



(12)发明专利

(10)授权公告号 CN 104854110 B

(45)授权公告日 2016.12.28

(21)申请号 201380054963.3

B.M.雷梅里伊 B.桑卡兰

(22)申请日 2013.08.20

(74)专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司 72001

(65)同一申请的已公布的文献号  
申请公布号 CN 104854110 A

代理人 初明明 黄希贵

(43)申请公布日 2015.08.19

(51)Int.Cl.

(30)优先权数据  
61/691454 2012.08.21 US

C07D 495/04(2006.01)

A61K 47/48(2006.01)

A61K 31/554(2006.01)

G01N 33/53(2006.01)

(85)PCT国际申请进入国家阶段日  
2015.04.21

(56)对比文件

(86)PCT国际申请的申请数据  
PCT/US2013/055700 2013.08.20

EP 0582368 A1,1994.02.09,

EP 0583820 A1,1994.02.23,

(87)PCT国际申请的公布数据  
W02014/031587 EN 2014.02.27

WO 03/082877 A1,2003.10.09,

WO 2011/115733 A1,2011.09.22,

(73)专利权人 詹森药业有限公司  
地址 比利时比尔斯特恩豪特斯路30号

WO 2004/014895 A1,2004.02.19,

WO 2005/028458 A1,2005.03.31,

US 2006/0046967 A1,2006.03.02,

(72)发明人 M.G.多纳胡伊 Y.冈 R.萨特  
E.赫霍伦科 T.R.德科里

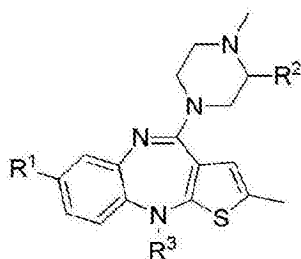
审查员 刘辰

权利要求书6页 说明书45页 附图4页

(54)发明名称

奥氮平半抗原

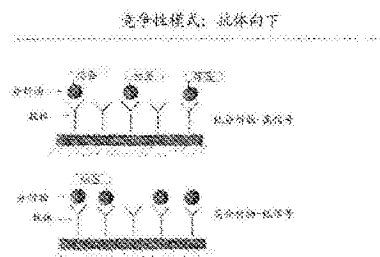
(57)摘要



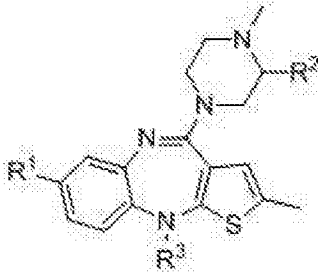
本发明涉及

(I)

式I的化合物,其中R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、和R<sup>3</sup>在说明书中定义,用于合成新型缀合物和来源于奥氮平的免疫原。本发明也涉及奥氮平半抗原与蛋白质的缀合物。

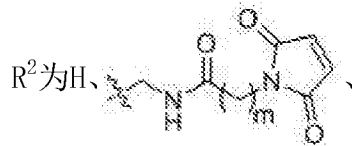
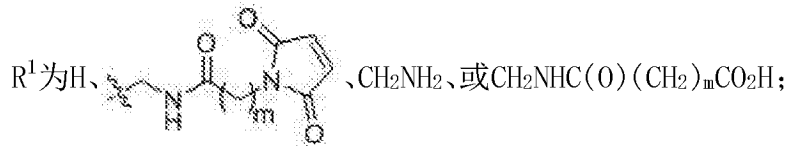


1. 式I的化合物:



式I

其中:

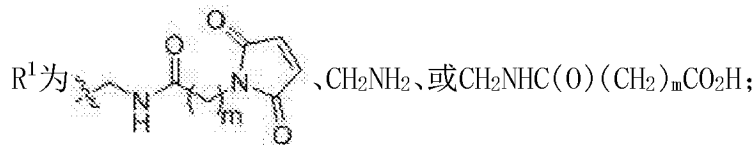


CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>、或CH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>H;

R<sup>3</sup>为H;前提条件是R<sup>1</sup>或R<sup>2</sup>必须为H,并且另外的前提条件是R<sup>1</sup>和R<sup>2</sup>两者不可同时为H;和  
m为1、2、3、4、或5。

2. 根据权利要求1所述的化合物:

其中:



R<sup>2</sup>为H;

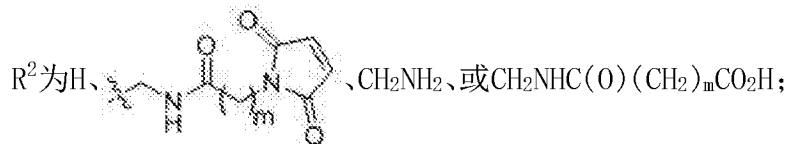
R<sup>3</sup>为H;和

m为1、2、3、4、或5。

3. 根据权利要求1所述的化合物,

其中:

R<sup>1</sup>为H;

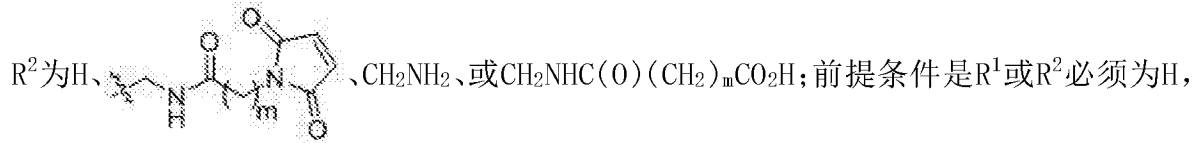
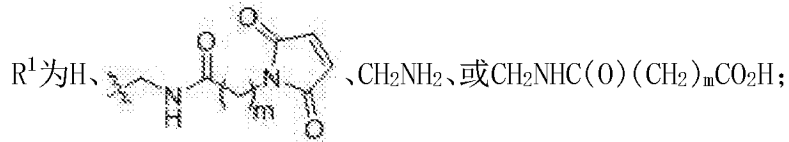


R<sup>3</sup>为H;和

m为1、2、3、4、或5。

4. 根据权利要求1所述的化合物,

其中:



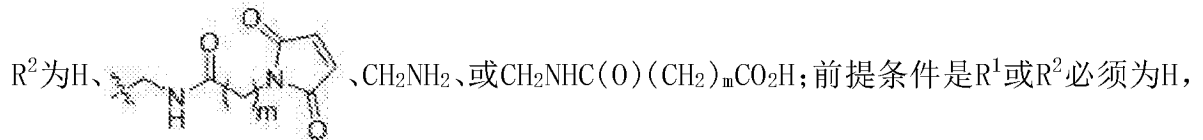
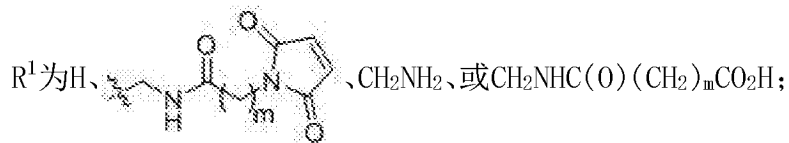
并且另外的前提条件是R<sup>1</sup>和R<sup>2</sup>两者不可同时为H;

R<sup>3</sup>为H;和

m为1。

5. 根据权利要求1所述的化合物,

其中:

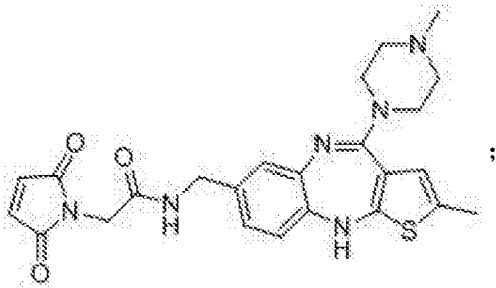
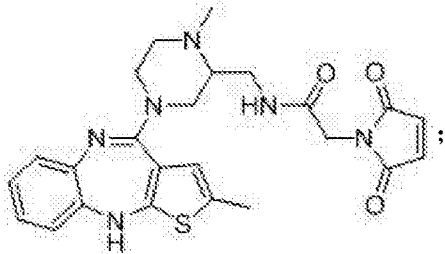


