

[19]中华人民共和国专利局

[51]Int.Cl⁶



[12] 发明专利申请公开说明书

C07C237 / 08
C07C237 / 20 C07C255 / 32
C07C275 / 34 A61K 31 / 275
A61K 31 / 16

[21] 申请号 96107344.6

[43]公开日 1997年2月26日

[11] 公开号 CN 1143629A

[22]申请日 96.3.7

[30]优先权

[32]95.3.7 [33]JP[31]047581 / 95

[71]申请人 味之素株式会社

地址 日本东京都

[72]发明人 烟中敏宏 大角幸治 辻尚志

二瓶幸夫 中川隆祐

大石和夫

[74]专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张元忠

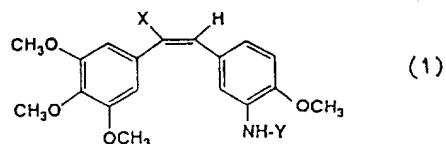
权利要求书 1 页 说明书 41 页 附图页数 0 页

[54]发明名称 芪衍生物和含有它们的药物组合物

[57]摘要

式(I)芪衍生物或其可药用盐是有效的制癌药并具有低毒性;

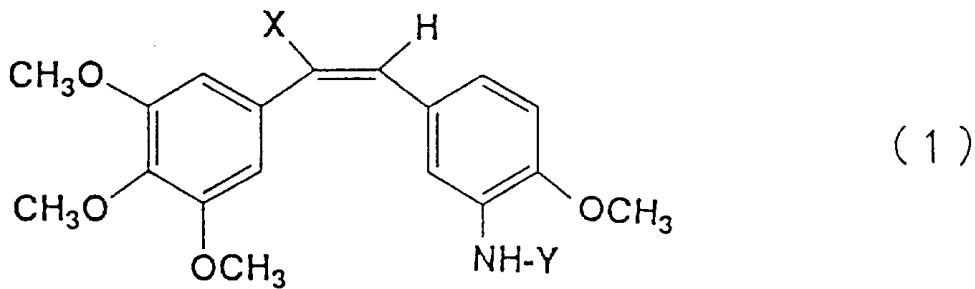
其中 X 表示氢原子或氟基,且 Y 表示氨基酸酰基。



(BJ)第 1456 号

权 利 要 求 书

1、式(I)所示芪衍生物,或其可药用盐:



其中X表示氢原子或氟基,且Y表示氨基酸酰基。

- 2、权利要求1的芪衍生物或其盐,其中X为氢原子。
- 3、权利要求1的芪衍生物或其盐,其中X为氟基。
- 4、权利要求1或2的芪衍生物或其盐,其中Y为L- α -氨基酸酰基。
- 5、权利要求4的芪衍生物或其盐,其中Y为苏氨酸酰基。
- 6、权利要求4的芪衍生物或其盐,其中Y为丝氨酸酰基。
- 7、可药用的前述权利要求任一所述的化合物。
- 8、制癌组合物,包括权利要求1至6任一所述的化合物和药学上可接受的赋形剂,稀释剂或载体。
- 9、权利要求1至6任一所述的化合物在制备制癌药方面的应用。

说明书

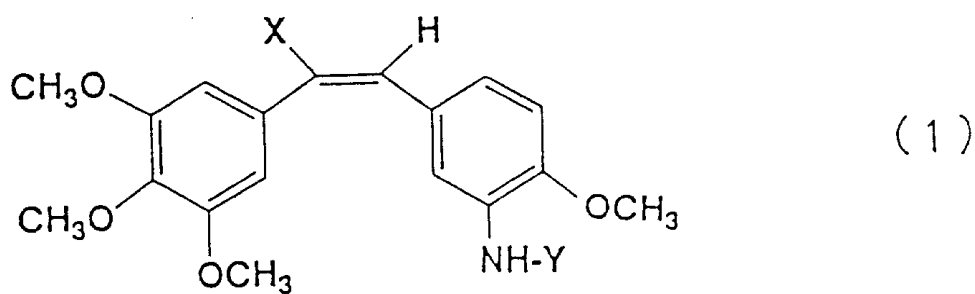
芪衍生物和含有它们的 药物组合物

本发明涉及顺式芪衍生物,它们作为药物的应用以及尤其是含有它们作为活性成分的制癌物。

已知含有顺式芪作为其基本骨架的Combretastatins 具有强有力的有丝分裂抑制活性和强细胞毒性。然而,由于这些化合物在水中几乎不溶,故迄今它们仍未被实际用作药物。因此人们研究了有关其衍生物的进展情况(Molecular Pharmacology 34, Chii, M, Lin等, 200-206, 1988, J. Med. Chem., Mark Cushman等, 1991, 34, 2579-2588, International Laid-Open Patent WO92/16486, J. Med. Chem., Mark Cushman 等, 1992, 35, 2293- 2306, International Laid-Open Patent WO93/23357, J. Med. Chem., Mark Cushman等, 1993, 36, 2817-2821, 和Bioorg. Med. Chem, Let., Ryuichi Shirai等, Vol. 4, No. 5, pp699-704, 1994)。尽管如此仍未发现有效化合物。

本发明涉及易被合成的Combretastatin衍生物,它们具有低毒性并具有药物作用,本申请还提供了包含它们的制癌物。

本申请发明人员研究了各种含有氨基酸酰基的芪衍生物并从中筛选出制癌化合物。从而它们发现下述式(I)化合物在动物试验中显示出惊人的制癌作用并具有低毒性。



其中X表示氢原子或氟基,且Y表示氨基酸酰基。

式(1)中,氨基酸酰基表示派生于氨基酸的酰基。氨基酸包括 α -氨基酸, β -氨基酸和 γ -氨基酸。优选的氨基酸实例包括甘氨酸,丙氨酸,亮氨酸,丝氨酸,赖氨酸,谷氨酸,天冬氨酸,苏氨酸,缬氨酸,异亮氨酸,鸟氨酸,谷氨酰胺,天冬酰胺,酪氨酸,苯丙氨酸,胱氨酸,蛋氨酸,精氨酸, β -丙氨酸,色氨酸,脯氨酸,以及组氨酸。就药物作用和安全性而论,特别优选苏氨酸和丝氨酸。这些氨基酸可以是L-异构体或D-异构体。优选L-异构体。

本发明化合物优选的实例包括:

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-甘氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-丙氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯- β -丙氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-亮氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-丝氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-苏氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-缬氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-异亮氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-脯氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-甲硫氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-谷氨酸酰胺酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-谷氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-天冬氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-天冬酰胺酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-赖氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-组氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-精氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-
L-半胱氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-
L-色氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-
D-丙氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-
D-亮氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-
D-丝氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-
D-苏氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-
D-缬氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-
D-异亮氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-
D-脯氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-
D-谷氨酸酰胺酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-
D-谷氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-
D-天冬氨酸酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-D-天冬酰胺

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-D-赖氨酸

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-D-组氨酸

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-D-精氨酸

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-D-半胱氨酸

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-D-甲硫氨酸

(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-D-色氨酸

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-甘氨酸

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-丙氨酸

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-β-丙氨酸

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-亮氨酸

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-异亮氨酸

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-丝氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-苏氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-苯丙氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-酪氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-脯氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-赖氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-组氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-精氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-半胱氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-甲硫氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-色氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-α-天冬氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-β-天冬氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-天冬氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-α-谷氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-γ-谷氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-谷氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D-丙氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D-亮氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D-异亮氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D-丝氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D-苏氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D-苯丙氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D-酪氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D-脯氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D-赖氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D-组氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D-精氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D-半胱氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D-甲硫氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D-色氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D- α -天冬氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D- β -天冬氨酸酰胺

