



(12) 发明专利申请

(10) 申请公布号 CN 105228602 A

(43) 申请公布日 2016. 01. 06

(21) 申请号 201480029668. 7

(51) Int. Cl.

(22) 申请日 2014. 05. 23

A61K 31/045(2006. 01)

(30) 优先权数据

A61K 31/513(2006. 01)

61/827, 243 2013. 05. 24 US

A61P 25/16(2006. 01)

A61P 25/28(2006. 01)

(85) PCT国际申请进入国家阶段日

2015. 11. 23

(86) PCT国际申请的申请数据

PCT/EP2014/060632 2014. 05. 23

(87) PCT国际申请的公布数据

W02014/187942 EN 2014. 11. 27

(71) 申请人 雀巢产品技术援助有限公司

地址 瑞士沃韦

(72) 发明人 S·卡马乔 S·米奇里格 冈萨雷斯

J·勒 库特 H·马克莱姆

M·派佐里

(74) 专利代理机构 北京市中咨律师事务所

11247

代理人 贾士聪 黄革生

权利要求书1页 说明书6页 附图5页

(54) 发明名称

使用薄荷醇、芳樟醇和 / 或冰素治疗或预防神经变性障碍

(57) 摘要

本发明提供了用于治疗或预防神经变性障碍的组合物,所述组合物含有治疗有效量的选自薄荷醇、芳樟醇、冰素及其组合的化合物。本发明还提供了治疗或预防神经变性障碍的方法,所述方法包括施用这类组合物。

1. 治疗神经变性障碍的方法,其包括给具有所述神经变性障碍的个体施用包含治疗有效量的选自薄荷醇、芳樟醇、冰素及其组合的化合物的组合物。
2. 权利要求 1 的方法,其中所述的神经变性障碍选自阿尔茨海默病、其它痴呆、变性神经疾病、遗传性脑疾病、帕金森病、肌萎缩性侧索硬化、亨廷顿舞蹈病、朊病毒病及其组合。
3. 权利要求 1 的方法,其中所述组合物选自药剂、食物产品和食物产品补充剂。
4. 权利要求 1 的方法,其中所述组合物被定期施用至少 1 年。
5. 预防神经变性障碍的方法,其包括给需要其的个体施用包含治疗有效量的选自薄荷醇、芳樟醇、冰素及其组合的化合物的组合物。
6. 权利要求 5 的方法,其中所述的神经变性障碍选自阿尔茨海默病、其它痴呆、变性神经疾病、遗传性脑疾病、帕金森病、肌萎缩性侧索硬化、亨廷顿舞蹈病、朊病毒病及其组合。
7. 权利要求 5 的方法,其中所述个体是衰老的人。
8. 权利要求 5 的方法,其中所述个体是中老年人。
9. 权利要求 5 的方法,其中所述组合物被定期施用至少 1 年。
10. 权利要求 9 的方法,其中所述组合物被每天施用。
11. 用于治疗或预防神经变性障碍的组合物,其包含治疗有效量的选自薄荷醇、芳樟醇、冰素及其组合的化合物。
12. 权利要求 11 的组合物,其中所述组合物是药剂。
13. 权利要求 11 的组合物,其中所述组合物是食物产品。
14. 权利要求 13 的组合物,其中所述食物产品包含选自蛋白质、碳水化合物、脂肪及其组合的组分。
15. 权利要求 11 的组合物,其中所述组合物是食物产品补充剂。

使用薄荷醇、芳樟醇和 / 或冰素治疗或预防神经变性障碍

[0001] 背景

[0002] 概括而言,本申请涉及用于治疗或预防神经变性障碍的方法和组合物。更具体而言,本申请涉及包含薄荷醇、芳樟醇 (Linalool) 或冰素 (Icilin) 中至少一种的组合物,还涉及包括施用这类组合物的方法。

[0003] 神经变性障碍特征在于神经元的结构和功能的进行性损失,最终导致神经元死亡。在许多疾病例如阿尔茨海默病、帕金森病和亨廷顿舞蹈病中,神经变性过程是调节疾病过程的主要有害要素。

[0004] 神经变性疾病的最大风险因素是衰老。这些疾病中许多是迟发的,意思是存在一些随着人变老而改变的因素。一个恒定的因素是:在每种疾病中,当疾病随年龄进展时,神经元逐步丧失功能。这类神经元功能的连续的严重的损失的进一步后果是认知能力的损失,如在不同形式的痴呆中所表现出的那样。因此,正常的认知功能可以被例如记忆、注意力或精神集中、语言和解决问题的能力损失影响。尤其是在神经变性病症的晚期阶段,受侵害的人可能无法认清时间、地点和人。尽管经常可以在一定程度上治疗,但是神经变性障碍通常是由进展性的且不可治愈的原因导致的。