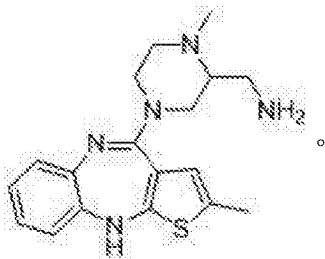
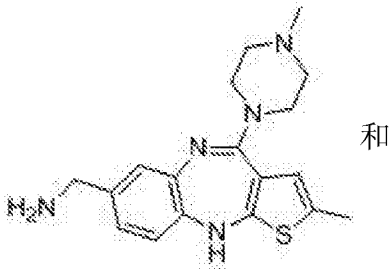
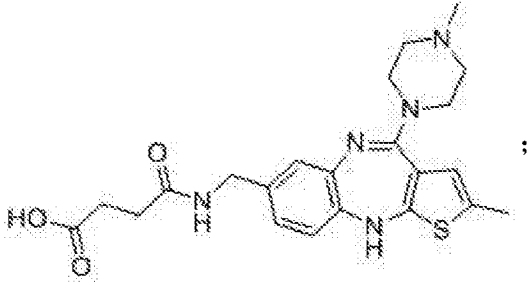
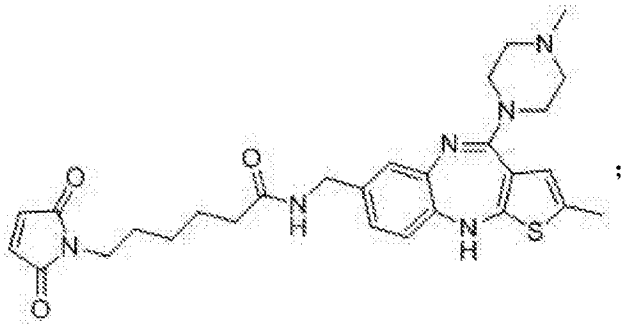
并且另外的前提条件是R<sup>1</sup>和R<sup>2</sup>两者不可同时为H;

R<sup>3</sup>为H;和

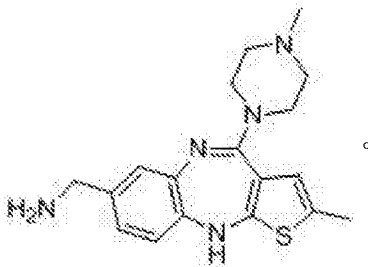
m为1、2或3。

6. 根据权利要求1所述的化合物,所述化合物选自:

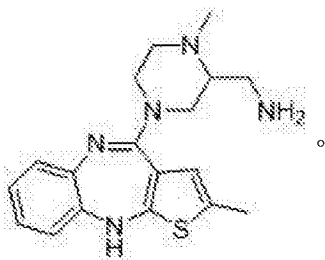




7. 根据权利要求6所述的化合物,所述化合物是:



8. 根据权利要求6所述的化合物,所述化合物是:



9. 一种缀合物,所述缀合物为权利要求1所述的化合物与免疫原性载体的缀合物,其中所述免疫原性载体是蛋白质。

10. 根据权利要求9所述的缀合物,其中所述蛋白质是钥孔血蓝蛋白、牛甲状腺球蛋白、或卵清蛋白。

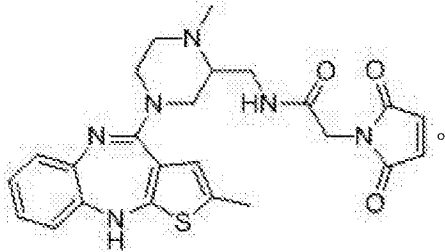
11. 一种缀合物,所述缀合物为权利要求2所述的化合物与免疫原性载体的缀合物,其中所述免疫原性载体是蛋白质。

12. 一种缀合物,所述缀合物为权利要求3所述的化合物与免疫原性载体的缀合物,其中所述免疫原性载体是蛋白质。

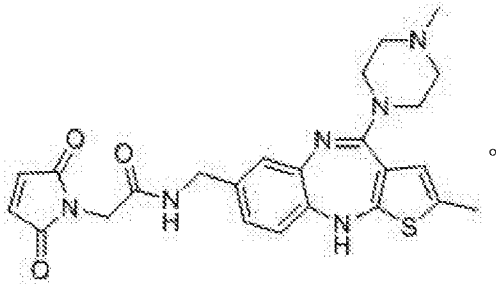
13. 一种缀合物,所述缀合物为权利要求4所述的化合物与免疫原性载体的缀合物,其中所述免疫原性载体是蛋白质。

14. 一种缀合物,所述缀合物为权利要求5所述的化合物与免疫原性载体的缀合物,其中所述免疫原性载体是蛋白质。

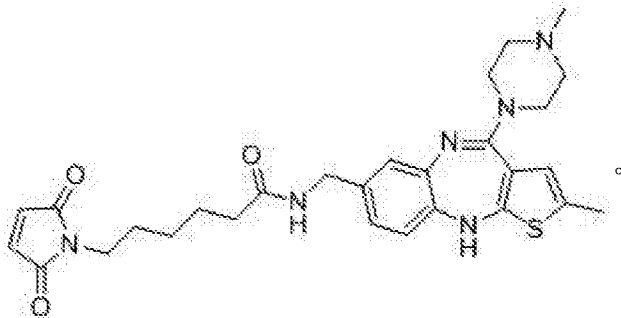
15. 根据权利要求9所述的缀合物,其中所述化合物是:



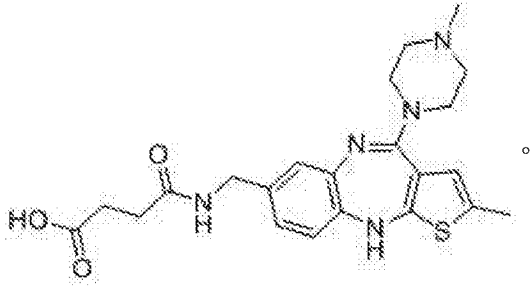
16. 根据权利要求9所述的缀合物,其中所述化合物是:



17. 根据权利要求9所述的缀合物,其中所述化合物是:



18. 根据权利要求9所述的缀合物,其中所述化合物是:



19. 权利要求9的缀合物,所述缀合物通过使权利要求1所述的化合物与免疫原性载体接触的方法制备,其中所述免疫原性载体是蛋白质。

20. 根据权利要求19所述的缀合物,其中所述蛋白质是钥孔血蓝蛋白、牛甲状腺球蛋白、或卵清蛋白。

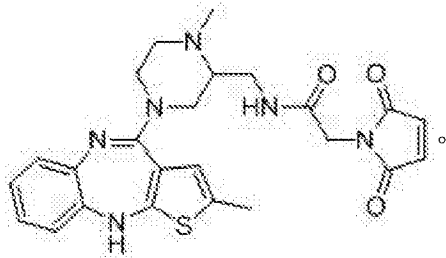
21. 权利要求11的缀合物,所述缀合物通过使权利要求2所述的化合物与免疫原性载体接触的方法制备,其中所述免疫原性载体是蛋白质。

22. 权利要求12的缀合物,所述缀合物通过使权利要求3所述的化合物与免疫原性载体接触的方法制备,其中所述免疫原性载体是蛋白质。

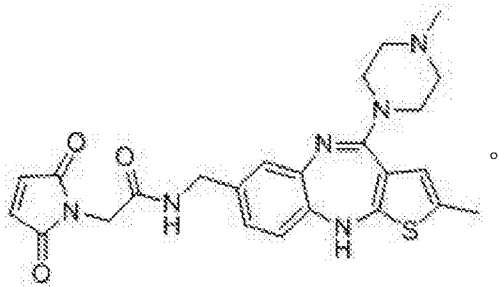
23. 权利要求13的缀合物,所述缀合物通过使权利要求4所述的化合物与免疫原性载体接触的方法制备,其中所述免疫原性载体是蛋白质。

24. 权利要求14的缀合物,所述缀合物通过使权利要求5所述的化合物与免疫原性载体接触的方法制备,其中所述免疫原性载体是蛋白质。

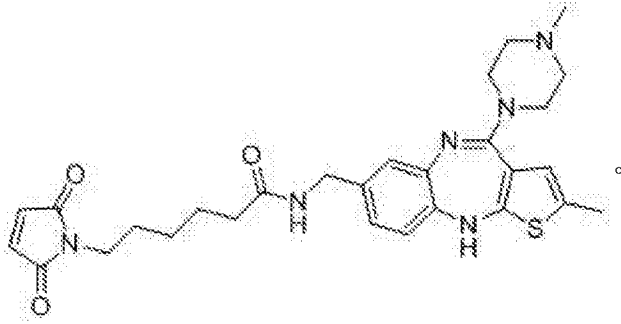
25. 根据权利要求19所述的缀合物,其中所述化合物是:



