



- (51) 국제특허분류:
A61K 31/138 (2006.01) A61P 3/00 (2006.01)
A61P 3/10 (2006.01)
- (21) 국제출원번호: PCT/KR2014/002032
- (22) 국제출원일: 2014년 3월 13일 (13.03.2014)
- (25) 출원언어: 한국어
- (26) 공개언어: 한국어
- (30) 우선권정보:
10-2013-0027366 2013년 3월 14일 (14.03.2013) KR
- (71) 출원인: 고려대학교산학협력단 (KOREA UNIVERSITY RESEARCH AND BUSINESS FOUNDATION) [KR/KR]; 136-701 서울시 성북구 안암로 145 고려대학교, Seoul (KR).
- (72) 발명자: 김현수 (KIM, Hyeon Soo); 139-856 서울시 노원구 덕릉로 86길 29-25, Seoul (KR).
- (74) 대리인: 이처영 (LEE, Cheo Young) 등; 135-748 서울시 강남구 테헤란로 123 (여삼빌딩 11층), Seoul (KR).
- (81) 지정국 (별도의 표시가 없는 한, 가능한 모든 종류의 국내 권리의 보호를 위하여): AE, AG, AL, AM, AO,

AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, 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, IR, IS, JP, KE, KG, KN, KP, 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, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, 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.

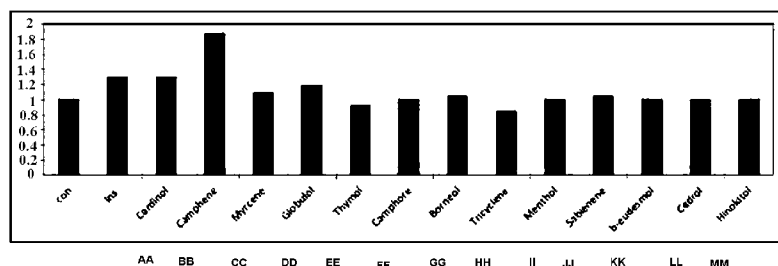
- (84) 지정국 (별도의 표시가 없는 한, 가능한 모든 종류의 역내 권리의 보호를 위하여): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), 유라시아 (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), 유럽 (AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

공개:

— 국제조사보고서와 함께 (조약 제 21 조(3))

(54) Title: COMPOSITION FOR TREATING DIABETES, CONTAINING PHYTONCIDE-DERIVED ISOPRENOID

(54) 발명의 명칭 : 피톤치드 유래 이소프레노이드를 함유하는 당뇨병 치료용 조성물



(57) Abstract: The present invention relates to a composition for treating diabetes, containing phytoncide-derived isoprenoid as an active ingredient, and, more specifically, to a composition for treating diabetes, containing, as an active ingredient, myrcene, α -cardinol, or sabinene, which are all phytoncide-derived ingredients. A diabetes treatment effect of isoprenoid contained in phytoncide, which is a natural ingredient, was confirmed in the present invention. In addition, the present invention has an advantageous effect of providing a therapeutic agent for diabetes or a health functional food for preventing diabetes, containing, as an active ingredient, phytoncide-derived isoprenoid from which a diabetes treatment effect can be expected due to an excellent glucose absorption rate and AMPK regulation capacity.

(57) 요약서: 본 발명은 피톤치드 유래의 이소프레노이드를 유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료용 조성물에 관한 것으로, 더욱 자세하게는 피톤치드 유래 성분인 미르센(myrcene), α -카디놀(α -cardinol) 또는 사비넨(sabinene)을 유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료용 조성물에 관한 것이다. 본 발명에서는 천연성분인 피톤치드에 함유된 이소프레노이드의 당뇨병 치료효과를 확인하였으며, 본 발명에 따르면 포도당 흡수율과 AMPK 조절능이 뛰어나, 당뇨병 치료효과를 기대할 수 있는 피톤치드 유래 이소프레노이드를 유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료제 또는 당뇨병 예방용 건강기능 식품을 제공하는 효과가 있다.



명세서

발명의 명칭: 피톤치드 유래 이소프레노이드를 함유하는 당뇨병 치료용 조성물

기술분야

- [1] 본 발명은 피톤치드 유래의 이소프레노이드를 유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료용 조성물에 관한 것으로, 더욱 자세하게는 피톤치드 유래 성분인 미르센(myrcene), α -카디놀(α -cardinol) 또는 사비넨(sabinene)을 유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료용 조성물에 관한 것이다.

[2]

배경기술

- [3] 피톤치드(phytoncide)란 식물이 해충이나 미생물로부터 자신을 방어하기 위하여 만들어 내는 살균성 물질의 총칭이다. 피톤치드의 주요성분은 이소프레노이드(isoprenoid 또는 terpene) 류 화합물로 이들은 독특한 방향성을 가지며, 심폐기능 강화, 혈관기능 강화, 호흡기 강화 및 피부살균 작용 등 여러가지 산림욕 효과에 가장 크게 기여하는 물질이라고 알려져 있다.
- [4] 이소프레노이드는 다수의 이소프렌(isoprene, C_5H_8)이 결합하여 이루어진 탄화수소의 일종으로 이소프렌이 2개, 3개 또는 4개인 모노 테르펜, 세스 퀴테르펜, 디테르펜 등이 있으며, 식물은 일반적으로 태양에너지의 광합성작용을 통하여 0.01~5% 가량의 테르펜을 합성한다. 일반적으로 이소프레노이드는 수증기 증류법, 압착법 또는 추출법을 통하여 정유(essential oil)의 형태로 얻어진다.
- [5] 피톤치드의 방출량과 그에 함유된 성분은 수목마다 다르며 침엽수는 활엽수에 비해 두배 이상의 피톤치드를 발산하는 것으로 알려져 있다.
- [6] 피톤치드는 인간에게 사용할 경우 스트레스 완화, 항균, 소취 및 유해물질 중화, 진정작용 및 쾌적효과, 알레르기 및 피부질환 개선 그리고 면역기능 증대 등의 효과를 발휘하므로, 오늘날과 같이 각종 오염 및 스트레스에 시달리는 현대인에게는 무엇보다 그 활용이 기대되고 있는 물질이다.
- [7] 그리하여, 이러한 피톤치드의 효과를 인간생활에 적용하고자 하는 노력들이 잇달아 왔으나, 이는 주로 공기정화기, 휘산기와 같은 분야에 한정되어 왔다[실용신안등록 제 280014호, 제 289673호, 제 265617호, 제 216086호, 특허등록 제383911호, 제 375889호]. 또한, 피톤치드의 성분 중 미르센(myrcene)의 경우는 인진쑥 추출물의 성분에도 포함되어 있는 것으로 알려져 있으나, 미르센의 항당뇨 효과에 대하여는 알려져 있지 않다(대한민국 특허공개 10-2005-0092974).
- [8] 이에, 본 발명자들은 피톤치드에 함유된 이소프레노이드에 함유된 성분이 직접적으로 질병치료효과를 가지는지 확인하기 위하여 예의 노력한 결과,

피톤치드에 함유된 이소프레노이드가 근육세포주에서 AMPK 활성을 조절하여 혈당강하효과를 나타내는 것을 확인하고 본 발명을 완성하게 되었다.

[9]

[10] 발명의 요약

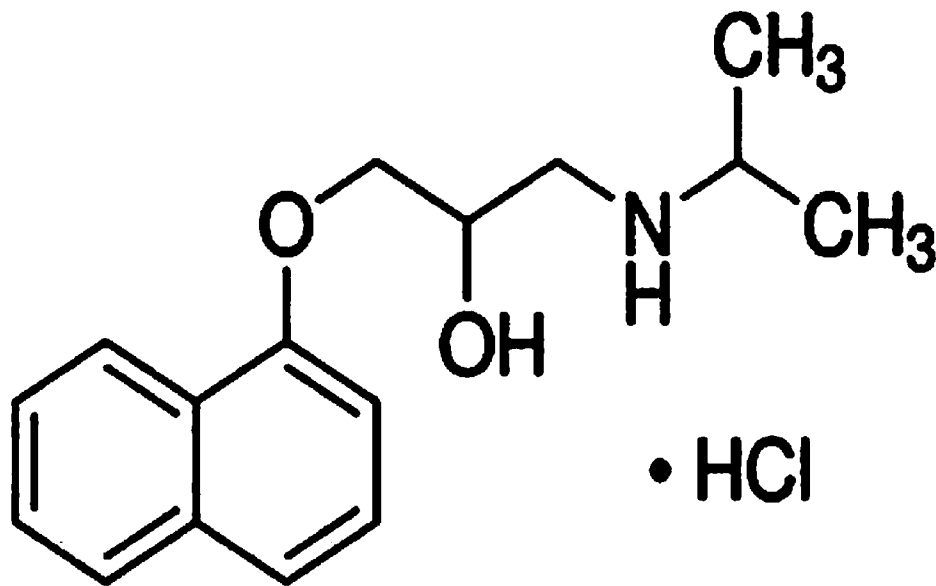
[11] 본 발명의 목적은 피톤치드 유래 이소프레노이드를 유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료용 조성물을 제공하는데 있다.

[12] 본 발명의 목적은 피톤치드 유래 이소프레노이드를 유효성분으로 함유하는 당뇨병 예방용 건강기능 식품을 제공하는데 있다.