[0005] 神经变性过程的主要原因之一是兴奋性中毒 (excitotoxicity),其是一种病理过程,经由该过程神经细胞通过神经递质例如谷氨酸的过度刺激而被损害和杀伤,还有其它一些原因,例如氧化应激水平增加、线粒体功能障碍、炎性改变、铁蓄积和蛋白质聚集。谷氨酸拮抗剂是常用的神经保护治疗。这些拮抗剂抑制谷氨酸与 NMDA 受体的结合,从而能避免 Ca^{2+} 蓄积并因此能避免兴奋性中毒。然而,谷氨酸拮抗剂的使用存在巨大障碍,因为治疗干扰标准条件下谷氨酸的正常作用。在中枢神经系统 (CNS) 障碍中已经作为选项探索了大量谷氨酸拮抗剂,但发现许多都缺乏功效或具有不可忍受的副作用。

[0006] 对预防和治疗神经变性障碍、特别是衰老人群的神经变性障碍存在清晰的持续的需求。

[0007] 概述

[0008] 本发明的发明人令人惊奇地、预料不到地发现,来自香料的几种活性化合物能抑制新皮质和杏仁核中的神经活动。这些化合物是薄荷醇和芳樟醇,它们是瞬时感受器电位 M8 (transient receptor potential M8, TRPM8) 通道激动剂。虽然冰素的结构与薄荷醇无关,但是本发明的发明人发现了与 TRPM8 离子通道合成超激动剂冰素相同的作用。

[0009] 因此,在一个一般性的实施方案中,本申请提供了用于治疗神经变性障碍的方法。所述方法包括给具有神经变性障碍的个体施用包含治疗有效量的选自薄荷醇、芳樟醇、冰素及其组合的化合物的组合物。

[0010] 在一个实施方案中,所述神经变性障碍选自阿尔茨海默病、其它痴呆、变性神经疾病、遗传性脑障碍、帕金森病、肌萎缩性侧索硬化、亨廷顿舞蹈病、朊病毒病及其组合。

[0011] 在一个相关的实施方案中,所述组合物选自药剂、食物产品和食物产品补充剂。

[0012] 在一个相关的实施方案中,所述组合物被定期施用至少 1 年。

[0013] 在另一个实施方案中,提供了用于预防神经变性障碍的方法。所述方法包括对需

要其的个体施用包含治疗有效量的选自薄荷醇、芳樟醇、冰素及其组合的化合物的组合物。

[0014] 在一个相关的实施方案中,所述神经变性障碍选自阿尔茨海默病、其它痴呆、变性神经疾病、遗传性脑障碍、帕金森病、肌萎缩性侧索硬化、亨廷顿舞蹈病、朊病毒病及其组合。

[0015] 在一个相关的实施方案中,所述个体是衰老的人。

[0016] 在一个相关的实施方案中,所述个体是中老年人 (elderly human)。

[0017] 在一个相关的实施方案中,所述组合物被定期施用至少 1 年。所述组合物可以被每天施用。

[0018] 在另一个实施方案中,提供了用于治疗或预防神经变性障碍的组合物。所述组合物包含治疗有效量的选自薄荷醇、芳樟醇、冰素及其组合的化合物。

[0019] 在一个相关的实施方案中,所述组合物是药剂。

[0020] 在一个相关的实施方案中,所述组合物是食物产品。所述食物产品可以包含选自蛋白质、碳水化合物、脂肪及其组合的组分。

[0021] 在一个相关的实施方案中,所述组合物是食物产品补充剂。

[0022] 本申请的一个优点是比谷氨酸拮抗剂更有效和 / 或更安全地预防或治疗神经变性障碍。

[0023] 本申请的另一个优点是在不干扰标准条件下谷氨酸的正常作用的情况下预防或治疗神经变性障碍。

[0024] 本申请的另一个优点是用能容易地且安全地用在食物产品中的化合物预防或治疗神经变性障碍。

[0025] 本申请的另一个优点是靶向于神经元放电的突触前阶段来预防或治疗神经变性障碍。

[0026] 本申请的另一个优点是靶向于神经元放电的突触前阶段、同时降低兴奋性中毒的可能性来预防或治疗神经变性障碍。

[0027] 本申请的另一个优点是用能在香料中发现的天然存在的化合物预防或治疗神经变性障碍。

[0028] 本申请的另一个优点是在具有可忍受的副作用或没有副作用的情况下预防或治疗神经变性障碍。

[0029] 另外的特征和优点如本文所述,并且可以从下面的详细描述和附图中变得显而易见。

[0030] 附图简要说明

[0031] 图 1 显示了能用在在本申请的组合物的实施方案中的化合物的化学结构。

[0032] 图 2 显示了在不存在 (对照) 和存在芳樟醇、冰素或薄荷醇的情况下外侧杏仁核谷氨酸能神经元中 (小鼠脑切片中) 的全细胞电流钳记录图。

[0033] 图 3 显示了在每个 5min 记录期间 (洗脱 10min) 随着细胞外应用的 gabazine 的浓度增加外侧杏仁核谷氨酸能神经元中 (小鼠脑切片中) 的全细胞电流钳记录图。