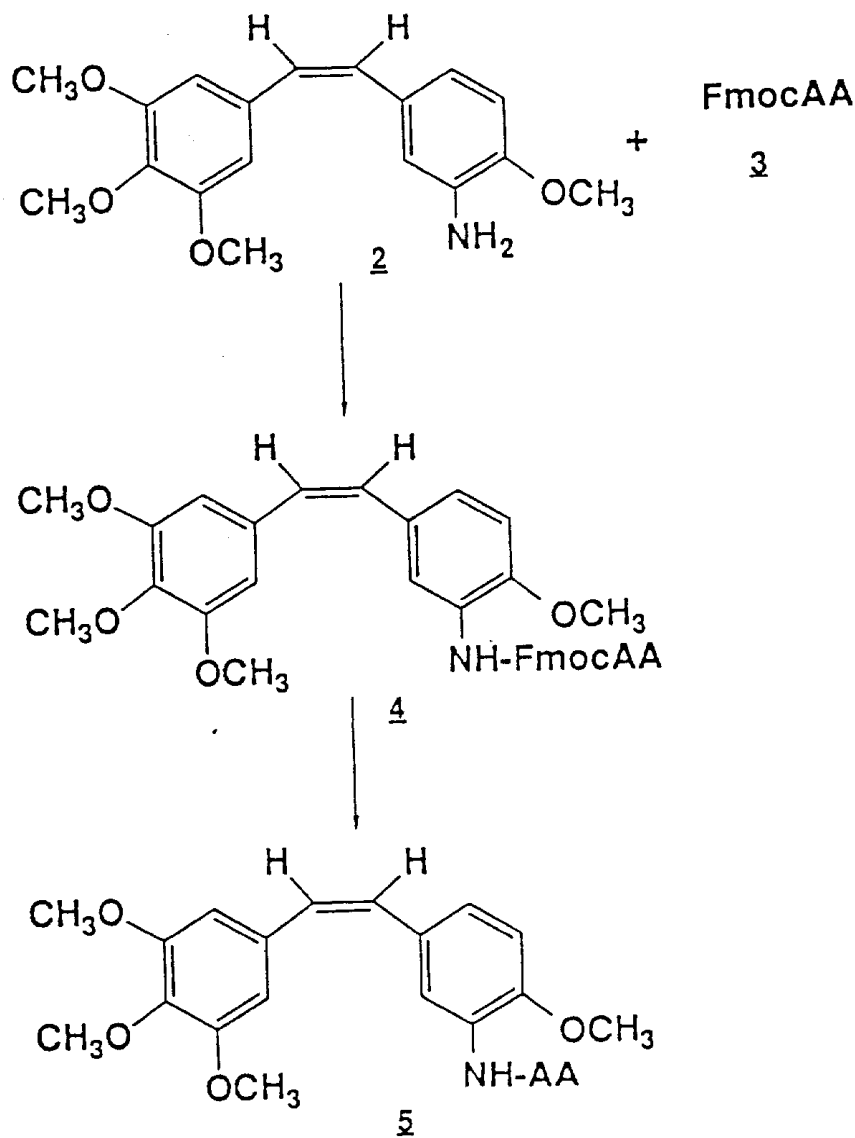
(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D-天冬酰氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D- α -谷氨酸酰胺

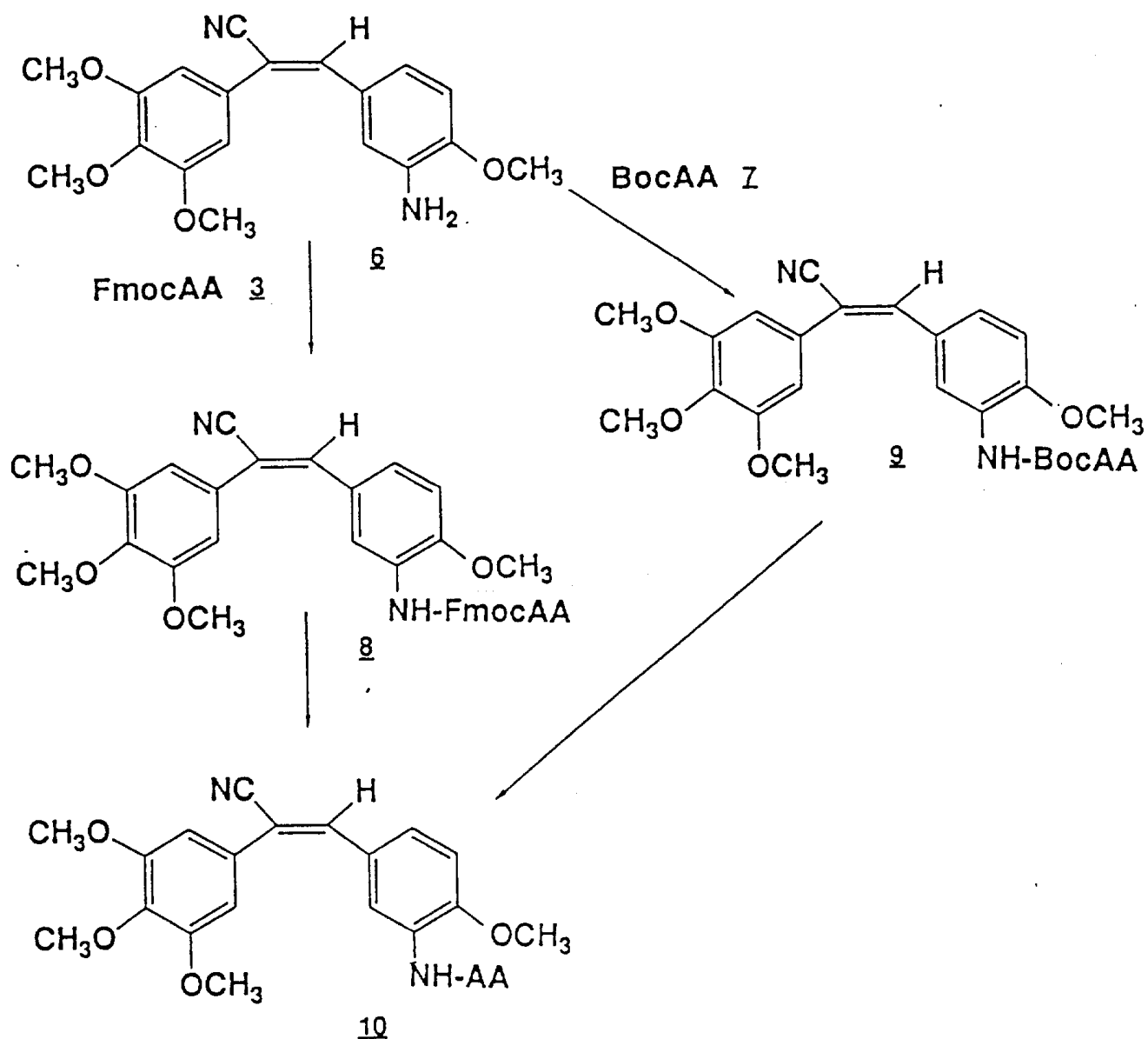
(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D- γ -谷氨酸酰胺

(E)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-D-谷氨酰胺酰胺

本发明式(I)化合物可按照下示反应路线合成。



其中Fmoc表示N- α -9-芴基甲氧羰基,且AA表示氨基酸酰基。



其中Fmoc和AA的定义同上,且Boc表示叔丁氧羰基。

本发明式(5)化合物可通过下述方法形成:使式(2)(z)-1-(3-氨基-4-甲氧苯基)-2-(3,4,5-三甲氧苯基)-乙烯与式(3)N- α -9-苄基甲氧羰基氨基酸衍生物在室温下于二甲基甲酰胺并在二环己基碳二亚胺(DCC)和1-羟基苯并三唑(HOBT)存在下反应6至12小时,然后通过色谱等其它方式纯化反应混合物,得到中间体(4),且将该

中间体用氢氧化钠水溶液脱保护。

本发明式(10)化合物可通过下述方法形成：例如，在1-乙基-3-(3-二甲氨基丙基)碳二亚胺(WSCI)存在下将式(6)(E)-3-(3-氨基-4-甲氧苯基)-2-(3,4,5-三甲氧苯基)-丙-2-烯腈与式(7)N- α -叔丁氧羰基氨基酸衍生物在50°C下于二甲基甲酰胺中反应4小时，得到式(9)化合物，然后将此化合物用氢氟酸和二噁烷混合物脱保护。另一方面，式(10)化合物还可通过下述方法形成：在六氟合磷氢酸苯并三唑-1-基-氧-三(二甲氨基)磷(Bop试剂)和三乙胺存在下使式(6)化合物与式(3)氨基酸衍生物在乙腈中于60°C反应24小时，形成式(8)化合物，然后用氢氧化钠水溶液或哌啶使式(8)化合物脱保护。

