytwarzania nowej pochodnej tiosemikarbazydu o wzorze ogólnym 1 przedstawionym na rysunku, polegający na tym, że hydrazyd 2-nitrobenzoesowy (o wzorze ogólnym 2) poddaje się reakcji z izotiocyanianem 4-fenyloazofenylo (o wzorze ogólnym 3), przy czym reakcję prowadzi się w rozpuszczalnikach organicznych, korzystnie we wrzącym bezwodnym etanolu, przez 10-30 minut. Postęp reakcji kontroluje się w oparciu o wyniki chromatografii cienkowarstwowej. Po zakończeniu reakcji mieszaninę reakcyjną schładza się a powstały osad odsącza się, suszy a następnie krystalizuje z rozpuszczalników polarnych, korzystnie z etanolu.

Wynalazek dotyczy także zastosowania pochodnej tiosemikarbazydu o wzorze ogólnym 1 przedstawionym na rysunku w leczeniu chorób nowotworowych.

Pochodna tiosemikarbazydu według wynalazku może być wykorzystywana do wytwarzania leków i produktów leczniczych o działaniu przeciwnowotworowym.

Przykład 1:

0,01 Mola hydrazyd 2-nitrobenzoesowy rozpuszczono w 20 mL bezwodnego etanolu, po czym do otrzymanego roztworu dodano 0,01 mola izotiocyjanianu 4-fenyloazofenylo. Całość ogrzewano w kolbce okrągłodennej pod chłodnicą zwrotną wodną przez 20 minut, po czym mieszaninę reakcyjną schłodzono a wytrącony osad odsączono, wysuszono i przekrystalizowano z etanolu. Otrzymano 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazyd (o wzorze ogólnym 1) z wydajnością 87%. Strukturę chemiczną związku określono w oparciu o wyniki analizy widm  $^1\text{H-NMR}$ , IR oraz MS.

Parametry fizykochemiczne i spektralne pochodnej tiosemikarbazydu o wzorze ogólnym 1:

Wydajność reakcji: 87%; temp. topnienia: 168-170°C;  $^1\text{H-NMR}$  (600 MHz): 7.24 – 7.96 (m, 13H, ArH), 9.52 (s, 1H, NH), 9.92 (s, 1H, NH), 10.36 (s, 1H, NH); IR (v,  $\text{cm}^{-1}$ ): 3319 (NH), 1660 (C=O), 1334 (C=S); EI-MS (m/z): 420 [ $\text{M}^+$ ].

Przedmiotem wynalazku jest również 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazyd do zastosowania w leczeniu chorób nowotworowych. Związek według wynalazku wykazuje silne działanie przeciwnowotworowe, w związku z czym może znaleźć zastosowanie do wytwarzania nowych leków mających zastosowanie w terapii chorób nowotworowych.

Badanie właściwości przeciwnowotworowych 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazydu przeprowadzono przy zastosowaniu dwóch niezależnych metod: testu MTT oraz testu BrdU. W badaniach wykorzystano następujące linie komórek nowotworowych: MCF-7 (komórki raka sutka), MDA-MB-231 (komórki raka sutka), SCC-25 (komórki raka języka), FaDu (komórki raka przełyku), A549 (komórki raka płuc), AGS (komórki raka żołądka), T98G (komórki glejaka), LS180 (komórki raka jelita grubego), HT29 (komórki raka jelita grubego), A375 (komórki czerniaka). Hodowle komórek nowotworowych prowadzono na płytkach 96-dołkowych stosując podłoża hodowlane dedykowane do danego typu linii komórkowej. Na płytce zawierające dany typ komórek dodawano wzrastające stężenia

4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazydu (od 1 do 100  $\mu\text{g/ml}$ ), prowadzono 24-godzinną inkubację, po czym aktywność przeciwnowotworową oceniano na podstawie stopnia zahamowania aktywności metabolicznej (test MTT) lub zahamowania biosyntezy DNA (test BrdU). Jako kontroli dodatniej użyto leku przeciwnowotworowego – etopozyny.