[0034] 图 4 显示了外侧杏仁核谷氨酸能神经元中 (小鼠脑切片中) 的全细胞电流钳记录图,其显示了增强的猝发 (burst) 细节。

[0035] 图 5 显示了在每个 5min 记录期间 (洗脱 10min) 随着细胞外应用的 gabazine 的浓

度增加（同时在暴露于不同浓度的 gabazine 之前 10 分钟或在暴露于不同浓度的 gabazine 期间还细胞外应用 250 μ M 薄荷醇）外侧杏仁核谷氨酸能神经元中（小鼠脑切片中）的全细胞电流钳记录图。

[0036] 详细描述

[0037] 除非另有说明，否则本文所表达的所有百分比均是以占组合物的总重的重量计的。当提及 pH 时，数值对应于用标准设备在 25℃测定的 pH。除非上下文清楚地有相反表示，否则本申请以及所附的权利要求书中所用的单数形式“一种”、“一个”和“该”、“所述”包括所指物的复数。本文所用的“约”应理解是指数字周围范围的数。此外，本文的所有数值范围均应理解为包括该范围内的所有整数或分数。本文所公开的食品组合物可以缺少本文未具体公开的任意要素。因此，“包含”包括“基本上由……组成”和“由……组成”。

[0038] 本文所用的“神经变性障碍”是以进行性神经系统功能障碍为特征的遗传性或散发性疾病。这些障碍常常与神经系统的受侵害的中枢或外周结构萎缩相关。神经变性障碍的非限制性实例包括阿尔茨海默病和其它痴呆、变性神经疾病、遗传性脑疾病、帕金森病、肌萎缩性侧索硬化（ALS 或 Lou Gehrig 病）、亨廷顿舞蹈病和朊病毒病。

[0039] “预防”包括降低神经变性障碍的风险和 / 或严重性。术语“治疗”、“处理”和“缓解”包括预防性或防止性处置（预防所靶向的病理学病症或障碍和 / 或减缓其发展）和治愈性、治疗性或疾病改善性处置，包括治愈、减缓、减轻诊断的病理学病症或障碍的症状和 / 或阻止其进展的治疗措施；以及治疗有感染疾病风险的或疑似已经感染了疾病的患者和患病或已经被诊断为患有疾病或医学病症的患者。该术语不必然表示对个体治疗至完全恢复。术语“治疗”和“处理”还指维持和 / 或促进未患病、但可能易于发生不健康情况的个体的健康。术语“治疗”、“处理”和“缓解”还旨在包括加强或增强一种或多种主要的预防性或治疗性措施。术语“治疗”、“处理”和“缓解”还旨在包括疾病或病症的膳食控制或者用于预防或防止疾病或病症的膳食控制。治疗可以是患者 - 或医生 - 相关的。

[0040] 本文所用的“治疗有效量”是在个体中预防缺陷、治疗疾病或医学病症的量，或更概括地是减轻症状、控制疾病进展或给个体提供营养、生理或医学益处的量。

[0041] “动物”包括、但不限于哺乳动物，其包括、但不限于啮齿动物、水生动物、家养动物例如狗和猫、农场动物例如绵羊、猪、牛和马、以及人。如果使用“动物”、“哺乳动物”或其复数形式，则这些术语也适用于能显示出或在传代的情况下显示出效果的任意动物。本文所用的术语“患者”应理解为包括接受或预期接受治疗、如本文所定义的治疗的动物、尤其是哺乳动物、更尤其是人。尽管术语“个体”和“患者”在本文中通常用于指人，但是本申请并不限于此。因此，术语“个体”和“患者”是指具有能受益于所述治疗的医学病症或处于其风险中的任意动物、哺乳动物或人。

[0042] “衰老的”动物就其特定种属和 / 或种属内繁殖而言具有超过 50% 平均寿命。如果动物已经超过其来源国家中平均预期寿命的前三分之二、优选如果动物已经超过其来源国家中平均预期寿命的前四分之三、更优选如果动物已经超过其来源国家中平均预期寿命的前五分之四，则该动物被视为“中老年”。“中老年人”意指具有 65 岁或更大的实足年龄的人。

[0043] 本文所用的“食物产品”和“食品组合物”应理解为包含任意数量的任选的另外的成分，包括常规食品添加剂，例如一种或多种蛋白质、碳水化合物、脂肪、酸化剂、增稠剂、缓

冲剂或用于 pH 调节的物质、螯合剂、着色剂、乳化剂、赋形剂、矫味剂、矿物质、渗透压调节剂 (osmotic agent)、药学上可接受的载体、防腐剂、稳定剂、糖、甜味剂、组织形成剂和 / 或维生素。所述任选的成分可以以任意适合的量添加。

[0044] 如上文所述,本发明的发明人令人惊奇地、预料不到地发现,来自香料的几种活性化合物能抑制新皮质和杏仁核中的神经活动。这些化合物是薄荷醇和芳樟醇,其是瞬时感受器电位 M8 (TRPM8) 通道激动剂。虽然冰素的结构与薄荷醇无关,但是本发明的发明人发现了与 TRPM8 离子通道合成超激动剂冰素相同的作用;然而,冰素在人和动物中均产生极端冷觉。这些天然化合物通过以下方式降低神经兴奋性:1) 增加触发动作电位的阈值并且因此增加在新皮质中触发动作电位所需的电流的量;和 2) 中断更高刺激水平下的动作电位,其最可能与新皮质和外侧杏仁核中 Na⁺ 通道的使用依赖性阻滞相关。这些活性化合物改变放电模式、尤其是更高刺激水平下的放电模式,其中动作电位 (AP) 振幅的进行性和显著性减小发生至 AP 的完全中断。