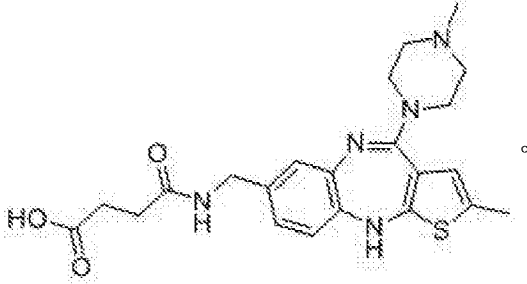
26. 根据权利要求19所述的缀合物,其中所述化合物是:



27. 根据权利要求19所述的缀合物,其中所述化合物是:

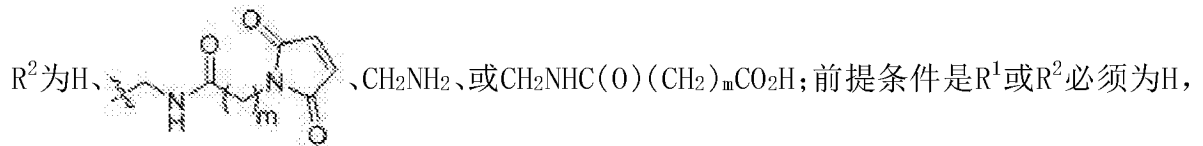
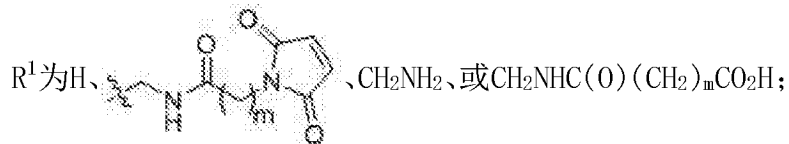


28. 根据权利要求19所述的缀合物,其中所述化合物是:



29. 根据权利要求1所述的化合物:

其中:



并且另外的前提条件是 $R^1$ 和 $R^2$ 两者不可同时为H;

$R^3$ 为H;和

$m$ 为1、2、3或4。

30. 权利要求29的化合物与免疫原性载体的缀合物,其中所述免疫原性载体选自钥孔血蓝蛋白、卵清蛋白或牛甲状腺球蛋白。

31. 权利要求30的缀合物,其通过将权利要求29的化合物与免疫原性载体接触的方法制备。

## 奥氮平半抗原

[0001] 相关申请的交叉引用

[0002] 本专利申请要求2012年8月21日提交的美国临时专利申请序列号61/691,454的优先权。前述相关美国专利申请的全部公开内容据此以引用方式并入本文用于所有目的。

### 技术领域

[0003] 本发明涉及用于确定在人生物体液中奥氮平的存在免疫测定技术领域。

### 背景技术

[0004] 精神分裂症是一种慢性衰竭性精神疾病,影响世界上大约0.45-1%的人群(van Os, J.; Kapur, S. "Schizophrenia" *Lancet* 2009, 374, 635-645)。治疗的主要目标是为了持续消除精神病性症状、减轻复发的风险和严重程度、以及改善患者的功能和总体生活质量。虽然许多患有精神分裂症的患者能够利用可用的安定药物实现症状稳定,但是对日常服用的口服药物的依从性不佳是复发的常见原因。探索不依从的后果的多项研究(AbdeI-Baki, A.; OueIIet-Plamondon, C.; MaIIa, A. "Pharmacotherapy Challenges in Patients with First-Episode Psychosis" *Journal of Affective Disorders* 2012, 138, S3-S14)已经表明不按处方服用药物的精神分裂症患者具有较高的复发率、住院率和自杀率、以及提高的死亡率。估计有40至75%的精神分裂症患者难以依从日常口服治疗方案(Lieberman, J.A.; Stroup, T.S.; McEvoy, J.P.; Swartz, M.S.; Rosenheck, R.A.; Perkins, D.O.; Keefe, R.S.E.; Davis, S.M.; Davis, C.E.; Lebowitz, B.D.; Severe, J.; Hsiao, J.K. "Effectiveness of Antipsychotic Drugs in Patients with Chronic Schizophrenia" *New England Journal of Medicine* 2005, 353(12), 1209-1223)。治疗药物监测(TDM)是包括安定药在内的药物的血清或血浆浓度定量,用于治疗监测及优化。此类监测允许例如识别不依从他们的服药方案的患者、未达到治疗剂量的患者、在治疗剂量下非响应的患者、具有亚最佳耐药性的患者、具有药代动力学药物-药物相互作用的患者、或具有导致血浆浓度不良的异常代谢的患者。患者吸收、分布、代谢、及排泄安定药物的能力存在相当大的个体差异。此类差异可能由并发症、年龄、伴随药物或遗传特性引起。不同的药物配方也能够影响安定药物的代谢。TDM允许进行剂量优化用于个体患者,改善治疗和功能结果。TDM还允许开处方的临床医生确保处方规定的剂量的依从性以及达到有效的血清浓度。

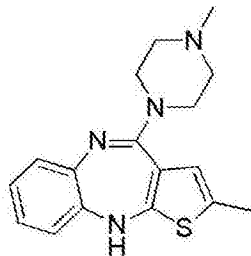
[0005] 时至今日,用于测定安定药物的血清或血浆浓度水平的方法涉及使用带有UV或质谱检测的液相色谱(LC),以及放射性免疫测定(参见例如Woestenborghs等人,1990, "On the selectivity of some recently developed RIA's", *Methodological Surveys in Biochemistry and Analysis* 20:241-246。药物和代谢物分析,包括抗感染剂(Analysis of Drugs and Metabolites, Including Anti-infective Agents); Heykants等人,1994, "The Pharmacokinetics of Risperidone in Humans: A Summary", *J Clin Psychiatry* 55/5, suppl:13-17; Huang等人,1993, "Pharmacokinetics of the novel anti-psychotic agent risperidone and the prolactin response in healthy subjects", *Clin*

Pharmacol Ther 54:257-268)。放射性免疫测定检测利培酮和帕潘立酮之一或二者。SaImone等人在美国专利8,088,594中公开了一种用于利培酮的竞争性免疫测定,其利用抗体检测利培酮和帕潘立酮两者,但是不检测药理学上非活性的代谢物。在竞争性免疫测定中使用的抗体针对特定免疫原开发。ID Labs Inc.(London,Ontario,Canada)售卖一种用于奥氮平的ELISA,奥氮平是另一种安定药物,其也利用竞争性模式。使用说明指示该分析设计用于筛选目的并旨在用于鉴定或研究用途,并且具体地不旨在用于治疗用途。使用说明推荐所有阳性样品应利用气相色谱-质谱联用分析仪(GC-MS)进行确认,并且指示使用的抗体检测奥氮平和氯氮平(参见ID Labs Inc.,“Instructions For Use Data Sheet IDEL-F083”,版本日期为2011年8月8日)。这些方法中的一些,即HPLC和GC/MS,可能是昂贵的和劳动密集型的,并且一般仅在具有适当设备的大型或专业实验室中进行。

[0006] 存在对用于测定安定药物水平的其它方法的需要,尤其是能够在开处方的临床医生办公室中(其中对于个体患者的治疗可以及时得多的方式进行相应的调整)以及在其它缺乏LC或GC/MS设备或需要快速测试结果的医疗设施中进行的方法。

[0007] 奥氮平是:

[0008]

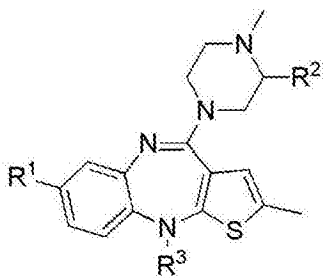


发明内容

[0009] 本主题发明提供允许此种用于测定安定药物奥氮平水平的改善方法的化合物和缀合物。

[0010] 本发明包括式I的化合物

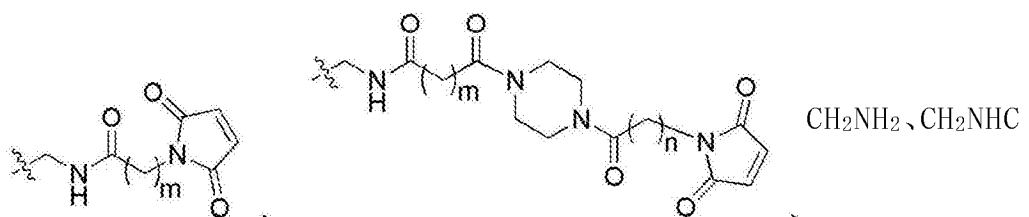
[0011]



