

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges

Eigentum

Internationales Büro

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum

27. Dezember 2012 (27.12.2012)



(10) Internationale Veröffentlichungsnummer

WO 2012/175706 A1

(51) Internationale Patentklassifikation:

A61K 31/525 (2006.01) A61K 41/00 (2006.01)

A61P 31/00 (2006.01)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2012/062142

(22) Internationales Anmeldedatum:

22. Juni 2012 (22.06.2012)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102011105660.6 22. Juni 2011 (22.06.2011) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): **TRIOPTO TEC GMBH** [DE/DE]; Bischof-von-Henle-Straße 2, 93051 Regensburg (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): **BÄUMLER, Wolfgang** [DE/DE]; August-Macke-Weg 2 a, 84085 Langquaid (DE). **SPÄTH, Andreas** [DE/DE]; Pürkelgutweg 6a, 93055 Regensburg (DE). **MAISCH, Tim** [DE/DE]; Bauerngasse 17, 90443 Nürnberg (DE).

(74) Anwalt: **WALCHER, Armin**; Patentanwälte Louis Pöhlau Lohrentz, Zusammenschluss Nr. 39, Postfach 30 55, 90014 Nürnberg (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), europäisches (AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

— mit internationalem Recherchenbericht (Artikel 21 Absatz 3)

(54) Title: USE OF 10H-BENZO[G]PTERIDINE-2,4-DIONE DERIVATIVES

(54) Bezeichnung : VERWENDUNG VON 10H-BENZO[G]PTERIDIN-2,4-DION-DERIVATEN

(57) Abstract: The invention relates to the use of 10H-benzo[g]pteridine-2,4-dione derivatives as photosensitizers in the inactivation of microorganisms.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivaten als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen.



WO 2012/175706 A1

5

10

Verwendung von 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivaten

15 Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivaten.

Das aktive oder passive Eindringen, Anhaften und Vermehren von Krankheitserregern in einen Wirt wird als Infektion bezeichnet. Quellen für infektiöse Partikel treten überall auf. So wird beispielsweise der menschliche Körper von einer großen Anzahl von Mikroorganismen besiedelt, die im Regelfall durch den normalen Metabolismus und ein intaktes Immunsystem unter Kontrolle gehalten werden. Allerdings kann es, beispielsweise bei einer Schwächung des Immunsystems, zu einer starken Vermehrung der Krankheitserreger kommen und je nach Art des Erregers zu unterschiedlichen Krankheitssymptomen. Die Medizin hält für viele erregerbedingte Krankheiten spezifische Gegenmittel bereit, beispielsweise Antibiotika gegen Bakterien oder Antimikotika gegen Pilze oder Virustatika gegen Viren. Allerdings ist bei der Verwendung dieser Gegenmittel vermehrt das Auftreten

20

25

von resistenten Krankheitserregern zu beobachten, die teilweise gleichzeitig gegen mehrere Gegenmittel Resistenzen aufweisen. Durch das Auftreten dieser resistenten oder multiresistenten Krankheitserreger hat sich die Therapie von Infektionserkrankungen zunehmend erschwert. Die klinische Konsequenz der Resistenz zeigt sich durch ein Versagen der Behandlung, vor allem bei

5 immunsupprimierten Patienten.

Neue Ansatzpunkte zur Bekämpfung von resistenten bzw. multiresistenten Krankheitskeimen sind daher einerseits die Suche nach neuen Gegenmitteln, beispielsweise Antibiotika oder Antimikotika, und andererseits die Suche nach

10 alternativen Inaktivierungsmöglichkeiten.

Als alternatives Verfahren hat sich die photodynamische Inaktivierung von Mikroorganismen bewährt. Bei der photodynamischen Inaktivierung von Mikroorganismen spielen zwei verschiedene photooxidative Prozesse eine entscheidende Rolle. Voraussetzung für den Ablauf einer photooxidativen Inaktivierung ist einerseits das Vorhandensein einer ausreichenden Menge Sauerstoff und andererseits die Lokalisierung eines so genannten Photosensibilisators, welcher durch Licht einer entsprechenden Wellenlänge

15 angeregt wird. Der angeregte Photosensibilisator kann die Bildung von reaktiven Sauerstoffspezies (ROS) bewirken, wobei einerseits Radikale, beispielsweise Superoxidanionen, Wasserstoffperoxid oder Hydroxylradikale, und/oder andererseits angeregter molekularer Sauerstoff, beispielsweise Singulett-Sauerstoff, gebildet werden können.

25

Bei beiden Reaktionen steht die Photooxidation von spezifischen Biomolekülen, die sich in direkter Nachbarschaft zu den reaktiven Sauerstoffspezies (ROS) befindet, im Vordergrund. Dabei findet insbesondere eine Oxidation von Lipiden und Proteinen

statt, die beispielsweise als Bestandteile der Zellmembran von Mikroorganismen vorkommen. Durch die Zerstörung der Zellmembran wiederum kommt es zur Inaktivierung der betreffenden Mikroorganismen. Für Viren und Pilze wird ein ähnlicher Eliminationsprozess angenommen.

5

Beispielsweise werden durch Singulett-Sauerstoff alle Moleküle angegriffen. Besonders anfällig für eine Schädigung sind allerdings ungesättigte Fettsäuren in den Membranen von Bakterien. Gesunde, körpereigene Zellen verfügen über eine zelluläre Abwehr gegen Angriffe von freien Radikalen, die so genannten Katalasen oder Superoxiddismutasen. Daher können gesunde, körpereigene Zellen eine

10 Schädigung durch reaktive Sauerstoffspezies (ROS), beispielsweise Radikale oder Singulett-Sauerstoff, entgegenwirken.

Aus dem Stand der Technik sind zahlreiche Photosensibilisatoren bekannt, die

15 beispielsweise aus der Gruppe der Porphyrine und deren Derivate oder Phthalocyanine und deren Derivate oder Fullerene und deren Derivate oder Derivate der Phenothiazinium-Struktur, wie beispielsweise Methylenblau oder Toluidinblau, oder Vertreter der Phenoxazinium-Reihe, wie beispielsweise Nile blue, stammen. Die Photodynamik von Methylenblau bzw. Toluidinblau gegenüber Bakterien wird

20 beispielsweise bereits in der Zahnheilkunde eingesetzt.

Bei den aus dem Stand der Technik bekannten Photosensibilisatoren handelt es sich zumeist um Substanzen mit einer relativ komplexen Molekülstruktur und daher aufwendigen Herstellungsverfahren.

25

Es ist bekannt, dass 10-Methyl-10H-benzo[g]pteridine-2,4-dion-Derivate, Riboflavin und Tetraacetylriboflavin hohe Ausbeuten an Singulett-Sauerstoff haben, wobei jedoch ihre Affinität zu Mikroorganismen gering ist. Es ist weiterhin bekannt, dass

Singulett-Sauerstoff lediglich über eine geringe Entfernung diffundieren kann, bevor er reagiert oder abgebaut wird. Daher ist die Inaktivierung von Mikroorganismen durch 10-Methyl-10H-benzo[g]pteridine-2,4-dion-Derivate, Riboflavin oder Tetraacetylriboflavin unzureichend.

5

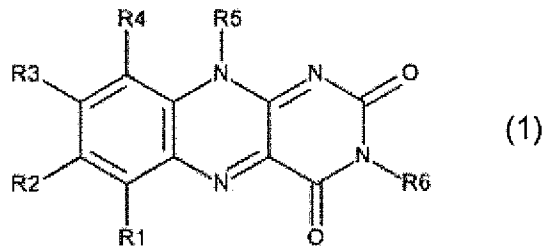
Weiterhin sind aus der WO 2010/019208 A1 und der WO 2011/008247 A1 zahlreiche Flavin-, Roseoflavin- und Riboflavin-Derivate bekannt, die an Flavinmononucleotid (FMN) Riboswiches binden können. Riboswiches sind RNA-Elemente in untranslatierten Regionen der mRNA von Prokaryoten, Pilzen und Pflanzen, die
10 niedermolekulare Metabolite, beispielsweise FMN, binden und daraufhin die Genexpression regulieren. Beispielsweise wird nach Bindung von FMN an FMN-Riboswiches von Prokaryoten die Expression von Enzymen, die für die Riboflavin- und FMN-Biosynthese verantwortlich sind, reprimiert, wodurch die Riboflavin- und FMN-Biosynthese zum Erliegen kommt. Riboflavin nimmt im Stoffwechsel eine
15 zentrale Rolle ein, da es als Vorstufe für Flavin-Koenzyme dient. Daher führt eine unterdrückte Riboflavin- und FMN-Biosynthese zu einer reduzierten Überlebensfähigkeit.

Allerdings kann es bei dieser Form der Bekämpfung von pathogenen
20 Mikroorganismen ebenfalls zum Auftreten von Resistenzen kommen, die beispielsweise durch Mutationen der entsprechenden RNA-Elemente entstehen können.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es daher, neue Photosensibilisatoren
25 bereitzustellen, die Mikroorganismen effizienter inaktivieren.

Die Aufgabe der der vorliegenden Erfindung wird gelöst durch die Verwendung einer Verbindung mit der Formel (1):

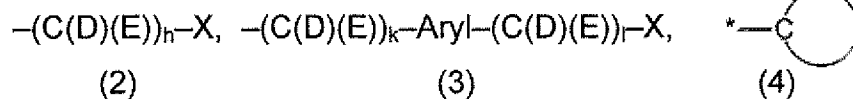
5



als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen,

wobei nur 1 Rest R1, R2, R3 oder R4 ein organischer Rest der allgemeinen

10 Formel (2), (3) oder (4):



ist,

wobei h eine ganze Zahl von 1 bis 20 und k und l jeweils unabhängig

15 voneinander eine ganze Zahl von 0 bis 6 bedeuten, wobei D und E jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder Fluor, Hydroxyl, O-R^(VIII), wobei R^(VIII) Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, O-C(=O)-R^(IX), wobei R^(IX) Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, oder Thiol, weiter bevorzugt Wasserstoff oder

20 Hydroxyl, bedeutet und wobei X ein organischer Rest ist, der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom enthält oder b) nur ein positiv geladenes

Stickstoffatom, das vorzugsweise kein quartäres Stickstoffatom ist, enthält, und Aryl einen substituierten oder unsubstituierten Aromaten mit 5 bis 20 C-Atomen oder einen substituierten oder unsubstituierten Heteroaromaten, der kein Stickstoffatom

25 enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet

und wobei der Rest mit der Formel (4) ein Heteroaromat, der über ein C-Atom des Heteroaromaten an den Isoalloxazinring gebunden ist und der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom oder b) nur ein positiv geladenes

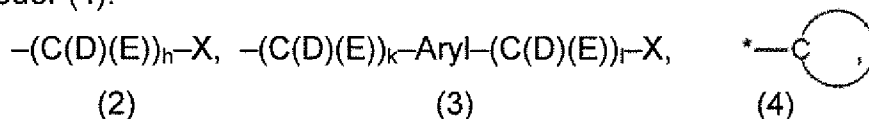
Stickstoffatom enthält bedeutet und

wobei die Reste R1, R2, R3 oder R4, die nicht ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2), (3) oder (4) sind, jeweils unabhängig voneinander gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Halogen, Hydroxyl, Thiol, Nitro, Carboxylat, Aldehyd mit 1 bis 20 C-Atomen, Keton mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, S-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, O-Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, S-Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, S-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureester mit 1 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureamid mit 1 bis 20 C-Atomen, Thioester mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeuten und

wobei jeder der Reste R5 oder R6 jeweils unabhängig voneinander gleich oder verschieden ist und Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet

oder

wobei nur 1 Rest R5 oder R6 ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2), (3) oder (4):



ist,

wobei h eine ganze Zahl von 1 bis 20 und k und l jeweils unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 0 bis 6 bedeuten, wobei D und E jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder

Fluor, Hydroxyl, $O-R^{(VIII)}$, wobei $R^{(VIII)}$ Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, $O-C(=O)-R^{(IX)}$, wobei $R^{(IX)}$ Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, oder Thiol, weiter bevorzugt Wasserstoff oder Hydroxyl, bedeutet und wobei X ein organischer Rest ist, der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom enthält oder b) nur ein positiv geladenes

5 Stickstoffatom, das vorzugsweise kein quartäres Stickstoffatom ist, enthält, und Aryl einen substituierten oder unsubstituierten Aromaten mit 5 bis 20 C-Atomen oder einen substituierten oder unsubstituierten Heteroaromaten, der kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet

10 und wobei der Rest mit der Formel (4) ein Heteroaromat, der über ein C-Atom des Heteroaromaten an den Isoalloxazinring gebunden ist und der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom enthält, bedeutet und

wobei der Rest R_5 oder R_6 , der nicht ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2), (3) oder (4) ist, Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet und

20 wobei die Reste R_1 bis R_4 jeweils unabhängig voneinander gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Halogen, Hydroxyl, Thiol, Nitro, Carboxylat, Aldehyd mit 1 bis 20 C-Atomen, Keton mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, S-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, O-Alkenyl mit 1 bis 20 C-Atomen, S-Alkenyl mit 1 bis 20 C-Atomen, O-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, S-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureester mit 1 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureamid mit 1 bis 20 C-Atomen, Thioester mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl

mit 5 bis 20 C-Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeuten.

Bei der erfindungsgemäß verwendeten Verbindung mit der Formel (1) handelt es
5 sich um ein 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion- oder Flavin-Derivat, das im Folgenden auch so bezeichnet wird.

Als Gegenion zum positiv geladenen Stickstoffatom kann jedes geeignete Anion
verwendet werden. Vorzugsweise werden als Gegenion zum positiv geladenen
10 Stickstoffatom Anionen verwendet, die die Bereitstellung eines pharmakologisch verträglichen Salzes ermöglichen.

Bei einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist X in der
Verbindung mit der Formel (1) ein organischer Rest mit nur einem positiven
15 Stickstoffatom, das als Gegenion Fluorid, Chlorid, Bromid, Iodid, Sulfat, Hydrogensulfat, Phosphat, Dihydrogenphosphat, Hydrogenphosphat, Tosylat, Mesylat, Formiat, Acetat, Oxalat, Benzoat, Citrat und/oder Mischungen davon aufweist.

20 Bei einer weiter bevorzugten Ausführungsform ist der Rest X ein organischer Rest, der nur ein (Zahl= 1) basisches, vorzugsweise neutral, protonierbares oder positiv geladenes, Stickstoffatom enthält und keine quartären Stickstoffatome.

Weitere bevorzugte Ausführungsformen der vorliegenden Erfindung sind in den
25 abhängigen Ansprüchen 2 bis 11 beschrieben.

Als „Photosensibilisator“ werden erfindungsgemäß Verbindungen verstanden, die elektromagnetische Strahlung, vorzugsweise sichtbares Licht, UV-Licht und/oder

Infrarotlicht, absorbieren und sodann reaktive Sauerstoffspezies (ROS), vorzugsweise freie Radikale und/oder Singulett-Sauerstoff, aus Triplett-Sauerstoff erzeugen.

- 5 Unter dem Begriff „photodynamische Therapie“ wird erfindungsgemäß die lichtinduzierte Inaktivierung von Zellen oder Mikroorganismen verstanden.

Unter dem Begriff „Inaktivierung“ wird erfindungsgemäß die Reduzierung der Lebensfähigkeit oder die Zerstörung eines Mikroorganismus, vorzugsweise dessen
10 Zerstörung, verstanden. Eine lichtinduzierte Inaktivierung kann beispielsweise durch Verringerung der Anzahl von Mikroorganismen nach Bestrahlung einer definierten Ausgangsmenge dieser Mikroorganismen in Gegenwart wenigstens einer erfindungsgemäß verwendeten Verbindung mit der Formel (1) bestimmt werden.

- 15 Erfindungsgemäß wird unter einer Reduzierung der Lebensfähigkeit verstanden, dass die Anzahl der Mikroorganismen um wenigstens 99,0 %, vorzugsweise um wenigstens 99,9 %, weiter bevorzugt um wenigstens 99,99 %, weiter bevorzugt um wenigstens 99,999 %, noch weiter bevorzugt um wenigstens 99,9999 %, verringert wird. Äußerst bevorzugt wird die Anzahl der Mikroorganismen um mehr als 99,9 bis
20 100 %, vorzugsweise um mehr als 99,99 bis 100 %, verringert wird.

Vorzugsweise wird die Reduzierung der Anzahl der Mikroorganismen gemäß Boyce, J.M. und Pittet, D. („Guidelines for hand hygiene in healthcare settings. Recommendations of the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee and the HIPAC/SHEA/APIC/IDSA Hand Hygiene Task Force“, Am.J.Infect.Control 30
25 (8), 2002, Seite 1 – 46) als \log_{10} -Reduktionsfaktor angegeben.

Erfindungsgemäß wird unter dem Begriff „ \log_{10} -Reduktionsfaktor“ die Differenz

zwischen dem dekadischen Logarithmus der Anzahl der Mikroorganismen vor und dem dekadischen Logarithmus der Anzahl der Mikroorganismen nach einer Bestrahlung dieser Mikroorganismen mit elektromagnetischer Strahlung in Gegenwart wenigstens einer erfindungsgemäß verwendeten Verbindung mit der Formel (1) verstanden.

Geeignete Methoden zur Bestimmung des \log_{10} -Reduktionsfaktors sind beispielsweise in der DIN EN 14885:2007-01 „Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika - Anwendung Europäischer Normen für chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika“ oder in Rabenau, H.F. und Schwebke, I. („Leitlinie der Deutschen Vereinigung zur Bekämpfung der Viruskrankheiten (DVV) e.V. und des Robert Koch-Instituts (RKI) zur Prüfung von chemischen Desinfektionsmitteln auf Wirksamkeit gegen Viren in der Humanmedizin“ Bundesgesundheitsblatt, Gesundheitsforschung, Gesundheitsschutz 51(8), (2008), Seiten 937 – 945) beschrieben.

Vorzugsweise beträgt der \log_{10} -Reduktionsfaktor nach einer Bestrahlung von Mikroorganismen mit elektromagnetischer Strahlung in Gegenwart wenigstens einer erfindungsgemäß verwendeten Verbindung mit der Formel (1) mindestens 2 \log_{10} , vorzugsweise mindestens 3 \log_{10} , weiter bevorzugt mindestens 4 \log_{10} , weiter bevorzugt mindestens 4,5 \log_{10} , weiter bevorzugt mindestens 5 \log_{10} , weiter bevorzugt mindestens 6 \log_{10} , noch weiter bevorzugt mindestens 7 \log_{10} , noch weiter bevorzugt mindestens 7,5 \log_{10} .

Beispielsweise bedeutet eine Reduktion der Anzahl der Mikroorganismen nach einer Bestrahlung dieser Mikroorganismen mit elektromagnetischer Strahlung in Gegenwart wenigstens einer erfindungsgemäß verwendeten Verbindungen mit der Formel (1) um 2 Zehnerpotenzen, bezogen auf die Ausgangsmenge dieser Mikroorganismen, einen \log_{10} -Reduktionsfaktor von 2 \log_{10} .

Weiter bevorzugt wird die Anzahl der Mikroorganismen nach einer Bestrahlung dieser Mikroorganismen mit elektromagnetischer Strahlung in Gegenwart wenigstens einer erfindungsgemäß verwendeten Verbindung mit der Formel (1) um mindestens
5 1 Zehnerpotenz, weiter bevorzugt um mindestens 2 Zehnerpotenzen, vorzugsweise um mindestens 4 Zehnerpotenzen, weiter bevorzugt um mindestens 5 Zehnerpotenzen, weiter bevorzugt um mindestens 6 Zehnerpotenzen, noch weiter bevorzugt um mindestens 7 Zehnerpotenzen, jeweils bezogen auf die Ausgangsmenge dieser Mikroorganismen, verringert.

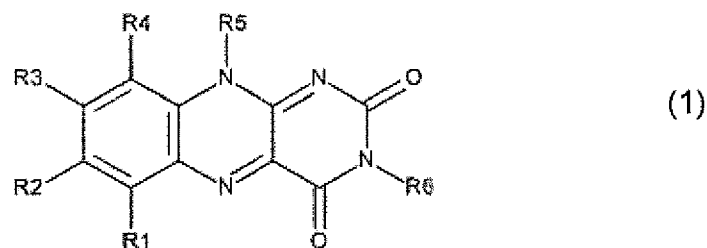
10

Unter dem Begriff „Mikroorganismen“ werden im Sinne der Erfindung insbesondere Viren, Archäeen, prokaryote Mikroorganismen, wie Bakterien und Bakteriensporen, und eukaryote Mikroorganismen, wie Pilze, Protozoen, Pilzsporen, einzellige Algen, verstanden. Die Mikroorganismen können dabei einzellig oder mehrzellig,
15 beispielsweise als Pilzmycel, auftreten.