[0045] 不希望受理论束缚,发明人认为,与神经保护性谷氨酸拮抗剂相比,所选择的香料活性化合物、即薄荷醇、芳樟醇和冰素的潜在机制解决了两个主要问题:1) 薄荷醇、芳樟醇和冰素靶向于 AP 的突触前阶段,从而降低了活性并减少了谷氨酸释放,这显著降低了达到兴奋性中毒水平的可能性;和 2) 薄荷醇、芳樟醇和冰素在高刺激情况下更强地起作用。与典型地抑制谷氨酸结合 NMDA 受体的谷氨酸拮抗剂不同,薄荷醇、芳樟醇和冰素降低神经元活性并且靶向于放电的突触前阶段,以至于更早一步降低了兴奋性中毒的可能性。

[0046] 因此,本申请所提供的组合物包含治疗有效量的薄荷醇、芳樟醇或冰素中的至少一种。在一个实施方案中,通过给需要其的个体施用包含薄荷醇、芳樟醇或冰素中至少一种的组合物治疗或预防神经变性障碍。例如,包含薄荷醇、芳樟醇或冰素中至少一种的组合物可以被施用于具有神经变性障碍的个体以治疗所述神经变性障碍。所述的神经变性障碍可以是阿尔茨海默病、其它痴呆、变性神经疾病、遗传性脑疾病、帕金森病、肌萎缩性侧索硬化、亨廷顿舞蹈病、朊病毒病及其组合。

[0047] 包含薄荷醇、芳樟醇或冰素中至少一种的组合物可以是药剂、食物产品或食物产品补充剂。所述补充剂可以是例如片剂、胶囊、锭剂 (pastille) 或液体的形式。所述补充剂可以进一步含有保护性亲水胶体 (例如树胶、蛋白质、改性淀粉)、粘合剂、成膜剂、包囊剂 / 材料、壁 / 壳材料、基质化合物、包衣物料、乳化剂、表面活性剂、增溶剂 (油、脂肪、蜡、卵磷脂等)、吸附剂、载体、填充剂、共用化合物、分散剂、湿润剂、加工助剂 (溶剂)、流动剂 (flowing agent)、味道掩蔽剂、增重剂 (weighting agent)、胶冻剂 (jellifying agent) 和成凝胶剂 (gel forming agent)。所述补充剂还可以含有常规药物添加剂和佐剂、赋形剂和稀释剂,包括、但不限于水、任意来源的明胶、植物胶 (vegetable gums)、木质素磺酸盐 (ligninsulfonate)、滑石粉、糖、淀粉、阿拉伯胶、植物油、聚亚烷基二醇、矫味剂、防腐剂、稳定剂、乳化剂、缓冲剂、润滑剂、着色剂、湿润剂、填充剂等。

[0048] 可以将补充剂作为可摄入的载体或支持物加入到消费者可接受的产品中。这类载体或支持物的非限制性实例有药物、食品组合物和宠物食品组合物。食品和宠物食品组合物的非限制性实例有奶、酸奶、凝乳、干酪、发酵乳、基于奶的发酵产品、基于发酵谷物的产品、基于奶的粉末、人乳、早产儿配方、婴儿配方、口服补充剂和管饲产品。

[0049] 在一个实施方案中,将包含薄荷醇、芳樟醇或冰素中至少一种的组合物施用于人、

优选成年人。许多神经变性障碍或认知功能障碍随个体年龄的进展而发生。因此,临床表现常常仅在成人期或在已经为老年期时才感觉到。因此,优选在所述神经变性障碍发作时或发作之前将组合物施用于成年人。因此,有利的是,提早治疗神经变性疾病以限制或减少神经元细胞变性的进一步进展。理想地,当个体仍然健康且具有完全的认知能力时,这类变性的发作会因在成人期中早期应用的预防作用而被延迟或减少。

[0050] 在一个供选择的实施方案中,将包含薄荷醇、芳樟醇或冰素中至少一种的组合物施用于非人动物,优选猫或狗。与人类似,在动物中、特别是在农场动物和作为宠物保留的动物中可观察到神经变性。因此,对于猫或狗的主人,看到其亲密的伴侣动物随动物年龄的进展被神经变性障碍所侵害是特别难过的。有利地,可以将包含薄荷醇、芳樟醇或冰素中的至少一种的组合物由其主人提供给伴侣动物。

[0051] 优选历经延长的一段时间、优选历经数年将包含薄荷醇、芳樟醇或冰素中至少一种的组合物用于消费方案。例如,可以定期、例如每周或每天施用所述组合物达至少 1 年、优选至少 2 年、更优选甚至更长时间。神经变性障碍是缓慢的过程,其可以仅逐步地、但历经多年进展性地发生,且最终可以导致被侵害的个体死亡。典型地,被这类神经变性障碍侵害的人根据其疾病的性质不同可以被侵害并存活 5、10、15 或 20 年或更长时间。因此,所述组合物可被个体用于整个所述期限或优选从所述障碍发作前开始。