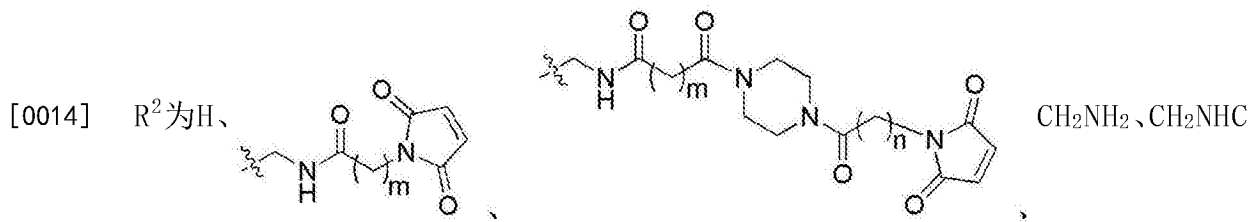
式 I

[0012] 其中:

[0013] R<sup>1</sup>为H、



(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>H、或Z-(Y)<sub>p</sub>-G;



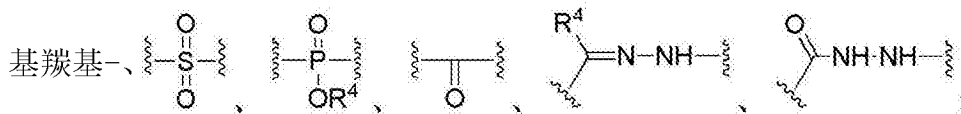
(O)( $CH_2$ ) $_m$ CO $_2$ H、或Z-(Y) $_p$ -G；

[0015]  $R^3$ 为H、或W-(Y) $_p$ -G；前提条件是 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 中的两个必须为H，并且另外的前提条件是 $R^1$ 、 $R^2$ 和 $R^3$ 不可同时全为H；

[0016] 其中：

[0017] Z选自：

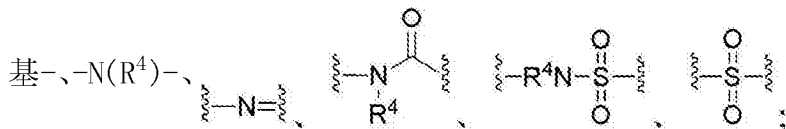
[0018] -N( $R^4$ )-、-O-、-S-、-烷基-、-烷氧基烷基-、-氨基烷基-、-硫代烷基-、-杂烷基-、-烷



[0019] 其中：

[0020] W选自：

[0021] -C(O)-、-烷基-、-烷氧基烷基-、-氨基烷基-、-硫代烷基-、-杂烷基-、-烷基羰



[0022]  $R^4$ 为H、烷基基团、环烷基基团、芳烷基基团或者取代或未取代的芳基基团；

[0023] Y为有机间隔基团；

[0024] G为能够结合至载体的官能连接基团；

[0025] p为0、或1；

[0026] m为1、2、3、4、或5；

[0027] n为1、2、3、4、或5。

[0028] 本发明包括本发明的化合物与免疫原性载体(诸如蛋白质)的缀合物，以及通过使本发明的化合物与免疫原性载体接触的方法制备的产物。

## 附图说明

[0029] 图1-3示出用三种不同的小鼠融合11.1杂交瘤产生的竞争性ELISA的结果；

[0030] 图4示出在侧流测定装置上使用的竞争性免疫测定模式；

[0031] 图5示出用奥氮平抗体克隆35产生的典型剂量响应曲线；图6示出用奥氮平抗体克隆61产生的典型剂量响应曲线；并且

[0032] 图7示出用奥氮平抗体3F11产生的典型剂量响应曲线。

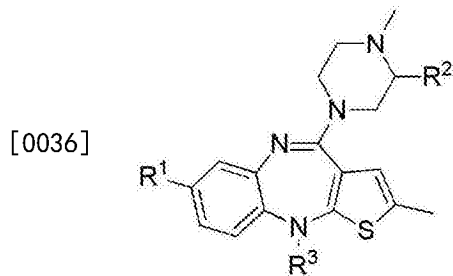
## 具体实施方式

[0033] 本主题发明提供允许测定安定药物水平的化合物和缀合物。此类方法将允许临床医生客观评估由于缺乏依从性导致患者症状恶化的可能性。另选地，如果依从的话，临床医

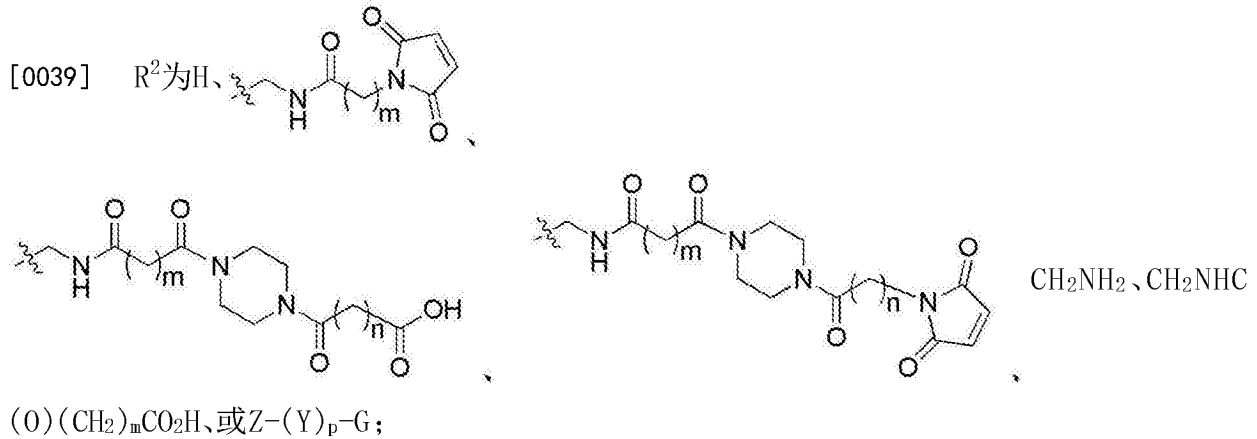
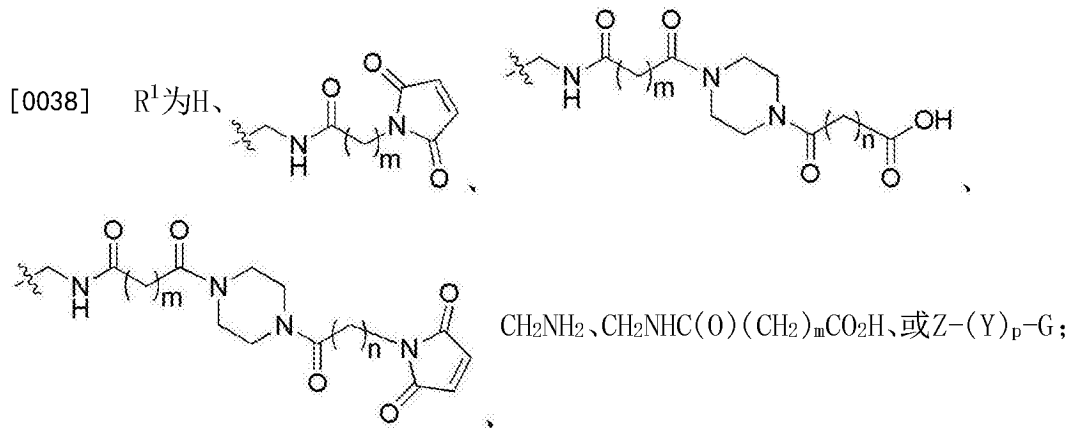
生能够考虑不同的治疗方案。可通过此类方法进行治疗药物监测,它是识别最有效的治疗方案的关键。此外,临床医生相信这种TDM将帮助他们与患者建立一种非同一般的关系,即,通过使患者积极地参与优化他们的治疗方案,从对不依从治疗的假设论点变为更合作的方案。

[0034] 该方法的开发需要首先合成多个免疫原,包括连接到蛋白质的合成半抗原。半抗原是一种当连接到大载体诸如蛋白质上时能够引发免疫应答的小分子。它们是不含蛋白质的物质,大多数是低分子量的,不能够单独刺激抗体形成,但是确实与抗体反应。半抗原-蛋白质缀合物能够刺激抗体产生。针对小分子生成特异性抗体可用于免疫测定开发(Pharm Res.1992,9(11):1375-9,AnnaIi DeII'Istituto Superiore di Sanita.1991,27(1):167-74,AnnaIi DeII'Istituto Superiore di Samta.1991,27(1):149-54,Immunology Letters.1991,28(1):79-83)。

[0035] 本发明包括式I的化合物



[0037] 式I,其中:



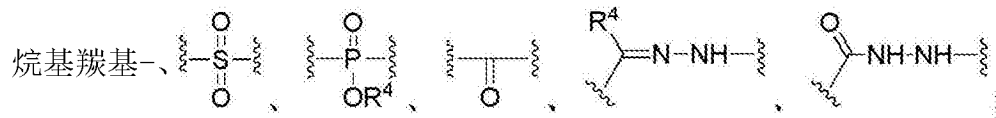
[0040] R<sup>3</sup>为H、或W-(Y)<sub>p</sub>-G;前提条件是R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>中的两个必须为H,并且另外的前提条件是

$R^1$ 、 $R^2$ 和 $R^3$ 不可同时全为H；

[0041] 其中：

[0042] Z选自：

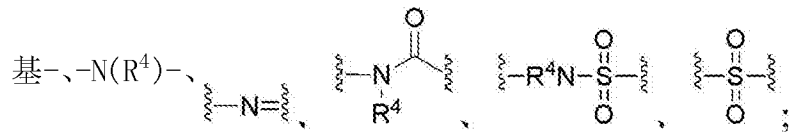
[0043]  $-N(R^4)-$ 、 $-O-$ 、 $-S-$ 、 $-$ 烷基 $-$ 、 $-$ 烷氧基烷基 $-$ 、 $-$ 氨基烷基 $-$ 、 $-$ 硫代烷基 $-$ 、 $-$ 杂烷基 $-$ 、 $-$



[0044] 其中：

[0045] W选自：

[0046]  $-C(O)-$ 、 $-$ 烷基 $-$ 、 $-$ 烷氧基烷基 $-$ 、 $-$ 氨基烷基 $-$ 、 $-$ 硫代烷基 $-$ 、 $-$ 杂烷基 $-$ 、 $-$ 烷基羰



[0047]  $R^4$ 为H、烷基基团、环烷基基团、芳烷基基团或者取代或未取代的芳基基团；

[0048] Y为有机间隔基团；

[0049] G为能够结合至载体的官能连接基团；

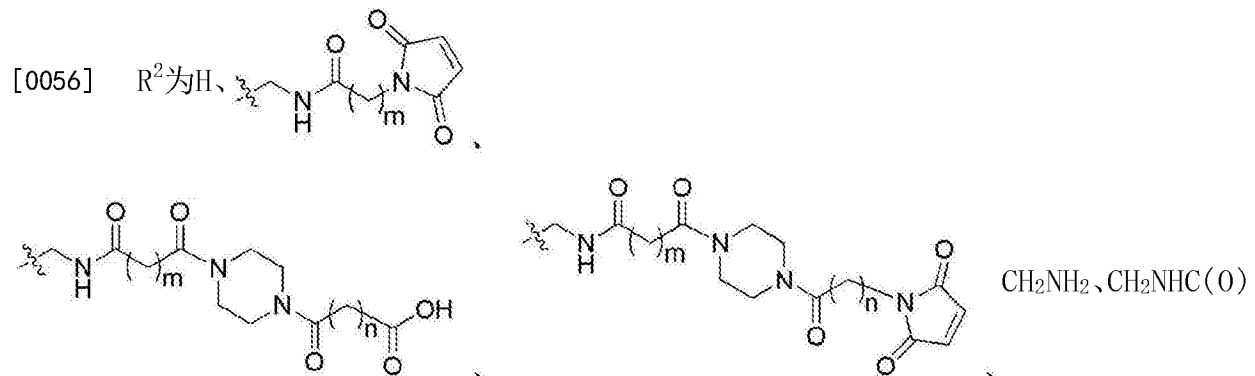
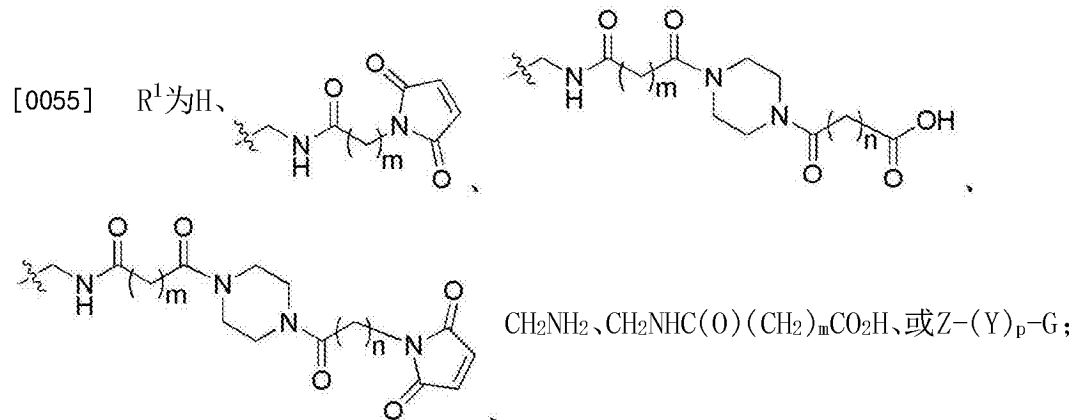
[0050] p为0、或1；

[0051] m为1、2、3、4、或5；

[0052] n为1、2、3、4、或5。

[0053] 本发明的另一个实施例包括式I的化合物：

[0054] 其中：



$(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ 、或 $\text{Z}-(\text{Y})_p-\text{G}$ ;

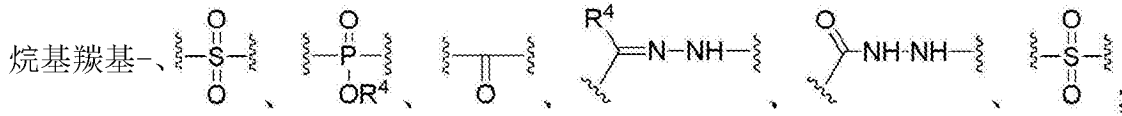
[0057] 前提条件是 $\text{R}^1$ 或 $\text{R}^2$ 必须为H,并且另外的前提条件是 $\text{R}^1$ 和 $\text{R}^2$ 两者不可同时为H;

[0058]  $\text{R}^3$ 为H;

[0059] 其中:

[0060] Z选自:

[0061]  $-\text{N}(\text{R}^4)-$ 、 $-\text{O}-$ 、 $-\text{S}-$ 、 $-\text{烷基}-$ 、 $-\text{烷氧基烷基}-$ 、 $-\text{氨基烷基}-$ 、 $-\text{硫代烷基}-$ 、 $-\text{杂烷基}-$ 、 $-\text{烷基羰基}-$ 、



[0062]  $\text{R}^4$ 为H、烷基基团、环烷基基团、芳烷基基团或者取代或未取代的芳基基团;

[0063] Y为有机间隔基团;

[0064] G为能够结合至载体的官能连接基团;

[0065] p为0、或1;

[0066] m为1、2、3、4、或5;

[0067] n为1、2、3、4、或5。

[0068] 本发明的另一个实施例包括式I的化合物:

[0069] 其中:

[0070]  $\text{R}^1$ 为H、或 $\text{CH}_2\text{NH}-(\text{Y})_p-\text{G}$ ;

[0071]  $\text{R}^2$ 为H、或 $\text{CH}_2\text{NH}-(\text{Y})_p-\text{G}$ ;前提条件是 $\text{R}^1$ 或 $\text{R}^2$ 必须为H,并且另外的前提条件是 $\text{R}^1$ 和 $\text{R}^2$ 两者不可同时为H;

[0072]  $\text{R}^3$ 为H,

[0073] 其中:

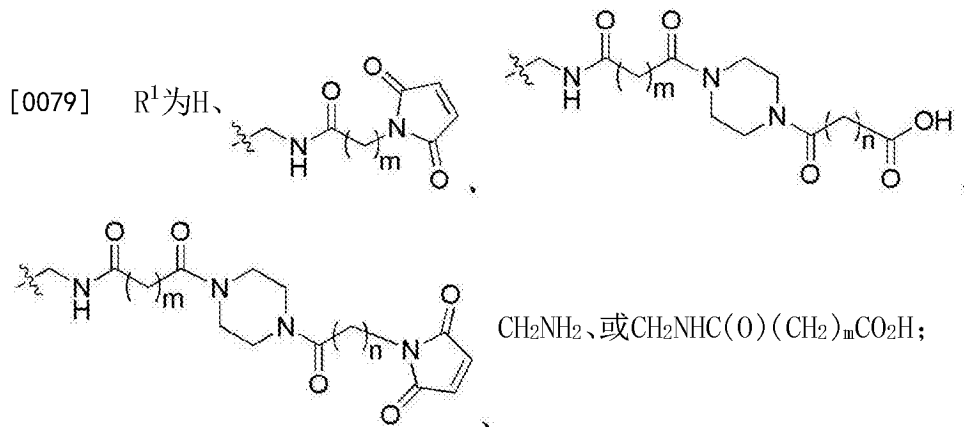
[0074] Y为有机间隔基团;