[13] 상기 목적을 달성하기 위하여, 본 발명은 화학식 1로 표시되는 α -카디놀(α -cardinol) 또는 그의 염을 유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료용 조성물 또는 당뇨병 예방용 건강기능식품을 제공한다:

[14] 화학식 1

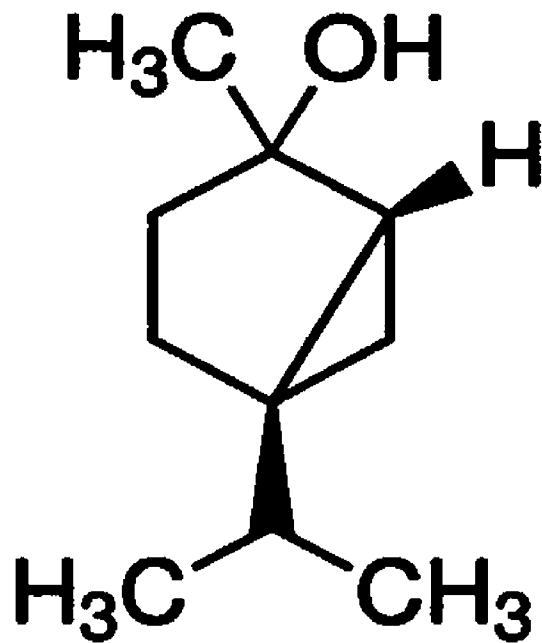
[15]



[16] 본 발명은 또한, 화학식 2로 표시되는 사비넨(sabinene) 또는 그의 염을 유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료용 조성물 또는 당뇨병 예방용 건강기능식품을 제공한다:

[17] 화학식 2

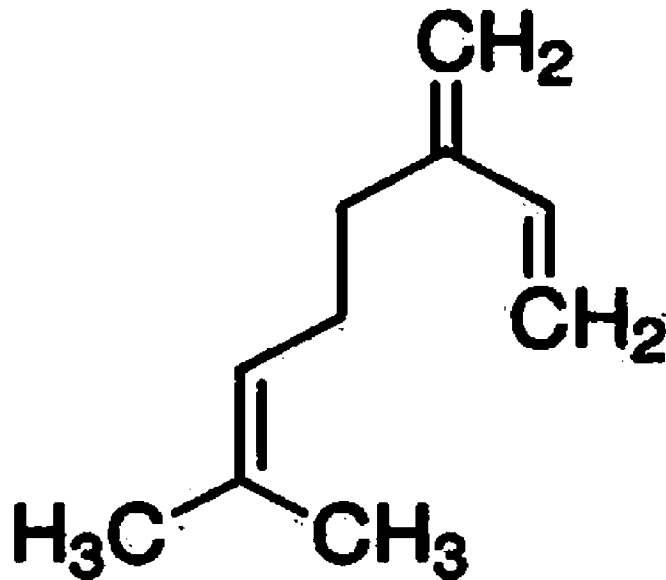
[18]



[19] 본 발명은 또한, 화학식 3으로 표시되는 미르센(myrsene) 또는 그의 염을 유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료용 조성물 또는 당뇨병 예방용 건강기능식품을 제공한다:

[20] 화학식 3

[21]



[22] 본 발명의 다른 특징 및 구현에는 다음의 상세한 설명 및 첨부된 특허청구범위로부터 더욱 명백해 질 것이다.

[23]

도면의 간단한 설명

[24] 도 1은 피톤치드 유래 13종의 이소프레노이드 처리에 따른 근육세포의 포도당 흡수율을 나타낸 그래프이다.

[25] 도 2는 α -카디놀(α -cardinol)의 당조절 효과를 나타낸 것이다.

[26] 도 3은 사비넨(sabinene)의 당조절 효과를 나타낸 것이다.

[27] 도 4는 미르센(myrcene)의 당조절 효과를 나타낸 것이다.

[28]

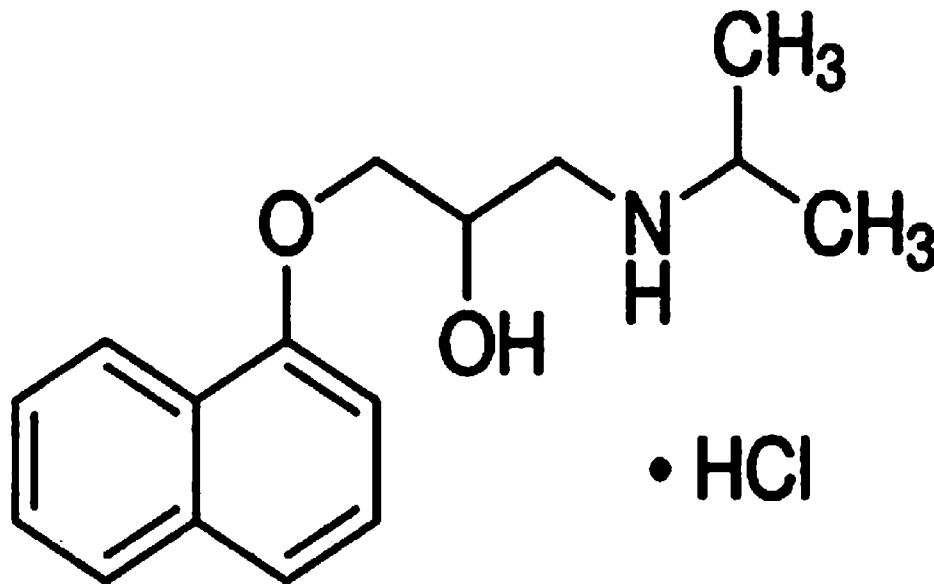
[29] 발명의 상세한 설명 및 구체적인 구현예

[30] 다른 식으로 정의되지 않는 한, 본 명세서에서 사용된 모든 기술적 및 과학적 용어들은 본 발명이 속하는 기술분야에서 숙련된 전문가에 의해서 통상적으로 이해되는 것과 동일한 의미를 갖는다. 일반적으로, 본 명세서에서 사용된 명명법은 본 기술분야에서 잘 알려져 있고 통상적으로 사용되는 것이다.

[31] 일 관점에서, 본 발명은 화학식 1로 표시되는 α -카디놀(α -cardinol) 또는 그의 염을 유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료용 조성물 또는 당뇨병 예방용 건강기능식품에 관한 것이다:

[32] 화학식 1

[33]



[34] α -카디놀(α -cardinol)은 피톤치드 유래의 이소프레노이드의 일종으로, 본 발명의 일양태에 의하면, α -카디놀(α -cardinol)을 $10\mu\text{M}$ 농도로 처리한 근육세포에서 포도당 흡수율이 증가되었으며, 생체내 항상성을 조절하는 주요 단백질인 AMPK의 인산화를 증가시키는 역할을 하는 것을 확인하였다.

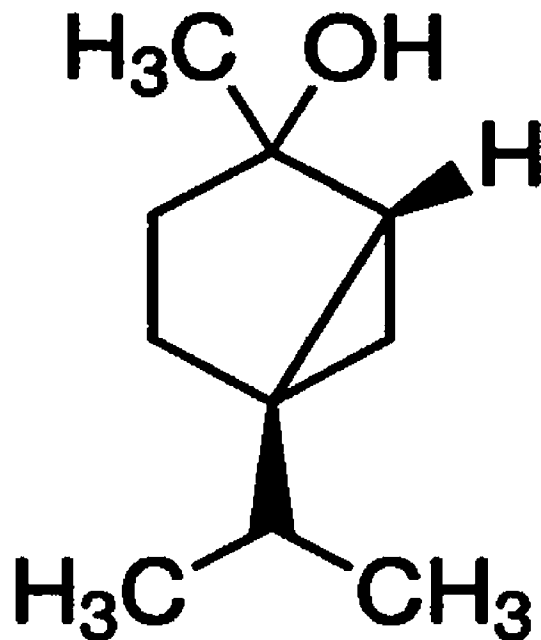
[35] 본 발명에서 상기 α -카디놀의 염(salt)으로는 약리학적으로 허용되는 염이라면 특별히 제한되지는 않으며, 상기 약리학적으로 허용되는 염은 당해 기술분야에서 통상적인 방법에 의해 제조될 수 있다. 예를 들면, 염산, 브롬화수소, 황산, 황산수소나트륨, 인산, 탄산 등의 무기산과의 염 또는 개미산, 초산, 옥살산, 벤조산, 시트르산, 타르타르산, 글루콘산, 게스티스산, 푸마르산,

락토비온산, 살리실릭산, 또는 아세틸살리실릭산 (아스피린)과 같은 유기산과 함께 약리학적으로 허용 가능한 산의 염을 형성하거나, 또는 소듐, 포타슘 등의 알칼리 금속이온과 반응하여 이들의 금속염을 형성하거나, 또는 암모늄 이온과 반응하여 또 다른 형태의 약리학적으로 허용 가능한 염을 형성할 수 있다.

- [36] 다른 관점에서, 본 발명은 화학식 2로 표시되는 사비넨(sabinene) 또는 그의 염을 유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료용 조성물 또는 당뇨병 예방용 건강기능식품에 관한 것이다:

[37] 화학식 2

[38]



- [39] 사비넨(sabinene)은 피톤치드 유래의 이소프레노이드의 일종으로, 본 발명의 일양태에 의하면, 사비넨(sabinene)을 20 μ M 농도로 처리한 근육세포에서 포도당 흡수율이 증가되었으며, 생체내 항상성을 조절하는 주요 단백질인 AMPK의 인산화를 증가시키는 역할을 하는 것을 확인하였다.

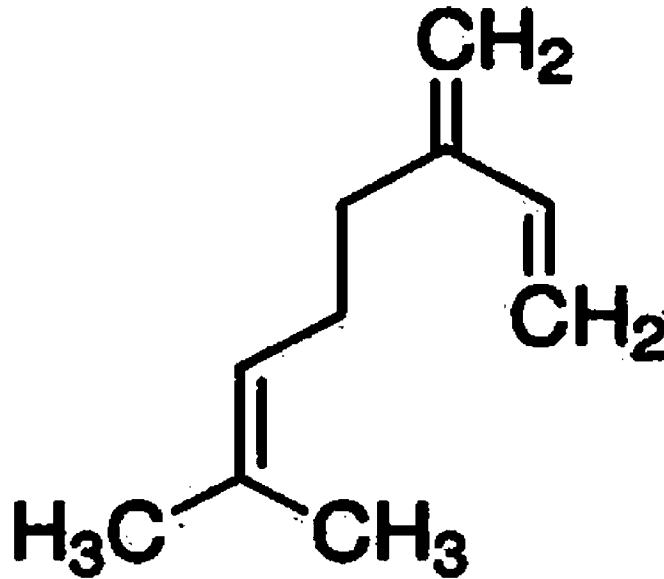
- [40] 본 발명에서 상기 사비넨(sabinene)의 염(salt)으로는 약리학적으로 허용되는 염이라면 특별히 제한되지는 않으며, 상기 약리학적으로 허용되는 염은 당해 기술분야에서 통상적인 방법에 의해 제조될 수 있다. 예를 들면, 염산, 브롬화수소, 황산, 황산수소나트륨, 인산, 탄산 등의 무기산과의 염 또는 개미산, 초산, 옥살산, 벤조산, 시트르산, 타르타르산, 글루콘산, 게스티스산, 푸마르산, 락토비온산, 살리실릭산, 또는 아세틸살리실릭산 (아스피린)과 같은 유기산과 함께 약리학적으로 허용 가능한 산의 염을 형성하거나, 또는 소듐, 포타슘 등의 알칼리 금속이온과 반응하여 이들의 금속염을 형성하거나, 또는 암모늄 이온과 반응하여 또 다른 형태의 약리학적으로 허용 가능한 염을 형성할 수 있다.