[0052] 可以将薄荷醇、芳樟醇和 / 或冰素各自以 0.0015mg/kg 体重—400mg/kg 体重、优选 0.1mg/kg 体重—300mg/kg 体重、更优选 1.0mg/kg 体重—200mg/kg 体重、最优选 10.0mg/kg 体重—100mg/kg 体重的日剂量施用于个体。例如,可以将薄荷醇、芳樟醇和 / 或冰素各自以 0.0015mg/kg 体重—0.01mg/kg 体重、0.01mg/kg 体重—0.1mg/kg 体重、0.1mg/kg 体重—1.0mg/kg 体重、1.0mg/kg 体重—10.0mg/kg 体重、10.0mg/kg 体重—100.0mg/kg 体重、100.0mg/kg 体重—200.0mg/kg 体重、200.0mg/kg 体重—300.0mg/kg 体重、或 300.0mg/kg 体重—400.0mg/kg 体重的日剂量施用于个体。

实施例

[0053] 下面的非限制性实施例提供了开发和支持使用薄荷醇、芳樟醇和冰素治疗或预防神经变性障碍这一概念的科学数据。

[0054] 用小鼠脑切片研究了薄荷醇、芳樟醇和冰素的作用。杏仁体 (amygdaloid complex) 位于新皮质和杏仁核中的中颞叶内。杏仁体的外侧和基底外侧核接受来自皮质和丘脑结构的感覺信息,加工该信息,然后直接或通过基底核将该信息传递至中央核。为了对神经活动进行实验分析,可以用电极电激发来自基底外侧杏仁体的突触响应,并且可以测定动作电位。

[0055] 图 2 显示了不存在芳樟醇、薄荷醇或冰素的情况下 (对照) 的记录和存在芳樟醇、薄荷醇或冰素的情况下的记录。在高度去极化的膜电位 (约 -30mV) 下施加 2.5s 的矩形脉冲。记录显示,在 TRPM8 配体存在下,在高度去极化水平下,钠快通道的失活比对照更迅速地发生,从而避免了进一步的神经放电。

[0056] 图 3 显示了在每个 5min 的记录期间 (10min 洗脱) 增加细胞外应用的 GABA A 阻滞剂 gabazine 的浓度的记录。如所示的那样,由于大量的突触前放电,神经元自发地呈现动作电位猝发。图 4 描绘了增强的猝发之一的细节,并且显示在单个猝发中能观察到连

续的动作电位。与图 3 相比,图 5 显示了在相同条件下的记录,即,在每个 5min 的记录期间(10min 洗脱)增加细胞外应用的 gabazine 的浓度,不同的是在图 5 中,在暴露于不同浓度的 gabazine 之前 10 分钟以及在暴露于不同浓度的 gabazine 期间细胞外应用薄荷醇 250 μ M。如图中所示,神经元显示完全不存在自发性猝发或者存在的自发性猝发大大减少(比较图 5 与图 3)。

[0057] 这些实验结果证实,薄荷醇、芳樟醇和冰素增加了触发动作电位的阈值,并且因此增加了在新皮质中触发动作电位所需的电流量,并且还中断了在更高刺激水平下的动作电位。

[0058] 应当理解的是,对本文所述的目前优选的实施方案的各种改变和变型对本领域技术人员而言将是显而易见的。可以在不脱离本发明的精神和范围并且不减少其预期优点的情况下进行这类改变和变型。因此这类改变和变型也被所附的权利要求涵盖。