15

Ein erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat weist die Formel (1) auf

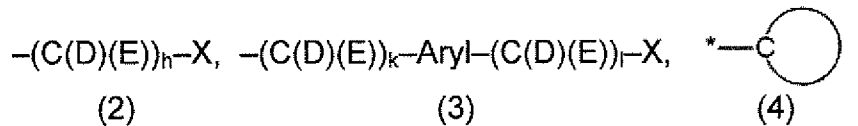
20



25

wobei entweder

A) nur 1 Rest R1, R2, R3 oder R4 ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2), (3) oder (4):



ist,

wobei h eine ganze Zahl von 1 bis 20, vorzugsweise von 1 bis 19,

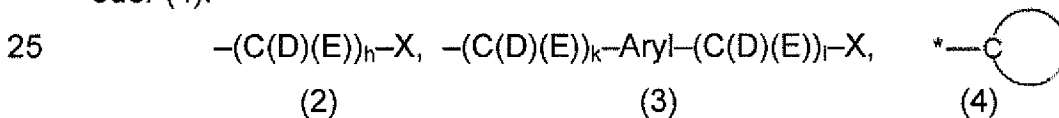
- 5 vorzugsweise von 1 bis 17, weiter bevorzugt von 1 bis 13, weiter bevorzugt von 1 bis 9, weiter bevorzugt von 1 bis 6, weiter bevorzugt von 1 bis 4, ist und k und l jeweils unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 0 bis 6, vorzugsweise von 1 bis 5, bedeuten, wobei D und E jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder Fluor, Hydroxyl, O-R^(VIII), wobei R^(VIII) Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, O-C(=O)-R^(IX), wobei R^(IX) Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, oder Thiol, weiter bevorzugt Wasserstoff oder Hydroxyl, bedeutet und wobei X ein organischer Rest ist, der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom enthält oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom enthält, das vorzugsweise kein quartäres Stickstoffatom ist, und Aryl einen substituierten oder unsubstituierten Aromaten mit 5 bis 20 C-Atomen oder einen substituierten oder unsubstituierten Heteroaromaten, der kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet

- 15 und wobei der Rest mit der Formel (4) ein Heteroaromat, der über ein C-Atom des Heteroaromaten an den Isoalloxazinring gebunden ist und der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom und/oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom enthält, bedeutet

oder

B) nur 1 Rest R5 oder R6 ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2), (3)

oder (4):



ist,

wobei h eine ganze Zahl von 1 bis 20, vorzugsweise von 1 bis 19,

vorzugsweise von 1 bis 17, weiter bevorzugt von 1 bis 13, weiter bevorzugt von 1 bis 9, weiter bevorzugt von 1 bis 6, weiter bevorzugt von 1 bis 4, ist und k und l jeweils unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 0 bis 6, vorzugsweise von 1 bis 5, bedeuten, wobei D und E jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder Fluor, Hydroxyl, $O-R^{(VIII)}$, wobei $R^{(VIII)}$ Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, $O-C(=O)-R^{(IX)}$, wobei $R^{(IX)}$ Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, oder Thiol, weiter bevorzugt Wasserstoff oder Hydroxyl, ist und wobei X ein organischer Rest ist, der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom enthält oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom, das vorzugsweise kein quartäres Stickstoffatom ist, enthält, und Aryl einen substituierten oder unsubstituierten Aromaten mit 5 bis 20 C-Atomen oder einen substituierten oder unsubstituierten Heteroaromaten, der kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet

und wobei der Rest mit der Formel (4) ein Heteroaromat, der über ein C-Atom des Heteroaromaten an den Isoalloxazinring gebunden ist und der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom enthält, bedeutet.

Bei einer weiter bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) sind D und E jeweils Wasserstoff.

Bei einer bevorzugten Ausführungsform weist das erfindungsgemäß verwendete 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) kein neutrales, protonierbares Stickstoffatom, das direkt an den Isoalloxazinring gebunden ist, beispielsweise als Amino-Rest, Methylamino-Rest oder Dimethylamino-Rest, und kein positiv geladenes Stickstoffatom, das direkt an den Isoalloxazinring gebunden ist, beispielsweise als Pyridin-1-ium-1-yl-Rest oder Trimethylammonio-Rest, auf.

Bei einer weiter bevorzugten Ausführungsform enthält das erfindungsgemäß verwendete 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) keine weiteren basischen, vorzugsweise neutralen, protonierbaren und/oder positiv geladenen, Stickstoffatome und keine quartären Stickstoffatome.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) ist entweder

10 A) nur 1 Rest R1, R2, R3 oder R4 ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2), (3) oder (4),

wobei h eine ganze Zahl von 1 bis 20, vorzugsweise von 1 bis 19, vorzugsweise von 1 bis 17, weiter bevorzugt von 1 bis 13, weiter bevorzugt von 1 bis 9, weiter bevorzugt von 1 bis 6, weiter bevorzugt von 1 bis 4, ist und k, l jeweils

15 unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 0 bis 6, vorzugsweise von 1 bis 5, bedeuten, wobei D und E jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder Fluor, Hydroxyl, O-R^(VIII), wobei R^(VIII) Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, O-C(=O)-R^(IX), wobei R^(IX) Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, oder

20 Thiol, weiter bevorzugt Wasserstoff oder Hydroxyl, bedeuten und wobei X ein organischer Rest ist, der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom enthält oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom, das vorzugsweise kein quartäres Stickstoffatom ist, enthält, und Aryl einen substituierten oder unsubstituierten Aromaten mit 5 bis 20 C-Atomen oder einen substituierten oder unsubstituierten

25 Heteroaromaten, der kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet und wobei der Rest mit der Formel (4) ein Heteroaromat, der über ein C-Atom des Heteroaromaten an den Isoalloxazinring gebunden ist und der a) nur ein

neutrales, protonierbares Stickstoffatom oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom enthält bedeutet und

wobei die Reste R1, R2, R3 oder R4, die nicht ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2), (3) oder (4) sind, jeweils unabhängig voneinander gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Halogen, Hydroxyl, Thiol, Nitro, Carboxylat, Aldehyd mit 1 bis 20 C-Atomen, Keton mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, S-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, O-Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, S-Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, S-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureester mit 1 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureamid mit 1 bis 20 C-Atomen, Thioester mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeuten und

wobei der Reste R5 ein nichtcyclischer Polyolrest der allgemeinen Formel $-\text{CH}_2(\text{CH}(\text{OH}))_g\text{CH}_2\text{OH}$ ist oder ein Ether, Ester oder Acetal davon, wobei g eine ganze Zahl von 1 bis 10, vorzugsweise 1 bis 4, bedeutet und

wobei R6 Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet

oder

B) nur der Rest R6 ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2), (3) oder (4),

wobei h eine ganze Zahl von 1 bis 20, vorzugsweise von 1 bis 19, vorzugsweise von 1 bis 17, weiter bevorzugt von 1 bis 13, weiter bevorzugt von 1 bis 9, weiter bevorzugt von 1 bis 6, weiter bevorzugt von 1 bis 4, ist und k, l jeweils

- unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 0 bis 6, vorzugsweise von 1 bis 5, bedeuten, wobei D und E jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder Fluor, Hydroxyl, $O-R^{(VIII)}$, wobei $R^{(VIII)}$ Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, $O-C(=O)-R^{(IX)}$, wobei $R^{(IX)}$
- 5 Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, oder Thiol, weiter bevorzugt Wasserstoff oder Hydroxyl, bedeuten und wobei X ein organischer Rest ist, der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom enthält oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom, das vorzugsweise kein quartäres Stickstoffatom ist, enthält, und Aryl einen substituierten oder unsubstituierten
- 10 Aromaten mit 5 bis 20 C-Atomen oder einen substituierten oder unsubstituierten Heteroaromaten, der kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet und wobei der Rest mit der Formel (4) ein Heteroaromat, der über ein C-Atom des Heteroaromaten an den Isoalloxazinring gebunden ist und der a) wenigstens ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom oder b) wenigstens ein positiv geladenes
- 15 Stickstoffatom enthält, bedeutet und wobei der Reste R5 ein nichtcyclischer Polyolrest der allgemeinen Formel $-CH_2(CH(OH))_gCH_2OH$ ist oder ein Ether, Ester oder Acetal davon, wobei g eine ganze Zahl von 1 bis 10, vorzugsweise 1 bis 4, bedeutet und wobei die Reste R1 bis R4 jeweils unabhängig voneinander gleich oder
- 20 verschieden sind und Wasserstoff, Halogen, Hydroxyl, Thiol, Nitro, Carboxylat, Aldehyd mit 1 bis 20 C-Atomen, Keton mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, S-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, O-Alkenyl mit 1 bis 20 C-Atomen, S-Alkenyl mit 1 bis 20 C-Atomen, O-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, S-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen,
- 25 Carbonsäureester mit 1 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureamid mit 1 bis 20 C-Atomen, Thioester mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl

mit 5 bis 20 C-Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeuten.

Weiter bevorzugt ist der Reste R₅ ein nichtcyclischer Polyolrest, der aus der Gruppe,
5 die aus Arabityl, Ribityl, Xylityl, Erythrityl, Threityl, Lactityl, Mannityl und Sorbityl, weiter bevorzugt D-Ribityl und D-Arability, besteht, ausgewählt wird oder ein Ether, Ester oder Acetal davon.

Bei Variante A) des erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung
10 von Mikroorganismen verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) ist nur 1 Rest R₁, R₂, R₃ oder R₄ ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2), (3) oder (4), wobei h eine ganze Zahl von 1 bis 20, vorzugsweise von 1 bis 19, vorzugsweise von 1 bis 17, weiter bevorzugt von 1 bis 13, weiter bevorzugt von 1 bis 9, weiter bevorzugt von 1 bis 6, weiter bevorzugt von 1 bis 4, ist und k, l
15 jeweils unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 0 bis 6, vorzugsweise von 1 bis 5, bedeuten, wobei D und E jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder Fluor, Hydroxyl, O-R^(VIII), wobei R^(VIII) Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, O-C(=O)-R^(IX), wobei R^(IX)
20 Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, oder Thiol, weiter bevorzugt Wasserstoff oder Hydroxyl, bedeuten, X ein organischer Rest ist, der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom enthält oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom, das vorzugsweise kein quartäres Stickstoffatom ist, enthält, und Aryl einen substituierten oder unsubstituierten Aromaten mit 5 bis 20 C-
25 Atomen oder einen substituierten oder unsubstituierten Heteroaromaten, der kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet

und wobei der Rest mit der Formel (4) ein Heteroaromat, der über ein C-Atom des Heteroaromaten an den Isoalloxazinring gebunden ist und der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom oder b) nur ein positiv geladenes

Stickstoffatom enthält, bedeutet,

wobei die Reste R1, R2, R3 oder R4, die ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2), (3) oder (4) sind, jeweils unabhängig voneinander gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Halogen, Hydroxyl, Thiol, Nitro, Carboxylat, Aldehyd mit 1 bis 20 C-Atomen, Keton mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, S-Alkyl mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Alkenyl mit 1 bis 20 C-Atomen, S-Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, S-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureester mit 1 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureamid mit 1 bis 20 C-Atomen, Thioester mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeuten und

wobei jeder der Reste R5 oder R6 jeweils unabhängig voneinander gleich oder verschieden ist und Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet.

20

Bei Variante B) des erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) ist nur 1 Rest R5 oder R6 ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2), (3) oder (4), wobei h eine ganze Zahl von 1 bis 20, vorzugsweise von 1 bis 19, vorzugsweise von 1 bis 17, weiter bevorzugt von 1 bis 13, weiter bevorzugt von 1 bis 9, weiter bevorzugt von 1 bis 6, weiter bevorzugt von 1 bis 4, ist und k, l jeweils unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 0 bis 6, vorzugsweise von 1 bis 5, bedeuten, wobei D und E jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen,

vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder Fluor, Hydroxyl, $O-R^{(VIII)}$, wobei $R^{(VIII)}$ Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, $O-C(=O)-R^{(IX)}$, wobei $R^{(IX)}$ Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, oder Thiol, weiter bevorzugt Wasserstoff oder Hydroxyl, bedeuten, X ein organischer Rest ist, der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom enthält und/oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom, das vorzugsweise kein quartäres Stickstoffatom ist, enthält, und Aryl einen substituierten oder unsubstituierten Aromaten mit 5 bis 20 C-Atomen oder einen substituierten oder unsubstituierten Heteroaromaten, der kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet und

10 wobei der Rest mit der Formel (4) ein Heteroaromat, der über ein C-Atom des Heteroaromaten an den Isoalloxazinring gebunden ist und der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom und/oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom enthält, bedeutet,

wobei der Rest R_5 oder R_6 , der nicht ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2), (3) oder (4) ist, Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet und

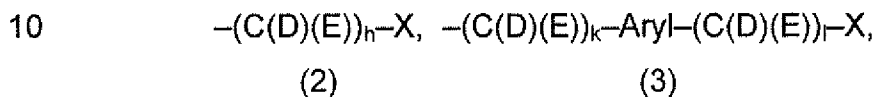
20 wobei die Reste R_1 bis R_4 jeweils unabhängig voneinander gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Halogen, Hydroxyl, Thiol, Nitro, Carboxylat, Aldehyd mit 1 bis 20 C-Atomen, Keton mit 1 bis 20 C-Atomen, O-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, S-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, O-Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, S-Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, S-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureester mit 1 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureamid mit 1 bis 20 C-Atomen, Thioester mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl

mit 5 bis 20 C-Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeuten.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäß als

5 Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) ist entweder

A) nur 1 Rest R1, R2, R3 oder R4 ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2) oder (3):



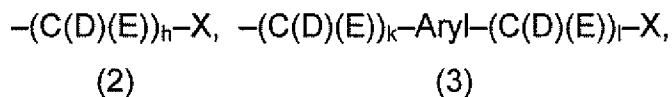
wobei h eine ganze Zahl von 1 bis 20, vorzugsweise von 1 bis 19, vorzugsweise von 1 bis 17, weiter bevorzugt von 1 bis 13, weiter bevorzugt von 1 bis 9, weiter bevorzugt von 1 bis 6, weiter bevorzugt von 1 bis 4, ist und k und l jeweils

15 unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 0 bis 6, vorzugsweise von 1 bis 5, bedeuten, wobei D und E jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder Fluor, Hydroxyl, O-R^(VIII), wobei R^(VIII) Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, O-C(=O)-R^(IX), wobei R^(IX)

20 Thiol, weiter bevorzugt Wasserstoff oder Hydroxyl, bedeuten und wobei X ein organischer Rest ist, der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom enthält oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom enthält, das vorzugsweise kein quartäres Stickstoffatom ist, und Aryl einen substituierten oder unsubstituierten Aromaten mit 5 bis 20 C-Atomen oder einen substituierten oder unsubstituierten
25 Heteroaromaten, der kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet oder

B) nur 1 Rest R5 oder R6 ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2)

oder (3):



wobei h eine ganze Zahl von 1 bis 20, vorzugsweise von 1 bis 19,

- 5 vorzugsweise von 1 bis 17, weiter bevorzugt von 1 bis 13, weiter bevorzugt von 1 bis 9, weiter bevorzugt von 1 bis 6, weiter bevorzugt von 1 bis 4, ist und k und l jeweils unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 0 bis 6, vorzugsweise von 1 bis 5, bedeuten, wobei D und E jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder Fluor, Hydroxyl, O-R^(VIII), wobei R^(VIII) Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, O-C(=O)-R^(IX), wobei R^(IX) Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, oder Thiol, weiter bevorzugt Wasserstoff oder Hydroxyl, bedeuten und wobei X ein organischer Rest ist, der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom enthält oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom, das vorzugsweise kein quartäres Stickstoffatom ist, enthält, und Aryl einen substituierten oder unsubstituierten Aromaten mit 5 bis 20 C-Atomen oder einen substituierten oder unsubstituierten Heteroaromaten, der kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäß als

- 20 Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) ist entweder

A) nur 1 Rest R1, R2, R3 oder R4 ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2) oder (3),

wobei h eine ganze Zahl von 1 bis 20, vorzugsweise von 1 bis 19,

- 25 vorzugsweise von 1 bis 17, weiter bevorzugt von 1 bis 13, weiter bevorzugt von 1 bis 9, weiter bevorzugt von 1 bis 6, weiter bevorzugt von 1 bis 4, ist und k, l jeweils unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 0 bis 6, vorzugsweise von 1 bis 5, bedeuten, wobei D und E jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen,

vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder Fluor, Hydroxyl, $O-R^{(VIII)}$, wobei $R^{(VIII)}$ Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, $O-C(=O)-R^{(IX)}$, wobei $R^{(IX)}$ Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, oder Thiol, weiter bevorzugt Wasserstoff oder Hydroxyl, bedeuten und wobei X ein

5 organischer Rest ist, der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom enthält oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom, das vorzugsweise kein quartäres Stickstoffatom ist, enthält, und Aryl einen substituierten oder unsubstituierten Aromaten mit 5 bis 20 C-Atomen oder einen substituierten oder unsubstituierten Heteroaromaten, der kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet

10 wobei die Reste R1, R2, R3 oder R4, die nicht ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2) oder (3) sind, jeweils unabhängig voneinander gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Halogen, Hydroxyl, Thiol, Nitro, Carboxylat, Aldehyd mit 1 bis 20 C-Atomen, Keton mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, S-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, O-Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, S-
15 Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, S-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureester mit 1 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureamid mit 1 bis 20 C-Atomen, Thioester mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl
20 mit 5 bis 20 C-Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeuten und

wobei der Reste R5 ein nichtcyclischer Polyolrest der allgemeinen Formel $-CH_2(CH(OH))_gCH_2OH$ ist oder ein Ether, Ester oder Acetal davon, wobei g eine ganze Zahl von 1 bis 10, vorzugsweise 1 bis 4, bedeutet und

25 wobei R6 Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-

Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet

oder

B) nur der Rest R6 ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2) oder (3),

- 5 wobei h eine ganze Zahl von 1 bis 20, vorzugsweise von 1 bis 19, vorzugsweise von 1 bis 17, weiter bevorzugt von 1 bis 13, weiter bevorzugt von 1 bis 9, weiter bevorzugt von 1 bis 6, weiter bevorzugt von 1 bis 4, ist und k, l jeweils unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 0 bis 6, vorzugsweise von 1 bis 5, bedeuten, wobei D und E jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder Fluor, Hydroxyl, O-R^(VIII), wobei R^(VIII) Methyl, 10 Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, O-C(=O)-R^(IX), wobei R^(IX) Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, oder Thiol, weiter bevorzugt Wasserstoff oder Hydroxyl, bedeuten und wobei X ein organischer Rest ist, der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom enthält oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom, das vorzugsweise kein quartäres 15 Stickstoffatom ist, enthält, und Aryl einen substituierten oder unsubstituierten Aromaten mit 5 bis 20 C-Atomen oder einen substituierten oder unsubstituierten Heteroaromaten, der kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet, wobei der Reste R5 ein nichtcyclischer Polyolrest der allgemeinen Formel 20 -CH₂(CH(OH))_gCH₂OH ist oder ein Ether, Ester oder Acetal davon, wobei g eine ganze Zahl von 1 bis 10, vorzugsweise 1 bis 4, bedeutet und wobei die Reste R1 bis R4 jeweils unabhängig voneinander gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Halogen, Hydroxyl, Thiol, Nitro, Carboxylat, Aldehyd mit 1 bis 20 C-Atomen, Keton mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Alkyl mit 1 bis 20 25 C-Atomen, S-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, O-Alkenyl mit 1 bis 20 C-Atomen, S-Alkenyl mit 1 bis 20 C-Atomen, O-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, S-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureester mit 1 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureamid mit 1 bis 20 C-Atomen,

Thioester mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeuten.

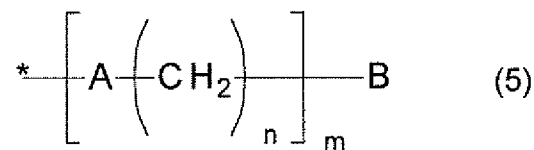
5

Weiter bevorzugt ist der Reste R⁵ ein nichtcyclischer Polyolrest, der aus der Gruppe, die aus Arabityl, Ribityl, Xylityl, Erythryl, Threityl, Lactityl, Mannityl und Sorbityl, weiter bevorzugt D-Ribityl und D-Arability, besteht, ausgewählt wird oder ein Ether, Ester oder Acetal davon.

10

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) ist der Rest X ein Rest der Formel (5):

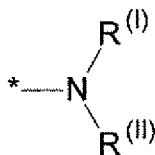
15



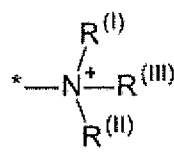
wobei A ein Sauerstoff- oder ein Schwefelatom ist und wobei n eine ganze Zahl von 1 bis 8 und m eine ganze Zahl von 0 bis 100, vorzugsweise von 0 bis 59,

20

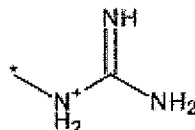
vorzugsweise von 0 bis 10, bedeutet und wobei B ein Rest der Formel (6a), (6b), (7) oder (8):



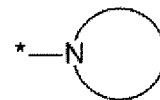
(6a)



(6b)



(7)



(8)

25

ist und wobei jeder der Reste R^(I) und R^(II) unabhängig voneinander ausgewählt wird aus Wasserstoff und C1 – C20 Alkyl, das geradkettig oder verzweigt sein kann, und

wobei $R^{(III)}$ Wasserstoff ist und wobei der Rest mit der Formel (8)



5 einen substituierten oder unsubstituierten heterocyclischen Rest mit 5 bis 7 Ringatomen, die mindestens ein 1 Kohlenstoffatom und 1 Stickstoffatom sowie optional 1 oder 2 Sauerstoff- oder Schwefelatom umfassen, wobei der heterocyclische Rest gesättigt oder ungesättigt ist und vorzugsweise keine quartären Stickstoffatome enthält, darstellt.

10

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform werden die Reste $R^{(I)}$ und $R^{(II)}$ unabhängig voneinander aus der Gruppe, die aus Wasserstoff und Alkylgruppen der allgemeinen Formel $-(\text{CH}_2)_n-\text{CH}_3$, wobei n eine ganze Zahl von 0 bis 19, vorzugsweise von 1 bis 17, ist, besteht, ausgewählt.

15

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform werden die Reste $R^{(I)}$ und $R^{(II)}$ unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe, die aus Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Prop-1-yl, Prop-2-yl, But-1-yl, But-2-yl, 2-Methylprop-1-yl, 2-Methyl-prop-2-yl, Pent-1-yl, Pent-2-yl, Pent-3-yl, 2-Methylbut-1-yl, 2-Methylbut-2-yl, 2-Methylbut-3-yl, 2-

20

Methylbut-4-yl, 2,2-Dimethylprop-1-yl, Hex-1-yl, Hex-2-yl, Hex-3-yl, Hept-1-yl, Oct-1-yl, 2-Methylpent-1-yl, 2-Methylpent-2-yl, 2-Methylpent-3-yl, 2-Methylpent-4-yl, 2-Methylpent-5-yl, 3-Methylpent-1-yl, 3-Methylpent-2-yl, 3-Methylpent-3-yl, 2,2-Dimethylbut-1-yl, 2,2-dimethylbut-3-yl, 2,2-Dimethylbut-4-yl, 2,3-Dimethylbut-1-yl und 2,3-Dimethylbut-2-yl besteht, ausgewählt. Bei einer besonders bevorzugten

25

Ausführungsform werden die Reste $R^{(I)}$, $R^{(II)}$ und $R^{(III)}$ unabhängig voneinander aus der Gruppe, die aus Methyl, Ethyl, Prop-1-yl, But-1-yl, Pent-1-yl, Hex-1-yl, Hept-1- und Oct-1-yl besteht, ausgewählt.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform sind die Reste R^(I) und R^(II) unabhängig voneinander Wasserstoff oder der Rest der Formel (11):

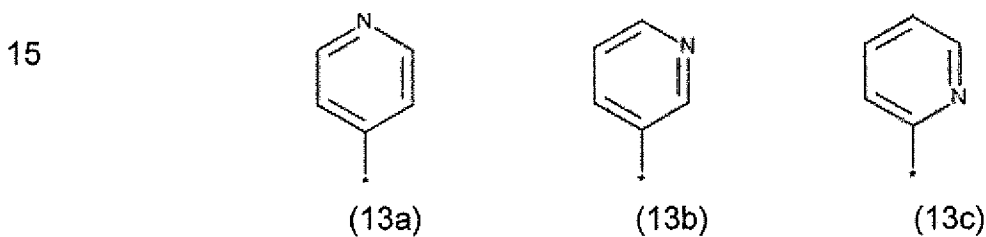


wobei r eine ganze Zahl von 1 bis 20, vorzugsweise von 1 bis 8, weiter bevorzugt von 1 bis 4, bedeutet.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird der Rest der Formel (4):



aus der Gruppe, die aus Resten der Formeln (13a), (13b) und (13c)



besteht, ausgewählt.