按上述方法所制的本发明芪衍生物还容易从反应混合物中分离出来并通过用溶剂提取，色谱层析，结晶等其它方式纯化。

当上述芪衍生物在本发明中用作抗肿瘤剂时，该药剂可通过口服或非肠道途径(肌内，皮下，静脉内途径，以栓剂等其它形式)给药。药剂剂量因疾病的发展程度而异，成人通常在1和3000mg之间。一般该药剂以1至9000mg/天的剂量分次给用。

当本发明芪衍生物配制成口服制剂时，如果需要，可向其中加入赋形剂，粘合剂，崩解剂，润滑剂，着色剂，矫味剂等，并将所形成的混合物制成片剂，涂层片剂，粒剂，胶囊等剂型。赋形剂的实例包括乳糖，玉米淀粉，糖类，葡萄糖，山梨醇，以及结晶纤维素。粘合剂的实例包括聚乙烯醇，聚乙烯醚，乙基纤维素，甲基纤维素，阿拉伯树胶，黄耆胶，明胶，紫胶，羟丙基纤维素，羟丙基淀粉，以及聚乙烯吡咯烷酮。崩解剂的实例包括淀粉，琼脂，凝胶粉，结晶纤维素，碳

酸钙,碳酸氢钠,柠檬酸钙,环糊精,以及果胶。润滑剂的实例包括硬脂酸镁,滑石,聚乙二醇,硅石,以及硬化植物油。着色剂的实例包括允许加到药品中的色素。矫味剂的实例包括可可粉,薄荷醇,薄荷油,精制冰片,以及肉桂。如果需要,这些片剂和粒剂可用蔗糖,明胶等包衣。

当制备注射液时,可加入pH调节剂,稳定剂,防腐剂等。按常规方式制成皮下,肌肉或静脉内注射液。

本发明芪衍生物可以与无机酸或有机酸形成药学上可接受的酸加成盐,所述无机酸如盐酸,硫酸和磷酸,有机酸如草酸,富马酸,马来酸,苹果酸,柠檬酸,酒石酸和谷氨酸。

实施例

本发明用下述实施例加以具体说明,但是,本发明并不局限于这些实施例。

实施例1

合成(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-甘氨酸

步骤1

合成(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-Fmoc-甘氨酸

将2g(6.3mmols)(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯,2.3gFmoc-Gly和11g(25mmols)BOP试剂溶于40ml二甲基甲酰胺中,且将混合物在60°C加热2小时。反应混合物冷却后,向其中加入饱和碳酸氢钠水溶液。所形成的混合物用二氯甲烷提取三次。提取物用无水硫酸钠干燥,减压浓缩至干。产物通

过硅胶柱色谱纯化(1:2的乙酸乙酯和己烷混合物洗脱),得1.63g最终产物,产率43.5%。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ; 8.29(1H, s), 8.11(1H, s), 7.76(2H, d, $J=7.5$), 7.60(2H, d, $J=7.5$), 7.39(2H, t, $J=7.2$), 7.30(2H, m), 7.00(1H, dd, $J=1.8, 8.7$), 6.70(1H, d, $J=8.7$), 6.51(1H, d, $J=12.3$), 6.44(1H, d, $J=12.3$), 4.44(2H, d, $J=6.6$), 4.25(1H, m), 4.04(2H, 2H, br), 3.84(3H, s), 3.79(3H, s), 3.68(6H, s)

MS (m/Z): 594 (m^+).

步骤2

合成(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-甘氨酸酰胺

将(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-Fmoc-甘氨酸酰胺(1.08g, 1.82mmols)溶于20ml甲醇内并向其内加入1.0ml(2.0mmols)Z-N氢氧化钠水溶液。混合物搅拌3小时。加入饱和碳酸氢钠溶液,并将混合物用二氯甲烷提取三次。提取液用无水硫酸钠干燥,并减压浓缩至干。产物用硅胶板纯化(5-%甲醇和二氯甲烷的混合物为洗脱剂),得479mg最终产物,产率70.7%。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ; 9.61(1H, brs), 8.36(1H, d, $J=1.8$), 7.00(1H, dd, $J=1.8, 8.4$), 6.72(1H, d, $J=8.4$), 6.51(2H, s), 6.53(1H, d, $J=12.0$), 6.42(1H, d, $J=12.0$), 3.87(3H, s), 3.83(3H, s), 3.68(6H, s)

MS (m/Z): 373 (MH⁺); 高分辨质谱, 计算值-373.1763, 实测值- 373.1751。

实施例2

合成 (Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-丙氨酰胺

步骤1

合成 (Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-Fmoc-丙氨酰胺

将 (Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯 (2.2g, 6.9mmols), 2.7g (8.3mmols) Fmoc-L-Ala 和 12.1g (27.6mmols) BOP 试剂溶于 22ml 二甲基甲酰胺中, 并将混合物在 60 °C 加热 4 小时。待反应混合物冷却之后, 向其中加入饱和碳酸氢钠水溶液, 并将形成的混合物用二氯甲烷提取三次。提取液用无水硫酸钠干燥, 并减压浓缩至干。产物通过硅胶柱色谱纯化 (用 1:2 的乙酸乙酯和己烷混合物洗脱), 得 1.79g 最终产物, 产率 41.4%。

¹H-NMR (CDCl₃) δ; 8.32 (1H, d, J=1.8), 8.19 (1H, brs), 7.76 (2H, d, J=7.2), 7.59 (2H, d, J=7.2), 7.39 (2H, t, J=6.9), 7.32 (2H, m), 7.01 (1H, dd, J=1.8, 8.7), 6.69 (1H, d, J=8.4), 6.52 (2H, s), 6.51 (1H, d, J=12.0), 6.44 (1H, d, J=12.0), 5.35 (1H, brs), 4.42 (3H, br), 4.24 (1H, m), 3.84 (3H, s), 3.79 (3H, s), 3.69 (6H, s), 1.48 (3H, d, J=6.9)

质谱m/Z: 60.8 (M⁺)。

步骤2

合成(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-丙氨酸酰胺

1g (1.6mmols) (Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-Fmoc-L-丙氨酸酰胺溶于10ml甲醇中,并向其内加入0.9ml (1.76mmols) 2-N氢氧化钠水溶液。混合物搅拌3小时。加入饱和氯化钠水溶液,并将所形成的混合物用二氯甲烷提取三次,提取液用无水硫酸钠干燥,并减压浓缩至干。产物用硅胶板纯化(5%甲醇和二氯甲烷混合物为洗脱剂),得543mg最终产物,产率87.9%。

¹H-NMR (CDCl₃) δ; 9.72 (1H, brs), 8.39 (1H, d, J=2.1), 6.99 (1H, dd, J=2.1, 8.4), 6.71 (1H, d, J=8.4), 6.52 (1H, d, J=12.3), 6.52 (2H, s), 6.42 (1H, d, J=12.3), 3.86 (3H, s), 3.83 (3H, s), 3.68 (6H, s), 3.64 (1H, m), 1.43 (3H, d, J=7.2)

质谱m/Z: 387 (MH⁺); 高分辨质谱, 计算值-387.1920, 实测值-387.1922。

实施例3

合成(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-亮氨酸酰胺

步骤1

合成(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯Fmoc-L-亮氨酸酰胺

将(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-

乙烯(1.92g, 6.1mmols), 2.58g(7.3mmols) Fmoc-L-Leu, 1.5g(7.3mmols) DCC和1.1g(7.3mmols) HOBt·H₂O溶于40ml二甲基甲酰胺内, 并将混合物室温反应12小时。反应混合物用乙酸乙酯稀释, 然后过滤并浓缩。产物通过硅胶柱色谱纯化(用1:2 乙酸乙酯和己烷混合物洗脱), 得到3.05g最终产物, 产率76.9%。

¹H-NMR(CDCl₃) δ; 8.32(1H, d, J=2.1), 8.19(1H, s), 7.75(2H, d, J=7.5), 7.58(2H, d, J=7.5), 7.39(2H, t, J=6.9), 7.29(2H, m), 7.00(1H, dd, J=2.1, 8.4), 6.69(1H, d, J=8.4), 6.51(2H, s), 6.50(1H, d, J=12.3), 6.43(1H, d, J=12.3), 5.29(1H, brs), 4.43(2H, d, J=6.9), 4.23(1H, t, J=6.9), 3.83(3H, s), 3.79(3H, s), 3.68(6H, s), 1.75(2H, br), 11.55(1H, br), 0.95(6H, br)