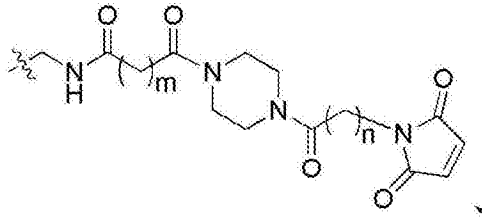
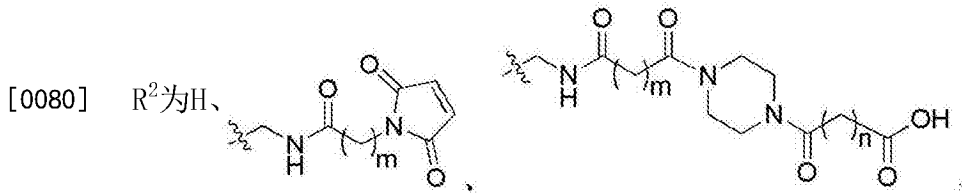
[0075] G为能够结合至载体的官能连接基团;

[0076] p为1。

[0077] 本发明的另一个实施例包括式1的化合物:

[0078] 其中:





CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>、或CH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>H;前提条件是R<sup>1</sup>或R<sup>2</sup>必须

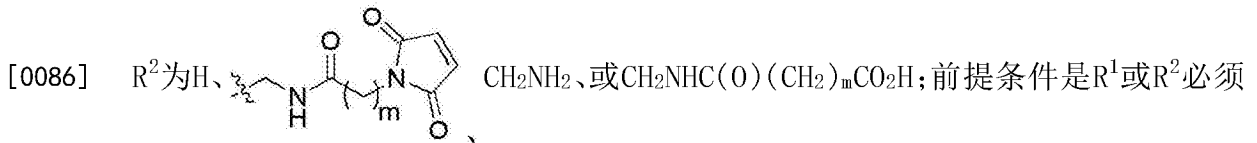
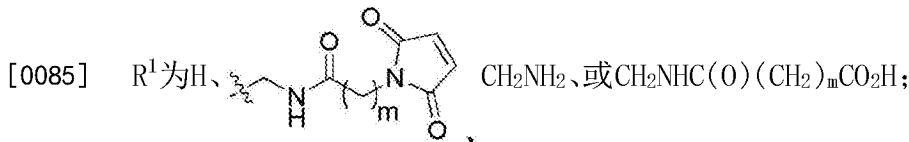
为H,并且另外的前提条件是R<sup>1</sup>和R<sup>2</sup>两者不可同时为H;

[0081] R<sup>3</sup>为H;

[0082] m为1、2、3、4、或5;

[0083] n为1、2、3、4、或5。

[0084] 在本发明的另一个实施例中:



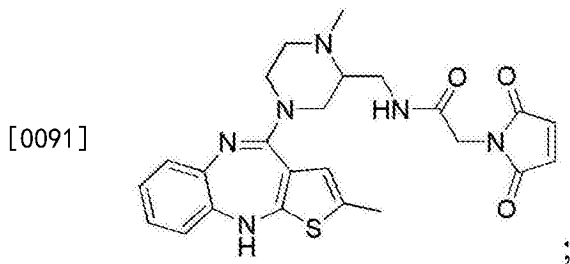
为H,并且另外的前提条件是R<sup>1</sup>和R<sup>2</sup>两者不可同时为H;

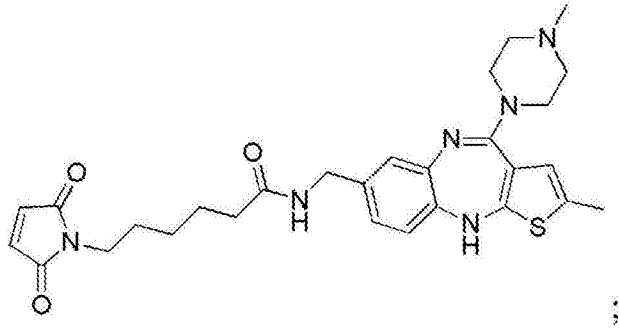
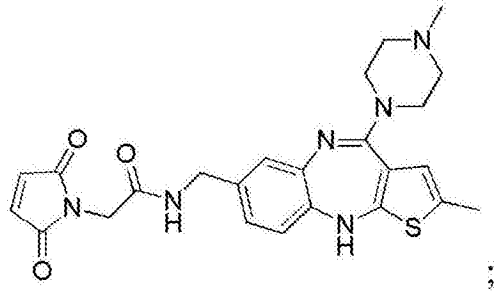
[0087] R<sup>3</sup>为H;

[0088] m为1、2、3、4、或5;

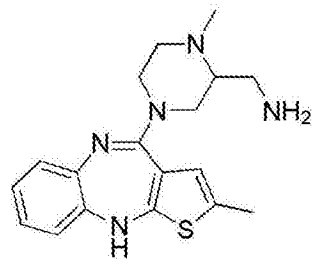
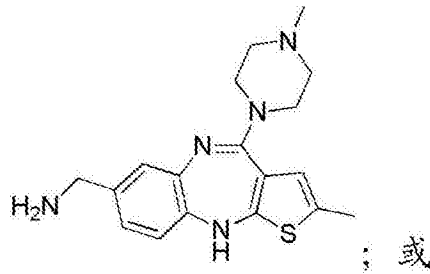
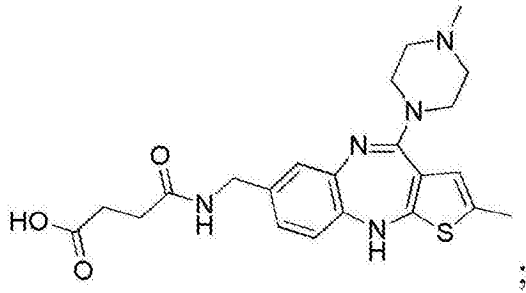
[0089] n为1、2、3、4、或5。

[0090] 本发明的另一个实施例是式I的化合物,所述化合物是:



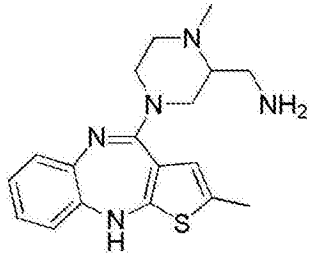


[0092]



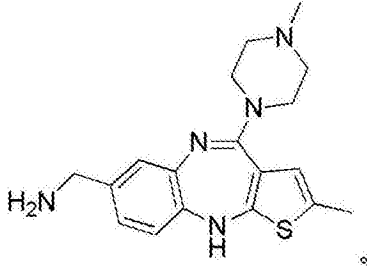
[0093] 本发明的一个优选的实施例是化合物：

[0094]



[0095] 本发明的一个优选的实施例是化合物：

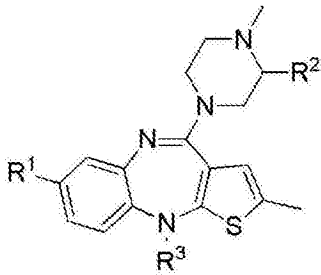
[0096]



[0097] 本发明还提供本发明化合物与免疫原性载体的缀合物。

[0098] 本发明的另一个实施例因此是式I的化合物与免疫原性载体的缀合物

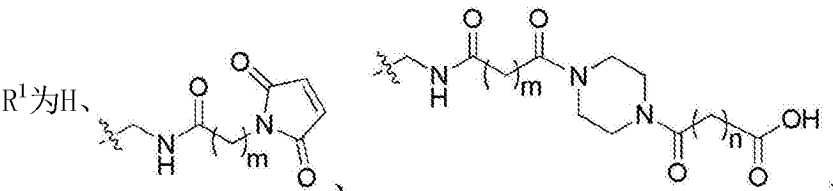
[0099]



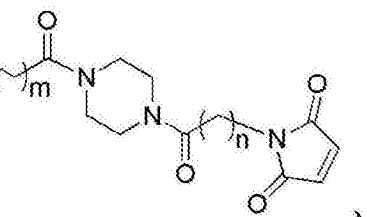
式 I

[0100] 其中：

[0101]

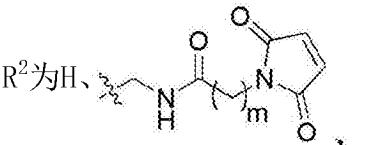


[0102]