20

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform bedeutet der Rest mit der Formel (8):



25

einen substituierten oder unsubstituierten heterocyclischen Rest mit 5 bis 7 Ringatomen, die mindestens ein 1 Kohlenstoffatom und 1 Stickstoffatom sowie optional 1 oder 2 Sauerstoff- oder Schwefelatom umfassen, wobei der heterocyclische Rest gesättigt oder ungesättigt ist und vorzugsweise keine quartären

Stickstoffatome enthält.

Unter dem Begriff „heterocyclisch“ werden erfindungsgemäß cyclische Verbindungen mit ringbildenden Atomen aus mindestens zwei verschiedenen chemischen
5 Elementen, vorzugsweise Kohlenstoff, Stickstoff, Sauerstoff oder Schwefel, verstanden.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird der Rest mit der Formel (4)
ausgewählt aus der Gruppe, die aus Azolylen, Azolinylen, Azolidinylen, Thiazolylen,
10 Oxazolylen, Oxazolinylen, Oxazolidinylen, Oxazinylen, Dihydrooxazinylen, Tetrahydrooxazinylen, Thiazinylen, Azepanylen, Azepinylen, oder Thiaazepinylen besteht, ausgewählt, wobei die vorgenannten heterocyclischen Reste unsubstituiert sind oder mit wenigstens einem Rest, der aus der Gruppe, die aus Halogen,
vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder Fluor, Phenyl, Benzyl, geradkettigen oder
15 verzweigten Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen und Hydroxyl besteht, ausgewählt wird, substituiert sein können und vorzugsweise keine quartären Stickstoffatome enthalten.

Bei einer weiter bevorzugten Ausführungsform wird der Rest mit der Formel (4) aus
20 Verbindungen mit 5 bis 7 Ringatomen gebildet, wobei diese Verbindungen aus der Gruppe, die aus Pyrrolidin, Pyrrol, Oxazol, Oxazolin, Oxazolidin, Isoxazol, Isoxazolin, Isoxazolidin, Thiazol, Thiazolin, Thiazolidin, Isothiazol, Isothiazolin, Isothiazolidin, Piperidin, Pyridin, Oxazinen, Dihydrooxazinen, Tetrahydrooxazinen, vorzugsweise Morpholin, Thiazin, Azepinen, Azepan, und Thiazepinen besteht, ausgewählt wird,
25 wobei die vorgenannten Verbindungen unsubstituiert sind oder mit wenigstens einem Rest, der aus der Gruppe, die aus Halogen, vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder Fluor, Phenyl, Benzyl, geradkettigen oder verzweigten Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, und Hydroxyl besteht, ausgewählt wird, substituiert sein können, und vorzugsweise

keine quartären Stickstoffatome enthalten.

Bei einer besonders bevorzugten Ausführungsform wird der Rest der Formel (4) ausgewählt aus der Gruppe, die aus Pyrrolidinyl, Piperidinyl, Morpholinyl, Pyridinyl, Aminopyridinyl, Azepan-1-yl, 2, 3, 4, 5-Tetrahydro-1-benzazepin-1-yl, 2, 3, 4, 5-Tetrahydro-3-benzazepin-3-yl.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform bedeutet der Rest mit der Formel (8):



einen substituierten oder einen unsubstituierten cyclischen Heteroalkylrest mit 5 bis 7 Ringatomen, die mindestens ein 1 Kohlenstoffatom und 1 Stickstoffatom sowie optional 1 oder 2 Sauerstoff- oder Schwefelatom umfassen und vorzugsweise keine quartären Stickstoffatome enthalten, oder einen substituierten oder unsubstituierten cyclischen Heteroalkenylrest mit 5 bis 7 Ringatomen, die mindestens ein 1 Kohlenstoffatom und 1 Stickstoffatom sowie optional 1 oder 2 Sauerstoff- oder Schwefelatom umfassen, und vorzugsweise keine quartären Stickstoffatome enthalten.

20

Bei Variante A) und Variante B) des erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) können vorgenannte Aldehydreste, Ketonreste, Carbonsäurereste, Carbonsäureamidreste, Thioesterreste, Cycloalkylreste, Cycloalkenylreste, Alkylreste und Akenylreste geradkettig oder verzweigt, vorzugsweise geradkettig, sein und sowohl unsubstituiert oder mit wenigstens einem Rest, der aus der Gruppe, die aus Hydroxy, Halogen, vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder Fluor, Thiol, Nitro, Ester, Ether und Acetal besteht, ausgewählt wird, substituiert

sein.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform werden die vorgenannte Alkylreste jeweils aus der Gruppe, die aus Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl, n-
5 Heptyl und n-Octyl besteht, ausgewählt.

Bei einer weiter bevorzugten Ausführungsform können vorgenannte Alkylreste nichtcyclische Polyolreste der allgemeinen Formel $-\text{CH}_2(\text{CH}(\text{OH}))_g\text{CH}_2\text{OH}$ sein, wobei g eine ganze Zahl von 1 bis 10, vorzugsweise 1 bis 4, ist. Weiter bevorzugt
10 werden die nichtcyclischen Polyolreste aus der Gruppe, die aus Arabityl, Ribityl, Xylityl, Erythrityl, Threityl, Lactityl, Mannityl und Sorbityl, weiter bevorzugt D-Ribityl und D-Arabilityl, besteht, ausgewählt.

Bei einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäß als
15 Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) weisen die Arylreste jeweils höchstens 4, weiter bevorzugt höchstens 3, weiter bevorzugt höchstens 2, anellierte Ringe auf. Noch weiter bevorzugt weisen die Arylreste jeweils 1 Ring auf.

20 Bei einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) werden die vorgenannten Arylreste aus der Gruppe, die aus Phenyl, Benzyl, Naphtyl, Anthracenyl, Phenanthrenyl und Pyrenyl besteht, ausgewählt.

25

Bei einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) weisen die vorgenannten

Alkenylreste 2 bis 17 C-Atome, weiter bevorzugt 2 bis 13 C-Atome, weiter bevorzugt 2 bis 9 C-Atome, weiter bevorzugt 2 bis 5 C-Atome, auf. Bei einer weiter bevorzugten Ausführungsform werden die vorgenannten Alkenylreste aus der Gruppe, die aus Ethenyl, n-Propenyl und n-Butenyl besteht, ausgewählt.

5

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) weisen die vorgenannten Aldehyde 1 bis 17 C-Atome, weiter bevorzugt 1 bis 13 C-Atome, weiter bevorzugt 1 bis 9 C-
10 Atome, weiter bevorzugt 1 bis 5 C-Atome, auf. Bei einer weiter bevorzugten Ausführungsform werden die vorgenannten Aldehyde aus der Gruppe, die aus Methanal-1-yl (Formyl), Ethanal-1-yl (2-Oxoethyl), n-Propanal-1-yl (3-Oxopropyl) und n-Butanal-1-yl (4-Oxobutyl) besteht, ausgewählt.

15

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) weisen die vorgenannten Ketone 2 bis 17 C-Atome, weiter bevorzugt 3 bis 14 C-Atome, weiter bevorzugt 3 bis 9 C-
20 Atome, auf. Bei einer weiter bevorzugten Ausführungsform werden die vorgenannte Ketone aus der Gruppe, die aus Dimethylketyl, Methyl-Ethyl-ketyl, Ethyl-Methyl-ketyl, Diethylketyl, Methyl-Propyl-ketyl, Ethyl-Propyl-ketyl, Propyl-Methyl-ketyl, Propyl-Ethyl-ketyl und Dipropyl-ketyl, das geradkettig oder verzweigt sein kann, besteht, ausgewählt.

25

Bei einer weiter bevorzugten Ausführungsform können vorgenannte Aldehydreste und/oder Ketonreste Monosaccharidreste, vorzugsweise Pentose- oder Ketosereste, sein.

Vorzugsweise haben geeignete Monosaccharidreste 3 bis 7 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 5 bis 6 Kohlenstoffatome, und weisen eine Carbonylgruppe, vorzugsweise Aldehydgruppe oder Ketogruppe, sowie mindestens eine Hydroxylgruppe auf und können offenkettig oder cyclisch, vorzugsweise als

5 Furanose oder Pyranose, vorliegen.

Bevorzugt leiten sich geeignete Monosaccharidreste von Monosacchariden ab, die aus der Gruppe, die aus D-Glycerinaldehyd, L-Glycerinaldehyd, D-Erythrose, L-Erythrose, D-Threose, L-Threose, D-Ribose, L-Ribose, D-Arabinose, L-Arabinose, D-

10 Xylose, L-Xylose, D-Lyxose, L-Lyxose, D-Allose, L-Allose, D-Altrose, L-Altrose, D-Glucose, L-Glucose, D-Mannose, L-Mannose, D-Gulose, L-Gulose, D-Idose, L-Idose, D-Galactose, L-Galactose, D-Talose, L-Talose, Dihydroxyaceton, D-Erythrose, L-Erythrose, D-Ribulose, L-Ribulose, D-Xylulose, L-Xylulose, D-Psicose, L-Psicose, D-Fructose, L-Fructose, D-Sorbose, L-Sorbose, D-Tagatose und L-Tagatose besteht,

15 ausgewählt. Weiter bevorzugt werden geeignete Monosaccharide aus der Gruppe, die aus D-Ribose, L-Ribose, D-Arabinose, L-Arabinose, D-Xylose, L-Xylose, D-Lyxose, L-Lyxose, D-Allose, L-Allose, D-Altrose, L-Altrose, D-Glucose, L-Glucose, D-Mannose, L-Mannose, D-Gulose, L-Gulose, D-Idose, L-Idose, D-Galactose, L-

20 Galactose, D-Talose, L-Talose, D-Ribulose, L-Ribulose, D-Xylulose, L-Xylulose, D-Psicose, L-Psicose, D-Fructose, L-Fructose, D-Sorbose, L-Sorbose, D-Tagatose und L-Tagatose besteht, ausgewählt werden.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-

25 Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) weisen die vorgenannten Carbonsäureester 1 bis 17 C-Atome, weiter bevorzugt 1 bis 15 C-Atome, weiter bevorzugt 1 bis 12 C-Atome, auf. Bei einer weiter bevorzugten Ausführungsform werden die vorgenannten Carbonsäureester aus der Gruppe, die aus Ethylester, n-

Propylester, i-Propylester, n-Butylester, sec.-Butylester, tert.-Butylester und Benzylester besteht, ausgewählt.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäß als
 5 Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-
 Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) weisen die vorgenannten
 Carbonsäureamide 1 bis 17 C-Atome, weiter bevorzugt 1 bis 15 C-Atome, weiter
 bevorzugt 1 bis 12 C-Atome, auf. Bei einer weiter bevorzugten Ausführungsform
 werden die vorgenannten Carbonsäureamide aus der Gruppe, die aus Amid, N-
 10 Methylamid, N-Ethylamid, N-(n-Propyl)amid, N-(i-Propyl)amid, N-(n-Butyl)amid, N-
 (sec.-Butyl)amid, N-(tert.-Butyl)amid, N-Phenylamid, N-Benzylamid, N,N-
 Dimethylamid, N-Methyl-N-Ethylamid, N,N-Diethylamid, N-Methyl-N-(n-Propyl)amid,
 N-Methyl-N-(i-Propyl)amid, N-Methyl-N-(n-Butyl)amid, N-Methyl-N-(sec.-Butyl)amid,
 N-Methyl-N-(tert.-Butyl)amid, N-Ethyl-N-(n-Propyl)amid, N-Ethyl-N-(i-Propyl)amid, N-
 15 Ethyl-N-(n-Butyl)amid, N-Ethyl-N-(sec.-Butyl)amid, N-Ethyl-N-(tert.-Butyl)amid, N-(n-
 Propyl)-N-(n-Propyl)amid, N-(n-Propyl)-N-(i-Propyl)amid, N-(n-Propyl)-N-(n-
 Butyl)amid, N-(n-Propyl)-N-(sec.-Butyl)amid, N-(n-Propyl)-N-(tert.-Butyl)amid, N-(i-
 Propyl)-N-(n-Propyl)amid, N-(i-Propyl)-N-(i-Propyl)amid, N-(i-Propyl)-N-(n-Butyl)amid,
 N-(i-Propyl)-N-(sec.-Butyl)amid, N-(i-Propyl)-N-(tert.-Butyl)amid, N-(n-Butyl)-N-(n-
 20 Propyl)amid, N-(n-Butyl)-N-(i-Propyl)amid, N-(n-Butyl)-N-(n-Butyl)amid, N-(n-Butyl)-
 N-(sec.-Butyl)amid, N-(n-Butyl)-N-(tert.-Butyl)amid, N-(sec.-Butyl)-N-(n-Propyl)amid,
 N-(sec.-Butyl)-N-(i-Propyl)amid, N-(sec.-Butyl)-N-(n-Butyl)amid, N-(sec.-Butyl)-N-
 (sec.-Butyl)amid, N-(sec.-Butyl)-N-(tert.-Butyl)amid, N-(tert.-Butyl)-N-(n-Propyl)amid,
 N-(tert.-Butyl)-N-(i-Propyl)amid, N-(tert.-Butyl)-N-(n-Butyl)amid, N-(tert.-Butyl)-N-
 25 (sec.-Butyl)amid, N-(tert.-Butyl)-N-(tert.-Butyl)amid, N,N-Diphenylamid, N,N-
 Dibenzylamid, N-Phenyl-N-Benzylamid, N-Methyl-N-Phenylamid, N-Methyl-N-
 Benzylamid, N-Ethyl-N-Phenylamid, N-Ethyl-N-Benzylamid, N-Phenyl-N-(n-
 Propyl)amid, N-Phenyl-N-(i-Propyl)amid, N-Phenyl-N-(n-Butyl)amid, N-Phenyl-N-

(sec.-Butyl)amid, N-Phenyl-N-(tert.-Butyl)amid, N-Benzyl-N-(n-Propyl)amid, N-Benzyl-N-(i-Propyl)amid, N-Benzyl-N-(n-Butyl)amid, N-Benzyl-N-(sec.-Butyl)amid und N-Benzyl-N-(tert.-Butyl)amid besteht, ausgewählt.

- 5 Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) wird der vorgenannten Heteroarylrest, der kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen aus der Gruppe, die aus Thiophenyl, Furanyl, Benzothiofuranyl und Benzofuranyl besteht,
10 ausgewählt.

- Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) weisen die vorgenannten
15 Etherreste 2 bis 17 C-Atome, weiter bevorzugt 2 bis 13 C-Atome, weiter bevorzugt 2 bis 9 C-Atome, auf. Bei einer weiter bevorzugten Ausführungsform werden die vorgenannten Etherreste beispielsweise aus der Gruppe, die aus Methoxymethyl, Methoxyethyl, Methoxy-n-propyl, Ethoxymethyl, n-Propoxymethyl, 2-Ethoxyethoxymethyl, 2-(2-Ethoxyethoxy)ethyl,, i-Propoxymethyl, tert.-Butyloxymethyl
20 und Benzyloxymethyl besteht, ausgewählt..

- Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) weisen die vorgenannten
25 Thioetherreste 2 bis 17 C-Atome, weiter bevorzugt 2 bis 13 C-Atome, weiter bevorzugt 2 bis 9 C-Atome, auf. Bei einer weiter bevorzugten Ausführungsform werden die vorgenannten Thioetherreste beispielsweise aus der Gruppe, Methylsulfanylmethyl, Methylsulfanylethyl, 3-Methylsulfanyl-n-propyl,

Ethylsulfanylmethyl, n-Propylsulfanylmethyl, 2-Ethylsulfanylethylsulfanylmethyl, 2-(2-ethylsulfanylethylsulfanyl)ethyl, 2-Methylsulfanylpropyl, tert.-Butylsulfanylmethyl und Benzylsulfanylmethyl besteht, ausgewählt.

- 5 Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform weist das erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) ein Molekulargewicht von weniger als 1300 g/mol, vorzugsweise weniger als 990 g/mol, weiter bevorzugt weniger als 810 g/mol, weiter bevorzugt weniger als 690 g/mol, noch weiter bevorzugt weniger
- 10 als 610 g/mol, noch weiter bevorzugt weniger als 600 g/mol, noch weiter bevorzugt weniger als 570 g/mol, auf.

Chiralitätszentren können, wenn nicht anders angegeben, in der R- oder in der S-Konfiguration vorliegen. Die Erfindung betrifft sowohl die optisch reinen

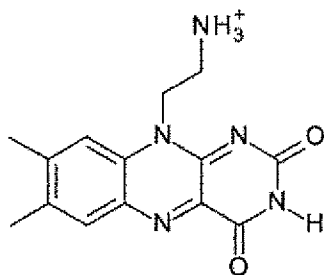
- 15 Verbindungen als auch Stereoisomerengemische, wie Enantiomerengemische und Diastomerengemische, in jedem Verhältnis.

Die Erfindung betrifft vorzugsweise auch die Verwendung von Mesomeren und/oder Tautomeren der Verbindung mit der Formel (1), sowohl die Verwendung der reinen

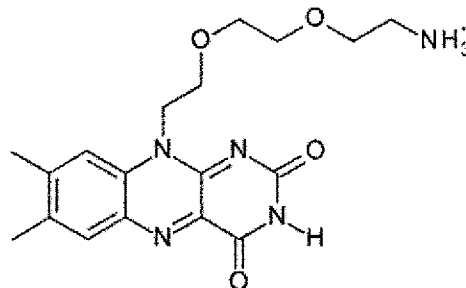
20 Verbindungen als auch die Verwendung von Isomerengemischen in jedem Verhältnis.

- Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird das erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendeten 10H-
- 25 Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) aus der Gruppe, die aus den Verbindungen mit den Formeln (14) bis (17) besteht, ausgewählt:

5

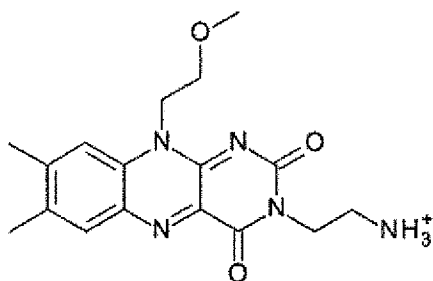


(14)

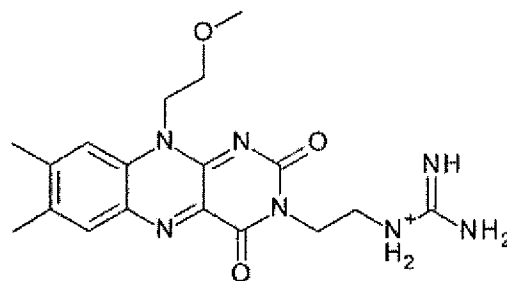


(15)

10



(16)



(17)

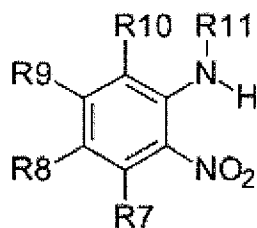
15

Die in der vorliegenden Anmeldung verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivate der Formel (1) können beispielsweise durch nachfolgend beschriebenes Verfahren hergestellt werden, wobei das Verfahren folgende Schritte umfasst:

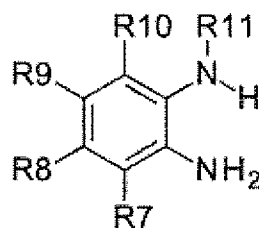
20

(A) Reduzieren eines substituierten Nitroanilins der Formel (30) zu einem substituierten o-Phenylendiamin der Formel (31), vorzugsweise durch Wasserstoff und Palladium auf Aktivkohle oder mit Zinn(II)chlorid,

25



(30)



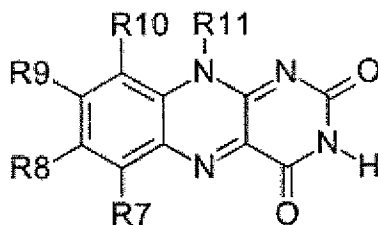
(31)

wobei jeder der Reste R7 bis R10, die jeweils unabhängig voneinander gleich oder voneinander verschieden sein können, Wasserstoff, Halogen, Hydroxyl, Thiol, Nitro, Carboxylat, Aldehyd mit 1 bis 20 C-Atomen, Keton mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, S-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, O-Alkenyl mit 2 bis 20 C-
 5 Atomen, S-Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, S-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureester mit 1 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureamid mit 1 bis 20 C-Atomen, Thioester mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 20 C-
 10 Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, Heteroaryl mit 4 bis 20 C-Atomen, das keine N-Atome enthält, oder ein organischen Rest der allgemeinen Formel $-(C(D)(E))_h-OH$, $-(C(D)(E))_k-Aryl-(C(D)(E))_l-OH$, $-(C(D)(E))_h-X$ oder $-(C(D)(E))_k-Aryl-(C(D)(E))_l-X$ bedeutet und

wobei der Rest R11 Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2
 15 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, Heteroaryl mit 4 bis 20 C-Atomen, das keine N-Atome enthält, oder ein organischen Rest der allgemeinen Formel $-(C(D)(E))_h-OH$ oder $-(C(D)(E))_k-Aryl-(C(D)(E))_l-OH$, $-(C(D)(E))_h-X$ oder $-(C(D)(E))_k-Aryl-(C(D)(E))_l-X$ bedeutet,