#### Przykład 2:

Linie komórek nowotworowych (MCF-7, MDA-MB-231, SCC-25, FaDu, A549, AGS, T98G, LS180, HT29, A375), zakupione od certyfikowanego dostawcy (ATCC), hodowano w rekomendowanych do tego celu pożywkach wzbogaconych w 10% FBS, penicylinę (100 U/mL) and streptomycynę (100  $\mu\text{g/mL}$ ). Hodowlę prowadzono w atmosferze zawierającej 5%  $\text{CO}_2$ , w temperaturze  $37^\circ\text{C}$ . Zawiesinę komórek nowotworowych przenoszono do dołków na płytkach 96-dołkowych (100  $\mu\text{l}$ /dołek), stosując gęstość zawiesiny  $1 \times 10^5$  komórek/ml. Po 24 godzinach wymaganych do całkowitego przyklejenia się komórek do podłoża, na płytki dodawano roztwory zawierające wzrastające od 1 do 100  $\mu\text{g/ml}$  stężenia 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazydu lub etopozyny (kontrola dodatnia), całość inkubowano przez kolejne 24 godziny, po czym dodawano roztwór odczynnika MTT. Po trwającej kolejne 3 godziny inkubacji, do dołków dodawano roztwór 10% SDS. Po całonocnej inkubacji odczytywano absorbancję roztworów w dołkach przy długości fali 570 nm, stosując czytnik mikropłytek (Epoch, BioTek). Wyniki przedstawiono w postaci wartości  $\text{IC}_{50}$ , określających stężenie związku niezbędne do zahamowania wzrostu komórek o 50%. Wyniki zestawiono w Tabeli 1.

Tabela 1. Aktywność przeciwnowotworowa 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazydu i etopozyny (kontrola dodatnia), wyrażona w postaci wartości  $\text{IC}_{50}$  ( $\mu\text{g/ml}$ ), określona na podstawie testu MTT.

| Linie nowotworowe | $\text{IC}_{50} (\mu\text{g/ml}) \pm \text{SD}$          |                  |
|-------------------|----------------------------------------------------------|------------------|
|                   | 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazyd | Etopozyd         |
| <b>MDA-MB-231</b> | $10.47 \pm 1.02$                                         | >100             |
| <b>MCF-7</b>      | $7.67 \pm 0.63$                                          | >100             |
| <b>SCC-25</b>     | $4.75 \pm 0.33$                                          | $59.06 \pm 4.49$ |
| <b>A549</b>       | $5.37 \pm 0.47$                                          | > 100            |
| <b>AGS</b>        | $5.53 \pm 0.38$                                          | $50.79 \pm 3.13$ |
| <b>T98G</b>       | $3.35 \pm 0.30$                                          | >100             |
| <b>LS180</b>      | $3.12 \pm 0.21$                                          | >100             |

|             |             |              |
|-------------|-------------|--------------|
| <b>FaDu</b> | 2.18 ± 0.11 | 12.54 ± 0.86 |
| <b>A375</b> | 1.79 ± 0.14 | 10.20 ± 0.83 |
| <b>HT29</b> | 7.36 ± 0.12 | 94.49 ± 6.64 |

## Przykład 3:

Zawiesinę komórek nowotworowych, hodowanych jak w przykładzie 2, nanoszono na płytkę 96-dołkową w objętości 100 µl/dołek przy zachowaniu gęstości  $1 \times 10^4$  komórek/ml. Po 24 godzinach wymaganych do całkowitego przyklejenia się komórek do podłoża, na płytce dodawano roztwory zawierające 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazyd lub etopozyd (kontrola dodatnia) w stężeniu 25 µg/ml, całość inkubowano przez kolejne 24 godziny, po czym dodawano roztwór odczynnika BrdU. Po 2 godzinach inkubacji odczytywano absorbancję roztworów w dołkach przy długości fali 450 nm, stosując czytnik mikropłytek (Epoch, BioTek). Wyniki przedstawiono w postaci procentowej wartości przeżywalności komórek nowotworowych w porównaniu do hodowli nie poddanej ekspozycji na działanie 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazydu lub etopozydu. Wyniki zestawiono w Tabeli 2.

Tabela 2. Przeżywalność komórek nowotworowych poddanych ekspozycji na 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazyd i etopozyd w stężeniu 25 µg/ml.

| Linie nowotworowe | % przeżywalności komórek nowotworowych                              |                     |
|-------------------|---------------------------------------------------------------------|---------------------|
|                   | 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazyd (25 µg/ml) | Etopozyd (25 µg/ml) |
| <b>MDA-MB-231</b> | 120.89 ± 7.03                                                       | 97.98±8.11          |
| <b>MCF-7</b>      | 69.69 ± 6.07                                                        | 81.24±7.28          |
| <b>SCC-25</b>     | 3.87 ± 0.28                                                         | 45.71±0.16          |
| <b>A549</b>       | 0.43 ± 0.04                                                         | 5.60±0.25           |
| <b>AGS</b>        | 90.00 ± 6.32                                                        | 51.78±5.49          |
| <b>T98G</b>       | 8.68 ± 0.63                                                         | 52.83±4.70          |
| <b>LS180</b>      | 18.29 ± 1.79                                                        | 91.67±3.07          |
| <b>FaDu</b>       | 17.69 ± 2.42                                                        | 31.75±1.65          |
| <b>A375</b>       | 1.92 ± 2.01                                                         | 17.87±2.36          |
| <b>HT29</b>       | 8.48 ± 0.73                                                         | 42.61 ± 5.65        |

Zdolność 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazydu do hamowania aktywności ludzkiej topoizomerazy II $\alpha$  i indoloamino-2,3-dioksygenazy 1 (IDO1) określono przy zastosowaniu komercyjnie dostępnych zestawów do oznaczania aktywności enzymatycznej: Topoisomerase II Drug Screening Kit (TopoGEN) (dla oznaczenia stopnia inhibicji topoizomerazy II $\alpha$ ) oraz Universal IDO1/IDO2/TDO Inhibitor Screening Assay Kit (Biosciences) (dla oznaczenia stopnia inhibicji indoloamino-2,3-dioksygenazy 1).