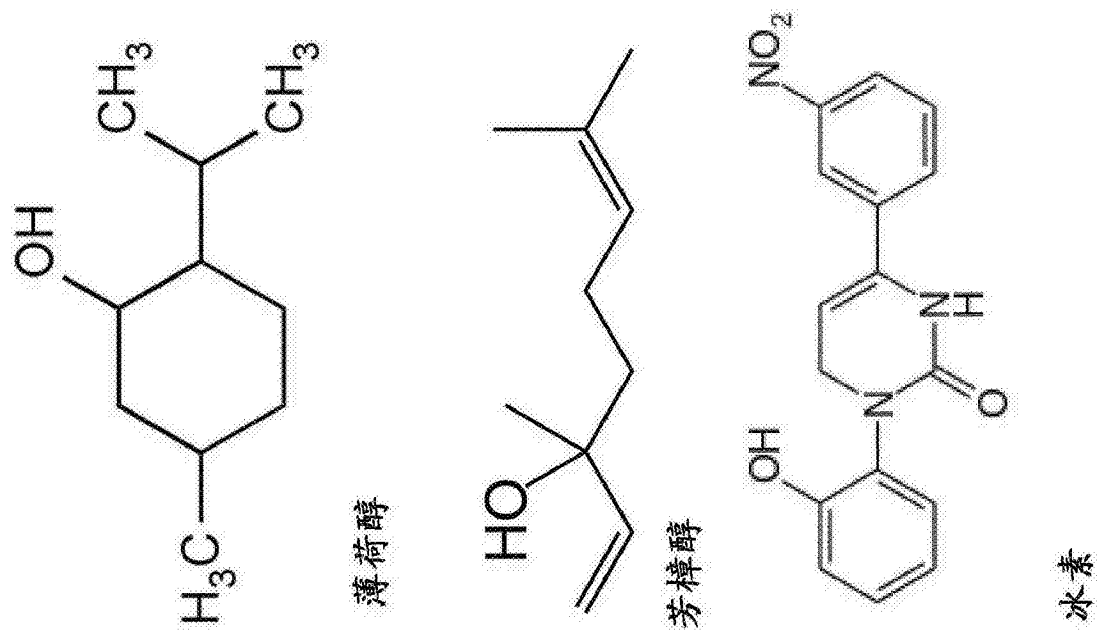


图 1

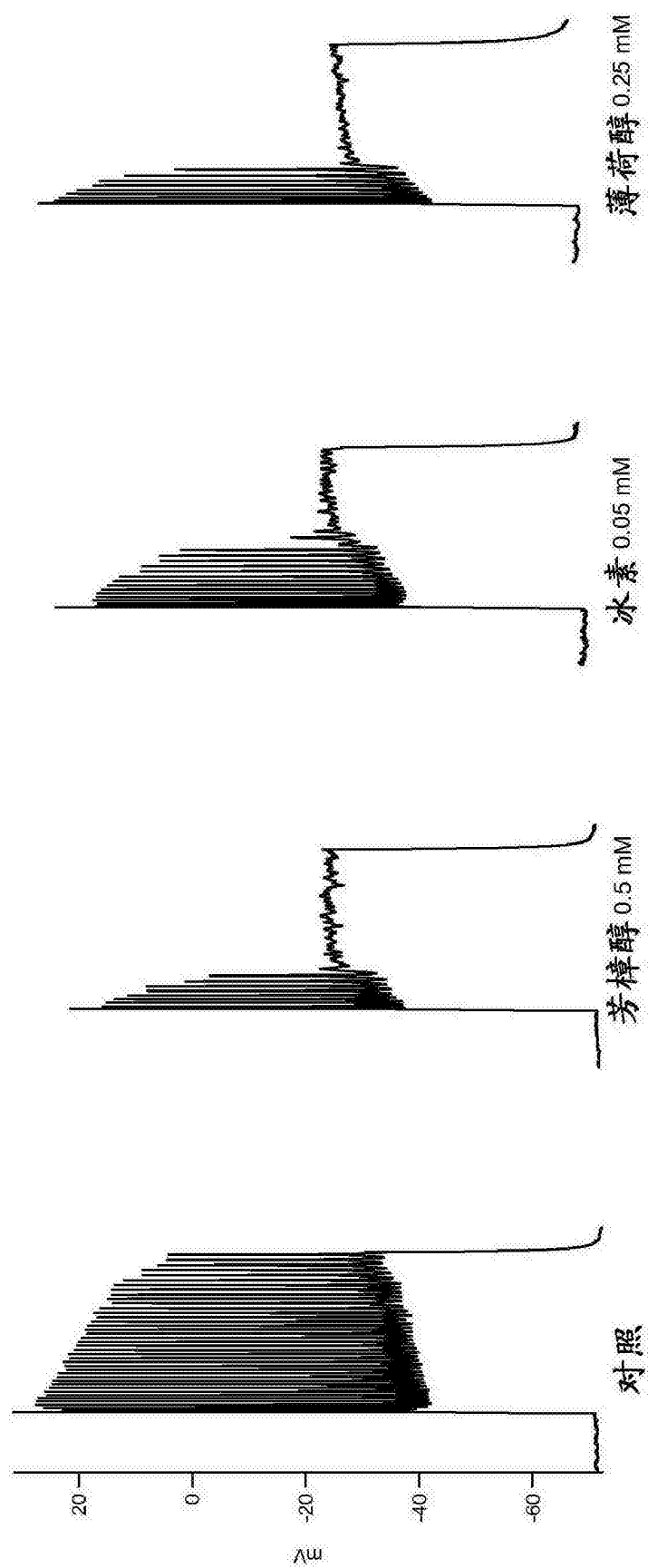