20

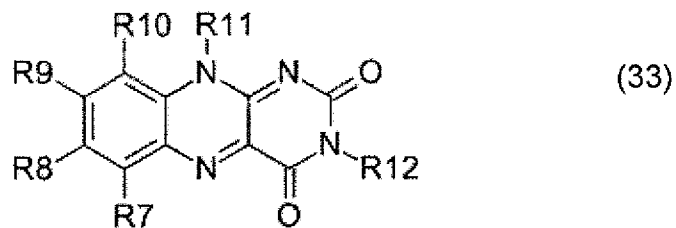
(B) Kondensieren des in Schritt (A) erhaltenen substituierten
 o-Phenylendiamin der Formel (31) mit Alloxan oder dessen Hydrat unter Erhalt einer
 Verbindung mit der Formel (32), optional in Gegenwart eines Katalysators,
 vorzugsweise Lewis-Säure oder Brønstedt-Säure, weiter bevorzugt Essigsäure in
 25 Gegenwart von Borsäure,



(32)

(C) Optional Umsetzen der in Schritt (B) erhaltenen Verbindung der Formel (32) mit einem Alkylierungsmittel der allgemeinen Formel T-Alkyl, T-Alkenyl, T-Cycloalkyl, T-Cycloalkenyl, T-(C(D)(E))_h-OH, T-(C(D)(E))_k-Aryl-(C(D)(E))_l-OH, T-Aryl, T-(C(D)(E))_h-X oder T-(CH₂)_k-Aryl-(C(D)(E))_l-X, wobei der Rest T Wasserstoff, Chlor, Brom, Iod, p-Toluolsulfonyl (OTs), Methansulfonyl (OMs), OH oder R₂S⁺, wobei R jeweils unabhängig voneinander gleich oder verschieden sein kann und vorzugsweise Methyl, Ethyl, Propyl oder Butyl ist, bedeutet, unter Erhalt einer Verbindung mit der Formel (33):

10



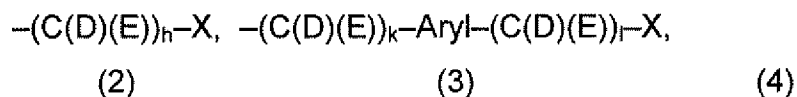
15

(D) Optional Umsetzen der in Schritt (B) erhaltenen Verbindung der Formel (32) oder der in Schritt (C) erhaltenen Verbindung der Formel (33) mit Tosylchlorid, Mesylchlorid oder Iod, optional in Gegenwart eines Katalysators, und nachfolgend mit einer organischen Verbindung, die wenigstens ein tertiäres Stickstoffatom enthält, wenn keiner der Reste R7 bis R12 ein organischer Rest der allgemeinen Formel – (C(D)(E))_h-X oder –(C(D)(E))_k-Aryl-(C(D)(E))_l-X ist und wenn 1 Rest R7 bis R12 ein organischer Rest der allgemeinen Formel –(C(D)(E))_h-OH oder –(C(D)(E))_k-Aryl-(C(D)(E))_l-OH ist, unter Erhalt des erfindungsgemäßen 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1),

20

25

mit der Maßgabe, dass nur 1 Rest R7 bis R12 ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2), (3) oder (4):



ist,

wobei h eine ganze Zahl von 1 bis 20 und k und l jeweils unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 0 bis 6, wobei D und E jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder Fluor,

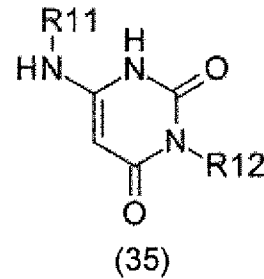
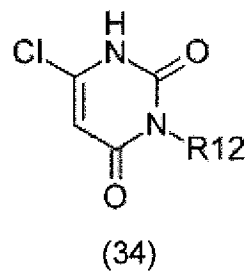
- 5 Hydroxyl, $O-R^{(VIII)}$, wobei $R^{(VIII)}$ Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, $O-C(=O)-R^{(IX)}$, wobei $R^{(IX)}$ Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, oder Thiol, weiter bevorzugt Wasserstoff oder Hydroxyl, bedeuten und wobei X ein organischer Rest ist, der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom enthält oder b) nur ein positiv geladenes
- 10 Stickstoffatom, das vorzugsweise kein quartäres Stickstoffatom ist, enthält, und Aryl einen substituierten oder unsubstituierten Aromaten mit 5 bis 20 C-Atomen oder einen substituierten oder unsubstituierten Heteroaromaten, der kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet

- 15 und wobei der Rest mit der Formel (4) ein Heteroaromat, der über ein C-Atom des Heteroaromaten an den Isoalloxazinring gebunden ist und der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom enthält, bedeutet.

- 20 Die in der vorliegenden Anmeldung verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivate der Formel (1) können weiterhin durch nachfolgend beschriebenes Verfahren hergestellt werden, wobei das Verfahren folgende Schritte umfasst:

- (A) Kondensieren eines Amins mit der Formel $R_{11}-NH_2$ mit einem
- 25 Chloruracil-Derivate der Formel (34), optional in Gegenwart eines Katalysators, vorzugsweise Lewis-Säure oder Brønstedt-Säure, unter Erhalt einer Verbindung mit der Formel (35):

39



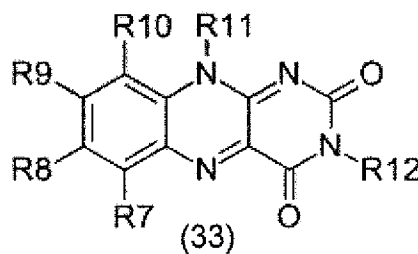
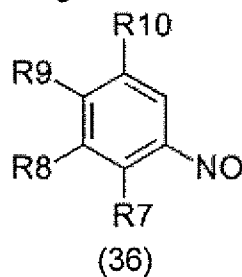
5

wobei jeder der Reste R11 oder R12 jeweils unabhängig voneinander gleich oder voneinander verschieden sein kann und Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, Heteroaryl mit 4 bis 20 C-Atomen, das keine N-Atome enthält, oder ein organischen Rest der allgemeinen Formel $-(C(D)(E))_h-OH$ oder $-(C(D)(E))_k-Aryl-(C(D)(E))_l-OH$, $-(C(D)(E))_h-X$ oder $-(C(D)(E))_k-Aryl-(C(D)(E))_l-X$ bedeutet,

15

(B) Umsetzen der in Schritt (A) erhaltenen Verbindung der Formel (35) mit einer Nitrosoverbindung der Formel (36) unter Erhalt einer Verbindung der Formel (33):

20



25

wobei jeder der Reste R7 bis R10 jeweils unabhängig voneinander gleich oder voneinander verschieden sein kann und Wasserstoff, Halogen, Hydroxyl, Thiol, Nitro, Carboxylat, Aldehyd mit 1 bis 20 C-Atomen, Keton mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, S-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, O-Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, S-Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, S-Aryl mit

- 5 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureester mit 1 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureamid mit 1 bis 20 C-Atomen, Thioester mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, Heteroaryl mit 4 bis 20 C-Atomen, das keine N-Atome enthält, oder ein organischen Rest der allgemeinen Formel $-(C(D)(E))_h-OH$, $-(C(D)(E))_k-Aryl-(C(D)(E))_l-OH$, $-(C(D)(E))_h-X$ oder $-(C(D)(E))_k-Aryl-(C(D)(E))_l-X$ bedeutet, und
- 10 (C) Optional Umsetzen der in Schritt (B) erhaltenen Verbindung der Formel (33) mit Tosylchlorid, Mesylchlorid oder Iod, optional in Gegenwart eines Katalysators, und nachfolgend mit einer organischen Verbindung, die wenigstens ein tertiäres Stickstoffatom enthält, wenn keiner der Reste R7 bis R12 ein organischer Rest der allgemeinen Formel $-(C(D)(E))_h-X$ oder $-(C(D)(E))_k-Aryl-(C(D)(E))_l-X$ ist und wenn
- 15 1 Rest R7 bis R12 ein organischer Rest der allgemeinen Formel $-(C(D)(E))_h-OH$ oder $-(C(D)(E))_k-Aryl-(C(D)(E))_l-OH$ ist, unter Erhalt des erfindungsgemäßen 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1),
mit der Maßgabe, dass nur 1 Rest R7 bis R12 ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2), (3) oder (4) ist,
- 20 wobei h eine ganze Zahl von 1 bis 20 und k und l jeweils unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 0 bis 6 bedeuten, wobei D und E jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder Fluor, Hydroxyl, $O-R^{(VIII)}$, wobei $R^{(VIII)}$ Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, $O-C(=O)-R^{(IX)}$, wobei $R^{(IX)}$ Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, oder Thiol, weiter bevorzugt Wasserstoff oder
- 25 Hydroxyl, bedeutet und wobei X ein organischer Rest ist, der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom enthält oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom, das vorzugsweise kein quartäres Stickstoffatom ist, enthält, und Aryl

einen substituierten oder unsubstituierten Aromaten mit 5 bis 20 C-Atomen oder einen substituierten oder unsubstituierten Heteroaromaten, der kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet

und wobei der Rest mit der Formel (4) ein Heteroaromat, der über ein C-Atom
5 des Heteroaromaten an den Isoalloxazinring gebunden ist und der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom enthält, bedeutet.

Bei der Verwendung unterschiedlicher Amino-Schutzgruppe PG in einer Synthese,
10 ergibt sich die Möglichkeit der orthogonalen Schutzgruppenstrategie, wobei unterschiedliche Amino-Funktionen eines Moleküls gezielt nacheinander freigesetzt können und zur Reaktion gebracht werden.

Geeignete Methoden zur Entfernung der Amino-Schutzgruppe PG sind aus dem
15 Stand der Technik bekannt. Beispielsweise kann Benzyloxycarbonyl (Cbz) durch katalytische Hydrierung unter hydrogenolytischer Spaltung der Benzyl-Heteroatom-Bindung mit anschließender Decarboxylierung der so entstehenden instabilen Carbaminsäure oder Behandlung mit Säuren wieder entfernt werden. Di-tert-butylloxycarbonyl (Boc) kann beispielsweise durch saure Hydrolyse entfernt werden.
20 Allyloxycarbonyl (Alloc) kann beispielsweise durch Einwirkung von Tetrakis(triphenylphosphan)palladium(0) und einem Nukleophil abgespalten werden.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform finden die Schritte (B) und/oder (C)
in Gegenwart eines oder mehrerer Lösungsmittel statt. Der Schritt (B) kann
25 beispielsweise in Gegenwart von Dichlormethan (DCM), Dimethylformamid (DMF) oder Acetonitril (MeCN) durchgeführt werden. Der Schritt (C) kann beispielsweise in Gegenwart von Wasser/Dichlormethan oder Toluol/Tetrabutylammoniumiodid (TBAI) durchgeführt werden.

Einzellige oder mehrzellige Mikroorganismen können Auslöser von infektiösen Erkrankungen sein. Durch Applikation wenigstens eines erregerspezifischen Gegenmittels, beispielsweise Antibiotikum, Antimikotikum oder Virustatikum, kann die Anzahl der Erreger reduziert und/oder der Erreger inaktiviert werden. Die Applikation eines erregerspezifischen Gegenmittels kann systemisch und/oder topisch erfolgen.

Bei der systemischen Applikation wird das erregerspezifische Gegenmittel in das Blut- und/oder Lymphsystem des zu behandelnden Körpers übertragen und hierüber im gesamten Körper verteilt. Bei einer systemischen Aufnahme des erregerspezifischen Gegenmittels kann es zu einem Abbau des Gegenmittels und/oder zu Nebenwirkungen, beispielsweise durch eine biochemische Umwandlung (Metabolisierung) des Gegenmittels, kommen.

Bei der topischen Applikation des erregerspezifischen Gegenmittels erfolgt die Anwendung des Gegenmittels dort, wo es therapeutisch wirken soll, beispielsweise auf einer infizierten Hautpartie, während die gesunde Haut nicht belastet wird. Somit können systemische Nebenwirkungen weitgehend vermieden werden.

Oberflächliche Haut- oder Weichteilinfektionen müssen nicht notwendigerweise mit einer systemischen Applikation eines erregerspezifischen Gegenmittels behandelt werden, da das Gegenmittel direkt auf die infizierte Hautpartien aufgetragen werden kann.

Die bisher bekannten erregerspezifischen Gegenmittel weisen sowohl bei systemischer als auch topischer Applikation teilweise starke Neben- und Wechselwirkungen auf. Darüber hinaus kann es auch bei topischer Applikation durch eine unzuverlässige Medikamenteneinnahme (Compliance) des Patienten,

insbesondere bei Verwendung von Antibiotika, zur Resistenzbildung kommen.

Eine Alternative stellt hier die photodynamische Inaktivierung von Mikroorganismen dar, bei der Resistenzen gegenüber der photodynamischen Inaktivierung unbekannt sind. Unabhängig von der Art der zu bekämpfenden Mikroorganismen und der damit verbundenen infektiösen Erkrankungen wird die Anzahl der Erreger reduziert und/oder die Erreger werden abgetötet. Beispielsweise können Mischungen aus verschiedenen Mikroorganismen, beispielsweise Pilze und Bakterien oder unterschiedliche Bakterienstämme, bekämpft werden.

10

Bei einer bevorzugten Ausführungsform wird wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon als Photosensibilisator bei der photodynamischen Inaktivierung von Mikroorganismen, vorzugsweise bei der photodynamischen Therapie, verwendet.

15

Das erfindungsgemäß als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen verwendete 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) weist nach Bestrahlung mit elektromagnetischer Strahlung geeigneter Wellenlänge und Energiedichte eine hohe Ausbeute an Singulett-Sauerstoff auf.

20

Vorzugsweise liegt die elektromagnetische Strahlung im sichtbaren Spektralbereich, ultravioletten und/oder infraroten Bereich. Weiter bevorzugt weist die elektromagnetische Strahlung eine Wellenlänge aus einem Bereich von 280 bis 1000 nm, weiter bevorzugt von 380 bis 1000 nm, auf.

25

Weiter bevorzugt weist die elektromagnetische Strahlung eine Energiedichte aus einem Bereich von $1 \mu\text{W}/\text{cm}^2$ bis $1 \text{ MW}/\text{cm}^2$, weiter bevorzugt von $1 \text{ mW}/\text{cm}^2$ bis

1 kW/cm², auf.

Die Bestrahlungszeit kann in Abhängigkeit von der Art der Mikroorganismen und/oder der Schwere der Infektion variiert werden. Vorzugsweise liegt die

5 Bestrahlungszeit in einem Bereich von 1 µs bis 1 h, weiter bevorzugt von 1 ms bis 1000 s.

Vorzugsweise wird die elektromagnetische Strahlung durch eine Strahlungsquelle erzeugt, die aus der Gruppe, die aus Sonne und künstlichen Strahlungsquellen,

10 beispielsweise UV-Lampe, IR-Lampe, Leuchtstofflampen, Leuchtdioden, Laser oder chemisches Licht, besteht, ausgewählt wird.

Darüber hinaus haben die Erfinder überraschenderweise festgestellt, dass ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1)

15 oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplexe davon vorzugsweise eine hohe Affinität zu Mikroorganismen aufweist.

Auf Grund der Affinität kann das erfindungsgemäß verwendete 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) an Mikroorganismen effektiv binden und lokal

20 ausreichend Singulett-Sauerstoff erzeugen, um die Mikroorganismen zu inaktivieren, vorzugsweise abzutöten.

Bei dieser bevorzugten Verwendung als Photosensibilisator wird wenigstens ein 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) von Mikroorganismen

25 gebunden. Nach Bestrahlung mit elektromagnetischer Strahlung geeigneter Wellenlänge und Energiedichte werden die Mikroorganismen durch die entstandenen reaktiven Sauerstoffspezies (ROS), vorzugsweise Sauerstoffradikale und/oder Singulett-Sauerstoff, inaktiviert, vorzugsweise abgetötet.

Vorzugsweise erlaubt die Bindung wenigstens eines erfindungsgemäß verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivates der Formel (1) an Mikroorganismen ebenfalls eine Anfärbung oder Lokalisierung von Mikroorganismen. Dadurch kann vorzugsweise auch der Verlauf der Inaktivierung von Mikroorganismen oder der Dekolonisation verfolgt werden.

Erfindungsgemäß wird unter dem Begriff „Dekolonisation“ das Entfernen, vorzugsweise vollständige Entfernen, von Mikroorganismen verstanden.

10

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon bei der Inaktivierung von einzelligen oder mehrzelligen Mikroorganismen verwendet, die aus der Gruppe, die aus Viren, Archäeen, Bakterien, Bakteriensporen, Pilzen, beispielsweise Myzelpilze und Hefen, Pilzsporen, Protozoen, Algen und blutübertragbaren Parasiten besteht, ausgewählt werden.

15

Vorzugsweise können Körperoberflächen, beispielsweise Haut oder Schleimhaut, von Menschen und Tieren, vorzugsweise Säugetieren, behandelt werden. Bei dieser bevorzugten Ausführungsform wird wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon, vorzugsweise in einer pharmazeutischen Zubereitung, bei der Desinfektion und/oder Dekolonisierung von Haut- oder Weichteiloberflächen verwendet, wobei vorzugsweise die Hautintegrität erhalten bleibt.

20

25

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform ist wenigstens ein

erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon in einer pharmazeutischen Zubereitung zur topischen, vorzugsweise nasalen, oralen, analen, vaginalen oder dermalen, Applikation vorhanden.

5

Unter topischer Applikation wird auch die Anwendung am oder im Ohr, vorzugsweise Außenohr, verstanden. Das Außenohr umfasst den Ohrknorpel, die Ohrmuschel, das Ohrläppchen und den äußeren Gehörgang oder auch Ohrkanal und die Außenseite des Trommelfells.

10

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon zur Herstellung einer pharmazeutischen Zubereitung bei der Prophylaxe und/oder Behandlung einer infektiösen, vorzugsweise viralen, bakteriellen und/oder mykotischen, Hautkrankheit, die vorzugsweise ausgewählt wird aus der Gruppe, die aus Staphylococcal scalded skin syndrome, Impetigo, Hautabszess, Furunkel, Karbunkel, Phlegmone, Cellulitis, Akute Lymphadenitis, Pilonidalzyste, Pyodermie, Dermatitis purulenta, Dermatitis septica, Dermatitis suppurativa, Erythrasma, Erysipelas, Akne vulgaris oder Pilzinfektion besteht, eingesetzt.

20

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon zur Herstellung einer pharmazeutischen Zubereitung bei der Wundheilung, beispielsweise bei Heilungsstörungen nach chirurgischen Interventionen, eingesetzt.

25

Vorzugsweise wird wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-

Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon bzw. eine pharmazeutische Zubereitung enthaltend wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein
5 pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon bei der Desinfektion und/oder Reduktion der Keimzahl in infizierten Wunden eingesetzt.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1)
10 oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon zur Herstellung einer pharmazeutischen Zubereitung bei der Prophylaxe und/oder Behandlung von infektiösen, vorzugsweise viralen, bakteriellen und/oder mykotischen, Erkrankungen des Ohrs, der oberen Luftwege, der Mundhöhle, des Rachens, des Kehlkopfes, der unteren Luftwege und/oder der Speiseröhre
15 eingesetzt.

Das Vorherrschen pathogener Mikroorganismen ist beispielsweise die Hauptursache für Infektionen in der Mundhöhle. Dabei tritt das Problem auf, dass die Mikroorganismen in äußerst komplex aufgebauten Biofilmen synergetisch organisiert
20 sind. Diese Biofilme, beispielsweise Plaque oder Zahnbelag, bestehen aus mehreren, komplex aufgebauten Schichten und enthalten Eiweiße, Kohlenhydrate, Phosphate und Mikroorganismen. Zahnbelag entsteht besonders dort, wo Zahnflächen nicht durch natürliche oder künstliche Reinigung belagfrei gehalten werden können. Dieser Umstand macht es schwierig, einen Zugang zu den im
25 Biofilm eingebundenen Mikroorganismen zu finden.

Konventionelle Therapien, wie beispielsweise Antibiotika und Spüllösungen oder mechanische Zahnreinigung, können nur begrenzt eingesetzt werden, da sie

entweder die Bakterien nicht direkt beeinflussen, beispielsweise bei der Zahnreinigung, nur schwer dosiert und appliziert werden können, beispielsweise bei Antibiotika und Spüllösungen, oder eine generelle Anwendung aufgrund von negativen Begleiterscheinungen nicht zu rechtfertigen ist.

5

Bei einer bevorzugten Ausführungsform wird wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon als Photosensibilisator bei der photodynamischen Inaktivierung von Mikroorganismen in der Mundhöhle eingesetzt.

10

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon zur Herstellung einer pharmazeutischen Zubereitung bei der Behandlung und/oder Prophylaxe einer infektiösen, vorzugsweise viralen, bakteriellen und/oder mykotischen, Erkrankung des Zahngewebes, vorzugsweise Plaque, Karies oder Pulpitis, und/oder infektiösen, vorzugsweise viralen, bakteriellen und/oder mykotischen, Erkrankung des Zahnhalteapparates, vorzugsweise Gingivitis, Paradontitis, Endodontitis oder Periimplantitis, eingesetzt.

15

20

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon bzw. eine pharmazeutische Zubereitung enthaltend wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon bei der Reinigung von Zähnen, Zahnersatz und/oder Zahnspangen eingesetzt.

25

- Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon bzw.
- 5 eine pharmazeutische Zubereitung enthaltend wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon bei der nasalen Dekolonisierung von Mikroorganismen eingesetzt.
- 10 Beispielsweise besitzen Methicillin-resistente Staphylococcus aureus (MRSA)-Stämme eine monatelange Persistenz bei nasaler Kolonisierung sowie eine hohe Umweltresistenz. Daher reduziert eine nasale Dekolonisierung, d. h. Entfernung der Mikroorganismen, in der Regel auch die Kolonisation an anderen Körperstellen.
- 15 Des Weiteren betrifft die vorliegende Erfindung die Verwendung einer pharmazeutischen Zusammensetzung enthaltend wenigstens eines 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon als Photosensibilisator bei der Inaktivierung von Mikroorganismen.
- 20 Vorzugsweise wird die pharmazeutische Zusammensetzung durch Mischen von mindestens einer Verbindung der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon mit einem oder mehreren physiologisch annehmbaren Hilfsstoff(en) hergestellt und in eine geeignete
- 25 Darreichungsform gebracht.