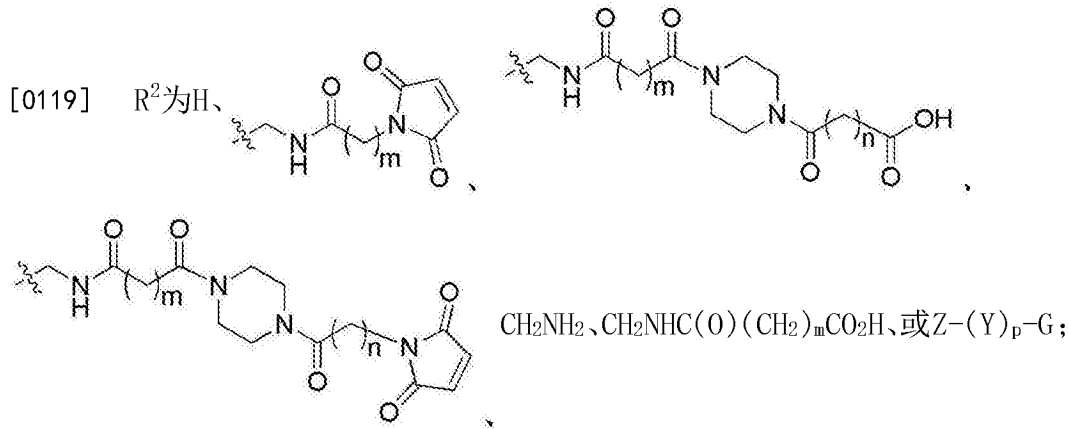


CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>、CH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>H、或Z-(Y)<sub>p</sub>-G；

[0102]







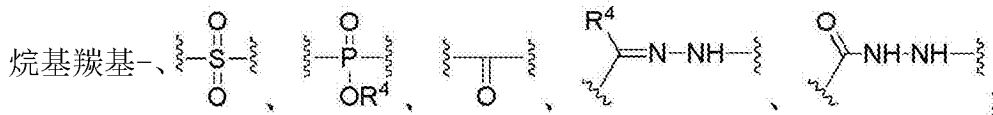
[0120] 前提条件是 $R^1$ 或 $R^2$ 必须为H,并且另外的前提条件是 $R^1$ 和 $R^2$ 两者不可同时为H;

[0121]  $R^3$ 为H;

[0122] 其中:

[0123] Z选自:

[0124]  $-\text{N}(\text{R}^4)-$ 、 $-\text{O}-$ 、 $-\text{S}-$ 、 $-\text{烷基}-$ 、 $-\text{烷氧基烷基}-$ 、 $-\text{氨基烷基}-$ 、 $-\text{硫代烷基}-$ 、 $-\text{杂烷基}-$ 、 $-\text{烷基羰基}-$ 、



[0125]  $R^4$ 为H、烷基基团、环烷基基团、芳烷基基团或者取代或未取代的芳基基团;

[0126] Y为有机间隔基团;

[0127] G为能够结合至载体的官能连接基团;

[0128] p为0或1;

[0129] m为1、2、3、4、或5;

[0130] n为1、2、3、4、或5。

[0131] 本发明的另一个实施例是式I的化合物与免疫原性载体的缀合物

[0132] 其中:

[0133]  $R^1$ 为H、或 $\text{CH}_2\text{NH}-(\text{Y})_p-\text{G}$ ;

[0134]  $R^2$ 为H、或 $\text{CH}_2\text{NH}-(\text{Y})_p-\text{G}$ ;前提条件是 $R^1$ 或 $R^2$ 必须为H,并且另外的前提条件是 $R^1$ 和 $R^2$ 两者不可同时为H;

[0135]  $R^3$ 为H;

[0136] 其中:

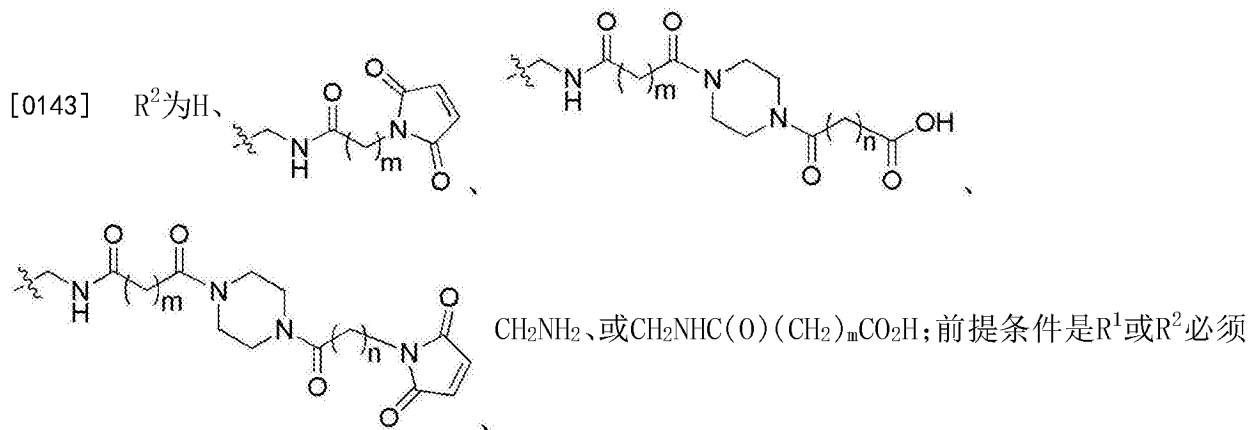
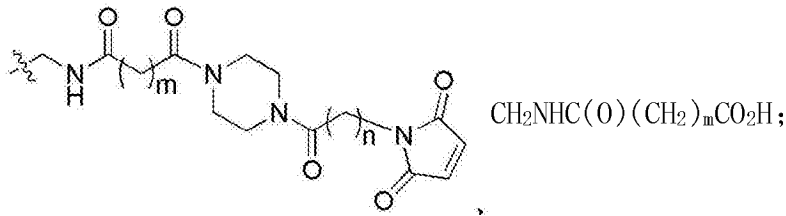
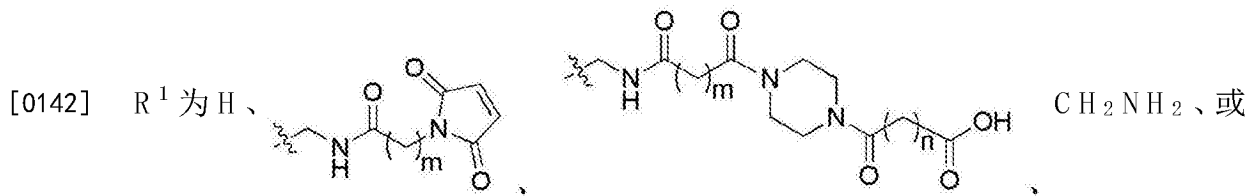
[0137] Y为有机间隔基团;

[0138] G为能够结合至载体的官能连接基团;

[0139] p为1。

[0140] 本发明的另一个实施例是式I的化合物与免疫原性载体的缀合物

[0141] 其中:



为 H，并且另外的前提条件是  $R^1$  和  $R^2$  两者不可同时为 H；

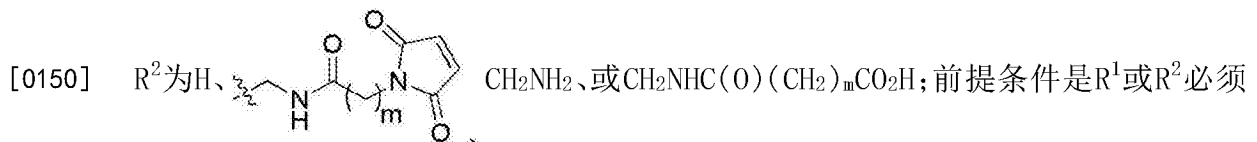
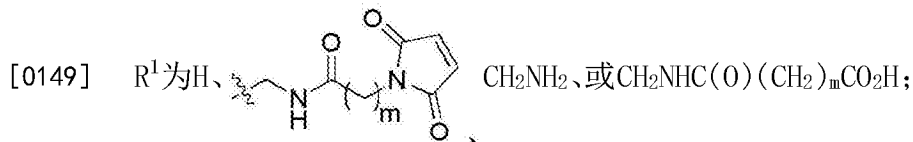
[0144]  $R^3$  为 H；