- [41] 또 다른 관점에서, 본 발명은 화학식 3으로 표시되는 미르센(myrsene) 또는 그의 염을 유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료용 의약조성물 또는 당뇨병

예방용 건강기능식품에 관한 것이다:

[42] 화학식 3

[43]



[44] 미르센(myrsene)은 피톤치드 유래의 이소프레노이드의 일종으로, 본 발명의 일양태에 의하면, 미르센(myrsene)을 10 μ M 농도로 처리한 근육세포에서 포도당 흡수율이 증가되었으며, 생체내 항상성을 조절하는 주요 단백질인 AMPK의 인산화를 증가시키는 역할을 하는 것을 확인하였다.

[45] 또한, 본 발명에서는 미르센(myrsene)에 의한 당섭취 반응에 p38MAPK와 CaMKK가 중요하게 관여하고 있는 것을 확인하였다.

[46] 본 발명에서 상기 미르센(myrsene)의 염(salt)으로는 약리학적으로 허용되는 염이라면 특별히 제한되지는 않으며, 약리학적으로 허용되는 염은 당해 기술분야에서 통상적인 방법에 의해 제조될 수 있다. 예를 들면, 염산, 브롬화수소, 황산, 황산수소나트륨, 인산, 탄산 등의 무기산과의 염 또는 개미산, 초산, 옥살산, 벤조산, 시트르산, 타르타르산, 글루콘산, 게스티스산, 푸마르산, 락토비온산, 살리실릭산, 또는 아세틸살리실릭산 (아스피린)과 같은 유기산과 함께 약리학적으로 허용 가능한 산의 염을 형성하거나, 또는 소듐, 포타슘 등의 알칼리 금속이온과 반응하여 이들의 금속염을 형성하거나, 또는 암모늄 이온과 반응하여 또 다른 형태의 약리학적으로 허용 가능한 염을 형성할 수 있다.

[47] 본 발명의 치료용 조성물은 약제학적으로 허용되는 담체를 추가로 포함할 수 있으며, 약제학적으로 허용되는 담체는 담체, 보조제 및 비히클을 포함하며 총괄적으로 “약제학적으로 허용되는 담체”라고 한다. 본 발명의 의약 조성물에 사용될 수 있는 약제학적으로 허용되는 담체로는 이들로 한정되는 것은 아니지만 이온 교환, 알루미늄, 알루미늄 스테아레이트, 레시틴, 혈청 단백질(예, 사람 혈청 알부민), 완충 물질(예, 여러 인산염, 글리신, 소르브산, 칼륨

소르베이트, 포화 식물성 지방산의 부분적인 글리세라이드 혼합물), 물, 염 또는 전해질(예, 프로타민 설페이트, 인산수소이나트륨, 인산수소칼륨, 염화나트륨 및 아연 염), 교질성 실리카, 마그네슘 트리실리케이트, 폴리비닐 피롤리돈, 셀룰로즈-계 기질, 폴리에틸렌 글리콜, 나트륨 카르복시메틸셀룰로즈, 폴리아릴레이트, 왁스, 폴리에틸렌-폴리옥시프로필렌-차단 중합체, 폴리에틸렌 글리콜 및 양모지 등이 포함된다.

[48] 본 발명에 따른 의약 조성물의 투여 경로는 이들로 한정되는 것은 아니지만 구강, 정맥내, 근육내, 동맥내, 골수내, 경막내, 심장내, 경피, 피하, 복강내, 비강내, 장관, 국소, 설하 또는 직장이 포함된다. 본 발명에서 사용된 용어 “비경구”는 피하, 피내, 정맥내, 근육내, 관절내, 활액낭내, 흉골내, 경막내, 병소내 및 두개골내 주사 또는 주입 기술을 포함한다.

[49] 의약 조성물은 멸균 주사용 수성 또는 유성 현탁액으로서 멸균 주사용 제제의 형태일 수 있다. 이 현탁액은 적합한 분산제 또는 습윤제(예, 트윈 80) 및 현탁화제를 사용하여 본 분야에 공지된 기술에 따라 제형될 수 있다. 멸균 주사용 제제는 또한 무독성의 비경구적으로 허용되는 희석제 또는 용매중의 멸균 주사용액 또는 현탁액(예, 1,3-부탄디올중의 용액)일 수 있다. 허용적으로 사용될 수 있는 비히클 및 용매로는 만니톨, 물, 링겔 용액 및 등장성 염화나트륨 용액이 있다. 또한, 멸균 불휘발성 오일이 통상적으로 용매 또는 현탁화 매질로서 사용된다. 이러한 목적을 위해, 합성 모노 또는 디글리세라이드를 포함하여 자극성이 적은 어떠한 불휘발성 오일도 사용할 수 있다. 올레산 및 이의 글리세라이드 유도체와 같은 지방산이 약제학적으로 허용되는 천연 오일(예, 올리브유 또는 피마자유), 특히 이들의 폴리옥시에틸화된 것과 마찬가지로 주사 제제에 유용하다.

[50] 본 발명의 의약 조성물은 이들로 한정되는 것은 아니지만 캡슐, 정제 및 수성 현탁액 및 용액을 포함하여 경구적으로 허용되는 어떠한 용량형으로도 경구 투여될 수 있다. 경구용 정제의 경우, 흔히 사용되는 담체로는 락토즈 및 옥수수 전분이 포함된다. 마그네슘 스테아레이트와 같은 윤활제가 또한 전형적으로 첨가된다. 캡슐형으로 경구 투여하는 경우 유용한 희석제로는 락토즈 및 건조된 옥수수 전분이 포함된다. 수성 현탁액이 경구 투여될 때 활성 성분은 유화제 및 현탁화제와 배합된다. 필요한 경우, 감미제 및/또는 풍미제 및/또는 착색제가 첨가될 수 있다.

[51] 본 발명의 의약 조성물은 또한 직장 투여를 위한 좌제의 형태로 투여될 수 있다. 이들 조성물은 본 발명의 화합물을 실온에서 고형이지만 직장 온도에서는 액상인 적합한 비자극성 부형제와 혼합하여 제조할 수 있다. 이러한 물질로는 이들로 한정되는 것은 아니지만 코코아 버터, 밀랍 및 폴리에틸렌 글리콜이 포함된다.

[52] 본 발명에 따른 의약 조성물의 경구 투여는 목적하는 치료가 국소 적용으로 접근이 용이한 부위 또는 기관과 관련이 있을 때 특히 유용하다. 피부에

국소적으로 적용하는 경우, 의약 조성물은 담체에 현탁 또는 용해된 활성 성분을 함유한 적합한 연고로 제형되어야 한다. 본 발명의 화합물을 국소 투여하기 위한 담체로는 이들로 한정되는 것은 아니지만 광유, 유동 파라핀, 백색 와셀린, 프로필렌 글리콜, 폴리옥시에틸렌, 폴리옥시프로필렌 화합물, 유화 왁스 및 물이 포함된다. 다른 방도로서, 의약 조성물은 담체에 현탁 또는 용해된 활성 화합물을 함유한 적합한 로션 또는 크림으로 제형될 수 있다. 적합한 담체로는 이들로 한정되는 것은 아니지만 광유, 솔비탄 모노스테아레이트, 폴리솔베이트 60, 세틸 에스테르 왁스, 세테아릴 알코올, 2-옥틸도데카놀, 벤질 알코올 및 물이 포함된다. 본 발명의 의약 조성물은 또한 직장 좌제에 의해 또한 적합한 관장제로 하부 장관으로 국소 적용할 수 있다. 국소 적용된 경피 패치가 또한 본 발명에 포함된다.

- [53] 본 발명의 의약 조성물은 비내 에어로졸 또는 흡입에 의해 투여할 수 있다. 이러한 조성물은 약제의 분야에 잘 알려진 기술에 따라 제조하며 벤질 알코올 또는 다른 적합한 보존제, 생체이용율을 증강시키기 위한 흡수 촉진제, 플루오로카본 및/또는 기타 본 분야에 알려진 가용화제 또는 분산제를 사용하여 염수중의 용액으로서 제조할 수 있다.
- [54] 본 발명의 조성물은 통상적인 항염증제와 혼합하거나 매트릭스 메탈로프로테아제 억제제, 리폭시게나제 억제제 및 IL-1 β 의 사이토킨의 억제제와 혼합하여 사용할 수 있다. 본 발명의 조성물은 또한 염증과 같은 IL-1 매개된 질환 증세를 예방 또는 퇴치하기 위해 면역조절제(예, 브로피리민, 항-사람 알파 인터페론 항체, IL-2, GM-CSF, 메티오닌 엔케팔린, 인터페론 알파, 디에틸디티오키바메이트, 중앙 괴사 인자, 날트렉손 및 rEPO) 또는 프로스타글란딘과 배합하여 투여할 수 있다. 본 발명의 조성물이 다른 치료제와 배합하여 투여될 때 이들은 환자에게 순차적으로 또는 동시에 투여될 수 있다. 다른 방도로서, 본 발명에 따른 의약 조성물은 일반식(1)의 화합물과 상기된 다른 치료 또는 예방제와 혼합하여 이루어질 수 있다.
- [55] 용어 “치료학적 유효량”은 사람의 경우 상기 증세의 치료에 사용하기 위해 일일당 체중 kg 당 약 0.1 mg 내지 약 100 mg의 용량 수준을 가리킨다.
- [56] 그러나, 특정 환자에 대한 특정 유효량은 사용된 특정 화합물의 활성, 연령, 체중, 일반적인 건강, 성별, 규정식, 투여시간, 투여경로, 배출율, 약물 배합 및 예방 또는 치료될 특정 질환의 중증도를 포함한 여러 요인에 따라 변할 수 있음은 이해될 것이다. 본 발명에 따른 의약 조성물은 환제, 당의정, 캡슐, 액제, 겔, 시럽, 슬러리, 현탁제로 제형될 수 있다.
- [57] 바람직한 양태로서, 구강내 투여를 위한 의약 조성물은 고체상의 부형제와 함께 활성 성분을 혼합함으로써 제조할 수 있으며 정제 또는 당의정 형태로 제조하기 위해 과립형태로 제조할 수 있다. 적합한 부형제로는 락토스, 수크로스, 만니톨 및 소비톨과 같은 슈가 형태 또는 옥수수, 밀가루, 쌀, 감자 또는 다른 식물로부터 전분, 메틸 셀룰로스, 하이드로시프로필메틸-셀룰로스

또는 나트륨 카복시메틸셀룰로스와 같은 셀룰로스, 아라빅 검, 타가칸쓰 검을 포함하는 검류와 같은 카보하이드레이트 또는 젤라틴, 콜라겐과 같은 단백질 필러를 사용할 수 있다. 필요한 경우에는, 교차결합된 폴리비닐피롤리돈, 아가 및 알긴산 또는 나트륨 알긴산과 같은 각각의 염 형태의 붕해제 또는 용해제를 첨가할 수 있다.