质谱m/z: 650(M⁺)

步骤2

合成(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-亮氨酸酰胺

1克(1.54mmols) (Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-Fmoc-L-亮氨酸酰胺溶于10ml甲醇和10ml 二氯甲烷内, 并向其中加入0.9ml(1.7mmols) 2-N氢氧化钠水溶液。混合物搅拌3小时。向其中加入饱和氯化钠水溶液, 并将形成的溶液用二氯甲烷提取三次。提取液用无水硫酸钠干燥, 并减压浓缩至干。产

物通过硅胶柱色谱纯化(用10%用甲醇和二氯甲烷混合物洗脱),得到560mg最终产物,产率84.9%。

$^1\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3) \delta$; 9.78(1H, brs), 8.41(1H, d, $J=1.8$), 6.99(1H, dd, $J=1.81, 8.4$), 6.70(1H, d, $J=8.4$), 6.52(1H, d, $J=12.3$), 6.52(2H, s), 6.42(1H, d, $J=8.4$), 3.87(3H, s), 3.83(3H, s), 3.68(6H, s), 3.51(1H, m), 1.80(2H, m), 1.42(1H, m), 0.98(6H, t, $J=6.6$)

质谱 m/z : 429 (MH^+); 高分辨质谱, 计算值-429. 2389, 实测值-429. 2391

实施例4

合成(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-丝氨酸酰胺

步骤1

合成(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-Fmoc-L-丝氨酸酰胺

将(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯(1.5g, 4.76mmols), 2.1g(5.7mmols) Fmoc-L-Ser(Ac), 1.2g(5.7mmols) DCC和0.87g(5.7mmols) HOBT. H_2O 溶于30ml 二甲基甲酰胺内, 并将混合物室温反应5小时, 反应混合物用乙酸乙酯稀释, 然后过滤并浓缩。产物通过硅胶柱色谱纯化(用1:2 乙酸乙酯和己烷混合物洗脱), 得到1.96g最终产物, 产率61.8%。

$^1\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3) \delta$; 8.38(1H, br), 8.30(1H, d, $J=1.8$), 7.76(2H, d, $J=7.8$), 7.59(2H, d, $J=7.8$), 7.40(2H, t, $J=7.2$), 7.32(2H, m), 7.03(1H, dd, $J=1.8, 8.7$), 6.71(1H, d, $J=8.7$), 6.51(2H, s), 6.51(1H, d, $J=12.3$), 6.45(1H, d, $J=12.3$), 5.53(1H, brs), 4.62(1H, br), 4.45(2H, d, $J=6.9$), 4.25(1H, m), 3.83(3H, s), 3.80(3H, s), 3.69(6H, s), 2.65(2H, d, $J=9.3$), 2.1(3H, s)

质谱 m/z : 666 (M^+)

步骤2

合成(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-丝氨酸酰胺

将(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯Fmoc-L-丝氨酸酰胺(1.04g, 1.56mmols)溶于10ml甲醇和10ml二氯甲烷内,并向其中加入1.7ml(3.4mmols)2-N氢氧化钠水溶液。混合物室温搅拌24小时。向其中加入饱和氯化钠水溶液,并将形成的溶液用二氯甲烷提取三次。提取液用无水硫酸钠干燥,并减压浓缩至干。产物通过硅胶板纯化(用5%甲醇和二氯甲烷混合物洗脱),得到315mg最终产物,产率50.2%。

$^1\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3) \delta$; 9.77(1H, brs), 8.34(1H, d, $J=2.1$), 7.01(1H, dd, $J=2.1, 8.7$), 6.73(1H, d, $J=8.7$), 6.52(2H, s), 6.51(1H, d, $J=12.3$), 6.43(1H, d, $J=12.3$), 3.98(1H, dd, $J=4.8, 11.1$), 3.87(3H, s), 3.84(3H, s), 3.79(1H, dd, $J=5.4, 11.1$), 3.69(6H, s), 3.59(1H, dd, $J=5.1, 5.4$)

质谱m/z: 403 (MH⁺); 高分辨质谱, 计算值-403. 1896, 实测值-403.1826

实施例5

合成(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-苏氨酸酰胺

步骤1

合成(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-Fmoc-L-苏氨酸(AC)酰胺

将(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯(1.5g, 4.76mmols), 2.2g(5.7mmols) Fmoc-L-Thr(Ac), 1.2g(5.7mmols) DCC和0.87g(5.7mmols) HOBt·H₂O溶于30ml二甲基甲酰胺内, 并将混合物室温反应6小时。反应混合物用50ml乙酸乙酯稀释, 然后过滤并浓缩。产物通过硅胶柱色谱纯化(用1:2 乙酸乙酯和己烷混合物洗脱), 得到2.97g最终产物, 产率91%。

¹H-NMR(CDCl₃) δ; 8.36(1H, brs), 8.29(1H, d, J=2.4), 7.77(2H, m), 7.61(2H, m), 7.28-7.44(4H, m), 7.02(1H, dd, J=2.1, 8.7), 6.72(1H, d, J=8.7), 6.51(2H, s), 6.51(1H, d, J=12.0), 6.45(1H, d, J=12.0), 5.72(1H, m), 5.40(1H, m), 4.48(2H, m), 4.25(1H, m), 3.83(3H, s), 3.82(3H, s), 3.69(6H, s), 2.08(3H, s), 1.24(3H, m)

质谱m/z: 680 (M⁺)

步骤2

合成(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-L-苏氨酸酰胺

1克(1.47mmols) (Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙烯-Fmoc-L-苏氨酸(Ac)酰胺溶于20ml二噁烷内,并向其中加入1.76ml(3.5mmols) 2-N氢氧化钠水溶液。混合物搅拌24小时。向其中加入饱和氯化钠水溶液,并将形成的溶液用二氯甲烷提取三次。提取液用无水硫酸钠干燥,并减压浓缩至干。产物使用硅胶板纯化(用7.5%甲醇和二氯甲烷混合物洗脱),得到448mg 最终产物,产率73.4%。

$^1\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3) \delta$; 9.86(1H, brs), 8.37(1H, d, $J=2.1$), 7.01(1H, dd, $J=2.1, 8.7$), 6.72(1H, d, $J=8.7$), 6.52(2H, s), 6.52(1H, d, $J=12.0$), 6.43(1H, d, $J=12.0$), 4.42(1H, m), 3.87(3H, s), 3.84(3H, s), 3.69(6H, s), 3.38(1H, m), 1.25(3H, d, $J=6.3$)

质谱 m/z : 417(MH^+); 高分辨质谱, 计算值-417. 2026, 实测值-417.2050

实施例6

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-甘氨酸酰胺盐酸盐

步骤1

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Boc-甘氨酸酰胺

700mg(1.86mmols) (E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈盐酸盐, 478mgWSCI, 375mgHOBt, H_2O 和 486mgBoc-Gly溶于100ml二甲基甲酰胺,并向其中加入0.35ml 三乙胺。混合物在50°C反应3.5小时。向其中加入700毫升水,并将形成

的混合物用乙酸乙酯提取。随后乙酸乙酯层用水洗涤三次,无水硫酸钠干燥,并减压浓缩。产物用硅胶柱色谱纯化(洗脱剂,乙醚),然后溶于少量二氯甲烷内。向其中加入乙醚进行结晶,得1.71mmols最终产物,产率92%。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ; 1.481 (s, 9H), 3.759 (s, 6H), 3.855 (s, 3H), 3.883 (s, 3H), 3.901 (d, $J=5.7\text{Hz}$), 5.1 (br, 1H), 6.603 (s, 2H), 6.696 (d, $J=8.5\text{Hz}$, 1H), 6.892 (d-d, $J=1.8\text{Hz}$, 8.5Hz, 1H), 7.245 (s, 1H), 8.295 (br. s, 1H), 8.333 (d, $J=1.8\text{Hz}$, 1H)

质谱 m/z : 497 (M^+)