图 2

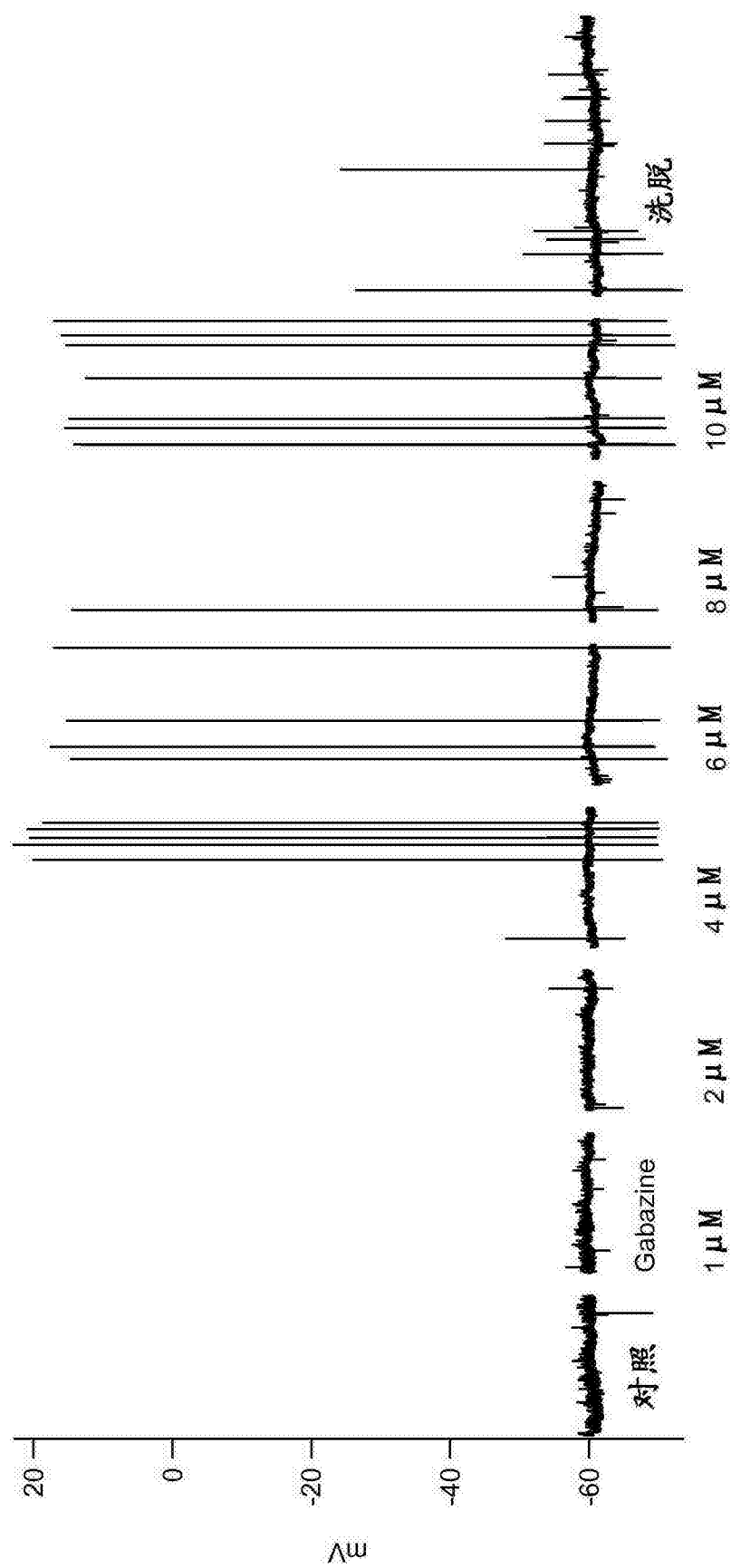


图 3

