対象研究テーマ: Pim キナーゼを分子標的とした治療法の開発

研 究 期 間: 2012年4月1日~2013年3月31日

研 究 題 目: Pim キナーゼを阻害するフェナントレン誘導体の合成

研 究 代 表 者: 金沢大学医薬保健研究域薬学系 教授 石橋弘行

研究成果の概要:新たな3種の置換フェナントレンおよびナフタレン誘導体の合成に成功し、そのPim キナーゼ阻害活性を評価した。今回合成した化合物の阻害はいずれも、以前見出したフェナントレン誘導体より10-100倍低いものであった。この結果を比較することにより、必要な置換基の位置と組み合わせに関する新しい情報を得ることができた。

研究分野: 創薬化学

キーワード: Pim キナーゼ、膵臓がん、フェナントレン誘導体、有機合成、置換基

1. 研究開始当初の背景

膵臓がんは早期発見が困難であるだけで なく、ゲムシタビンを主体とする化学療法を 積極的に行ったとしてもその予後は極めて 不良である。そのため、膵臓がん発症の機構 を明らかにし、それを標的とした分子標的型 抗がん剤の開発が強く望まれている。本学、 向田教授らの研究グループはセリン/スレオ ニン・キナーゼ活性を示す原がん遺伝子であ る Pim-3 が内胚葉由来の正常臓器では全く発 現していないにもかかわらず、がん化によっ て発現が亢進していることを見出した。特に、 膵臓がんにおいては全例での発現亢進がみ られた。また、Pim-3 はがん細胞のアポトー シスを抑制し、その生存に有利に働いている 可能性も示唆された。このことは、Pim-3の 発現や活性を抑制する薬剤が新たな分子標 的型の抗がん剤となる可能性を示している。 我々は有機合成化学の観点から、新たな分子 標的薬の探索を行い、以下のように重要な知 見を得ることに成功している。

2. 研究の目的

これまでに、我々のグループで合成した数種の低分子化合物が Pim-3 の阻害活性を示すことを見出している。いくつかの化合物群の中で、フェナントレン誘導体 1-3 が強力な阻害活性を有することが示唆された(図 1)。本研究では、構造最適化に先だって、どの化学構造が活性発現に関与しているのかを知るために、いくつかの鍵となる誘導体の合成を行い、その活性評価を行う。

$$^{\rm OMe}$$
 $^{\rm OMe}$ $^{\rm OMe}$

3. 研究の方法

化合物1-3の構造を少しずつ変化させ た、5種の誘導体4-8の合成を提案した (図4)。三環性化合物であるフェナントレ ン誘導体4-7の合成はすべて同じ方法論 を用いて合成できる(図2)。すなわち、対 応するアルデヒド成分とカルボン酸成分を 用いた Perkin 反応を適用することですべて の炭素骨格を導入する。フェナントレン環の 構築には酸化的カップリングが最も容易で あるが、場合によってはラジカル反応や C-H カップリング反応などで目的を達する。ナフ タレン誘導体8はバニリン誘導体を出発原 料として四炭素成分を導入した後、 Friedel-Crafts 反応によってナフタレン骨 格を構築する(図3)。これらを合成した後、 向田教授らの研究グループにおいて確立さ れた方法を用いて、Pim キナーゼ阻害活性を 評価する。

$$X_{\parallel}$$
 H Et_3N, Ac_2O Y_{\parallel} Perkin 反応 Y_{\parallel} CO_2H $H_2SO_4, MeOH$ $reflux$ Y_{\parallel} Y_{\parallel} CO_2H H_2O Y_{\parallel} Y_{\parallel}

図3

4. 研究成果

結果として、研究方法に従って5つの誘導体 のうち3つの化合物4.6.8の合成に成功し、 その活性を評価することができた(図4)。 これら3つのPim-3キナーゼ阻害活性は以前 合成したフェナントレン誘導体1や2と比 べていずれも10-100倍以上低いとい うことが明らかになった。2と4の結果を比 べれば、上部の芳香環にあるメトキシ基の必 要性が見て取れる。また、1と6を比べれば エステル基の存在が活性を向上させている ように見えるが、2はカルボン酸の状態で高 い活性を有していることから、この部分は芳 香環の構造に依存してその影響が変化し得 ると考えられる。8は非常に活性が低く、フ ェナントレン骨格の重要性を示すものと考 えられるが、他の構造を試験する余地を残し ている。この結果から、フェナントレン環そ のものよりは、その置換基の種類と位置が活 性に大きく影響を与えるということが示唆 された。そして、個々の置換基の効果だけで なく、他の置換基との組み合わせが活性向上 のための鍵になり得ると考えられる。まだ合 成が完了していない化合物 5 および 7 につ いては、Perkin 反応での低収率と酸化的カッ プリングによる反応の複雑化が問題となっ た。本研究に関連して、ラジカル環化反応に よる生理活性物質の骨格合成法を開発した ので、今後、それを応用することにより合成 が達成されるものと考えられる。結論として、 本研究は活性向上そのものを目的としたも のではないため、今回得られた結果は失敗例 ではなく今後の活性向上を成功させるため の重要な手がかりとなったと言える。

5. 主な発表論文等

(研究代表者、研究分担者及び連携研究者には下線)

[雑誌論文](計1件)

Hisaaki Zaimoku, <u>Tsuyoshi Taniguchi</u>, <u>Hiroyuki Ishibashi</u>: Synthesis of the Core of Actinophyllic Acid Using a Transannular Acyl Radical Cyclization.

Org. Lett. 2012, 14, 1656-1658.

〔学会発表〕(計0件)

[図書] (計0件)

[産業財産権]

- ○出願状況(計0件)
- ○取得状況(計0件)

[その他] なし

6. 研究組織

(1)研究代表者 金沢大学医薬保健研究域薬学系・教授 石橋弘行

(2)研究分担者 金沢大学医薬保健研究域薬学系・助教 谷口剛史

(3)本研究所担当者 分子生体応答・教授 向田直史