Eine geeignete Darreichungsform der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzung wird vorzugsweise aus der Gruppe, die aus Salbe, Creme, Gel,

Lotion, Schüttelmixtur, Lösung, beispielsweise in Tropfen- oder Sprayform, Puder, Mikrokapsel und Paste besteht, ausgewählt.

Die erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzung kann topisch,
5 vorzugsweise nasal, oral, anal, vaginal oder dermal, angewendet werden.

Als physiologisch annehmbare Hilfsstoffe kommen die pharmazeutisch üblichen flüssigen oder festen Füllstoffe und Streckmittel, Lösemittel, Emulgatoren, Gleitstoffe, Geschmackskorrigentien, Farbstoffe und/oder Puffersubstanzen in Frage.

10

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform enthält die pharmazeutische Zusammensetzung eine effektive Menge wenigstens eines erfindungsgemäß verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivates der Formel (1) oder eines pharmakologisch verträglichen Salzes und/oder Esters und/oder Komplexes davon,
15 wobei die effektive Menge von 0,01 µg bis 1000 µg pro Gramm der Zusammensetzung, vorzugsweise von 0,1 µg bis 500 µg pro Gramm der Zusammensetzung, umfasst.

20

Bei einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung umfasst die pharmazeutische Zusammensetzung wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon und wenigstens einen weiteren pharmazeutisch aktiven Bestandteil.

25

Vorzugsweise wird der wenigstens eine weitere pharmazeutisch aktive Bestandteil aus der Gruppe, die aus Antibiotika, Antimikotika, Virustatika, Antihistaminika, Sympathomimetika, Antihämorrhagika, Emmolientia und Hautschutzmittel, Analgetika, Desinfektionsmittel, Immunsera und Immunglobuline, Antiparasitäre

Substanzen, Insektizide, Repellenzien und Corticosteroide besteht, ausgewählt.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon bzw. eine pharmazeutische Zubereitung enthaltend wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon durch den Anwender selbst aufgebracht und, optional, nachfolgend mit einer geeigneten Strahlenquelle, die elektromagnetische Strahlung geeigneter Wellenlänge und Energiedichte erzeugt, bestrahlt.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon bzw. eine Zubereitung enthaltend wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon bei der Inaktivierung von Mikroorganismen in medizinischen Blutprodukten verwendet.

Bei einer bevorzugten Ausführungsform wird wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon zur Inaktivierung von Mikroorganismen auf Oberflächen aller Art verwendet. Weiter bevorzugt wird das erfindungsgemäß verwendete 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat bei der Oberflächenreinigung und/oder -beschichtung, vorzugsweise von Medizinprodukten, Lebensmittelverpackungen oder Hygieneartikeln, verwendet.

Weiter bevorzugt wird wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon auf Oberflächen aufgebracht und/oder eingebracht und, optional, nachfolgend mit einer geeigneten

5 Strahlenquelle, die elektromagnetische Strahlung geeigneter Wellenlänge und Energiedichte erzeugt, bestrahlt. Vorzugsweise bewirkt das wenigstens eine erfindungsgemäß verwendete 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon während der Bestrahlung eine „Selbstdesinfektion“ der Oberfläche.

10

Die Bestrahlung kann dabei direkt nach der Behandlung der Oberfläche mit wenigstens einem erfindungsgemäß verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon, vorzugsweise nach dem Aufbringen des wenigstens einen

15 erfindungsgemäß verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivates der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon auf die Oberfläche und/oder Einbringen des wenigstens einen erfindungsgemäßen 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivates der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon in die

20 Oberfläche, erfolgen und/oder zu einem späteren Zeitpunkt.

Weiter bevorzugt werden Gegenstände behandelt, die eine thermisch begrenzte Haltbarkeit aufweisen, beispielsweise Gegenstände aus thermoplastischen Kunststoffen, oder von Desinfektionsmitteln angegriffen werden.

25

Gegenstände, die eine thermisch begrenzte Haltbarkeit aufweisen, können beispielsweise nur unzureichend sterilisiert werden, da sie bei höheren Temperaturen ihre Form verlieren oder spröde werden.

Darüber hinaus kann es bei einer unsachgemäßen und/oder übermäßigen Anwendung von Desinfektionsmitteln zu Resistenzbildung durch Selektion robuster Mikroorganismen kommen, wenn beispielsweise die Wirkstoffkonzentration und
5 Einwirkzeit und damit die keimreduzierende Wirkung zu gering ist.

Bei einer weiter bevorzugten Ausführungsform wird wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon zur
10 Inaktivierung von Mikroorganismen auf Oberflächen von Medizinprodukten, vorzugsweise invasiven medizinischen Hilfsmitteln wie etwa Kathetern, Hohlsonden, Schläuchen oder Nadeln, verwendet.

Vorzugsweise werden die Medizinprodukte aus Wundauflagen, Verbänden,
15 Kathetern, Hohlsonden, Schläuchen oder Nadeln ausgewählt.

Weiter bevorzugt werden unter Medizinprodukten auch zahnärztliche Abdrücke oder Zahnersatz, beispielsweise Prothesen, Kronen oder Implantate, verstanden.

20 Vorzugsweise wird durch eine Behandlung der Oberfläche von Medizinprodukten mit wenigstens einem erfindungsgemäß verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon und/oder Beschichtung und/oder Immobilisierung
25 Derivates auf der Oberfläche von Medizinprodukten und nachfolgender Bestrahlung mit elektromagnetischer Strahlung geeigneter Wellenlänge und Energiedichte die Besiedelung von Mikroorganismen auf der behandelten Oberflächen reduziert, vorzugsweise verhindert.

Die Bestrahlung kann dabei direkt nach der Behandlung der Oberfläche mit wenigstens einem erfindungsgemäß verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon, vorzugsweise nach dem Aufbringen des wenigstens einen erfindungsgemäß verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivates der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon auf die Oberfläche und/oder Einbringen des wenigstens einen erfindungsgemäß verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivates der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon in die Oberfläche, erfolgen und/oder zu einem späteren Zeitpunkt, vor oder während der Verwendung des behandelten Medizinproduktes.

Bei einer weiter bevorzugten Verwendung des wenigstens einen erfindungsgemäß verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivates der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon oder eines pharmakologisch verträgliches Salzes und/oder Esters und/oder Komplexes davon in Wundauflagen und/oder Verbänden, beispielsweise Baumwollgaze, kann während oder nach dem Aufbringen einer Wundauflage und/oder Verbandes, die bzw. der wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon enthält, eine Bestrahlung mit elektromagnetischer Strahlung geeigneter Wellenlänge und Energiedichte erfolgen, wodurch es nachfolgend zu einer Reduzierung, vorzugsweise Inaktivierung, von Mikroorganismen im Wundbereich oder behandelten Hautpartien kommen.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform umfasst die Wundauflage und/oder Verband neben wenigstens einem erfindungsgemäß verwendeten 10H-

Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch
verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon oder eines
pharmakologisch verträgliches Salzes und/oder Esters und/oder Komplexes davon
weitere Bestandteile, vorzugsweise Absorbtionsmittel, beispielsweise Calciumalginat
5 oder Polyurethanschaum, oder weitere pharmazeutisch wirksame Substanzen.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird wenigstens ein
erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1)
oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex
10 davon zur Inaktivierung von Mikroorganismen auf Oberflächen von
Lebensmittelverpackungen verwendet.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird wenigstens ein
erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat zur
15 Inaktivierung von Mikroorganismen in einer Flüssigkeit oder flüssigen, vorzugsweise
wässrigen, Zubereitung, beispielsweise Dispersionsfarbe, verwendet.

Vorzugsweise handelt es sich bei der Flüssigkeit um Wasser.

20 Dabei kann wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-
dion-Derivat zur Aufbereitung von Wasser für die Getränke- und
Lebensmittelindustrie, die Pharma-, Chemie- und Kosmetikindustrie, die
Elektroindustrie verwendet werden. Ferner kann wenigstens ein erfindungsgemäßes
10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch
25 verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon bei der Trinkwasser- und
Regenwasseraufbereitung, der Behandlung von Abwasser oder bei der Aufbereitung
von Wasser für den Einsatz in der Klimatechnik eingesetzt werden.

Bei dieser bevorzugten Verwendung wenigstens eines erfindungsgemäß verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivates der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon kann die Flüssigkeit oder flüssige Zubereitung nachfolgend mit einer geeigneten

5 Strahlenquelle, die elektromagnetische Strahlung geeigneter Wellenlänge und Energiedichte erzeugt, bestrahlt werden. Vorzugsweise bewirkt das erfindungsgemäß verwendete 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon während der Bestrahlung eine „Selbst-desinfektion“ der Flüssigkeit oder der

10 flüssigen Zubereitung.

Bei einer weiteren bevorzugten Verwendung des wenigstens einen erfindungsgemäß verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivates der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon kann

15 das 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat an einen festen Träger gebunden vorliegen und so als Teil einer festen Matrix verwendet werden. Besonders bevorzugt wird wenigstens ein an einen festen Träger gebundenes erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon in die

20 zu behandelnde Flüssigkeit, vorzugsweise Wasser oder Blut, eingebracht.

Besonders bevorzugt ist als Träger ein Polymer, welches wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex

25 davon daran in kovalent gebundener Weise trägt. Diese Zusammensetzung, umfassend den Träger und wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon, entwickelt eine

antimikrobielle Aktivität, sobald sie elektromagnetischer Strahlung geeigneter Wellenlänge und Energiedichte ausgesetzt wird.

5 Des Weiteren betrifft die vorliegende Erfindung einen beschichteten Gegenstand, der wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat enthält und/oder damit beschichtet ist.

10 Vorzugsweise weist die Oberfläche des beschichteten Gegenstands wenigstens ein erfindungsgemäßes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon auf.

15 Der beschichtete Gegenstand kann nachfolgend mit einer geeigneten Strahlenquelle, die elektromagnetische Strahlung geeigneter Wellenlänge und Energiedichte erzeugt, bestrahlt werden. Vorzugsweise bewirkt das erfindungsgemäß verwendete 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon während der Bestrahlung eine „Selbst-desinfektion“ der Oberfläche des beschichteten Gegenstandes.

20 Die Bestrahlung kann dabei direkt nach der Behandlung des beschichteten Gegenstandes mit wenigstens einem erfindungsgemäß verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivats der Formel (1) oder einem pharmakologisch verträglichen Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon, vorzugsweise nach dem Aufbringen des wenigstens einen erfindungsgemäß verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivates der Formel (1) oder ein pharmakologisch
25 verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon auf die Oberfläche des beschichteten Gegenstandes und/oder Einbringen des wenigstens einen erfindungsgemäß verwendeten 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivates der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex

davon in die Oberfläche des beschichteten Gegenstandes, erfolgen und/oder zu einem späteren Zeitpunkt, vorzugsweise vor oder während der Verwendung des beschichteten Gegenstandes.

- 5 Geeignete Gegenstände werden vorzugsweise aus der Gruppe, die aus Medizinprodukten, Lebensmittelverpackungen oder Hygieneartikeln, besteht, ausgewählt.

- Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des beschichteten Gegenstandes
- 10 handelt es sich um mit wenigstens einem erfindungsgemäß verwendeten 10-H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon beschichtete Partikel, beispielsweise anorganische oder organische Partikel.

- 15 Weiter bevorzugt umfassen die Partikel wenigstens ein erfindungsgemäß verwendetes 10H-Benzo[g]pteridin-2,4-dion-Derivat der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon, das an die Partikel kovalent gebunden vorliegt.

- 20 Die Erfindung wird nachfolgend durch Figuren und Beispiele erläutert, ohne hierauf beschränkt zu sein.

Synthese der verwendeten Verbindungen:

- 25 Alle Substanzen wurden analog literaturbekannter Vorschriften hergestellt:

1,2-Dinitro-4,5-dimethyl-benzen (**31**) gemäß: A. Monge, J. A. Palop, A. López de Ceráin, V. Senador, F.J. Martinez-Crespo, Y. Sainz, S. Narro, E. Garcia, C. de

Miguel, M. González, E. Hamilton, A.J. Barker, E.D. Clarke, D.T. Greenhow, J. Med. Chem. **1995**, 38, 1786-1792; T. Sugaya, K. Nobuyuki, A. Sakaguchi, S. Tomioka, Synthesis **1995**, 1257-1262; R.R. Holmes, R.P. Bayer, J. Am. Chem. Soc. **1960**, 82, 3454-3456,

5

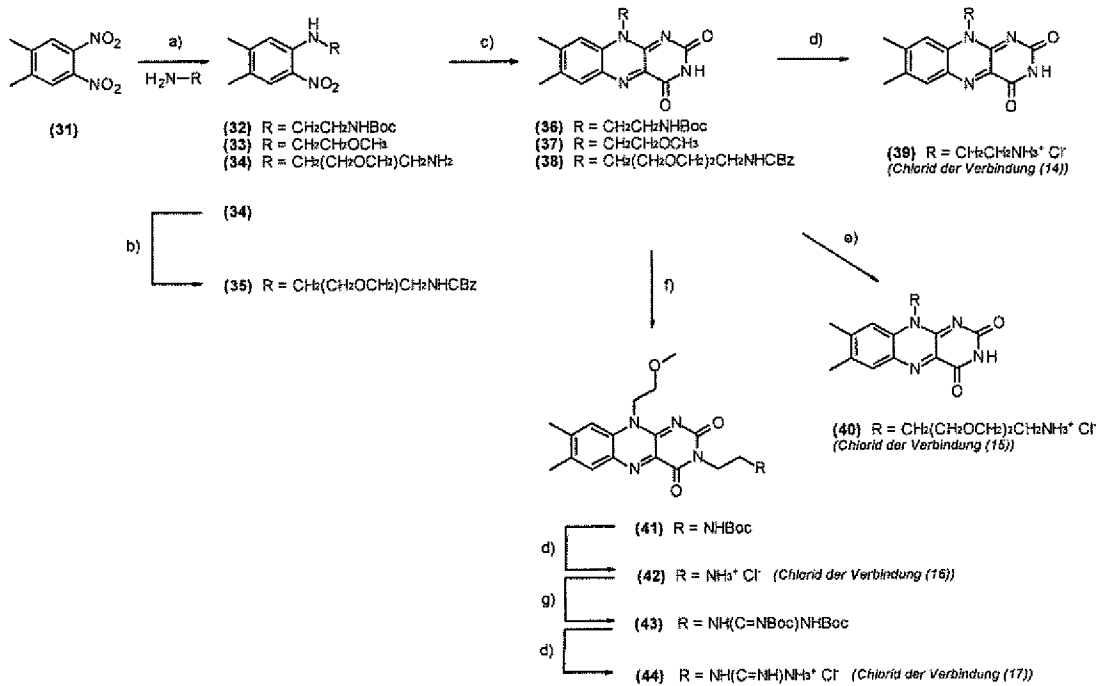
N-[2-(((tert-Butyl)oxy)carbonyl)amino]ethyl]-4,5-dimethyl-2-nitro-anilin (**32**) gemäß J. Butenandt, R. Epple, E.-U. Wallenborn, A.P.M. Eker, V. Gramlich, T. Carell, Chem. Eur. J. **2000**, 6, No. 1, 62-72,

10 N-(3'-Oxabut-1'-yl)-4,5-dimethyl-2-nitroanilin (**33**) und 10-(2'-Methoxyethyl)-7,8-dimethyl-10H-benzo[g]pteridine-2,4-dion (**37**) gemäß R. Epple, E.-U. Wallenborn, T. Carell, J. Am. Chem. Soc. 1997, 119, 7440-7451,

15 10-Aminoethyl-7,8-dimethyl-10H-benzo[g]pteridin-2,4-dion hydrochlorid (**39**) gemäß J. Butenandt, R. Epple, E.-U. Wallenborn, A.P.M. Eker, V. Gramlich, T. Carell, Chem. Eur. J. 2000, 6, No. 1, 62-72,

sowie 10-(8'-Amino-3',6'-dioxaoct-1'-yl)-7,8-dimethylbenzo[g]pteridin-2,4-dion hydrochlorid (**40**) und 3-(2'-Aminoeth-1'-yl)-7,8-dimethyl-10-(3"-oxabut-1"-yl)benzo-
20 [g]pteridin-2,4-dion (**42**) gemäß J. Svoboda, H. Schmaderer, B. König, Chem. Eur. J. 2008, 14, 1854 – 1865.

60



Bei der Synthese der Verbindungen (39), (40), (42) und (44) wurden folgende Reaktionsbedingungen gewählt:

5

a) EtOH, NEt₃, reflux, 2d; b) Cbz-Cl, DCM, NEt₃, 30 min., 0°C; c) Pd/C, H₂, HOAc, 14h, dann Alloxan monohydrat, H₃BO₃, HOAc, RT, 2d; d) HCl, Et₂O, DCM, RT, 10 h; e) ZnBr₂, HOAc, RT, über Nacht; HCl, Gefriertrocknung; f) 2-N-Boc-Aminoethylbromid, Cs₂CO₃, DMF, RT, 2d; g) 1,3-N,N'-di-Boc-2-methylisothioharnstoff, DCC, NEt₃, DMF, 2d, RT;

10

Phototoxizitätsexperimente

a) Herstellung der Testplatten und Bakterienstämme

15

Eine Probe des Bakterienstammes *Staphylococcus aureus* (ATCC-Nummer: 25923) oder *Escherichia coli* (ATCC-Nummer: 25922) wurde aus einer Cryo-Gefrierkultur entnommen, auf Müller-Hinton-Agar-Platten vereinzelt und unter aeroben Bedingungen bei 37°C in einer Übernachtskultur kultiviert. Daran anschließend wurden 5 ml Müller-Hinton-Flüssigmedium mit einem Abstrich der Bakterienkultur (Einzelkolonie) beimpft und über Nacht bei 37° C bebrütet. Die so gewonnene Bakteriensuspension wurde 10 min bei 2500 Upm zentrifugiert und das erhaltene Bakterienpellet in 5 ml sterilem PBS resuspendiert. Die optische Dichte der Bakteriensuspensionen für die Phototoxizitätstests betrug $OD_{600nm} = 0.6$, was einer Bakterienzahl von $\sim 1-8 \times 10^{8-12}$ Bakterien pro ml entspricht. Die biochemische Analyse und Resistenzbestimmung der Bakterien wurde mit dem VITEK2-System gemäß den Richtlinien M100-S14 des NCCLS (2004) durchgeführt.

Zur Empfindlichkeitsprüfung medizinisch bedeutender Krankheitserreger gegenüber Antibiotika und Sulfonamiden wurden gemäß der NCCLS Richtlinien Müller-Hinton-Medien verwendet (Deutsche Gesellschaft für Hygiene und Mikrobiologie (DGHM), Institut für Hygiene und Mikrobiologie, Universität Bonn, Deutschland):

a) Müller-Hinton-Bouillon (Oxoid, Wesel, Deutschland)
2,0 g/l Rindfleisch, getrocknete Infusion aus 300 g, 17,5 g/l Caseinhydrolysat, 1,5 g/l Stärke, pH: 7,4 + 0,2

b) Müller Hinton-Agar (Oxoid, Wesel, Deutschland)
2,0 g/l Rindfleisch, getrocknete Infusion aus 300 g, 17,5 g/l Caseinhydrolysat, 1,5 g/l Stärke, pH: 7,4 + 0,2
13 g/l Agaragar

b) Durchführung des Phototoxizitätstests:

- 200 μl einer Bakteriensuspension (Bakteriendichte: 10^8 - 10^{12} /ml) wurden mit je 200 μl verschiedener Konzentrationen der zu testenden Photosensibilisatoren bei Raumtemperatur für 10 min oder 30 min inkubiert. Danach wurden die Bakterien
- 5 zweimal mit Aqua dest. gewaschen, in 200 μl Aqua dest. resuspendiert, das gesamte Volumen auf eine 96-well Mikrotiterplatte übertragen und anschließend bestrahlt. Die verwendeten Photosensibilisatoren wurden in Aqua dest. gelöst und verschiedene Verdünnungsreihen hergestellt (0 μM , 1 μM , 10 μM , 100 μM).
- 10 Zur Sensibilisierung wurde die Lampe Omnicure Series 2000 (Photonics Solutions Inc., Edinburgh, UK) benutzt, die Licht aus einem Bereich von 390 nm bis 500nm emittiert und Emissionsmaxima E_{max} bei 405 nm und 436 nm aufweist. Die applizierte Leistung betrug jeweils 50mW/cm².
- 15 Als Kontrollen wurden bestrahlte und nicht bestrahlte Proben verwendet. Ebenso wurden nur mit Photosensibilisator inkubierte Bakteriensuspensionen mitgeführt (Dunkelkontrolle).
- Die Bestimmung der koloniebildenden Einheiten (KBE bzw. CFU) pro ml wurde
- 20 gemäß der von Miles und Misra publizierten Methode durchgeführt (Miles, AA; Misra, SS, Irwin, JO (1938 Nov). "The estimation of the bactericidal power of the blood.". *The Journal of hygiene* **38** (6): 732-49). Dazu wurden serielle Verdünnungen von 10^{-2} bis 10^{-9} der entsprechenden Bakteriensuspension hergestellt. Je 3x 20 μl der entsprechenden Bakterienverdünnungen wurden dann auf Müller-Hinton Platten
- 25 aufgetropft und bei 37° C für 24 h inkubiert. Danach wurde die Anzahl der überlebenden koloniebildenden Einheiten (KBE bzw. CFU) bestimmt. Alle Versuche wurden jeweils dreimal wiederholt.

C) Ergebnis der Phototoxizitätsexperimente:

Die Ergebnisse der Phototoxizitätsexperimente sind in den Figuren 1-4 dargestellt.