- [58] 바람직한 양태로서, 비경구적 투여의 경우 본 발명의 의약 조성물은 수용성 용액으로 제조할 수 있다. 바람직하게는, 한스 용액 (Hank's solution), 링거 용액 (Ringer's solution) 또는 물리적으로 완충된 염수와 같은 물리적으로 적절한 완충용액을 사용할 수 있다. 수용성 주입 (injection) 현탁액은 소듐 카복시메틸 셀룰로스, 솔비톨 또는 덱스트란과 같이 현탁액의 점도를 증가시킬 수 있는 기질을 첨가할 수 있다. 덧붙여서, 활성 성분의 현탁액은 적합한 유질의 주입 현탁액 (oily injection suspensions)으로 제조될 수 있다. 적합한 친지성 용매 또는 담체는 참기름과 같은 지방산 또는 에틸 올레이트, 트리글리세라이드 또는 리포솜과 같은 합성 지방산 에스테르를 포함한다. 복수양이온성 비지질 아미노 폴리머(polycationic amino polymers)도 운반체로서 사용될 수 있다. 임의로, 현탁액은 화합물의 용해도를 증가시키고 고농도의 용액을 제조하기 위해 적합한 안정화제 또는 약제를 사용할 수 있다.
- [59] 본 발명의 건강기능 식품은 당뇨 예방을 위한 약제, 식품 및 음료 등에 다양하게 이용될 수 있다. 본 발명의 건강기능 식품은, 예를 들어, 각종 식품류, 캔디, 초콜릿, 음료, 껌, 차, 비타민 복합제, 건강보조 식품류 등이 있고, 분말, 과립, 정제, 캡슐 또는 음료인 형태로 사용할 수 있다.
- [60] 본 발명의 상기 조성물은 당뇨 및 비만 예방을 목적으로 식품 또는 음료에 첨가될 수 있다. 이 때, 식품 또는 음료 중의 상기 조성물의 양은 일반적으로 본 발명의 건강 기능 식품 조성물은 전체 식품 중량의 0.01 내지 50 중량%, 바람직하게는 0.1 내지 20 중량%로 가할 수 있으며, 건강 음료 조성물은 100 ml를 기준으로 0.02 내지 10 g, 바람직하게는 0.3 내지 1 g의 비율로 가할 수 있다.
- [61] 본 발명의 건강 음료 조성물은 지시된 비율로 필수 성분으로서 상기 추출물을 함유하는 외에는 액체성분에는 특별한 제한점은 없으며 통상의 음료와 같이 여러 가지 향미제 또는 천연 탄수화물 등을 추가 성분으로서 함유할 수 있다. 상술한 천연 탄수화물의 예는 모노사카라이드, 예를 들어, 포도당, 과당 등의 디사카라이드, 예를 들어 말토스, 슈크로스 등의 폴리사카라이드, 예를 들어 덱스트린, 시클로덱스트린 등과 같은 통상적인 당 및 자일리톨, 소르비톨, 에리트리톨 등의 당알콜이다. 상술한 것 이외의 향미제로서 천연 향미제(타우마틴, 스테비아 추출물(예를 들어 레바우디오시드 A, 글리시르히진등) 및 합성 향미제(사카린, 아스파르탐 등)를 유리하게 사용할 수 있다. 상기 천연 탄수화물의 비율은 본 발명의 조성물 100 ml당 일반적으로 약 1 내지 20g, 바람직하게는 약 5 내지 12g이다.
- [62] 상기 외에 본 발명의 조성물은 여러가지 영양제, 비타민, 광물(전해질), 합성

풍미제 및 천연 풍미제 등의 풍미제, 착색제 및 증진제(치즈, 초콜릿 등), 펙트산 및 그의 염, 알긴산 및 그의 염, 유기산, 보호성 콜로이드 증점제, pH 조절제, 안정화제, 방부제, 글리세린, 알콜, 탄산 음료에 사용되는 탄산화제 등을 함유할 수 있다. 그밖에 본 발명의 조성물들은 천연 과일 주스 및 과일 주스 음료 및 야채 음료의 제조를 위한 과육을 함유할 수 있다. 이러한 성분은 독립적으로 또는 조합하여 사용할 수 있다. 이러한 첨가제의 비율은 그렇게 중요하진 않지만 본 발명의 조성물 100 중량부 당 0 내지 약 20 중량부의 범위에서 선택되는 것이 일반적이다.

- [63] 또다른 관점에서, 본 발명은 화학식 1로 표시되는 α -카디놀(α -cardinol) 또는 그의 염을 유효량 투여하는 것을 특징으로 하는 당뇨병의 치료방법에 관한 것이다.
- [64] 또 다른 관점에서, 본 발명은 화학식 2로 표시되는 사비넨(sabinene) 또는 그의 염을 유효량 투여하는 것을 특징으로 하는 당뇨병의 치료방법에 관한 것이다.
- [65] 또 다른 관점에서, 본 발명은 화학식 3로 표시되는 미르센(myrsene) 또는 그의 염을 유효량 투여하는 것을 특징으로 하는 당뇨병의 치료방법에 관한 것이다.
- [66]
- [67] 실시예
- [68] 이하, 실시예를 통하여 본 발명을 더욱 상세히 설명하고자 한다. 이들 실시예는 오로지 본 발명을 예시하기 위한 것으로서, 본 발명의 범위가 이들 실시예에 의해 제한되는 것으로 해석되지는 않는 것은 당업계에서 통상의 지식을 가진 자에게 있어서 자명할 것이다.
- [69]
- [70] 실시예 1: 피톤치드 유래 이소프레노이드의 포도당 흡수 시험
- [71]
- [72] 피톤치드 유래의 이소프레노이드로 알려져 있는 α -cardinol(propranololhydrochloride), hinokitiol(b-thujaplicin), borneol, menthol, Tricyclene, camphene, sabinene(sabinene hydrate), myrcene, camphore, Thymol(r-cymene-3-ol), cedrol, b-eudesmol 및 globulol를 사용하여, 근육세포의 포도당 흡수 시험을 수행하였다(Sigma Aldrich; Calbiochem).
- [73] L6 근육전구세포(ATCC CRL1458)를 12 웰 플레이트에 분주한 후 2% FBS가 들어 있는 DMEM 배지에서 근육세포로 분화시켰다. 근육세포에 상기 피톤치드 유래 이소프레노이드를 각각 20 μ M 농도로 처리하고, 37°C에서 1시간 동안 배양한 후, 각 well에 포도당 유도체 2-DOG(2-deoxy-[3H]-D-glucose 100) 100 μ M을 15분간 처리한 후 PBS 버퍼로 2회 세척 후 건조시켰다. 용해버퍼(Lysis buffer; 0.5N NaOH + 0.5% SDS)를 웰 당 500 μ L씩 넣어 세포를 용해시킨 후 500 μ L씩 LSC 바이알에 옮겨 1mL의 cocktail(Ultimagold)과 혼합 후 β -counter로 측정하였다.
- [74] 그 결과, 도 1에 나타난 바와 같이, 포도당 흡수가 증가되는 경향성을 보이는

물질 5종류(camphene, myrcene, sabinene, alpha-cardinol, borneol) 이 확인되었다.

[75]

[76] 실시예 2: 피톤치드 유래 이소프레노이드가 AMPK 단백질 인산화에 미치는 영향 확인

[77]

[78] 피톤치드 유래 이소프레노이드에 의해 생체 내 항상성 조절 주요단백질인 AMPK의 인산화가 활성화되어지는지 확인하였다.

[79]

C2C12 근육세포(ATCC CRL1772)와 MCF7 유방암 세포(ATCC HTB-22)에 피톤치드 유래의 이소프레노이드 a-cardinol(propranololhydrochloride), hinokitiol(b-thujaplicin), borneol, menthol, Tricyclene, camphene, sabinene(sabinene hydrate), myrcene, camphore, Thymol(r-cymene-3-ol), cedrol, b-eudesmol 및 globulol를 각각 10 μ M 농도로 한시간 동안 처리하고 cell lysate를 취하여, AMPK 인산화 항체를 사용하여 웨스턴 블롯을 수행하였다.

[80]

그 결과, 표 1에 나타난 바와 같이, 상기 사용한 13개 이소프레노이드를 처리하였을때, 근육세포 또는 유방암 세포에서 AMPK 단백질의 발현이 활성화되는 것을 확인하였다. 이는 피톤치드 유래 이소프레노이드에 의하여 AMPK활성을 조절하여 각 세포에서 생체 내 항상성 유지에 관여할 수 있음을 의미한다.

[81]

[82] 표 1

[Table 1]

C2C12 근육세포와 MCF7 유방암 세포에서 피톤치드의 AMPK 단백질 발현에 대한 영향

	이소프레노이드	pAMPK	
		MCF7	C2C12
1	α -cardinol(propranololhydrochloride)	▲	▲
2	hinokitiol(b-thujaplicin)	▲	=
3	borneol	=	▲
4	menthol	×	▲
5	Tricyclene	×	=
6	camphene	=	=
7	sabinene(sabinene hydrate)	▲	▲
8	myrcene	×	=
9	camphore	×	=
10	Thymol(r-cymene-3-ol)	▲	×
11	cedrol	▲	▲
12	b-eudesmol	▲	×
13	globulol	=	×

[83] (▲:강, =:약 및 ×: no)

[84]

[85] 실시예 3: α -cardinol의 혈당조절능력 확인

[86]

[87] 3-1: 포도당 섭취능 증가

[88] α -카디놀(α -cardinol)의 혈당조절 능력을 검증하기 위해 분화된 근육세포주를 이용해서 α -카디놀을 처리하여 당 섭취 능력이 증가되는 패턴을 비교, 분석하고, 당뇨 치료제로서의 생물학적 가능성 확인하였다.