步骤2

合成 (E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-甘氨酸胺盐酸盐。

将800毫克 (E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Boc-甘氨酸胺溶于3ml二氯甲烷内,并向其中加入3ml 4-M 氢氟酸和二噁烷的溶液。混合物室温反应2小时。向其中加入30毫升乙醚,并将形成的混合物过滤。将如此得到的粉末用氯仿,异丙醇和甲苯(6:8:20)混合物热洗涤,得483mg (1.11mmols) 最终产物,产率65%。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ; 3.735 (s, 6H), 3.807 (br, 2H), 3.812 (s, 3H), 3.888 (s, 3H), 6.662 (s, 2H), 6.978 (d, $J=8.6\text{Hz}$, 1H), 7.102 (d-d, $J=2.1\text{Hz}$, 8.6Hz, 1H), 7.346 (s, 1H), 8.018 (d, $J=2.1\text{Hz}$, 1H)

高分辨质谱,计算值-398.1716,实测值-398.1723。

实施例7

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-鸟氨酸二盐酸盐

步骤1

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Boc-L-鸟氨酸

700mg(1.86mmols)(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈盐酸盐,463mgWSCl,463mgHOBt.H₂O和767mgBoc₂L-Orn溶于70ml二甲基甲酰胺内,并向其中加入0.35ml三乙胺。混合物在50℃反应41小时。向其中加入400毫升水,并将形成的混合物用乙醚提取。随后乙醚层用水洗涤三次,无水硫酸钠干燥,并减压浓缩。产物用硅胶柱色谱纯化(洗脱剂,乙醚),然后溶于少量二氯甲烷内。向其中加入乙醚进行结晶,得737mg(1.13mmols)最终产物,产率61%。

¹H-NMR(CDCl₃) δ;1.432(s,9H), 1.451(s,9H), 1.5(m,2H), 1.65(m,1H), 1.9(m,1H), 3.2(m,2H), 3.764(s,6H), 3.857(s,3H), 3.875(s,3H), 4.2(br,1H), 4.8(br,1H), 5.1(br,1H), 6.600(s,2H), 6.704(d,J=8.6Hz,1H), 6.901(d-d,J=2.1Hz,8.6Hz,1H), 7.236(s,1H), 8.266(d,J=2.1Hz,1H), 8.329(br.s,1H)

质谱m/z:654(M⁺)

步骤2

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-鸟氨酸盐酸盐

将(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-

丙-2-烯腈-Boc-L-鸟氨酸胺(730mg,1.11mmols)溶于5ml 二氯甲烷内,并向其中加入5ml4-M氨氯酸的二噁烷溶液。混合物室温反应1小时。向其中加入100毫升乙醚,并将形成的混合物过滤,将如此得到的粉末用1:1 的甲醇和乙酸乙酯混合物重结晶,得 286mg(0.542mmols)最终产物,产率48%。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ; 1.7 (m, 2H), 1.9 (m, 2H), 2.973 (d, $J=6.3\text{Hz}$, 1H), 3.003 (d, $J=6.3\text{Hz}$, 1H), 3.768 (s, 6H), 3.820 (s, 3H), 3.898 (s, 3H), 4.176 (t, $J=6.3\text{Hz}$, 1H), 6.675 (s, 2H), 7.014 (d, $J=8.5\text{Hz}$, 1H), 7.173 (d-d, $J=2.0\text{Hz}$, 8.5Hz, 1H), 7.368 (s, 1H), 7.801 (d, $J=2.0\text{Hz}$, 1H)

高分辨质谱,计算值-455. 2288,实测值-455. 2300.

实施例8

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-苯丙氨酸盐酸盐

步骤1

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Boc-L-苯丙氨酸

将(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈盐酸盐(998mg, 2.65mmols), 1.290mgBOP试剂和777mgBoc-L-Phe溶于50ml乙腈内,并向其中加入0.8ml三乙胺。混合物在室温反应18小时并在50°C反应20小时。向其中加入100毫升水,并将形成的混合物用乙酸乙酯提取。随后提取液用无水硫酸钠干燥,并减压浓缩。产物用硅胶柱色谱纯化(洗脱剂,二氯甲烷),然

后溶于少量二氯甲烷内，向其中加入乙醚和己烷进行结晶，得1082mg (1.84mmols) 最终产物，产率69%。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ; 1.426 (s, 9H), 3.12 (br. t, 2H), 3.744 (s, 3H), 3.766 (s, 6H), 3.888 (s, 3H), 4.4 (br, 1H), 5.1 (br, 1H), 6.613 (s, 2H), 6.639 (d, $J=8.8\text{Hz}$, 1H), 6.875 (d-d, $J=2.1\text{Hz}$, 8.8Hz , 1H), 7.18-7.36 (m, 5H), 8.030 (br. s, 1H), 8.345 (d, $J=2.1\text{Hz}$, 1H)

质谱 m/z : 587 (M^+)

步骤2

合成 (E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-苯丙氨酸盐酸盐

将 (E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Boc-L-苯丙氨酸 (1082mg, 1.11mmols) 溶于 10ml 二氯甲烷内，并向其中加入 5ml 4-M 氢氯酸的二噁烷溶液。混合物室温反应 1 小时，向其中加入 100 毫升乙醚，并将形成的混合物过滤。将如此得到的粉末用 4:1:4 的氯仿，甲醇和乙酸乙酯混合物重结晶，得 450mg (0.859mmols) 最终产物，产率 77%。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ; 3.106 (d, $J=7.3\text{Hz}$, 1H), 3.119 (d, $J=7.3\text{Hz}$, 1H), 4.312 (t, $J=7.3\text{Hz}$, 1H), 3.751 (s, 6H), 3.792 (s, 3H), 3.819 (s, 3H), 6.672 (s, 2H), 6.936 (d, $J=8.7\text{Hz}$, 1H), 7.173 (d-d, $J=2.2\text{Hz}$, 8.7Hz , 1H), 7.2 (m, 2H), 7.3 (m, 3H), 7.339 (s, 1H), 7.878 (d, $J=2.2\text{Hz}$, 1H)

高分辨质谱，计算值-488. 2186，实测值-488. 2162.

实施例9

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-脯氨酸盐酸盐

步骤1

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Boc-L-脯氨酸酰胺

将(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈盐酸盐(998mg, 2.65mmols), 1300mg BOP试剂和605mg Boc-L-Pro溶于50ml乙腈内,并向其中加入0.8ml三乙胺.混合物在室温反应18小时并在50°C反应20小时..向其中加入100毫升水和少量碳酸氢钠,并将形成的混合物用乙酸乙酯提取.随后提取液用无水硫酸钠干燥,并减压浓缩.产物用硅胶柱色谱纯化(洗脱剂,二氯甲烷),然后浓缩,得1310mg(2.44mmols)最终产物,产率92%。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ; 1.4-1.5 (br, 9H), 1.9 (br, 2H), 2.1-2.3 (br, 1H), 2.3-2.5 (br, 1H), 3.3-3.5 (br, 2H), 3.753 (s, 6H), 3.838 (s, 3H), 3.876 (s, 3H), 4.2-4.5 (br, 1H), 6.609 (s, 2H), 6.677 (d, $J=8.4\text{Hz}$, 1H), 6.871 (m, 1H), 7.238 (s, 1H), 8.39 (br. s, 1H), 9.2 (br, 1H)

质谱 m/z : 537 (M^+)

步骤2

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-脯氨酸盐酸盐

将(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Boc-L-脯氨酸酰胺(1250mg, 2.33mmols)溶于10ml 二氯甲

烷内,并向其中加入5ml 14-M 氢氯酸的二噁烷溶液.混合物室温反应1小时.向其中加入100毫升乙醚,并将混合物过滤.将得到的粉末通过中压液相色谱纯化(ODS,用70:30的水和乙腈洗脱),所得产物用1:10的氯仿和乙酸乙酯混合物重结晶三次,得465mg (0.980mmols) 最终产物,产率42%。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 2.0 (m, 3H), 2.4 (m, 1H), 3.4 (m, 2H), 3.745 (s, 6H), 3.805 (s, 3H), 3.895 (s, 3H), 4.45 (m, 1H), 6.660 (s, 2H), 6.997 (d, $J=8.6\text{Hz}$, 1H), 7.143 (d-d, $J=2.1\text{Hz}, 8.6\text{Hz}$, 1H), 7.349 (s, 1H), 7.839 (d, $J=2.1\text{Hz}$, 1H)

高分辨质谱,计算值-438. 2029,实测值-438. 2033.