#### Przykład 4:

Mieszaninę zawierającą DNA, topoizomerazę II, bufor i 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazyd w stężeniu 50  $\mu\text{g/ml}$  inkubowano przez 30 minut w 37°C. Po dodaniu 10% SDS, proteinazy K i buforu obciążającego przeprowadzono elektroforezę w 1% żelu agarozowym. Po zakończeniu rozdziału elektroforetycznego DNA wybarwiano bromkiem etydyny i analizowano w świetle UV, stosując system dokumentacji żeli (Syngene G:BOX). Wyniki przedstawiono w postaci procentowej wartości zahamowania aktywności enzymu w porównaniu do próby nie zawierającej 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazydu.

Poziom zahamowania aktywności topoizomerazy II $\alpha$  przez 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazyd (50  $\mu\text{g/ml}$ ) przedstawiono w Tabeli 3.

#### Przykład 5:

Przygotowywano mieszaninę reakcyjną zawierającą bufor, 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazyd w stężeniu 50  $\mu\text{g/ml}$  oraz indoloamino-2,3-dioksygenazę 1 (IDO1) w stężeniu 40 ng/ $\mu\text{l}$ . Całość inkubowano przez 3 godziny w temperaturze pokojowej. Po inkubacji odczytywano poziom absorbancji roztworu przy długości fali 320 nm, stosując czytnik mikropłytek (Epoch, BioTek). Wyniki przedstawiono w postaci procentowej wartości zahamowania aktywności enzymu w porównaniu do próby nie zawierającej 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazydu.

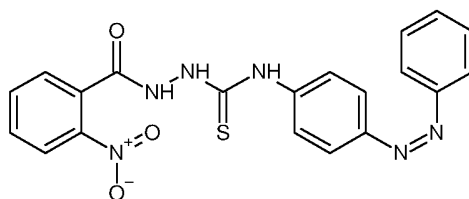
Poziom zahamowania aktywności indoloamino-2,3-dioksygenazy 1 (IDO1) przez 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazyd (50  $\mu\text{g/ml}$ ) przedstawiono w Tabeli 3.

Tabela 3. Stopień zahamowania aktywności topoizomerazy II $\alpha$  oraz indoloamino-2,3-dioksygenazy 1 (IDO1) przez 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazyd w stężeniu 50  $\mu$ g/ml

|                                            | % hamowania aktywności enzymatycznej |                                                          |
|--------------------------------------------|--------------------------------------|----------------------------------------------------------|
|                                            | kontrola ujemna                      | 4-(4-fenyloazofenylo)-1-(2-nitrobenzylo)-tiosemikarbazyd |
| <b>topoizomeraza II<math>\alpha</math></b> | 0%                                   | 42,36%                                                   |
| <b>indoloamino-2,3-dioksygenaza</b>        | 0%                                   | 21,43%                                                   |

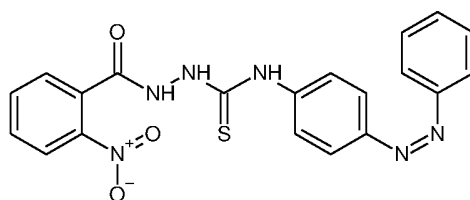
### Zastrzeżenia patentowe

1. Nowa pochodna tiosemikarbazydu, o wzorze ogólnym 1 przedstawionym na rysunku, będąca jednoczesnym inhibitorem ludzkiej topoizomerazy II oraz indoloamino-2,3-dioksygenazy 1 (IDO1), wykazująca działanie przeciwnowotworowe.