[89] L6 근육전구세포(ATCC CRL1458)를 12 웰 플레이트에 분주한 후 2% FBS가 들어 있는 DMEM 배지에서 근육세포로 분화시켰다. 근육세포에 α -카디놀을 10 μ M 농도로 60분 처리 후 포도당 유도체 2-DOG(2-deoxy-[³H]-D-glucose 100)를 100 μ M를 15분간 처리한 후, PBS 버퍼로 2회 세척 후 건조시켰다. Lysis buffer (0.5N NaOH + 0.5% SDS)를 well 당 500 μ L씩 넣어 세포를 용해시킨 후 450 μ L씩 LSC 바이알에 옮겨 1mL의 cocktail(Ultimagold, 미국)과 혼합 후 β -counter로 측정하였다.

[90] 그 결과, 도 2의 A에 나타난 바와 같이, 근육세포의 당 섭취 능력이 α -카디놀

처리에 의해 증가하는 것을 확인하였으며, 이것은 α -카디놀에 당 조절 능력을 가지고 있음을 보여주는 것이다.

[91]

[92] 3-2: AMPK 활성화

[93] α -카디놀에 의하여, 당 조절 능력을 가지고 있다고 알려진 AMPK,의 활성화 여부를 확인하기 위하여, 칼슘 인식 색소인 Fluo-3를 이용해서 confocal microscope를 이용하여 직접 세포내 칼슘 농도의 변화를 확인하였다.

[94] C2C12 근육세포(ATCC CRL1772)를 35-mm 디쉬에 분주한 후 하루 동안 10% FBS가 들어 있는 DMEM 배지에서 배양하여 안정화시켰다. Fluo-3 시약(Invitrogen, 미국)을 45분간 전처리 한후, confocal microscope하에서 α -카디놀을 10 μ M 농도로 처리한 후 실시간으로 칼슘 농도의 변화를 관찰하였다.

[95] 그 결과, 도 2의 B에 나타난 바와 같이, 형광의 색깔(녹색)의 밝기 정도가 세포내 칼슘 농도를 대변하고 있으며, α -카디놀을 처리한 군에서 처리 후에 대조군에 비해 형광의 세기가 밝아지는 것으로 확인되었으며, 이는 α -카디놀이 근육세포내 칼슘 농도를 증가시키는 것이며, 이는 α -카디놀이 세포내 증가를 통해 활성화되는 CaMKK를 통해 당 조절 물질인 AMPK의 활성을 유도한다는 것을 의미한다.

[96]

[97] 3-3: AMPK 활성의 증가

[98] 당 조절 능력을 가지고 있다고 알려진 AMPK의 활성이 α -카디놀 처리에 의해 증가하는지를 확인하기 위하여, C2C12 세포에 α -카디놀을 0~100 μ M 농도로 농도별로 1시간 동안 처리한 후, AMPK의 인산화 및 그 하위 물질인 ACC의 인산화를 웨스턴 블롯을 통하여 동시에 확인하였다.

[99] 그 결과, 도 2의 C에 나타난 바와 같이, α -카디놀에 의해서 혈당조절 주요단백질인 AMPK 및 ACC의 인산화가 증가되는 것이 관찰되었다. AMPK의 경우 3~10 μ M 농도에서 최대 효과를 나타내었다. 이는 α -카디놀에 의한 당 섭취 능력이 AMPK활성에 의해 나타날 수 있음을 의미한다.

[100]

[101] 실시예 4: 사비넨(Sabinene)의 혈당조절능력 확인

[102]

[103] 4-1: 포도당 섭취능 증가

[104] 사비넨(sabinene)의 혈당조절 능력을 검증하기 위해 분화된 근육세포주를 이용해서 사비넨(sabinene)을 처리하여 당 섭취 능력이 증가되는 패턴을 비교, 분석하고, 당뇨 치료제로서의 생물학적 가능성 확인하였다.

[105] L6 근육전구세포(ATCC CRL1458)를 12 웰 플레이트에 분주한 후 2% FBS가 들어 있는 DMEM 배지에서 근육세포로 분화시켰다. 근육세포에 사비넨(sabinene)을 2~20 μ M 농도로 60분 처리 후 포도당 유도체

2-DOG(2-deoxy-[3H]-D-glucose 100)를 100 μ M를 15분간 처리한 후, PBS 버퍼로 2회 세척 후 건조시켰다. Lysis buffer (0.5N NaOH + 0.5% SDS)를 well 당 500 μ L씩 넣어 세포를 용해시킨 후 450 μ L씩 LSC 바이알에 옮겨 1mL의 cocktail(Ultimagold, 미국)과 혼합 후 β -counter로 측정하였다.

- [106] 그 결과, 도 3의 A에 나타난 바와 같이, 근육세포의 당 섭취 능력이 20 μ M 사비넨(sabinene) 처리에 의해 증가하는 것을 확인하였으며, 이것은 사비넨(sabinene)이 당 조절 능력을 가지고 있음을 보여주는 것이다.

[107]

[108] 4-2: AMPK 활성화

- [109] 사비넨(sabinene)에 의하여, 당 조절 능력을 가지고 있다고 알려진 AMPK,의 활성화 여부를 확인하기 위하여, 칼슘 인식 색소인 Fluo-3를 이용해서 confocal microscope를 이용하여 직접 세포내 칼슘 농도의 변화를 확인하였다.

- [110] C2C12 근육세포를 35-mm 디쉬에 분주한 후 하루 동안 10% FBS가 들어 있는 DMEM 배지에서 배양하여 안정화시켰다. Fluo-3 시약(Invitrogen, 미국)을 45분간 전처리 한후, confocal microscope하에서 사비넨(sabinene)을 10 μ M농도로 처리한 후 실시간으로 칼슘 농도의 변화를 관찰하였다.

- [111] 그 결과, 도 3의 B에 나타난 바와 같이, 형광의 색깔(녹색)의 밝기 정도가 세포내 칼슘 농도를 대변하고 있으며, 사비넨(sabinene)을 처리한 군에서 처리 후에 대조군에 비해 형광의 세기가 밝아지는 것으로 확인되었으며, 이는 사비넨(sabinene)이 근육세포내 칼슘 농도를 증가시키는 것이며, 이는 사비넨(sabinene)이 세포내 증가를 통해 활성화되는 CaMKK를 통해 당 조절 물질인 AMPK의 활성을 유도한다는 것을 의미한다.

[112]

[113] 4-3: AMPK 활성의 증가

- [114] 당 조절 능력을 가지고 있다고 알려진 AMPK의 활성이 사비넨(sabinene) 처리에 의해 증가하는지를 확인하기 위하여, C2C12 세포에 사비넨(sabinene)을 0~100 μ M 농도로 농도별로 1시간 동안 처리한 후, AMPK의 인산화 및 그 하위 물질인 ACC의 인산화를 웨스턴 블롯을 통하여 동시에 확인하였다.

- [115] 그 결과, 도 3의 C에 나타난 바와 같이, 사비넨(sabinene)에 의해서 혈당조절 주요단백질인 AMPK 및 ACC의 인산화가 증가되는 것이 관찰되었다. AMPK의 경우 3~10 μ M 농도에서 최대 효과를 나타내었다. 이는 사비넨(sabinene)에 의한 당 섭취 능력이 AMPK활성에 의해 나타날 수 있음을 의미한다.

[116]

[117] 실시예 5: 미르센(myrcene)의 혈당조절능력 확인

[118]

[119] 5-1: 포도당 섭취능 증가

- [120] 미르센(myrcene)의 혈당조절 능력을 검증하기 위해 분화된 근육세포주를 이용해서 미르센(myrcene)을 처리하여 당 섭취 능력이 증가되는 패턴을 비교,

분석하고, 당뇨 치료제로서의 생물학적 가능성 확인하였다.

[121] L6 근육전구세포를 12 웰 플레이트에 분주한 후 2% FBS가 들어 있는 DMEM 배지에서 근육세포로 분화시켰다. 근육세포에 미르센(myrcene)을 각각의 군당 2 μ M 및 20 μ M 농도로 60분 처리 후 포도당 유도체 2-DOG(2-deoxy-[³H]-D-glucose 100)를 100 μ M를 15분간 처리한 후, PBS 버퍼로 2회 세척 후 건조시켰다. Lysis buffer (0.5N NaOH + 0.5% SDS)를 well 당 500 μ L씩 넣어 세포를 용해시킨 후 450 μ L씩 LSC 바이알에 옮겨 1mL의 cocktail(Ultimagold, 미국)과 혼합 후 β -counter로 측정하였다.

[122] 그 결과, 도 4의 A에 나타난 바와 같이, 근육세포의 당 섭취 능력이 미르센(myrcene) 처리에 의해 증가하는 것을 확인하였으며, 이것은 미르센(myrcene)이 당 조절 능력을 가지고 있음을 보여주는 것이다.

[123]

[124] 5-2: 미르센(myrcene)의 당섭취에 미치는 AMPK의 영향

[125] 미르센(myrcene)에 의하여, 당 조절 능력을 가지고 있다고 알려진 AMPK,의 활성화 여부를 확인하기 위하여, 근육세포에 AMPK 억제제인 CC(compound C)를 전처리 후, 미르센(myrcene)을 처리하였을때, AMPK 억제에 의해 미르센(myrcene)에 의한 당 섭취 증가현상이 사라지는 것을 확인하였다.

[126] L6 근육전구세포를 12 웰 플레이트에 분주한 후 2% FBS가 들어 있는 DMEM 배지에서 근육세포로 분화시켰다. 근육세포에 AMPK 억제제인 CC(compound C)(Calbiochem, 미국)를 처리하고, 30분 경과후, 미르센(myrcene)을 2 μ M 농도로 60분 처리 후 포도당 유도체 2-DOG(2-deoxy-[³H]-D-glucose 100)를 100 μ M를 15분간 처리한 후, PBS 버퍼로 2회 세척 후 건조시켰다. Lysis buffer (0.5N NaOH + 0.5% SDS)를 well 당 500 μ L씩 넣어 세포를 용해시킨 후 450 μ L씩 LSC 바이알에 옮겨 1mL의 cocktail(Ultimagold, 미국)과 혼합 후 β -counter로 측정하였다.

[127] 여기서, 인슐린 100ng/ml 처리군을 양성대조군으로 사용하였다.