实施例10

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-丙氨酰胺盐酸盐

步骤1

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Boc-L-丙氨酰胺

将(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈盐酸盐(1053mg, 2.65mmols), 1300mg BOP 试剂和 554mg Boc-L-Ala溶于50ml乙腈内,并向其中加入0.8ml三乙胺.混合物在60°C反应17小时.向其中加入100毫升水和少量碳酸氢钠,并将形成的混合物用乙酸乙酯提取.随后提取液用饱和氯化钠水溶液洗涤,然后用无水硫酸钠干燥,并减压浓缩.产物用硅胶柱色谱纯

化(洗脱剂,20:1 的二氯甲烷和乙酸乙酯混合物), 然后浓缩, 得1085mg (2.12mmols) 最终产物, 产率80%。

步骤2

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-丙氨酸盐酸盐

将1000mg (1.95mmols) (E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Boc-L-丙氨酸溶于10ml二氯甲烷内, 并向其中加入5ml 4-M 氢氯酸的二噁烷溶液. 混合物室温反应1小时. 向其中加入100毫升乙醚, 并将形成的混合物过滤. 将得到的粉末用20:2:30的氯仿, 甲醇和乙酸乙酯混合物重结晶两次, 将如此得到的粉末通过中压液相色谱纯化(ODS, 用75:25 的水和乙腈混合物洗脱). 将纯化得到的粉末溶于少量甲醇内, 并加入乙醚. 过滤收集沉淀, 得280mg (0.625mmols) 最终产物, 产率32%。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ; 1.503 (d, $J=7.0\text{Hz}$, 3H), 3.736 (s, 6H), 3.808 (s, 3H), 3.888 (s, 3H), 4.129 (q, $J=7.0\text{Hz}$, 1H), 6.662 (s, 2H), 6.985 (d, $J=8.6\text{Hz}$, 1H), 7.122 (d-d, $J=2.3\text{Hz}$, 8.6Hz, 1H), 7.345 (s, 1H), 7.900 (d, $J=2.3\text{Hz}$, 1H)

高分辨质谱, 计算值-412.1873, 实测值-412.1873.

实施例11

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-苏氨酸盐酸盐

步骤1

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Boc-L-苏氨酸酰胺

1000mg (2.65mmols) (E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈盐酸盐, 1300mg BOP 试剂和 880mg Boc-L-Thr (OtBu) 溶于 50ml 乙腈内, 并向其中加入 0.8ml 三乙胺. 混合物在 60°C 反应 21 小时. 向其中加入 100 毫升水和少量碳酸氢钠, 并将形成的混合物用乙酸乙酯提取. 随后提取液用饱和氯化钠水溶液洗涤, 然后用无水硫酸钠干燥, 并减压浓缩. 产物用硅胶柱色谱纯化(洗脱剂, 5:1 的乙酸乙酯和己烷混合物), 然后浓缩, 得 870 (mg (1.46mmols) 最终产物, 产率 55%.

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ; 1.044 (d, $J=6.0\text{Hz}$, 3H), 1.315 (s, 9H), 1.463 (s, 9H), 3.760 (s, 6H), 3.844 (s, 3H), 3.887 (s, 3H), 4.15 (br. m, 1H), 4.22 (br, 1H), 5.64 (br. d, 1H), 6.617 (s, 2H), 6.857 (d, $J=8.5\text{Hz}$, 1H), 6.897 (d-d, $J=2.2\text{Hz}$, 8.5Hz, 1H), 7.228 (s, 1H), 8.404 (d, $J=2.2\text{Hz}$, 1H), 9.3 (br. s, 1H)

质谱 m/z : 597 (M^+)

步骤 2

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-苏氨酸酰胺盐酸盐

将(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Boc-L-苏氨酸酰胺 (810mg, 1.95mmols) 溶于 10ml 二氯甲烷内, 并向其中加入 5ml 4-M 氢氟酸的二噁烷溶液. 混合物在 60°C 反应 3 小时. 向其中加入 100 毫升乙醚, 并将形成的混合物过滤. 将如此得到的粉末通过中压液相色谱纯化两次 (ODS, 用 75:25 的水和乙腈混

合物洗脱),并溶于少量甲醇内,加入乙腈和乙酸乙酯混合物. 过滤收集沉淀,得290mg (0.607mmols)最终产物,产率31%。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ; 1.240 (d, $J=6.3\text{Hz}$, 3H), 3.9 (1H), 3.739 (s, 6H), 3.810 (s, 3H), 3.892 (s, 3H), 4.012 (m, 1H), 6.658 (s, 2H), 6.996 (d, $J=8.5\text{Hz}$, 1H), 7.133 (d-d, $J=2.2\text{Hz}$, 8.5Hz, 1H), 7.350 (s, 1H), 7.923 (d, $J=2.2\text{Hz}$, 1H)

高分辨质谱,计算值-442. 1978,实测值-442. 1973.

实施例12

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-赖氨酸二盐酸盐

步骤1

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Boc-L-赖氨酸

1000mg (2.65mmols) (E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈盐酸盐和1462mg $\text{Boc}_2\text{-L-LysoSu}$ 溶于50ml乙腈内,并向其中加入0.8ml三乙胺.混合物在60°C反应20小时.加入600mg HOBt和1300mg BOP试剂,并将混合物进一步在60°C反应21小时.向其中加入100毫升水和少量碳酸氢钠,并将形成的混合物用乙酸乙酯提取.随后提取液用饱和氯化钠水溶液洗涤,然后用无水硫酸钠干燥,并减压浓缩.产物用硅胶柱色谱纯化(洗脱剂,二氯甲烷),然后浓缩,得1170mg (1.74mmols)最终产物,产率66%。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ; 1.438 (s, 9H), 1.450 (s, 9H), 1.4-1.5 (br, 4H), 1.7 (br, 1H), 1.9 (br, 1H), 3.1 (br, 2H), 3.756 (s, 6H), 3.852 (s, 3H), 3.874 (s, 3H), 4.2 (br, 1H), 4.7 (br, 1H), 5.2 (br, 1H), 6.604 (s, 2H), 6.685 (d, $J=8.7\text{Hz}$, 1H), 6.884 (d-d, $J=2.2\text{Hz}, 8.7\text{Hz}$, 1H), 7.231 (s, 1H), 8.348 (br, 1H)

质谱 m/z : 668 (M^+)

步骤2

合成 (E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-赖氨酸二盐酸盐

将 (E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Boc-L-赖氨酸 (1100mg, 1.64mmols) 溶于 10ml 二氯甲烷内, 并向其中加入 5ml 4-M 氢氟酸的二噁烷溶液. 混合物在 60°C 反应 3 小时. 向其中加入 100 毫升乙醚, 并将形成的混合物过滤. 将如此得到的粉末通过中压液相色谱纯化 (ODS, 用 95:5 至 85:15 的水和乙腈混合物洗脱). 并溶于少量甲醇内, 并加入乙腈和乙酸乙酯混合物, 过滤收集沉淀, 得 300mg (0.554mmols) 最终产物, 产率 34%.

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ; 1.4 (m, 2H), 1.7 (m, 2H), 1.9 (m, 2H), 2.95 (m, 2H), 3.756 (s, 6H), 3.811 (s, 3H), 3.896 (s, 3H), 4.131 (t, $J=6.3$), 6.667 (s, 2H), 7.010 (d, $J=8.9\text{Hz}$, 1H), 7.164 (d-d, $J=2.3\text{Hz}, 8.9\text{Hz}$, 1H), 7.361 (s, 1H), 7.834 (d, $J=2.3\text{Hz}$, 1H)

高分辨质谱, 计算值-469. 2451, 实测值-469. 2454.

实施例13

合成 (E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙

-2-烯腈-L-丝氨酸酰胺盐酸盐

步骤1

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Fmoc-L-丝氨酸酰胺

(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈盐酸盐(1007mg, 2.65mmols), 1105mg Fmoc-L-Ser(OtBu)OH, 1370mg BOP试剂和618mg HOBt. H₂O溶于50ml乙腈内, 并向其中加入0.8ml三乙胺. 混合物在60°C反应42小时. 向其中加入100毫升水和少量碳酸氢钠, 并将形成的混合物用乙酸乙酯提取. 随后提取液用饱和氯化钠水溶液洗涤, 然后用无水硫酸钠干燥, 并减压浓缩. 产物用硅胶柱色谱纯化(洗脱剂, 2:3的乙酸乙酯和己烷混合物), 然后浓缩, 得1486mg (2.14mmols) 最终产物, 产率81%.