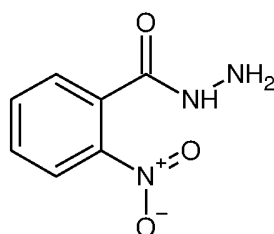


Wzór 1

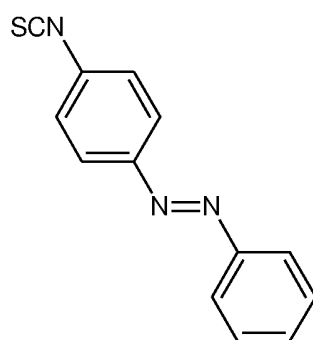
2. Sposób wytwarzania pochodnej tiosemikarbazydu o wzorze ogólnym 1 przedstawionym na rysunku, **znamienny tym**, że hydrazyd 2-nitrobenzoesowy poddaje się reakcji z izotiocyanianu 4-fenyloazofenyłu, prowadząc reakcję w rozpuszczalnikach organicznych, a postęp reakcji kontroluje się przy użyciu chromatografii cienkowarstwowej, zaś po zakończeniu reakcji mieszaninę reakcyjną schładza się a powstały osad odsącza się, suszy i następnie krystalizuje z rozpuszczalników polarnych.
3. Sposób, według zastrz.2, **znamienny tym**, że reakcję prowadzi się we wrzącym bezwodnym etanolu, korzystnie przez 10-30 minut.
4. Sposób według zastrz.2, **znamienny tym**, że otrzymany osad korzystnie krystalizuje się z etanolu.
5. Pochodna tiosemikarbazydu o wzorze ogólnym 1, przedstawionym na rysunku do zastosowania w leczeniu chorób nowotworowych.



**Wzór 1**



**Wzór 2**



**Wzór 3**



## SPRAWOZDANIE O STANIE TECHNIKI ZGŁOSZENIA WYNAŁAZKU NR P. 439882

| Klasyfikacja zgłoszenia: C07C337/06, A61P35/00 (2006.01)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|
| Poszukiwania prowadzono w klasach: C07C, A61P                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                        |
| Bazy komputerowe, w których prowadzono poszukiwania: ESPACENET, EPOQUENET, Bazy UP, STN, GOOGLE PATENTS, GOOGLE                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                        |
| Kategoria dokumentu                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | Dokumenty – z podaną identyfikacją                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | Odniesienie do zastrz. |
| A                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | A.Siwek, P.Stączek, J.Stefańska; Synthesis and structure–activity relationship studies of 4-arylthiosemicarbazides as topoisomerase IV inhibitors with Gram-positive antibacterial activity. Search for molecular basis of antibacterial activity of thiosemicarbazides<br><b><u>European Journal of Medicinal Chemistry</u></b><br><b><u>Volume 46, Issue 11, November 2011, Pages 5717-5726</u></b> | 1-5                    |
| A                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | Ş. Güniz Küçükgülzel, Göknıl P. Coşkun<br>Macromolecular Drug Targets in Cancer Treatment and Thiosemicarbazides as Anticancer Agents; <b><u>Anti-Cancer Agents in Medicinal Chemistry, 2016, 16, 1288-1300</u></b>                                                                                                                                                                                   | 1-5                    |
| A                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | PL229354 (B1) – 2018-07-31- UNIV MEDYCZNY W LUBLINIE                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 1-5                    |
| A                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | US4294919 (A) – 1981-10-13- FUJI PHOTO FILM CO LTD                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | 1-4                    |
| <p>A – dokument określający ogólny stan techniki, który nie jest uważany za posiadający szczególne znaczenie;<br/> E – dokument stanowiący wcześniejsze zgłoszenie lub patent, ale opublikowany w lub po dacie zgłoszenia;<br/> L – dokument, który może poddawać w wątpliwość zastrzegane pierwszeństwo(-wa), lub przytoczony w celu ustalenia daty publikacji innego cytowanego dokumentu lub z innego szczególnego powodu;<br/> O – dokument odnoszący się do ujawnienia ustnego przez zastosowanie, wystawienie lub ujawnienie w inny sposób;<br/> P – dokument opublikowany przed datą zgłoszenia, ale później niż zastrzegana data pierwszeństwa;<br/> T – dokument późniejszy, opublikowany po dacie zgłoszenia lub w dacie pierwszeństwa i niebędący w konflikcie ze zgłoszeniem, ale cytowany w celu zrozumienia zasad lub teorii leżących u podstaw wynalazku;<br/> X – dokument o szczególnym znaczeniu; zastrzegany wynalazek nie może być uważany za nowy lub nie może być uważany za posiadający poziom wynalazczy, jeżeli ten dokument brany jest pod uwagę samodzielnie;<br/> Y – dokument o szczególnym znaczeniu; zastrzegany wynalazek nie może być uważany za posiadający poziom wynalazczy, jeżeli ten dokument zostanie połączony z jednym lub kilkoma tego typu dokumentami, a takie połączenie będzie oczywiste dla znawcy;<br/> &amp; – dokument należący do tej samej rodziny patentowej.</p> |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                        |

Sprawozdanie wykonał:  
Violetta Waclawek  
Ekspert

Data:  
..... r.

podpis:  
/podpisano kwalifikowanym podpisem  
elektronicznym/  
Pismo wydane w formie dokumentu  
elektronicznego

## Uwagi do zgłoszenia

Sprawozdanie zostało wykonane w oparciu o wersję zastrzeżeń patentowych z dnia 17.12.2021r.