[128]

[129] 그 결과, 도 4의 B에 나타난 바와 같이, AMPK 억제제를 전처리한 후 미르센을 처리하는 경우, 미르센에 의한 당섭취 증가효과가 나타나지 않는 것을 확인할 수 있으며, 이 결과는 미르센이 AMPK 활성화에 관여하여 당섭취를 조절한다는 것을 의미한다.

[130]

[131] 5-3: 미르센(myrcene)의 당섭취에 미치는 p38 MAPK와 CaMKK의 영향

[132] 미르센(myrcene)에 의하여, 당 조절 능력을 가지고 있다고 알려진 p38 MAPK와 CaMKK의 활성화 여부를 확인하기 위하여, 근육세포에 p38 MAPK 억제제와 CaMKK 억제제를 전처리한 후, 미르센(myrcene)을 처리하여, p38 MAPK와 CaMKK 억제에 의해 미르센(myrcene)에 의한 당 섭취 증가현상이 사라지는 것을 확인하였다.

[133] L6 근육전구세포를 12 웰 플레이트에 분주한 후 2% FBS가 들어 있는 DMEM

배지에서 근육세포로 분화시켰다. 근육세포에 p38 MAPK 억제제인 SB 화합물(SB compound)(Calbiochem. (미국)) 및 CaMKK 억제제인 STO 화합물(STO compound (Calbiochem. (미국)))를 처리하고, 미르센(myrcene)을 2 μ M 농도로 60분 처리 후 포도당 유도체 2-DOG(2-deoxy-[³H]-D-glucose 100)를 100 μ M를 15분간 처리한 후, PBS 버퍼로 2회 세척 후 건조시켰다. Lysis buffer (0.5N NaOH + 0.5% SDS)를 well 당 500 μ L씩 넣어 세포를 용해시킨 후 450 μ L씩 LSC 바이알에 옮겨 1mL의 cocktail(Ultimagold, 미국)과 혼합 후 β -counter로 측정하였다.

[134]

[135] 그 결과, 도 4의 C에 나타난 바와 같이, p38 MAPK 억제제와 CaMKK 억제제와 미르센을 함께 처리하는 경우, 미르센에 의한 당섭취 증가효과가 나타나지 않는 것을 확인할 수 있으며, 이 결과는 미르센에 의한 당섭취 반응에 p38 MAPK와 CaMKK가 중요하게 관여하고 있는 것을 의미한다.

[136]

산업상 이용가능성

[137] 본 발명에서는 천연성분인 피톤치드에 함유된 이소프레노이드의 당뇨병 치료효과를 확인하였으며, 본 발명에 따르면 포도당 흡수율과 AMPK 조절능이 뛰어나, 당뇨병 치료효과를 기대할 수 있는 피톤치드 유래 이소프레노이드를 유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료제 또는 당뇨병 예방용 건강기능 식품을 제공하는 효과가 있다.

[138]

[139] 이상으로 본 발명 내용의 특정한 부분을 상세히 기술하였는 바, 당업계의 통상의 지식을 가진 자에게 있어서 이러한 구체적 기술은 단지 바람직한 실시양태일 뿐이며, 이에 의해 본 발명의 범위가 제한되는 것이 아닌 점은 명백할 것이다. 따라서, 본 발명의 실질적인 범위는 첨부된 청구항들과 그것들의 등가물에 의하여 정의된다고 할 것이다.

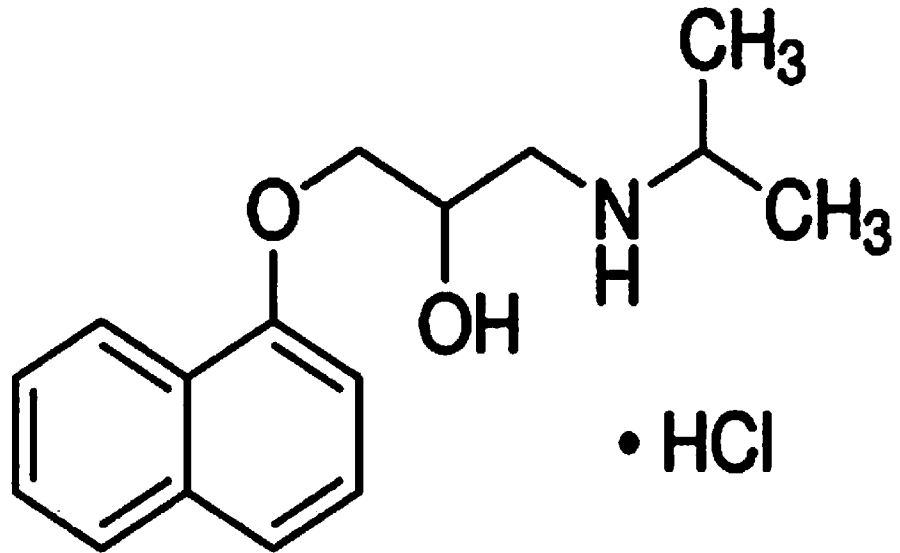
[140]

청구범위

[청구항 1]

화학식 1로 표시되는 α -카디놀(α -cardinol) 또는 그의 염을
유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료용 조성물:

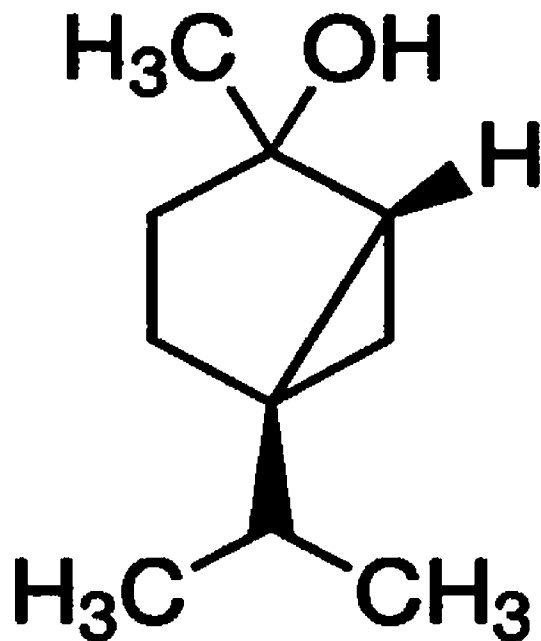
화학식 1



[청구항 2]

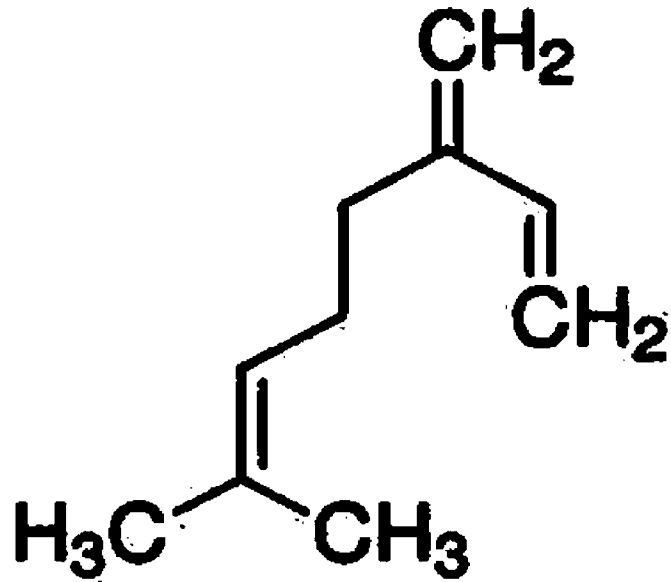
화학식 2로 표시되는 사비넨(sabinene) 또는 그의 염을
유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료용 조성물:

화학식 2



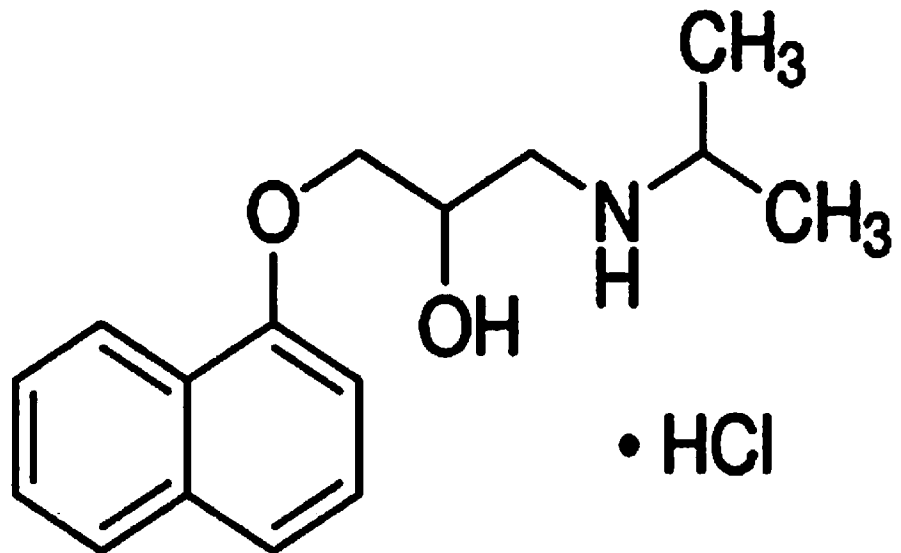
[청구항 3]

화학식 3으로 표시되는 미르센(myrsene) 또는 그의 염을
유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료용 조성물:

화학식 3

[청구항 4]

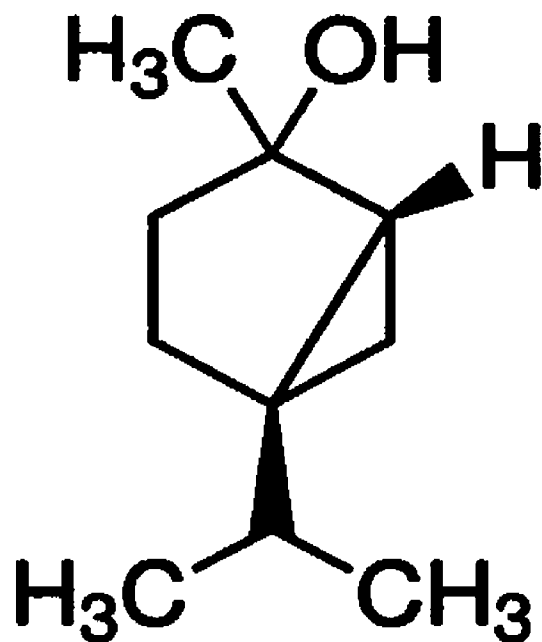
화학식 1로 표시되는 α-카디놀(α-cardinol) 또는 그의 염을
유효성분으로 함유하는 당뇨병 예방용 건강기능식품:

화학식 1

[청구항 5]

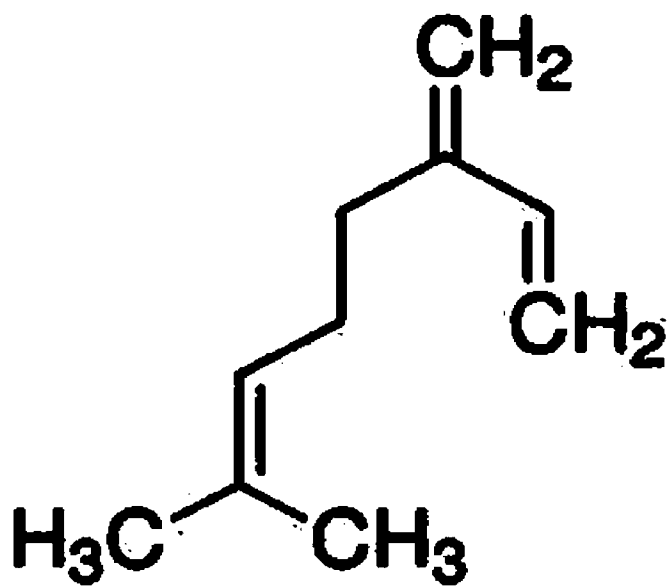
화학식 2로 표시되는 사비넨(sabinene) 또는 그의 염을
유효성분으로 함유하는 당뇨병 예방용 건강기능 식품:

화학식 2

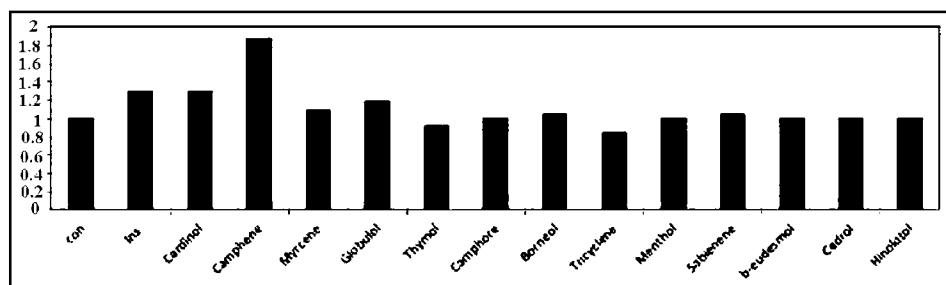


[청구항 6]

화학식 3으로 표시되는 미르센(myrsene) 또는 그의 염을
유효성분으로 함유하는 당뇨병 예방용 건강기능 식품:
화학식 3

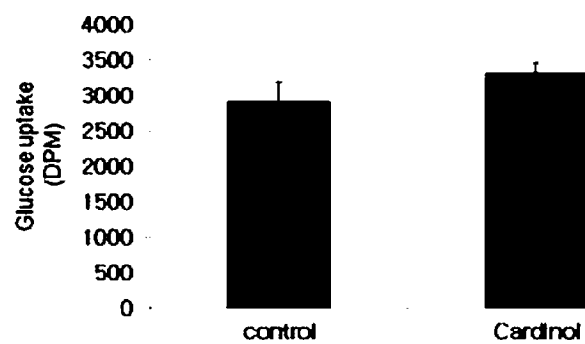


[Fig. 1]

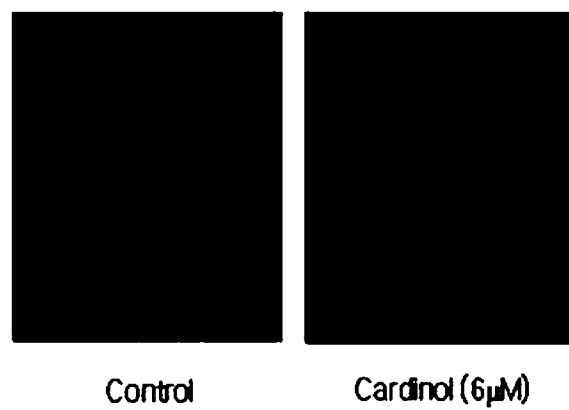


[Fig. 2]

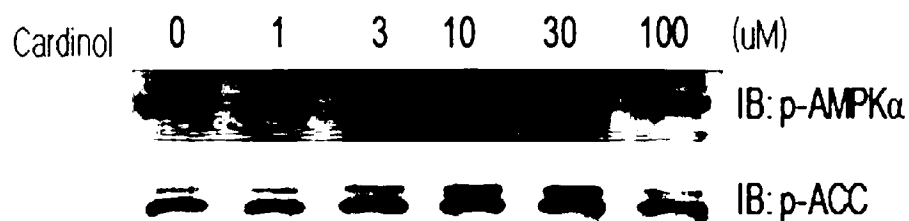
A



B

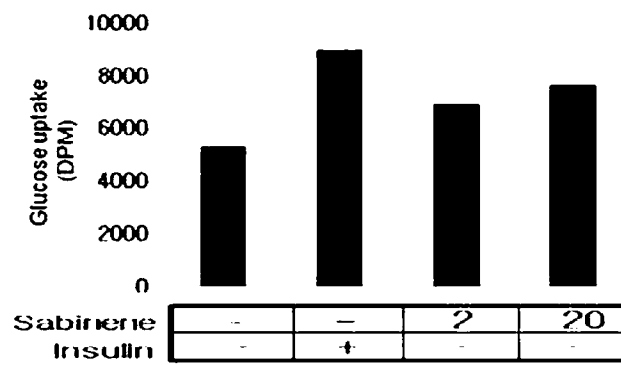


C

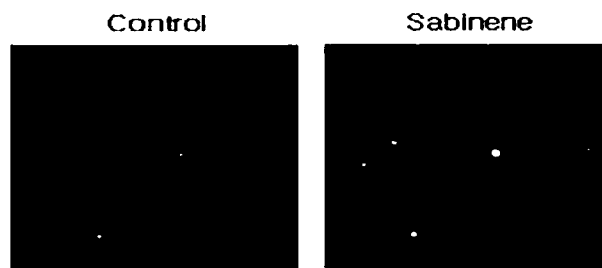


[Fig. 3]

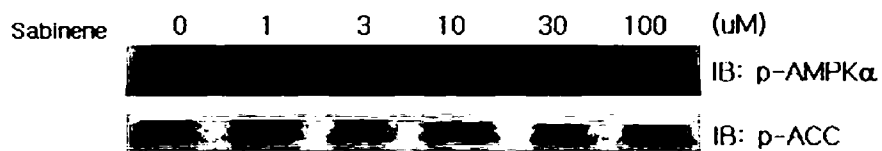
A



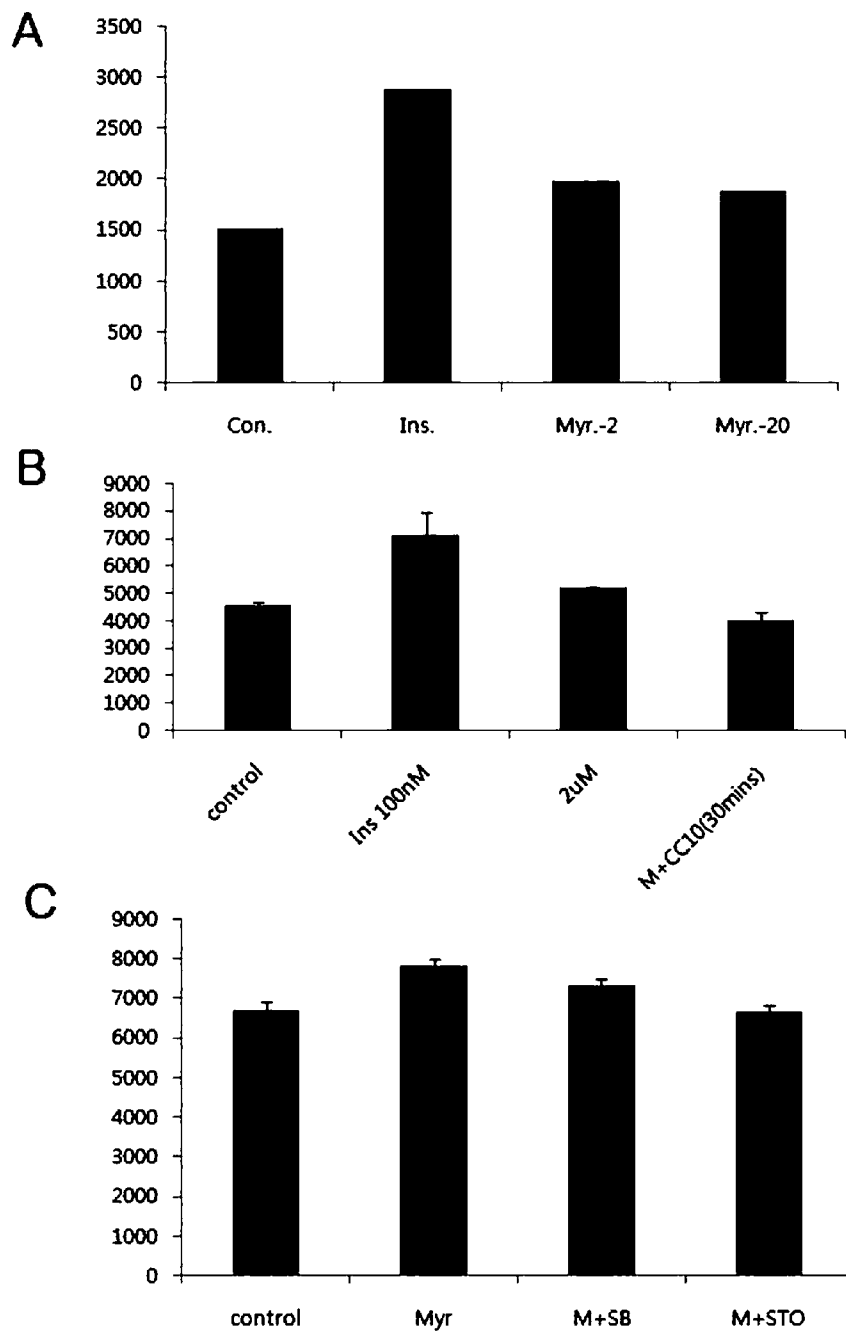
B



C



[Fig. 4]