¹H-NMR (CDCl₃) δ; 1.241 (s, 9H), 3.243 (t, J=8.5Hz, 1H), 3.760 (s, 6H), 3.832 (s, 3H), 3.874 (s, 3H), 4.247 (m, 1H), 4.33 (br, 1H), 4.42 (m, 2H), 5.8 (br, 1H), 6.617 (s, 2H), 6.704 (d, J=8.8Hz, 1H), 6.904 (d-d, J=2.2Hz, 8.8Hz, 1H), 7.252 (s, 1H), 7.32 (m, 2H), 7.407 (t, J=7.5Hz, 2H), 7.612 (d, J=7.5Hz, 2H), 7.772 (d, J=7.2Hz, 2H), 8.406 (d, J=2.2Hz), 9.0 (br. s, 1H)

质谱m/z: 705 (M⁺)

步骤2

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-丝氨酸酰胺盐酸盐

将(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Fmoc-L-丝氨酸酰胺(1430mg, 2.07mmol)溶于5ml 三氯甲烷和2ml吡啶内. 反应进行1小时, 然后将产物用硅胶柱纯化(洗脱剂, 1:1的乙酸乙酯和二氯甲烷混合物). 将如此纯化的产物减压浓缩至干, 然后溶于10ml 4-M氨氯酸的二噁烷溶液内. 所形成的混合物在70°C反应1小时. 向其中加入100毫升乙醚, 并过滤收集形成的沉淀. 将如此得到的粉末通过中压液相色谱纯化(ODS, 用75:25 的水和乙腈混合物洗脱), 并热溶于氯仿和甲醇(5:1)混合物内, 得460mg (0.992mmol) 最终产物, 产率48%.

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ; 3.737 (s, 6H), 3.813 (s, 3H), 3.892 (s, 3H), 3.9 (m, 2H), 4.123 (d-d, $J=5.1\text{Hz}, 6.3\text{Hz}$, 1H), 6.662 (s, 2H), 6.981 (d, $J=8.5\text{Hz}$, 1H), 7.109 (d-d, $J=2.2\text{Hz}, 8.5\text{Hz}$, 1H), 7.344 (s, 1H), 7.998 (d, $J=2.2\text{Hz}$, 1H)

高分辨质谱, 计算值-428.1822, 实测值-428.1806.

实施例14

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-天冬氨酸酰胺盐酸盐

步骤1

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Fmoc-L-天冬氨酸酰胺

900mg (2.65mmol) (E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈, 1400mg Fmoc-L-Asp(OBn), 1300mg BOP试剂和660mg HOBT. H_2O 溶于50ml 乙腈内, 并向其中加入0.5ml 三乙胺.

混合物在室温反应86小时.向其中加入100毫升水和少量碳酸氢钠,并将形成的混合物用乙酸乙酯提取.随后提取液用饱和氯化钠水溶液洗涤,然后用无水硫酸钠干燥,并减压浓缩,产物用硅胶柱纯化(洗脱剂,1:10的乙酸乙酯和二氯甲烷混合物),然后浓缩,得1319mg (1.80mmols)最终产物,产率68%.

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ; 2.76 (br. d-d, 1H), 3.15 (br. d, 1H), 3.747 (s, 9H), 3.869 (s, 3H), 4.231 (t, $J=7.0\text{Hz}$, 1H), 4.457 (m, 2H), 4.72 (br, 1H), 5.133 (d, $J=12.3\text{Hz}$, 1H), 5.206 (d, $J=12.3\text{Hz}$, 1H), 6.607 (s, 2H), 6.662 (d, $J=9.0\text{Hz}$, 1H), 6.896 (d-d, $J=2.1\text{Hz}$, 9.0Hz , 1H), 7.20-7.45 (m, 4H), 7.342 (s, 1H), 7.58 (br. d, 2H), 7.762 (d-d, $J=2.5\text{Hz}$, 7.3Hz , 2H), 8.327 (d, $J=2.1\text{Hz}$), 8.7 (br. s, 1H)

质谱m/z: 767 (M^+)

步骤2

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-天冬氨酸酰胺盐酸盐

将(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Fmoc-L-天冬氨酸酰胺(1210mg, 1.65mmols)溶于30ml二噁烷内,并加入2ml 2-M氢氧化钠水溶液.混合物室温反应1小时,加入100ml乙醚.过滤收集所形成的沉淀.此沉淀再溶于30ml二噁烷,并加入0.5ml 2-M氢氧化钠水溶液和1.5ml水.混合物室温反应1小时,然后向其中加入100毫升乙醚,并过滤收集形成的沉淀.将如此得到的产物分小批通过中压液相色谱的纯化(ODS,用75:25:0.3的水,甲醇和12-N盐酸混合物洗脱).将含90%或更高纯度的部分浓缩,并溶

于200ml 2-M 氢氟酸和甲醇(10:1)混合物内.溶液用2-M 氢氧化钠水溶液中和,并使之放置40分钟.过滤收集形成的沉淀.将如此得到的产物溶于少量含有0.3ml 4-M 氢氟酸的二噁烷溶液的甲醇内.加入乙酸乙酯并过滤收集形成的沉淀,得292mg (0.594mmols)最终产物,产率36%。

$^1\text{H-NMR}(\text{CD}_3\text{OD}) \delta$; 3.08 (m, 2H), 3.752 (s, 6H), 3.812 (s, 3H), 3.868 (s, 3H), 4.256 (t, $J=5.4\text{Hz}$, 1H), 6.646 (s, 2H), 6.948 (d, $J=8.6\text{Hz}$, 1H), 7.086 (d-d, $J=2.0\text{Hz}$, 8.6Hz, 1H), 7.330 (s, 1H), 7.821 (d, $J=2.0\text{Hz}$, 1H)

高分辨质谱,计算值-456.1771,实测值-456.1775.

实施例15

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-谷氨酰胺盐酸盐

步骤1

合成(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Fmoc-L-谷氨(OBn)酰胺

900mg (2.65mmols) (E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈, 1500mg Fmoc-L-Glu(OBn), 1300mg BOP试剂和643mg HOBt. H_2O 溶于50ml 乙腈内,并向其中加入0.5ml 三乙胺.混合物在室温反应64小时.向其中加入100毫升水和少量碳酸氢钠,并将形成的混合物用二氯甲烷提取.随后提取液用饱和氯化钠水溶液洗涤,然后用无水硫酸钠干燥,并减压浓缩,产物用硅胶柱纯化(洗脱剂,二氯甲烷),然后浓缩,得1950mg (2.55mmols)最终产物,产

率97%.

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.9-2.1 (br.m, 1H), 2.1-2.3 (br.m, 1H), 2.4-2.7 (br.m, 2H), 3.745 (s, 6H), 3.788 (s, 3H), 3.868 (s, 3H), 3.85-3.95 (m, 1H), 4.207 (t, $J=6.9\text{Hz}$, 1H), 4.408 (d, $J=6.9\text{Hz}$, 2H), 5.137 (s, 2H), 5.6-5.7 (br.s, 1H), 6.603 (s, 2H), 6.675 (d, $J=8.7\text{Hz}$, 1H), 6.899 (d-d, $J=2.0\text{Hz}$, 8.7Hz , 1H), 7.2-7.4 (m, 10H), 7.577 (d, $J=7.5\text{Hz}$, 2H), 7.754 (d, $J=7.5\text{Hz}$, 2H), 8.320 (m, 2H)

质谱 m/z : 781 (M^+)

步骤2

合成 (E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-L-谷氨酰胺盐酸盐

将 (E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙-2-烯腈-Fmoc-L-谷氨酰胺 (1940mg, 2.55mmols) 溶于 50ml 二噁烷内, 并加入 3.7ml 2-M 氢氧化钠水溶液. 混合物室温反应 1 小时, 加入 100ml 乙醚. 过滤收集所形成的沉淀. 此沉淀再溶于 30ml 二噁烷内, 并加入 0.5ml 2-M 氢氧化钠水溶液和 1.5ml 水. 混合物室温反应 1 小时. 灰后向其中加入 20 毫升甲醇, 并将混合物倒入 250ml 乙醚内, 过滤收集形成的沉淀. 将如此得到的产物分小批通过中压液相色谱的纯化 (ODS, 用 75:25:0.3 的水, 乙腈和 12-N 盐酸混合物洗脱). 浓缩如此纯化的产物, 不用蒸干. 当溶液量达到约 50ml 时, 将溶液加到乙酸乙酯和乙醚 (1:1) 的混合物内, 并沉淀. 在上清液弃去之后, 向残余物中依次加入 110ml 乙腈和 350ml 乙醚. 过滤形成的沉淀, 用乙醚洗涤, 并减压干燥, 得 436mg (0.838mmols) 最终产物, 产率 33%.