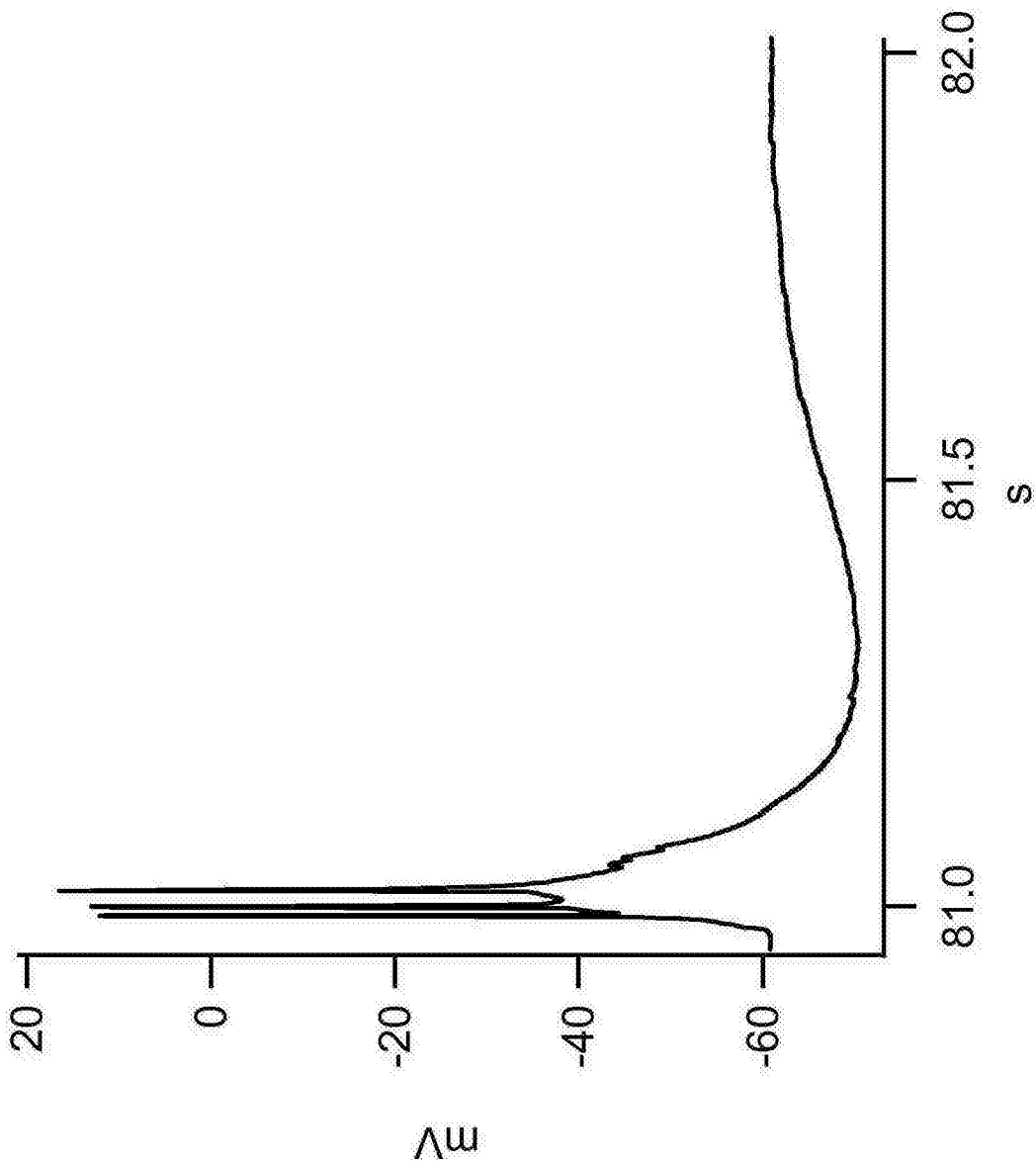


图 4

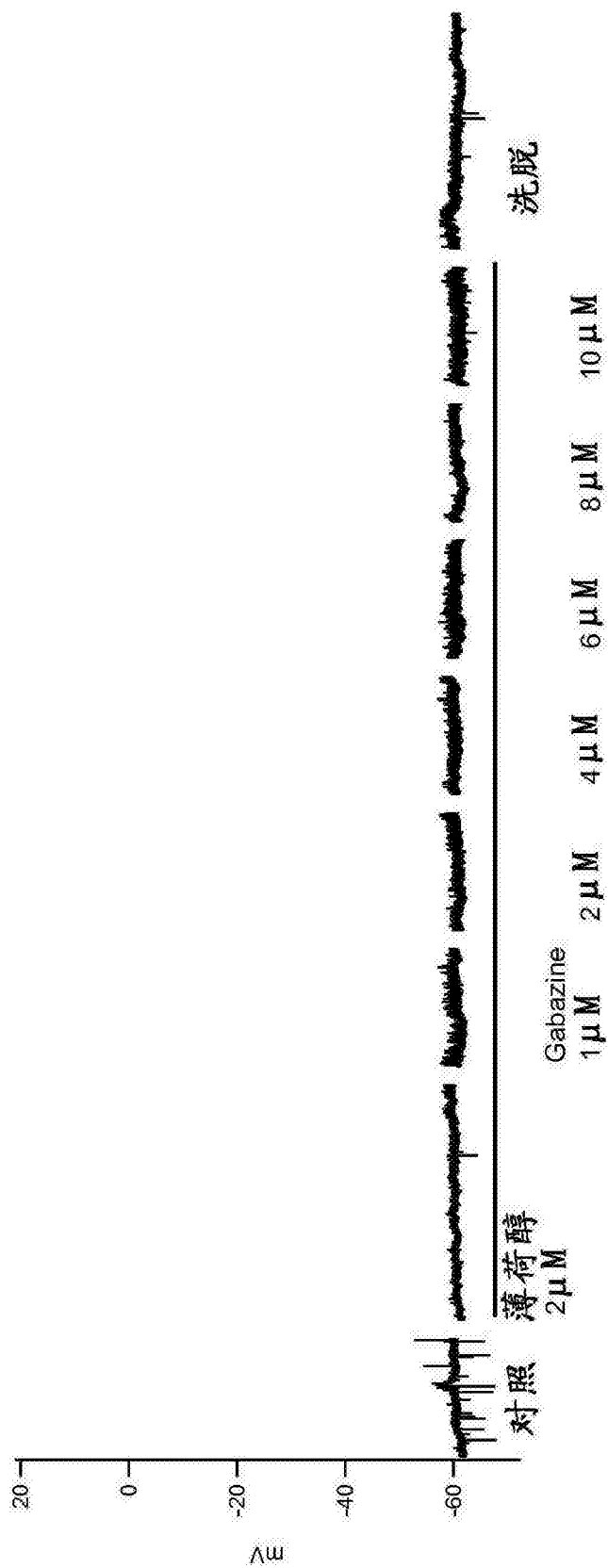


图 5