- 5 Die Figuren 1-4 zeigen die logarithmische Abnahmen der CFU/ml 24 Std nach Bestrahlung sowie die dazugehörigen Kontrollen (nur bestrahlte Bakterien; mit Photosensibilisator inkubierte Bakterien, aber nicht bestrahlt; unbehandelte Bakterien) für den jeweils angegebenen Photosensibilisator.
- 10 Die angegebenen koloniebildenden Einheiten (KBE bzw. CFU) pro ml sind jeweils der Median aus drei Versuchen.

Figur 1 zeigt die Wirkung von Flavin FL-01 (Chlorid der Verbindung mit der Formel (14)) auf *E. coli* und *S. aureus*.

15

Figur 1a: *E. coli* Proben wurden mit verschiedenen Konzentrationen (0 μM , 1 μM , 10 μM , 50 μM , 100 μM) von Flavin FL-01 für 10 min inkubiert. Anschließend wurden die Proben entweder mit 50 mW/cm^2 (210 sec; 10.5 J/cm^2) bestrahlt (dunkelgraue Balken) oder nicht bestrahlt (hellgraue Balken). Nach 24 h wurden die überlebenden

20 Kolonien ausgezählt (CFU/ml). Die schwarze Linie kennzeichnet die Referenz der Dunkelkontrolle (0 μM Flavin FL-01, kein Licht). Die gestrichelte Linie, die mit der Bezeichnung „99.9% abgetötet“ versehen ist, kennzeichnet eine Abnahme der CFU/ml um 3- \log_{10} -Stufen; dies entspricht einer Abnahme um 99.9% („antibakterielle Wirkung“). N= 3; Median CFU/ml \pm SEM.

25

Fig 1b *S. aureus* Proben wurden mit verschiedenen Konzentrationen (0 μM , 1 μM , 10 μM , 50 μM , 100 μM) von Flavin FL-01 für 10 min inkubiert. Anschließend wurden die Proben entweder mit 50 mW/cm^2 (210 sec; 10.5 J/cm^2) bestrahlt (dunkelgraue

Balken) oder nicht bestrahlt (hellgraue Balken). Nach 24 h wurden die überlebenden Kolonien ausgezählt (CFU/ml). Die schwarze Linie kennzeichnet die Referenz der Dunkelkontrolle (0 μM Flavin FL-01, kein Licht). Die gestrichelte Linie, die mit der Bezeichnung „99.9% abgetötet“ versehen ist, kennzeichnet eine Abnahme der

5 CFU/ml um 3- \log_{10} -Stufen; dies entspricht einer Abnahme um 99.9% („antibakterielle Wirkung“). N= 3; Median CFU/ml \pm SEM.

Figur 2 zeigt die Wirkung von Flavin FL-03 (Chlorid der Verbindung mit der Formel (16)) auf *E. coli* und *S. aureus*.

10

Figur 2a: *E. coli* Proben wurden mit verschiedenen Konzentrationen (0 μM , 1 μM , 10 μM , 50 μM , 100 μM) von Flavin FL-03 für 10 min inkubiert. Anschließend wurden die Proben entweder mit 50 mW/cm^2 (210 sec; 10.5 J/cm^2) bestrahlt (dunkelgraue Balken) oder nicht bestrahlt (weiße Balken). Nach 24 h wurden die überlebenden

15 Kolonien ausgezählt (CFU/ml). Die schwarze Linie kennzeichnet die Referenz der Dunkelkontrolle (0 μM Flavin FL-03, kein Licht). Die gestrichelte Linie, die mit der Bezeichnung „99.9% abgetötet“ versehen ist, kennzeichnet eine Abnahme der CFU/ml um 3- \log_{10} -Stufen; dies entspricht einer Abnahme um 99.9% („antibakterielle Wirkung“). N= 3; Median CFU/ml \pm SEM.

20

Figur 2b: *S. aureus* Proben wurden mit verschiedenen Konzentrationen (0 μM , 1 μM , 10 μM , 100 μM) von Flavin FL-03 für 10 min inkubiert. Anschließend wurden die Proben entweder mit 50 mW/cm^2 (210 sec; 10.5 J/cm^2) bestrahlt (dunkelgraue Balken) oder nicht bestrahlt (weiße Balken). Nach 24 h wurden die überlebenden

25 Kolonien ausgezählt (CFU/ml). Die schwarze Linie kennzeichnet die Referenz der Dunkelkontrolle (0 μM Flavin FL-03, kein Licht). Die gestrichelte Linie, die mit der Bezeichnung „99.9 % abgetötet“ versehen ist, kennzeichnet eine Abnahme der

CFU/ml um 3- \log_{10} -Stufen; dies entspricht einer Abnahme um 99.9 % („antibakterielle Wirkung“). N= 3; Median CFU/ml \pm SEM.

Figur 2c: E. coli Proben wurden mit verschiedenen Konzentrationen (0 μ M, 1 μ M, 10 μ M, 100 μ M) von Flavin FL-03 für 30 min inkubiert. Anschließend wurden die Proben entweder mit 50 mW/cm² (210 sec; 10.5 J/cm²) bestrahlt (dunkelgraue Balken) oder nicht bestrahlt (weiße Balken). Nach 24 h wurden die überlebenden Kolonien ausgezählt (CFU/ml). Die schwarze Linie kennzeichnet die Referenz der Dunkelkontrolle (0 μ M Flavin FL-03, kein Licht). Die gestrichelte Linie, die mit der Bezeichnung „99.9 % abgetötet“ versehen ist, kennzeichnet eine Abnahme der CFU/ml um 3- \log_{10} -Stufen; dies entspricht einer Abnahme um 99.9 % („antibakterielle Wirkung“). N= 3; Median CFU/ml \pm SEM.

Figur 2d: S. aureus Proben wurden mit verschiedenen Konzentrationen (0 μ M, 1 μ M, 10 μ M, 100 μ M) von Flavin FL-03 für 30 min inkubiert. Anschließend wurden die Proben entweder mit 50 mW/cm² (210 sec; 10.5 J/cm²) bestrahlt (dunkelgraue Balken) oder nicht bestrahlt (weiße Balken). Nach 24 h wurden die überlebenden Kolonien ausgezählt (CFU/ml). Die schwarze Linie kennzeichnet die Referenz der Dunkelkontrolle (0 μ M Flavin FL-03, kein Licht). Die gestrichelte Linie, die mit der Bezeichnung „99.9 % abgetötet“ versehen ist, kennzeichnet eine Abnahme der CFU/ml um 3- \log_{10} -Stufen; dies entspricht einer Abnahme um 99.9 % („antibakterielle Wirkung“). N= 3; Median CFU/ml \pm SEM.

Figur 3 zeigt die Wirkung von Flavin FL-04 (Chlorid der Verbindung mit der Formel (17)) auf E. coli und S. aureus.

Figur 3a: E. coli Proben wurden mit verschiedenen Konzentrationen (0 μ M, 1 μ M, 10 μ M, 50 μ M, 100 μ M) von Flavin FL-04 für 30 min inkubiert. Anschließend wurden die

Proben entweder mit 50 mW/cm^2 (210 sec; 10.5 J/cm^2) bestrahlt (dunkelgraue Balken) oder nicht bestrahlt (hellgraue Balken). Nach 24 h wurden die überlebenden Kolonien ausgezählt (CFU/ml). Die schwarze Linie kennzeichnet die Referenz der Dunkelkontrolle ($0 \text{ }\mu\text{M}$ Flavin FL-04, kein Licht). Die gestrichelte Linie, die mit der Bezeichnung „99.9 % abgetötet“ versehen ist, kennzeichnet eine Abnahme der CFU/ml um 3- \log_{10} -Stufen; dies entspricht einer Abnahme um 99.9 % („antibakterielle Wirkung“). N = 3; Median CFU/ml \pm SEM.

Figur 3b: *S. aureus* Proben wurden mit verschiedenen Konzentrationen ($0 \text{ }\mu\text{M}$, $1 \text{ }\mu\text{M}$, $10 \text{ }\mu\text{M}$, $50 \text{ }\mu\text{M}$, $100 \text{ }\mu\text{M}$) von Flavin FL-04 für 30 min inkubiert. Anschließend wurden die Proben entweder mit 50 mW/cm^2 (210 sec; 10.5 J/cm^2) bestrahlt (dunkelgraue Balken) oder nicht bestrahlt (hellgraue Balken). Nach 24 h wurden die überlebenden Kolonien ausgezählt (CFU/ml). Die schwarze Linie kennzeichnet die Referenz der Dunkelkontrolle ($0 \text{ }\mu\text{M}$ Flavin FL-04, kein Licht). Die gestrichelte Linie, die mit der Bezeichnung „99.9 % abgetötet“ versehen ist, kennzeichnet eine Abnahme der CFU/ml um 3- \log_{10} -Stufen; dies entspricht einer Abnahme um 99.9 % („antibakterielle Wirkung“). N = 3; Median CFU/ml \pm SEM.

Figur 4 zeigt die Wirkung von Flavin FL-05 (Chlorid der Verbindung mit der Formel (15)) auf *E. coli* und *S. aureus*.

Figur 4a: *E. coli* Proben wurden mit verschiedenen Konzentrationen ($0 \text{ }\mu\text{M}$, $10 \text{ }\mu\text{M}$, $100 \text{ }\mu\text{M}$) von Flavin FL-05 für 10 min inkubiert. Anschließend wurden die Proben entweder mit 50 mW/cm^2 (210 sec; 10.5 J/cm^2) bestrahlt (dunkelgraue Balken) oder nicht bestrahlt (hellgraue Balken). Nach 24 h wurden die überlebenden Kolonien ausgezählt (CFU/ml). Die schwarze Linie kennzeichnet die Referenz der Dunkelkontrolle ($0 \text{ }\mu\text{M}$ Flavin FL-05, kein Licht). Die gestrichelte Linie, die mit der Bezeichnung „99.9 % abgetötet“ versehen ist, kennzeichnet eine Abnahme der

CFU/ml um 3- \log_{10} -Stufen; dies entspricht einer Abnahme um 99.9% („antibakterielle Wirkung“). N = 3; Median CFU/ml \pm SEM.

Figur 4b: *S. aureus* Proben wurden mit verschiedenen Konzentrationen (0 μ M, 10 μ M, 100 μ M) von Flavin FL-05 für 10 min inkubiert. Anschließend wurden die Proben entweder mit 50 mW/cm² (210 sec; 10.5 J/cm²) bestrahlt (dunkelgraue Balken) oder nicht bestrahlt (hellgraue Balken). Nach 24 h wurden die überlebenden Kolonien ausgezählt (CFU/ml). Die schwarze Linie kennzeichnet die Referenz der Dunkelkontrolle (0 μ M Flavin FL-05, kein Licht). Die gestrichelte Linie, die mit der Bezeichnung „99.9 % abgetötet“ versehen ist, kennzeichnet eine Abnahme der CFU/ml um 3- \log_{10} -Stufen; dies entspricht einer Abnahme um 99.9 % („antibakterielle Wirkung“). N= 3; Median CFU/ml \pm SEM.

Wie aus den Figuren 1-4 ersichtlich, hat eine Bestrahlung der verwendeten Mikroorganismen *Staphylococcus aureus* (*S. aureus*) und *Escherichia coli* (*E. coli*) mit einer Lichtdosis von 10.5J/cm² mit blauem Licht (390 nm – 500 nm) in Abwesenheit eines Photosensibilisators (0 μ M des jeweiligen Flavins) keinen Einfluss auf die Anzahl der überlebenden Mikroorganismen im Vergleich zur unbelichteten Kontrolle.

20

Darüber hinaus zeigen die in den Figuren 1-4 dargestellten Ergebnisse, dass die Inkubation (10 min bzw. 30 min) des jeweiligen Photosensibilisators mit den Mikroorganismen ohne nachfolgende Belichtung ebenfalls keinen Einfluss auf die Anzahl der überlebenden Mikroorganismen hat.

25

Wie aus den Figuren 1 - 4 ersichtlich, erfolgt nach Inkubation (10 min bzw. 30 min) der Mikroorganismen in Abhängigkeit der verwendeten Konzentration der jeweiligen Photosensibilisatoren und nachfolgender Bestrahlung mit einer Lichtdosis von

10.5J/cm² eine Abnahme der KBE/ml und somit eine Inaktivierung von *E. coli* und *S. aureus*.

Die Effektivität der Phototoxizität gegenüber Bakterien nach Bestrahlung wurde nach
 5 folgenden Richtlinien für Handhygiene im Gesundheitswesen festgelegt (Boyce, J. M., and D. Pittet. 2002. Guideline for Hand Hygiene in Health-Care Settings: recommendations of the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee and the HICPAC/SHEA/APIC/IDSA Hand Hygiene Task Force. Infect Control Hosp Epidemiol 23:S3-40.):

10

- Reduktion der KBE/ml um 1 log₁₀-Stufe \triangleq 90 % Effektivität
- Reduktion der KBE/ml um 3 log₁₀-Stufen \triangleq 99,9 % Effektivität
- Reduktion der KBE/ml um 5 log₁₀-Stufen \triangleq 99,999 % Effektivität.

15 Für eine effektive Inaktivierung kann daher die Abnahme von $\geq 3\log_{10}$ Stufen angenommen werden, wobei *S. aureus* und *E. coli* als Beispiele für Vertreter aus der Gruppe der Gram-positiven und Gram-negativen Bakterien ausgewählt wurden (siehe Boyce J. M and D. Pittet 2009).

20 Die benötigte Konzentration, um jeweils eine Reduktion um $\geq 3\log_{10}$ Stufen zu erzielen, ist in Tabelle 1 dargestellt.

Tabelle 1: Zusammenfassung photodynamische Inaktivierung

Photosensibilisator	Benötigte Konzentration [μ M], um eine Reduktion um $\geq 3\log_{10}$ Stufen zu erzielen (Abnahme um 99.9 %), Bestrahlung mit 10.5 J/cm ²

	<i>E .coli</i>	<i>S. aureus</i>
FL-01	10	10
FL-03	>100 (*)	10
FL-04	>100 (*)	50
FL-05	>100 (*)	100

(*) bisher konnte nur eine Reduktion von weniger als 3-log₁₀-Stufen erzielt werden (99 %), bei einer Konzentration von 100 µM und nachfolgender Bestrahlung.

organischer Rest ist, der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom enthält oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom enthält, und Aryl einen substituierten oder unsubstituierten Aromaten mit 5 bis 20 C-Atomen oder einen substituierten oder unsubstituierten Heteroaromaten, der kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-

5 Atomen bedeutet

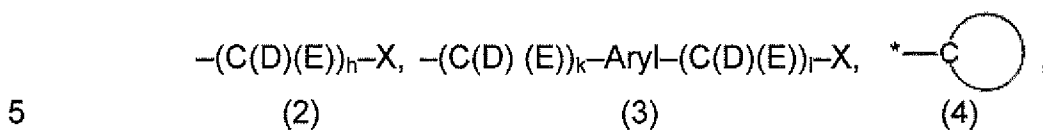
und wobei der Rest mit der Formel (4) ein Heteroaromat, der über ein C-Atom des Heteroaromaten an den Isoalloxazinring gebunden ist und der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom enthält, bedeutet und

10 wobei die Reste R1, R2, R3 oder R4, die nicht ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2), (3) oder (4) sind, jeweils unabhängig voneinander gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Halogen, Hydroxyl, Nitro, Carboxylat, Aldehyd mit 1 bis 20 C-Atomen, Keton mit 2 bis 20 C-Atomen, Thiol, O-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, S-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, O-Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, 15 S-Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, S-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureester mit 1 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureamid mit 1 bis 20 C-Atomen, Thioester mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 20 C-Atomen bedeuten und

wobei jeder der Reste R5 oder R6 jeweils unabhängig voneinander gleich oder verschieden ist und Wasserstoff, Alkyl mit 2 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, 25 Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet

oder

wobei B) nur 1 Rest R5 oder R6 ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2), (3) oder (4):



ist,

wobei h eine ganze Zahl von 1 bis 20 und k und l jeweils unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 0 bis 6 bedeuten, wobei D und E jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, vorzugsweise Chlor, Brom, Iod oder Fluor, Hydroxyl, O-R^(VIII), wobei R^(VIII) Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, O-C(=O)-R^(IX), wobei R^(IX) Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl bedeutet, oder Thiol bedeuten und wobei X ein organischer Rest ist, der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom enthält oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom enthält, und Aryl einen substituierten oder unsubstituierten Aromaten mit 5 bis 20 C-Atomen oder einen substituierten oder unsubstituierten Heteroaromaten, der kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet

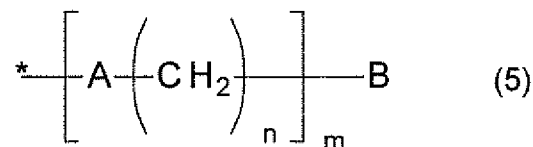
und wobei der Rest mit der Formel (4) ein Heteroaromat, der über ein C-Atom des Heteroaromaten an den Isoalloxazinring gebunden ist und der a) nur ein neutrales, protonierbares Stickstoffatom oder b) nur ein positiv geladenes Stickstoffatom enthält, bedeutet und

wobei der Rest R5 oder R6, der nicht ein organischer Rest der allgemeinen Formel (2), (3) oder (4) ist, Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeutet und

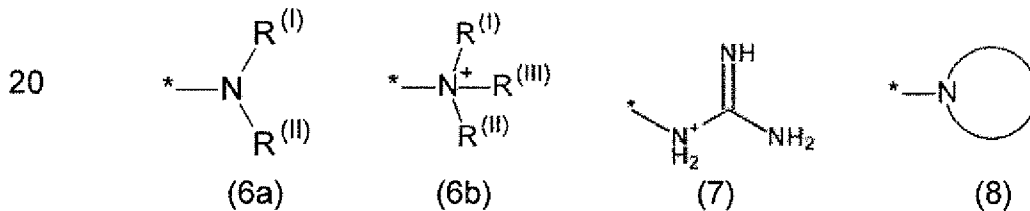
wobei die Reste R1 bis R4 jeweils unabhängig voneinander gleich oder

verschieden sind und Wasserstoff, Halogen, Hydroxyl, Thiol, Nitro, Carboxylat, Aldehyd mit 1 bis 20 C-Atomen, Keton mit 1 bis 20 C-Atomen, O-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, S-Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, O-Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, S-Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, O-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, S-Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen, Ether mit 2 bis 20 C-Atomen, Thioether mit 2 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureester mit 1 bis 20 C-Atomen, Carbonsäureamid mit 1 bis 20 C-Atomen, Thioester mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkyl mit 1 bis 20 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Cycloalkenyl mit 3 bis 20 C-Atomen, Aryl mit 5 bis 20 C-Atomen oder Heteroaryl, das kein Stickstoffatom enthält, mit 4 bis 20 C-Atomen bedeuten.

2. Verwendung nach Anspruch 1, wobei X einen Rest der Formel (5):



bedeutet und wobei A ein Sauerstoff- oder ein Schwefelatom ist und wobei n eine ganze Zahl von 1 bis 8 und m eine ganze Zahl von 0 bis 100 ist und wobei B ein Rest der Formel (6a), (6b), (7) oder (8):



ist und wobei jeder der Reste $\text{R}^{(I)}$ und $\text{R}^{(II)}$ unabhängig voneinander ausgewählt wird aus Wasserstoff und C1 – C20 Alkyl, das geradkettig oder verzweigt sein kann, und wobei $\text{R}^{(III)}$ Wasserstoff ist und wobei der Rest mit der Formel (8)



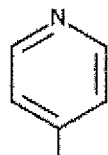
einen substituierten oder unsubstituierten heterocyclischen Rest mit 5 bis 7 Ringatomen, die mindestens ein 1 Kohlenstoffatom und 1 Stickstoffatom sowie optional 1 oder 2 Sauerstoff- oder Schwefelatom umfassen, wobei der heterocyclische Rest gesättigt oder ungesättigt ist, darstellt.

5

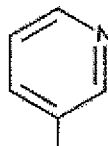
3. Verwendung nach Anspruch 2, wobei der Rest der Formel (4):



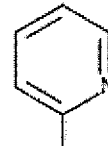
10 aus der Gruppe, die aus Resten der Formeln (13a), (13b) und (13c):



(13a)



(13b)



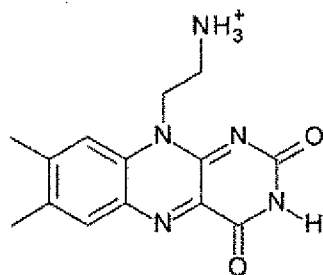
(13c)

15

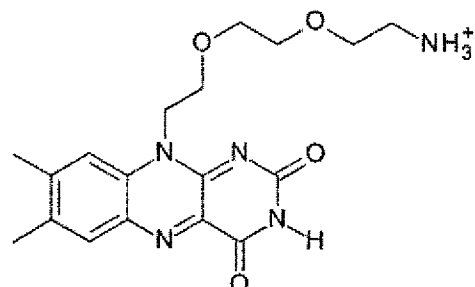
besteht, ausgewählt wird.

4. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 3 wobei die Verbindung mit der Formel (1) aus den Verbindung mit den Formeln (14) bis (17) ausgewählt wird:

20

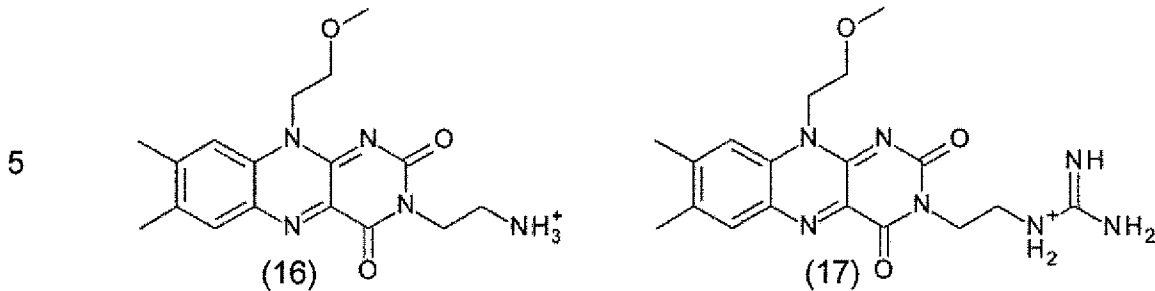


(14)



(15)

25



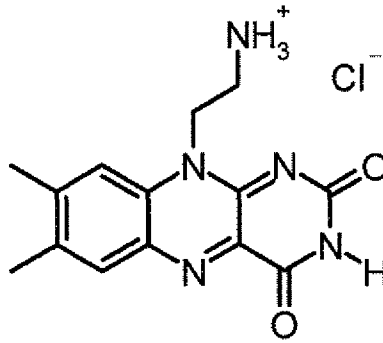
- 10 5. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, wobei wenigstens eine Verbindung der Formel (1) oder ein pharmakologisch verträgliches Salz und/oder Ester und/oder Komplex davon zusammen mit wenigstens einem pharmakologisch verträglichen Exzipienten in einer pharmazeutischen Zusammensetzung enthalten sind.
- 15 6. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 5 bei der photodynamischen Therapie.
- 20 7. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, wobei es sich bei den Mikroorganismen um Viren, Archäeen, Bakterien, Bakteriensporen, Pilzen, Pilzsporen, Protozoen, Algen und/oder blutübertragbaren Parasiten handelt.
8. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 7 bei der Reinigung von Zähnen, Zahnersatz und/oder Zahnspangen und/oder Prophylaxe und/oder Behandlung einer Erkrankung des Zahngewebes und/oder des Zahnhalteapparates.
- 25 9. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 8 bei der Prophylaxe und/oder Behandlung einer infektiösen Hautkrankheit.

10. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 8 bei der Oberflächenreinigung und/oder -beschichtung.

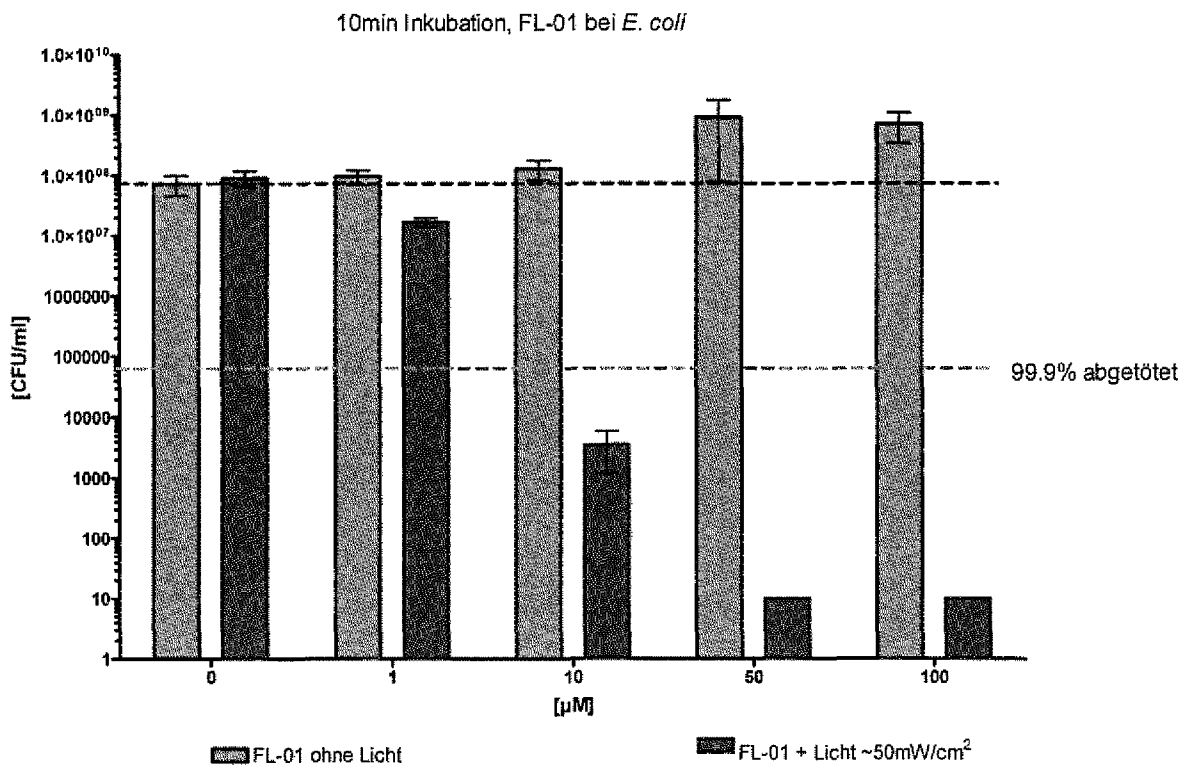
11. Verwendung nach Anspruch 10 bei der Oberflächenreinigung und/oder -
5 beschichtung von Medizinprodukten, Lebensmittelverpackungen oder
Hygieneartikeln.

Figur 1

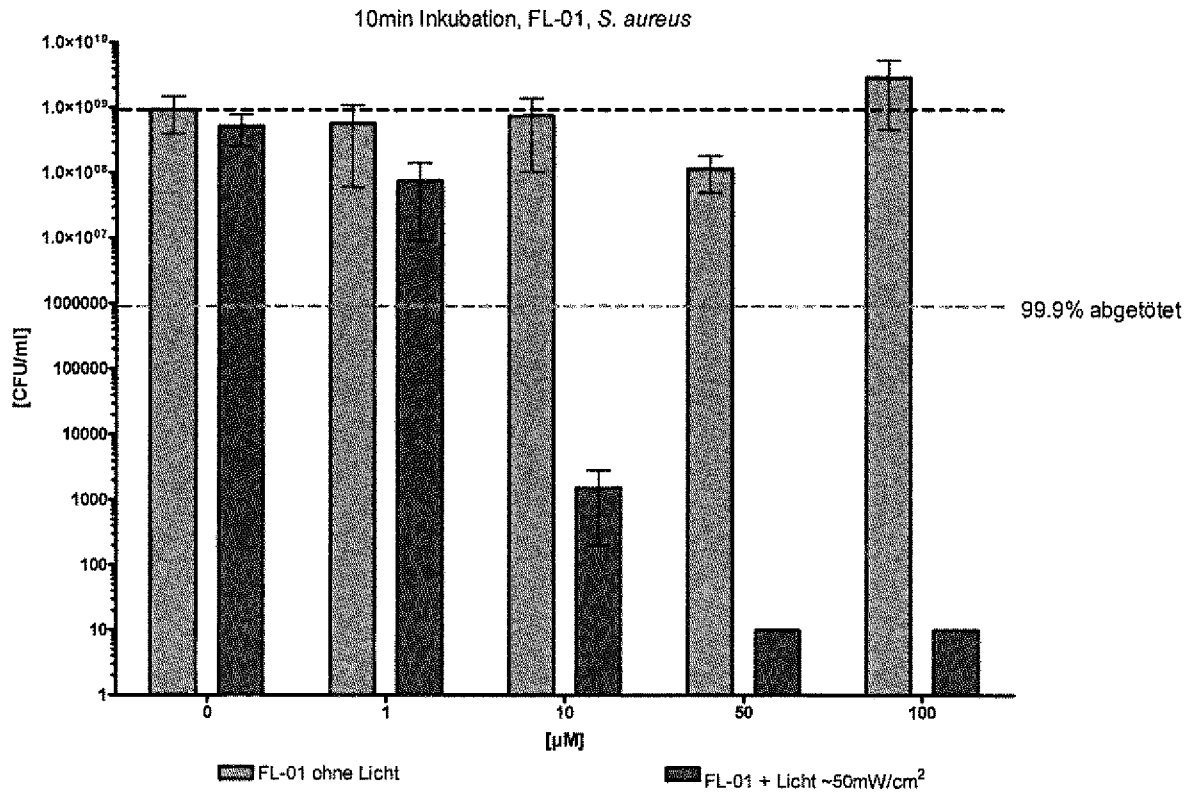
Flavin FL-01:



5 Figur 1a)



Figur 1b)

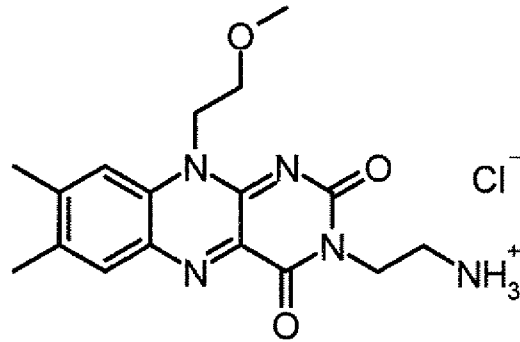


5

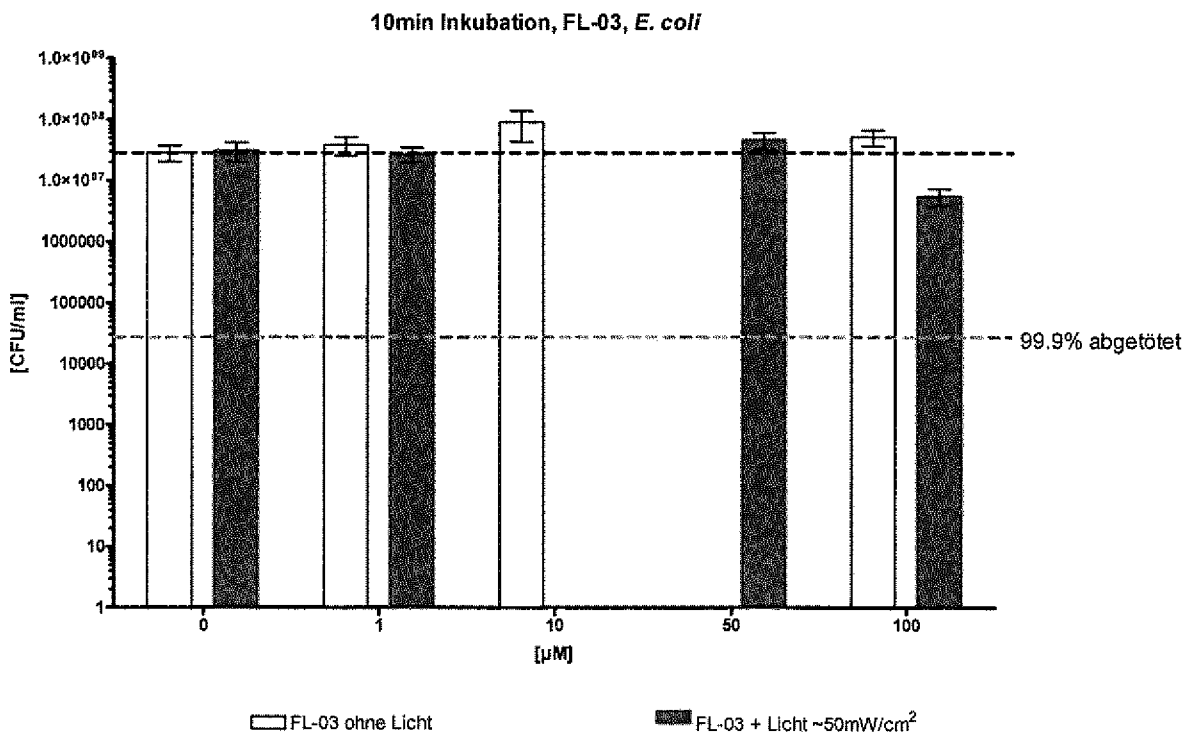
10

Figur 2:

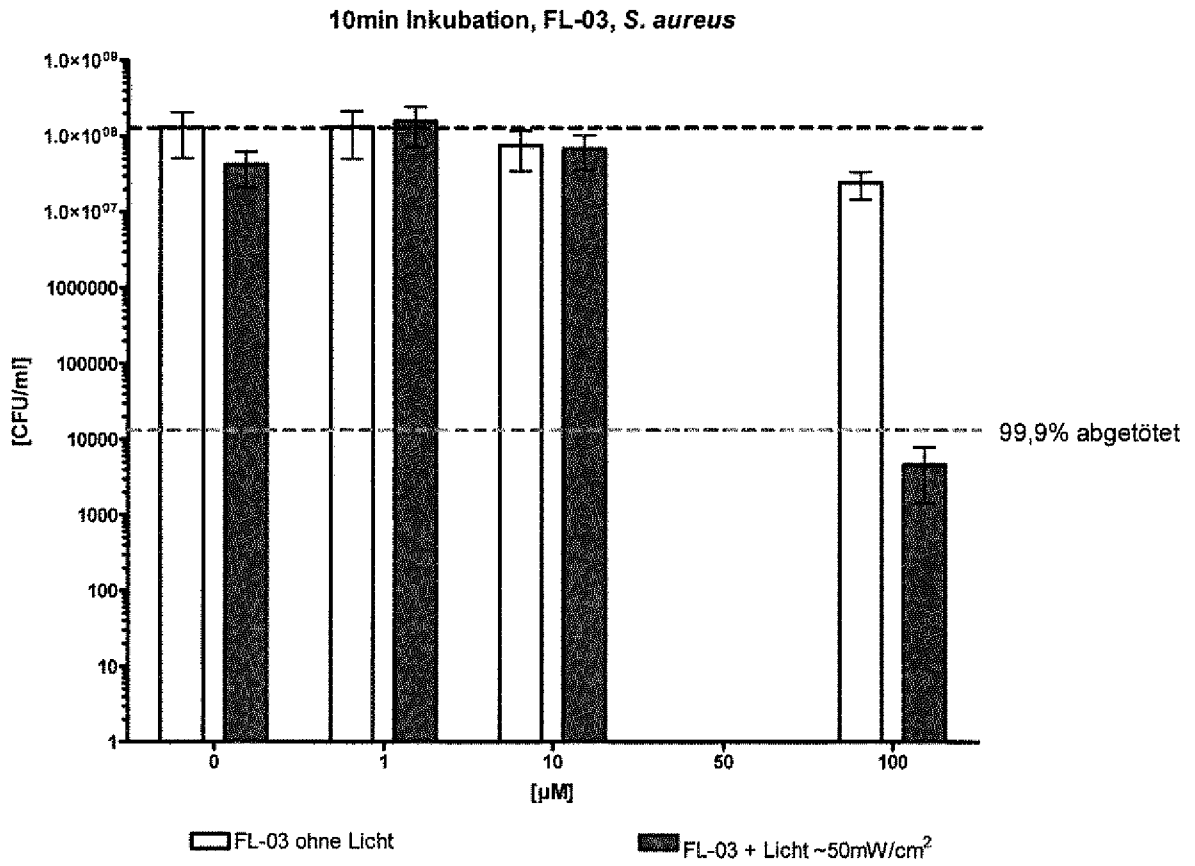
Flavin FL-03:



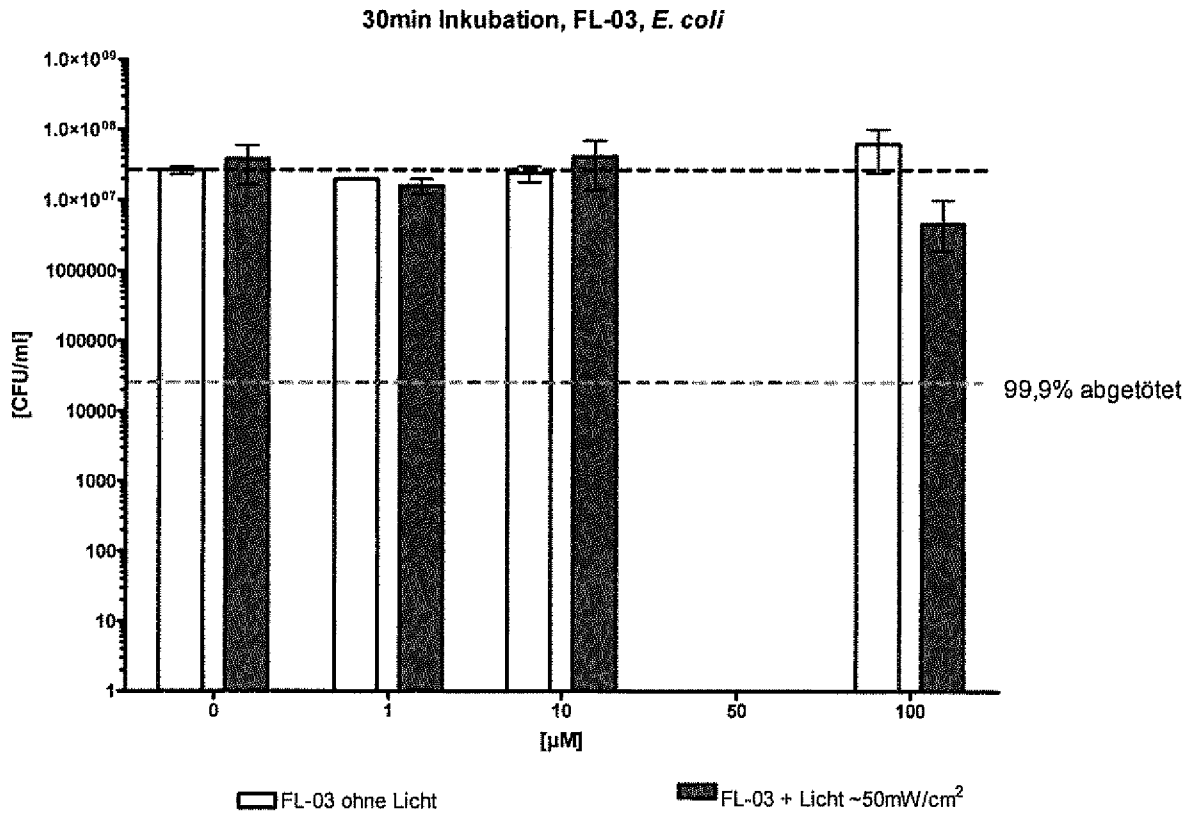
5 Figur 2a)



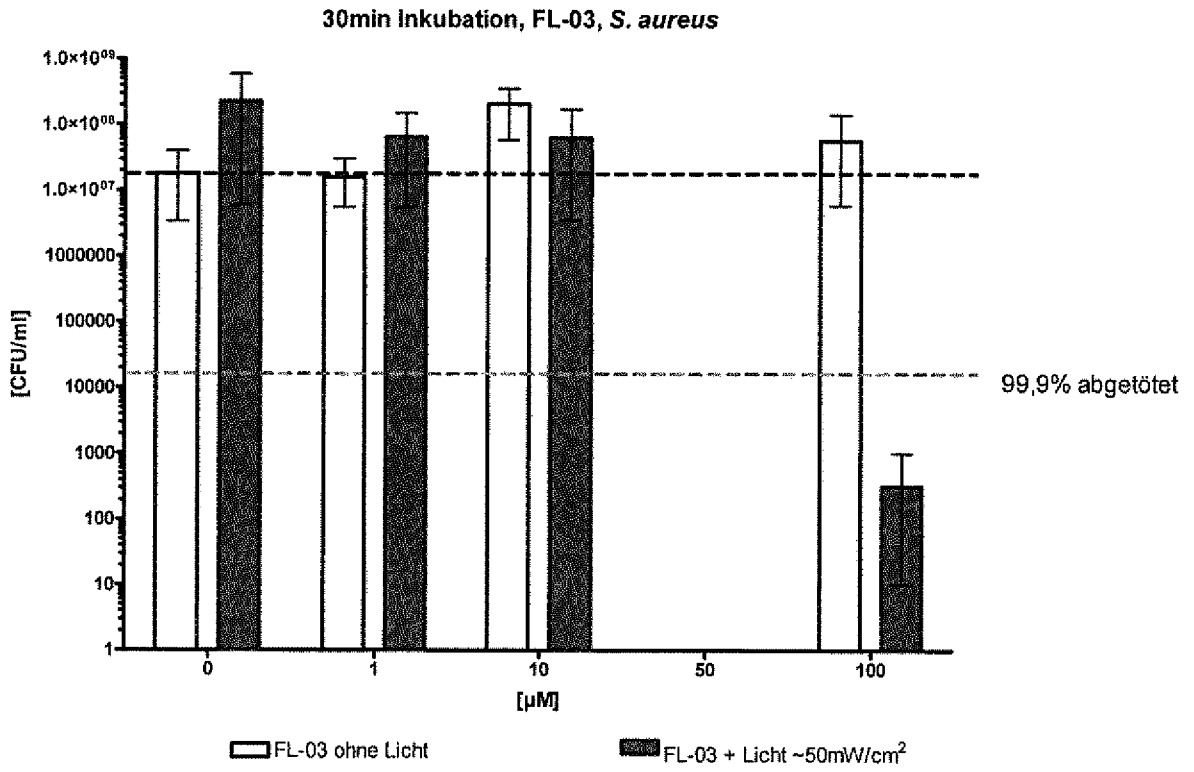
Figur 2b)



Figur 2c)

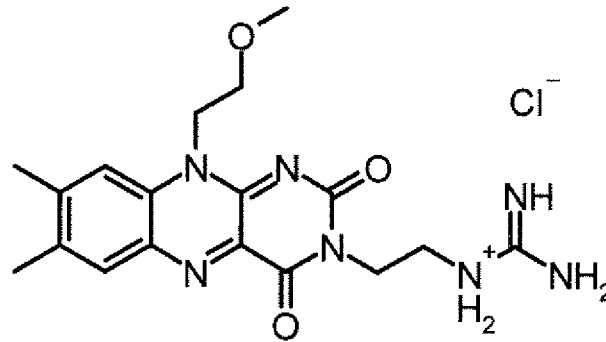


Figur 2d)