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ : 2.120 (q, $J=7.0\text{Hz}$, 2H), 2.468 (m, 2H), 3.735 (s, 6H), 3.808 (s, 3H), 3.888 (s, 3H), 4.131 (t, $J=6.3\text{Hz}$, 1H), 6.658 (s, 2H), 6.995 (d, $J=8.6\text{Hz}$, 1H), 7.143 (d-d, $J=2.2\text{Hz}$, 8.6Hz, 1H), 7.349 (s, 1H), 7.861 (d, $J=2.2\text{Hz}$, 1H)

高分辨质谱, 计算-470.1927, 实测值-470.1914.

实施例16

细胞毒性评估

P388型小鼠白血病细胞用作癌细胞, 且在孵育过程中使用含有5- μM 2-巯基乙醇和10%牛胎盘血清的RPMI-1640培养基。上述细胞在含有 1×10^4 细胞/50 μl /孔量的96-孔微量滴定板中接种, 并向其中加入试验化合物水溶液(4 $\mu\text{g/ml}$), 加入量为25 μl /孔。混合物在37 $^\circ\text{C}$ 孵育2天。然后利用MTT方法计数活细胞数量, 制备剂量-反应曲线。根据剂量-反应曲线计算试验化合物的50%生长抑制浓度(IC₅₀)。本发明化合物的IC₅₀值见下表所列。注射后立即引起急性死亡的最低剂量也可见下表所示。

实施例17

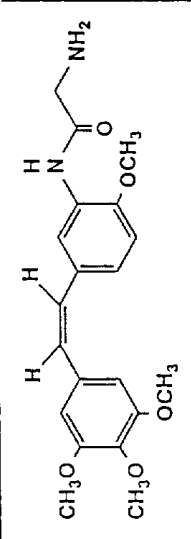
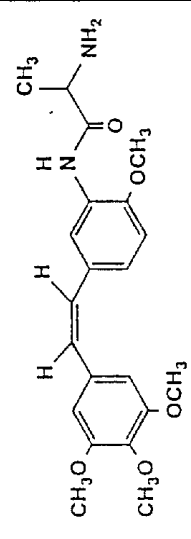
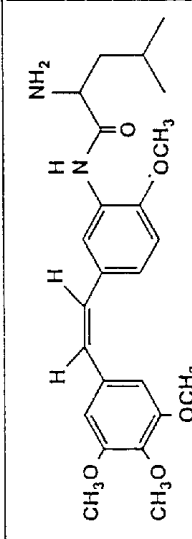
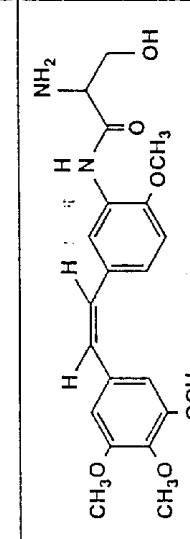
小鼠药物作用试验

将皮下克隆在小鼠中的结肠26用剪刀切下并借助套针皮下移植到小鼠体内。一周后, 利用测径器测量肿瘤大小, 并计算肿瘤体积。将小鼠分组(每组包含3只小鼠)。试验化合物用二甲亚砜溶解并用5%吐温80/生理盐水稀释。在移植后的第7, 第11和第15天每天一次注射0.2ml上述溶液。移植后的第21天测量肿瘤体积。采用下列公式计算肿瘤体积及肿瘤生长抑制率(I.R.).

$$\text{肿瘤体积} = \frac{(\text{短直径})^2 (\text{长直径})}{2}$$

$$\text{I.R. (\%)} = \frac{1 - (\text{服药组平均肿瘤体积})}{(\text{对照组平均肿瘤体积})} \times 100$$

[表1]

化合物名称	结构式	体外	体内	中毒量
(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙炔-L-甘氨酸酰胺		2.0	33.3 (40mg/kg)	80
(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙炔-L-丙氨酸酰胺		2.0	51.9 (40mg/kg)	80
(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙炔-L-亮氨酸酰胺		6.0	50.9 (40mg/kg)	40
(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙炔-L-丝氨酸酰胺		4.0	72.9 (80mg/kg)	160

a) 在第7, 第11及第15天每天一次静脉给药.

b) 注射后立即显示死亡的最低剂量.

[表2]

化合物名称	结构式	体外	体内	中毒量
(Z)-1-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-乙腈-L-苏氨酸酰胺		6.0	62.2 (80mg/kg)	160
(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙腈-L-甘氨酸酰胺		3.0	85.7 (20mg/kg)	40
(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙腈-L-丙氨酸酰胺		0.5	71.0 (20mg/kg)	80
(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙腈-L-丝氨酸酰胺		2.0	75.0 (80mg/kg)	160

a) 在第7, 第11及第15天每天一次静脉给药

b) 注射后立即显示死亡的最低剂量.

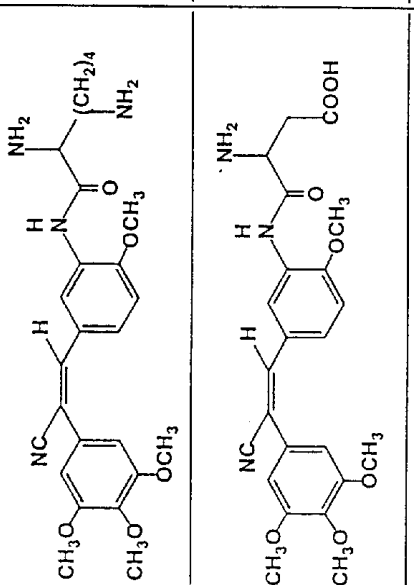
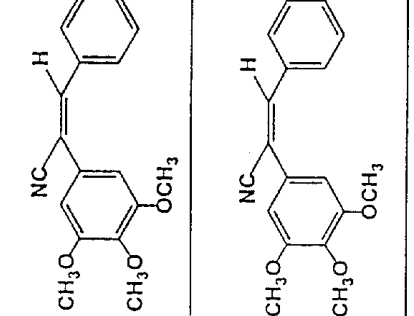
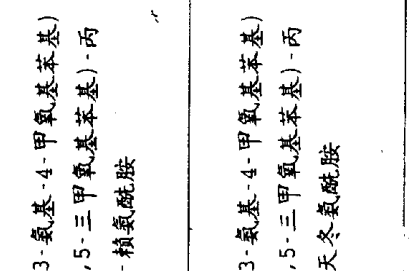
[表3]

化合物名称	结构式	体外	体内	中毒量
(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙烯腈-L-苏氨酸酰胺		6.0	67.0 (40mg/kg)	320
(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙烯腈-L-苯丙氨酸酰胺		5.0	76.7 (40mg/kg)	80
(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙烯腈-L-脯氨酸酰胺		200	68.9 (40mg/kg)	40
(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,5-三甲氧基苯基)-丙烯腈-L-鸟氨酸酰胺		50.0	48.9 (10mg/kg)	N. D.

a) 在第7, 第11及第15天每天一次静脉给药

b) 注射后立即显示死亡的最低剂量.

[表4]

化合物名称	结构式	体外	体内	中毒量
(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,4,5-三甲氧基苯基)-丙烯腈-L-缬氨酸酰胺		13.0	33.8 (10mg/kg)	20
(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,4,5-三甲氧基苯基)-丙烯腈-L-天冬氨酸酰胺		2.0	1.7 (10mg/kg)	40
(E)-3-(3-氨基-4-甲氧基苯基)-2-(3,4,4,5-三甲氧基苯基)-丙烯腈-L-谷氨酸酰胺		4.0	77.0 (40mg/kg)	80

a) 在第7, 第11及第15天每天一次静脉给药

b) 注射后立即显示死亡的最低剂量.