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/KR2014/002032

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

A61K 31/138(2006.01)i, A61P 3/10(2006.01)i, A61P 3/00(2006.01)i

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)

A61K 31/138; A61P 3/10; A61P 3/00

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

Korean Utility models and applications for Utility models: IPC as above

Japanese Utility models and applications for Utility models: IPC as above

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

eKOMPASS (KIPO internal) & Keywords: α -cardinol, diabetes, phytoncide

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	PARAMESHARPPA, B. et al., "A study on drug-drug interaction between anti-hypertensive drug (propranolol) and anti-diabetic drug (glipizide)", Annals of Biological Research, 2010, vol. 1, no. 3, pp. 35-40. See abstract; pages 37-39; figure 2; and table 2.	1,4
A	POPP, D. A. et al., "Oral propranolol and metoprolol both impair glucose recovery from insulin-induced hypoglycemia in insulin-dependent diabetes mellitus", Diabetes Care, 1984, vol. 7, pp. 243-247. See abstract.	1,4
A	LEAUTE-LABREZE, C. et al., "Propranolol for severe hemangiomas of infancy", New England Journal of Medicine, 2008, vol. 358, pp. 2649-2651. See the entire document.	1,4
A	PITMAN, R. K. et al., "Pilot study of secondary prevention of posttraumatic stress disorder with propranolol", Biological Psychiatry, 2002, vol. 51, pp. 189-192. See abstract.	1,4



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

26 JUNE 2014 (26.06.2014)

Date of mailing of the international search report

26 JUNE 2014 (26.06.2014)

Name and mailing address of the ISA/KR

Korean Intellectual Property Office
Government Complex-Daejeon, 189 Sconsa-ro, Daejeon 302-701,
Republic of Korea

Facsimile No. 82-42-472-7140

Authorized officer

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/KR2014/002032

Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. ☐ Claims Nos.:
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

2. ☐ Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:

3. ☐ Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

The invention of group 1: claims 1 and 4 pertain to a composition for treating diabetes mellitus (claim 1) or a health functional food for preventing diabetes mellitus (claim 4), containing α -cadinol indicated by chemical formula 1 or a salt thereof as an active ingredient,

The invention of group 2: claims 2 and 5 pertain to a composition for treating diabetes mellitus (claim 2) or a health functional food for preventing diabetes mellitus (claim 5), containing sabinene indicated by chemical formula 2 or a salt thereof as an active ingredient,

The invention of group 3: claims 3 and 6 pertain to a composition for treating diabetes mellitus (claim 3) or a health functional food for preventing diabetes mellitus (claim 6), containing myrcene indicated by chemical formula 3 or a salt thereof as an active ingredient.

1. ☐ As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. ☐ As all searchable claims could be searched without effort justifying additional fees, this Authority did not invite payment of additional fees.
3. ☐ As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:

4. ☒ No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Claims 1, 4

Remark on Protest

- ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest and, where applicable, the payment of a protest fee.
- ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest but the applicable protest fee was not paid within the time limit specified in the invitation.
- ☐ No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT
Information on patent family members

International application No.

PCT/KR2014/002032

Patent document
cited in search report

Publication
date

Patent family
member

Publication
date

NONE

A. 발명이 속하는 기술분류(국제특허분류(IPC)) A61K 31/138(2006.01)i, A61P 3/10(2006.01)i, A61P 3/00(2006.01)i		
B. 조사된 분야 조사된 최소문헌(국제특허분류를 기재) A61K 31/138; A61P 3/10; A61P 3/00 조사된 기술분야에 속하는 최소문헌 이외의 문헌 한국등록실용신안공보 및 한국공개실용신안공보: 조사된 최소문헌란에 기재된 IPC 일본등록실용신안공보 및 일본공개실용신안공보: 조사된 최소문헌란에 기재된 IPC 국제조사에 이용된 전산 데이터베이스(데이터베이스의 명칭 및 검색어(해당하는 경우)) eKOMPASS(특허청 내부 검색시스템) & 키워드: α-카디놀, 당뇨병, 피톤치드		
C. 관련 문헌		
카테고리*	인용문헌명 및 관련 구절(해당하는 경우)의 기재	관련 청구항
X	PARAMESHAPPA, B. 외 7명, 'A study on drug-drug interaction between anti-hypertensive drug (propranolol) and anti-diabetic drug (glipizide)', Annals of Biological Research, 2010년, 1권, 3호, 페이지 35-40. 요약; 페이지 37-39; 도면 2; 및 표 2 참조.	1,4
A	POPP, D. A. 외 4명, 'Oral propranolol and metoprolol both impair glucose recovery from insulin-induced hypoglycemia in insulin-dependent diabetes mellitus', Diabetes Care, 1984년, 7권, 페이지 243-247. 요약 참조.	1,4
A	LEAUTE-LABREZE, C. 외 5명, 'Propranolol for severe hemangiomas of infancy', New England Journal of Medicine, 2008년, 358권, 페이지 2649-2651. 전문 참조.	1,4
A	PITMAN, R. K. 외 7명, 'Pilot study of secondary prevention of posttraumatic stress disorder with propranolol', Biological Psychiatry, 2002년, 51권, 페이지 189-192. 요약 참조.	1,4
☐ 추가 문헌이 C(계속)에 기재되어 있습니다. ☒ 대응특허에 관한 별지를 참조하십시오.		
* 인용된 문헌의 특별 카테고리: "A" 특별히 관련이 없는 것으로 보이는 일반적인 기술수준을 정의한 문헌 "E" 국제출원일보다 빠른 출원일 또는 우선일을 가지나 국제출원일 이후에 공개된 선출원 또는 특허 문헌 "L" 우선권 주장에 의문을 제기하는 문헌 또는 다른 인용문헌의 공개일 또는 다른 특별한 이유(이유를 명시)를 밝히기 위하여 인용된 문헌 "O" 구두 개시, 사용, 전시 또는 기타 수단을 언급하고 있는 문헌 "P" 우선일 이후에 공개되었으나 국제출원일 이전에 공개된 문헌 "T" 국제출원일 또는 우선일 후에 공개된 문헌으로, 출원과 상충하지 않으며 발명의 기초가 되는 원리나 이론을 이해하기 위해 인용된 문헌 "X" 특별한 관련이 있는 문헌. 해당 문헌 하나만으로 청구된 발명의 신규성 또는 진보성이 없는 것으로 본다. "Y" 특별한 관련이 있는 문헌. 해당 문헌이 하나 이상의 다른 문헌과 조합하는 경우로 그 조합이 당업자에게 자명한 경우 청구된 발명은 진보성이 없는 것으로 본다. "&" 동일한 대응특허문헌에 속하는 문헌		
국제조사의 실제 완료일 2014년 06월 26일 (26.06.2014)		국제조사보고서 발송일 2014년 06월 26일 (26.06.2014)
ISA/KR의 명칭 및 우편주소  대한민국 특허청 (302-701) 대전광역시 서구 청사로 189, 4동 (둔산동, 정부대전청사) 팩스 번호 +82-42-472-7140		심사관 최승희 전화번호 +82-42-481-8740 

제2기재란 일부 청구항을 조사할 수 없는 경우의 의견(첫 번째 용지의 2의 계속)

PCT 제17조(2)(a)의 규정에 따라 다음과 같은 이유로 일부 청구항에 대하여 본 국제조사보고서가 작성되지 아니하였습니다.

1. ☐ 청구항:
이 청구항은 본 기관이 조사할 필요가 없는 대상에 관련됩니다. 즉,
2. ☐ 청구항:
이 청구항은 유효한 국제조사를 수행할 수 없을 정도로 소정의 요건을 충족하지 아니하는 국제출원의 부분과 관련됩니다. 구체적으로는,
3. ☐ 청구항:
이 청구항은 종속청구항이나 PCT규칙 6.4(a)의 두 번째 및 세 번째 문장의 규정에 따라 작성되어 있지 않습니다.

제3기재란 발명의 단일성이 결여된 경우의 의견(첫 번째 용지의 3의 계속)

본 국제조사기관은 본 국제출원에 다음과 같이 다수의 발명이 있다고 봅니다.

제1군 발명: 청구항 제1항 및 제4항은 화학식 1로 표시되는 α -카디놀 또는 그의 염을 유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료용 조성물(청구항 제1항) 또는 예방용 건강기능식품(청구항 제4항)에 관한 것이고,
제2군 발명: 청구항 제2항 및 제5항은 화학식 2로 표시되는 사비넨 또는 그의 염을 유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료용 조성물(청구항 제2항) 또는 예방용 건강기능식품(청구항 제5항)에 관한 것이며,
제3군 발명: 청구항 제3항 및 제6항은 화학식 3으로 표시되는 미르센 또는 그의 염을 유효성분으로 함유하는 당뇨병 치료용 조성물(청구항 제3항) 또는 예방용 건강기능식품(청구항 제6항)에 관한 것입니다.

1. ☐ 출원인이 모든 추가수수료를 기간 내에 납부하였으므로, 본 국제조사보고서는 모든 조사 가능한 청구항을 대상으로 합니다.
2. ☐ 추가수수료 납부를 요구하지 않고도 모든 조사 가능한 청구항을 조사할 수 있었으므로, 본 기관은 추가수수료 납부를 요구하지 아니하였습니다.
3. ☐ 출원인이 추가수수료의 일부만을 기간 내에 납부하였으므로, 본 국제조사보고서는 수수료가 납부된 청구항만을 대상으로 합니다. 구체적인 청구항은 아래와 같습니다.
4. ☒ 출원인이 기간 내에 추가수수료를 납부하지 아니하였습니다. 따라서 본 국제조사보고서는 청구범위에 처음 기재된 발명에 한정되어 있으며, 해당 청구항은 아래와 같습니다.
청구항 1, 4

이의신청에
관한 기재

☐ 출원인의 이의신청 및 이의신청료 납부(해당하는 경우)와 함께 추가수수료가 납부되었습니다.

☐ 출원인의 이의신청과 함께 추가수수료가 납부되었으나 이의신청료가 보정요구서에 명시된 기간 내에 납부되지 아니하였습니다.

☐ 이의신청 없이 추가수수료가 납부되었습니다.

국제조사보고서에서
인용된 특허문헌

공개일

대응특허문헌

공개일

없음