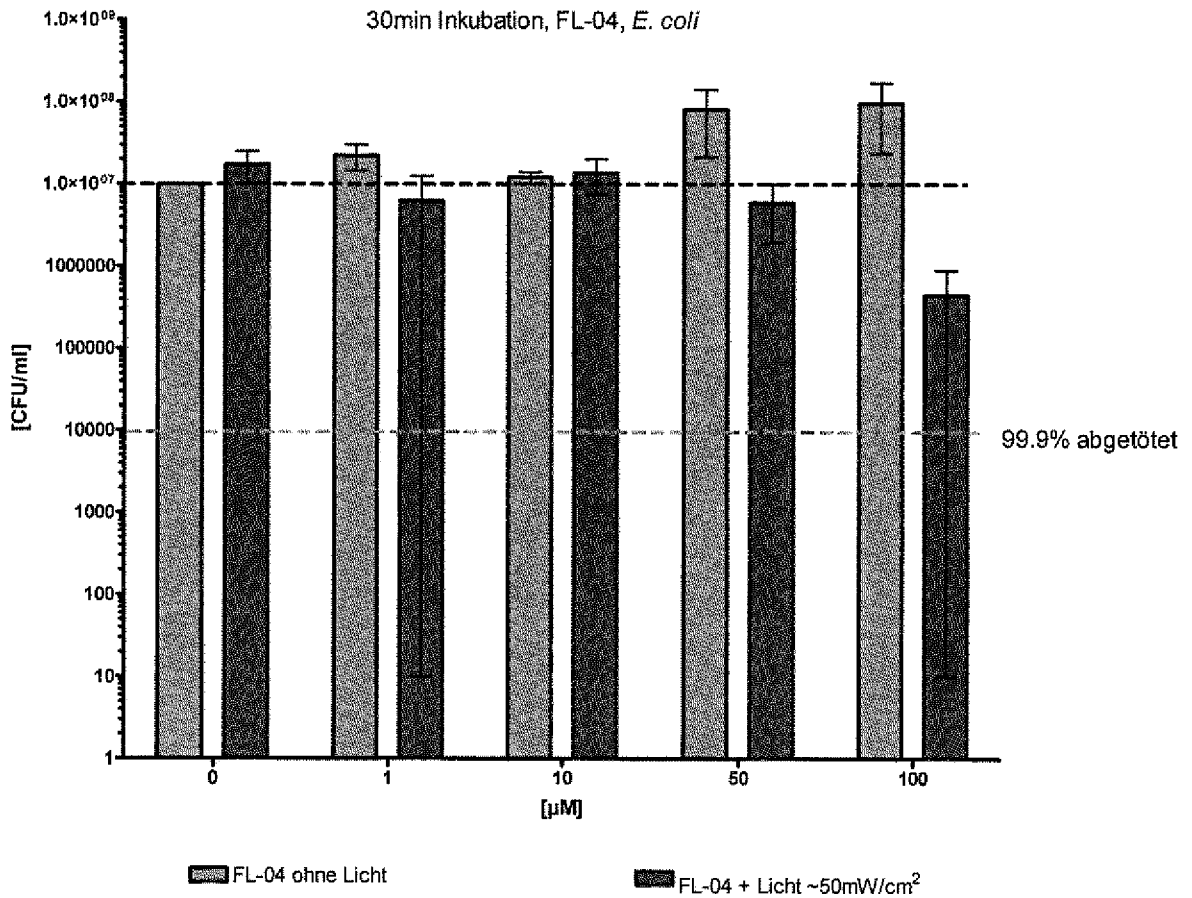


Figur 3:

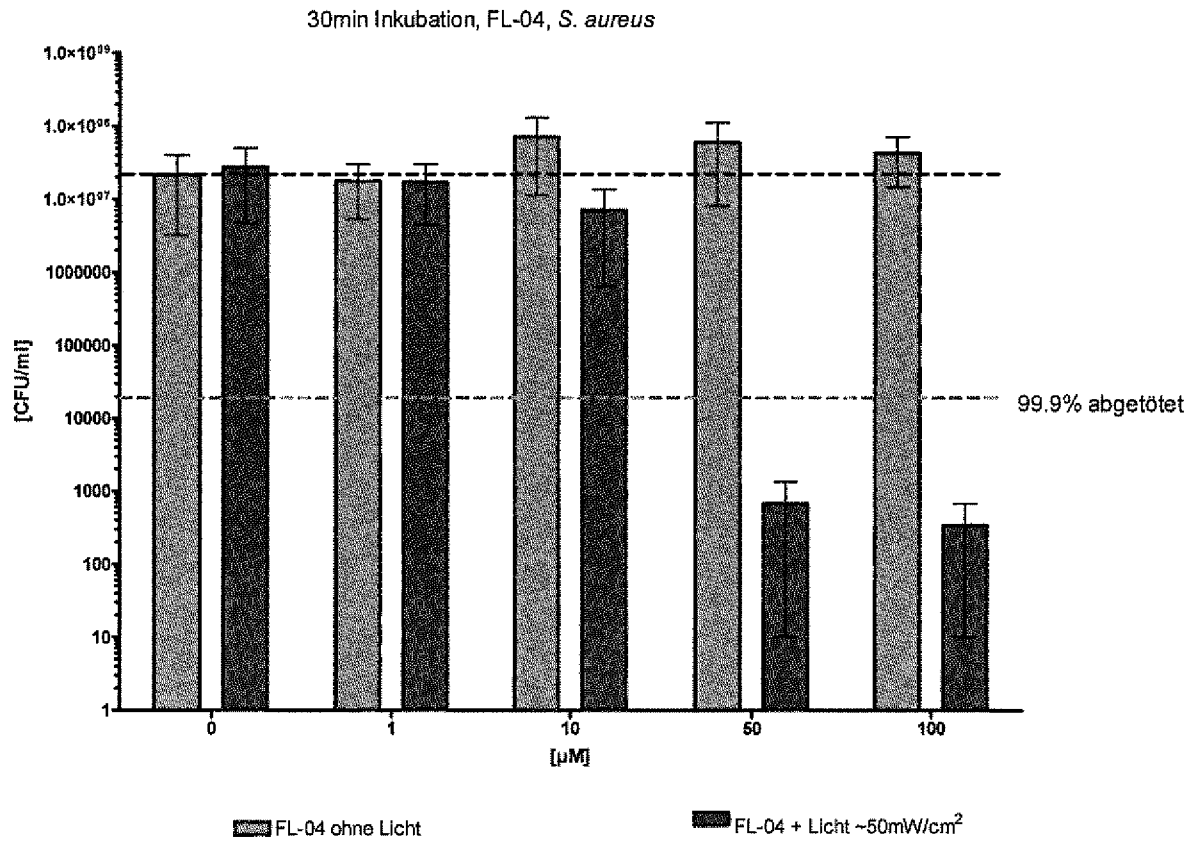
Flavin FL-04:



Figur 3a)

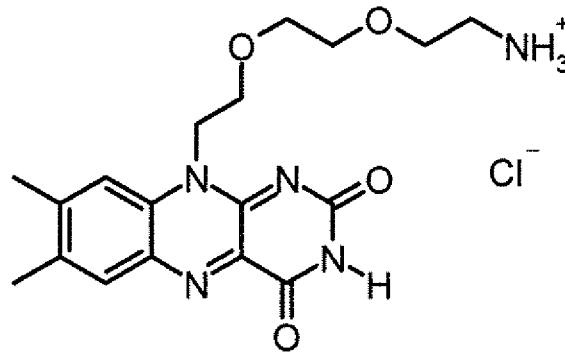


Figur 3b)

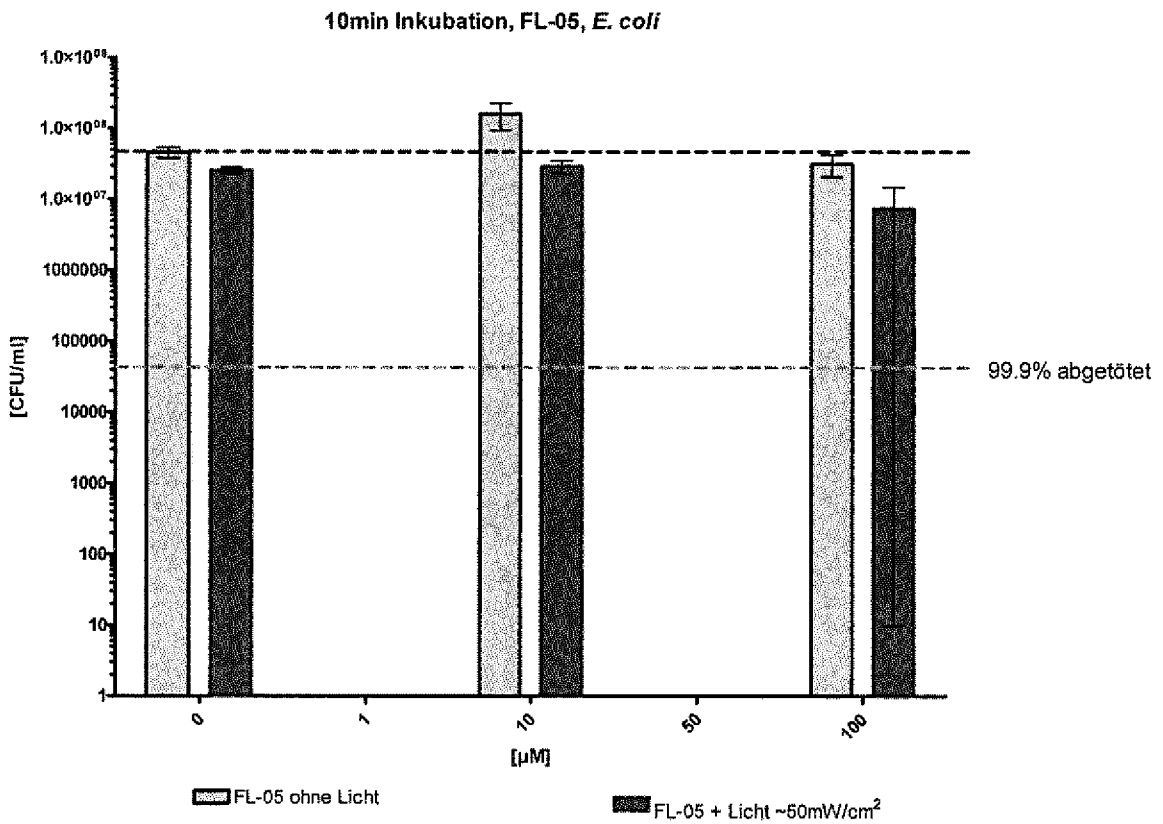


Figur 4:

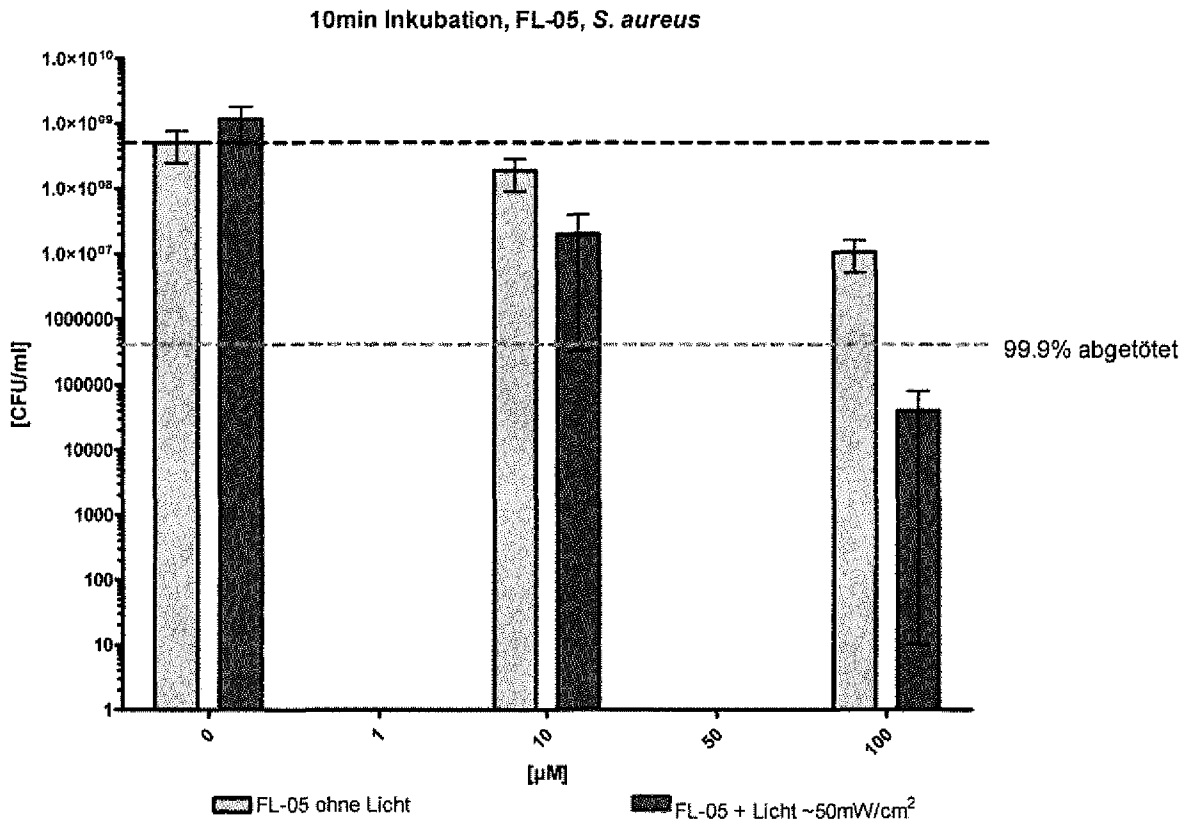
Flavin FL-05



Figur 4a)



Figur 4b)



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/EP2012/062142

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
INV. A61K31/525 A61P31/00 A61K41/00
ADD.
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
A61P A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)
EPO-Internal

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 03/057253 A1 (GAMBRO INC [US]) 17 July 2003 (2003-07-17) R=Amin; page 9 page 26	1,2,7
X	É A RUDZIT ET AL: "Allo- and isoalloxazines LI. Synthesis and antimicrobial activity of allo- and isoalloxazines", PHARMACEUTICAL CHEMISTRY JOURNAL, SPRINGER NEW YORK LLC, US, vol. 12, no. 1, 1 January 1978 (1978-01-01), pages 49-54, XP008153978, ISSN: 0091-150X, DOI: 10.1007/BF01188702 page 49, paragraph seoncd; tables 1,2 ----- -/--	1,7

Further documents are listed in the continuation of Box C.

See patent family annex.

* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search 2 August 2012	Date of mailing of the international search report 09/08/2012
--	--

Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Skulj, Primoz
--	---

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/EP2012/062142

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 2010/019208 A1 (BIORELIX PHARMACEUTICALS INC; DIXON BRIAN R [US]; BLOUNT KENNETH F [US]) 18 February 2010 (2010-02-18) cited in the application pages 359,360, page 362; claim 18	1,2,4,7, 9
X	----- WO 2011/008247 A1 (BIORELIX INC [US]; COISH PHILIP D G [US]; WICKENS PHILP [CA]; AVOLA ST) 20 January 2011 (2011-01-20) cited in the application compound 14.34.35	1
X,P	----- WO 2011/126567 A1 (BIORELIX INC [US]; COISH PHILIP D G [US]; DIXON BRIAN R [US]; OSTERMAN) 13 October 2011 (2011-10-13) pages 303,304 page 308	1
A	----- CHRISTINA K. REMUCAL ET AL: "Photosensitized Amino Acid Degradation in the Presence of Riboflavin and Its Derivatives", ENVIRONMENTAL SCIENCE & TECHNOLOGY, vol. 45, no. 12, 15 June 2011 (2011-06-15) , pages 5230-5237, XP55034035, ISSN: 0013-936X, DOI: 10.1021/es200411a the whole document page 5230	1-11
A	----- NASSER K. THALLAJ ET AL: "The Design of Metal Chelates with a Biologically Related Redox-Active Part: Conjugation of Riboflavin to Bis(2-pyridylmethyl)amine Ligand and Preparation of a Ferric Complex", EUROPEAN JOURNAL OF INORGANIC CHEMISTRY, vol. 2007, no. 1, 1 January 2007 (2007-01-01), pages 44-47, XP55034009, ISSN: 1434-1948, DOI: 10.1002/ejic.200600789 the whole document	1-11
A	----- MICHAEL R. DETTY ET AL: "Current Clinical and Preclinical Photosensitizers for Use in Photodynamic Therapy", JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 47, no. 16, 1 July 2004 (2004-07-01), pages 3897-3915, XP55034032, ISSN: 0022-2623, DOI: 10.1021/jm040074b the whole document	1-11
	----- -/--	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/EP2012/062142

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
T	<p>COX C ET AL: "Strong hydrogen bonding to the amide nitrogen atom in an amide proton sponge consequences for structure and reactivity", ANGEWANDTE CHEMIE. INTERNATIONAL EDITION, WILEY VCH VERLAG, WEINHEIM, vol. 38, no. 6, 1 January 1999 (1999-01-01), pages 798-800, XP008154136, ISSN: 1433-7851</p> <p style="text-align: center;">-----</p>	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/EP2012/062142

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 03057253	A1	17-07-2003	
		AU 2002360845 A1	24-07-2003
		US 2003141260 A1	31-07-2003
		WO 03057253 A1	17-07-2003

WO 2010019208	A1	18-02-2010	
		AU 2009282478 A1	18-02-2010
		CA 2731946 A1	18-02-2010
		CN 102176825 A	07-09-2011
		EP 2320734 A1	18-05-2011
		JP 2011530595 A	22-12-2011
		KR 20110097754 A	31-08-2011
		US 2012077781 A1	29-03-2012
		WO 2010019208 A1	18-02-2010

WO 2011008247	A1	20-01-2011	
		AU 2010273207 A1	23-02-2012
		CA 2765942 A1	20-01-2011
		CN 102471283 A	23-05-2012
		EP 2448926 A1	09-05-2012
		SG 177323 A1	28-02-2012
		WO 2011008247 A1	20-01-2011

WO 2011126567	A1	13-10-2011	NONE

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES INV. A61K31/525 A61P31/00 A61K41/00 ADD.		
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC		
B. RECHERCHIERTE GEBIETE		
Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) A61P A61K		
Recherchierte, aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen		
Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal		
C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 03/057253 A1 (GAMBRO INC [US]) 17. Juli 2003 (2003-07-17) R=Amin; Seite 9 Seite 26	1,2,7
X	----- É A RUDZIT ET AL: "Allo- and isoalloxazines LI. Synthesis and antimicrobial activity of allo- and isoalloxazines", PHARMACEUTICAL CHEMISTRY JOURNAL, SPRINGER NEW YORK LLC, US, Bd. 12, Nr. 1, 1. Januar 1978 (1978-01-01) , Seiten 49-54, XP008153978, ISSN: 0091-150X, DOI: 10.1007/BF01188702 Seite 49, Absatz seoncd; Tabellen 1,2 ----- -/--	1,7
<input checked="" type="checkbox"/> Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen <input checked="" type="checkbox"/> Siehe Anhang Patentfamilie		
* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" frühere Anmeldung oder Patent, die bzw. das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist		
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts	
2. August 2012	09/08/2012	
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Skulj, Primoz	

C. (Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 2010/019208 A1 (BIORELIX PHARMACEUTICALS INC; DIXON BRIAN R [US]; BLOUNT KENNETH F [US]) 18. Februar 2010 (2010-02-18) in der Anmeldung erwähnt Seiten 359,360, Seite 362; Anspruch 18	1,2,4,7, 9
X	WO 2011/008247 A1 (BIORELIX INC [US]; COISH PHILIP D G [US]; WICKENS PHILP [CA]; AVOLA ST) 20. Januar 2011 (2011-01-20) in der Anmeldung erwähnt Verbindung 14.34.35	1
X,P	WO 2011/126567 A1 (BIORELIX INC [US]; COISH PHILIP D G [US]; DIXON BRIAN R [US]; OSTERMAN) 13. Oktober 2011 (2011-10-13) Seiten 303,304 Seite 308	1
A	CHRISTINA K. REMUCAL ET AL: "Photosensitized Amino Acid Degradation in the Presence of Riboflavin and Its Derivatives", ENVIRONMENTAL SCIENCE & TECHNOLOGY, Bd. 45, Nr. 12, 15. Juni 2011 (2011-06-15) , Seiten 5230-5237, XP55034035, ISSN: 0013-936X, DOI: 10.1021/es200411a das ganze Dokument Seite 5230	1-11
A	NASSER K. THALLAJ ET AL: "The Design of Metal Chelates with a Biologically Related Redox-Active Part: Conjugation of Riboflavin to Bis(2-pyridylmethyl)amine Ligand and Preparation of a Ferric Complex", EUROPEAN JOURNAL OF INORGANIC CHEMISTRY, Bd. 2007, Nr. 1, 1. Januar 2007 (2007-01-01), Seiten 44-47, XP55034009, ISSN: 1434-1948, DOI: 10.1002/ejic.200600789 das ganze Dokument	1-11
A	MICHAEL R. DETTY ET AL: "Current Clinical and Preclinical Photosensitizers for Use in Photodynamic Therapy", JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, Bd. 47, Nr. 16, 1. Juli 2004 (2004-07-01), Seiten 3897-3915, XP55034032, ISSN: 0022-2623, DOI: 10.1021/jm040074b das ganze Dokument	1-11
	----- -/--	

C. (Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
T	<p>COX C ET AL: "Strong hydrogen bonding to the amide nitrogen atom in an amide proton sponge consequences for structure and reactivity", ANGEWANDTE CHEMIE. INTERNATIONAL EDITION, WILEY VCH VERLAG, WEINHEIM, Bd. 38, Nr. 6, 1. Januar 1999 (1999-01-01) , Seiten 798-800, XP008154136, ISSN: 1433-7851</p> <p style="text-align: center;">-----</p>	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP2012/062142

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 03057253 A1	17-07-2003	AU 2002360845 A1	24-07-2003
		US 2003141260 A1	31-07-2003
		WO 03057253 A1	17-07-2003

WO 2010019208 A1	18-02-2010	AU 2009282478 A1	18-02-2010
		CA 2731946 A1	18-02-2010
		CN 102176825 A	07-09-2011
		EP 2320734 A1	18-05-2011
		JP 2011530595 A	22-12-2011
		KR 20110097754 A	31-08-2011
		US 2012077781 A1	29-03-2012
		WO 2010019208 A1	18-02-2010

WO 2011008247 A1	20-01-2011	AU 2010273207 A1	23-02-2012
		CA 2765942 A1	20-01-2011
		CN 102471283 A	23-05-2012
		EP 2448926 A1	09-05-2012
		SG 177323 A1	28-02-2012
		WO 2011008247 A1	20-01-2011

WO 2011126567 A1	13-10-2011	KEINE	