[0145] m 为 1、2、3、4、或 5；

[0146] n 为 1、2、3、4、或 5。

[0147] 本发明的另一个实施例是式 I 的化合物与免疫原性载体的缀合物

[0148] 其中：



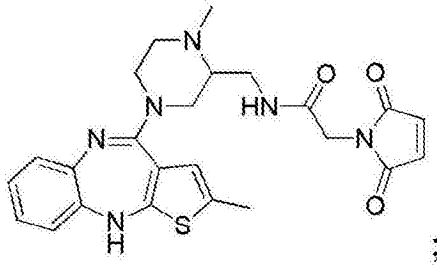
为 H，并且另外的前提条件是  $R^1$  和  $R^2$  两者不可同时为 H；

[0151]  $R^3$  为 H；

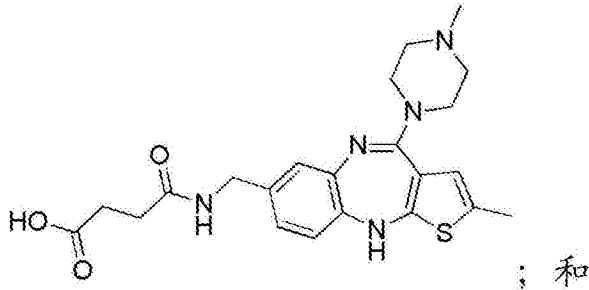
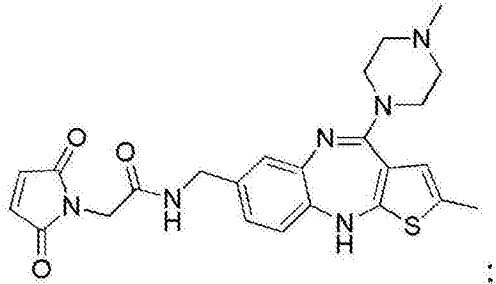
[0152] m 为 1、2、3、4、或 5；

[0153] n 为 1、2、3、4、或 5。

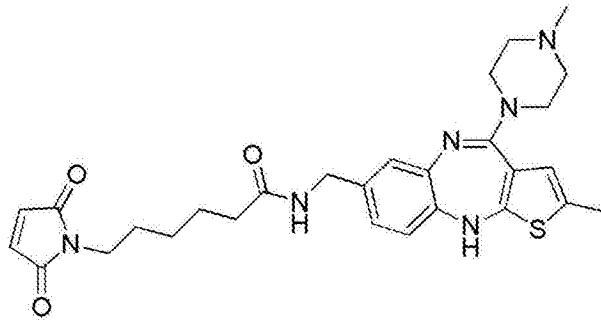
[0154] 本发明的一个优选的实施例是选自下列的化合物与免疫原性载体的缀合物



[0155]



[0156]

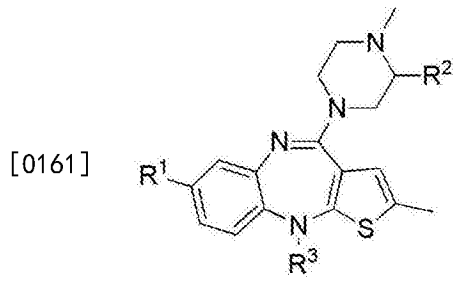


[0157] 本发明的优选实施例是上述缀合物,其中免疫原性载体是蛋白质。

[0158] 本发明的更优选实施例是上述缀合物,其中蛋白质是钥孔血蓝蛋白、牛甲状腺球蛋白、或卵清蛋白。

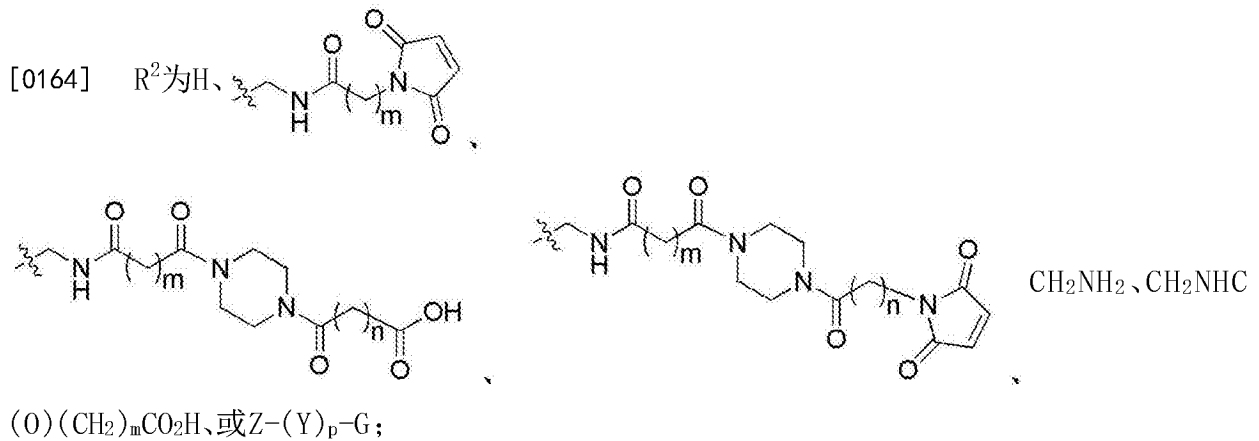
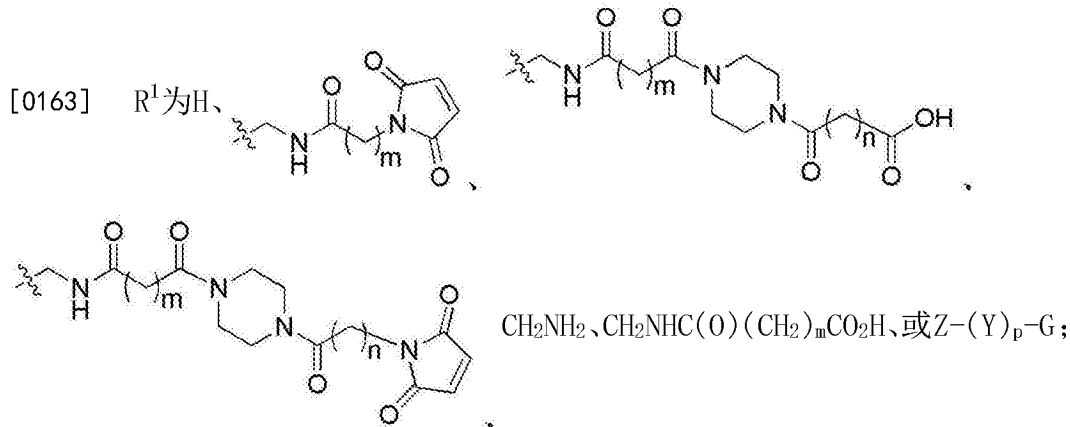
[0159] 本发明也提供通过使上述化合物与免疫原性载体接触的方法形成的产物。

[0160] 本发明的另一个实施例因此是通过使式I的化合物与免疫原性载体接触的方法制备的产物



式 I

[0162] 其中:

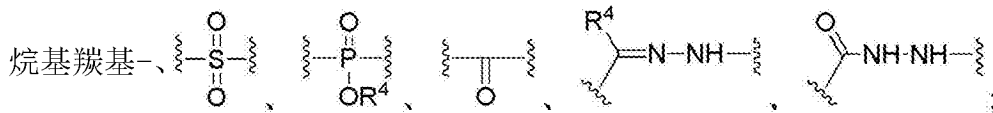


[0165] R<sup>3</sup>为H、或W-(Y)<sub>p</sub>-G;前提条件是R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>中的两个必须为H,并且另外的前提条件是R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>和R<sup>3</sup>不可同时全为H;

[0166] 其中:

[0167] Z选自:

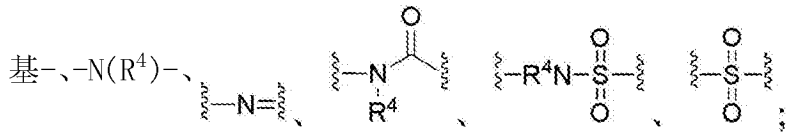
[0168] -N(R<sup>4</sup>)-、-O-、-S-、-烷基-、-烷氧基烷基-、-氨基烷基-、-硫代烷基-、-杂烷基-、-



[0169] 其中:

[0170] W选自:

[0171] -C(O)-、-烷基-、-烷氧基烷基-、-氨基烷基-、-硫代烷基-、-杂烷基-、-烷基羰



[0172] R<sup>4</sup>为H、烷基基团、环烷基基团、芳烷基基团或者取代或未取代的芳基基团；

[0173] Y为有机间隔基团；

[0174] G为能够结合至载体的官能连接基团；

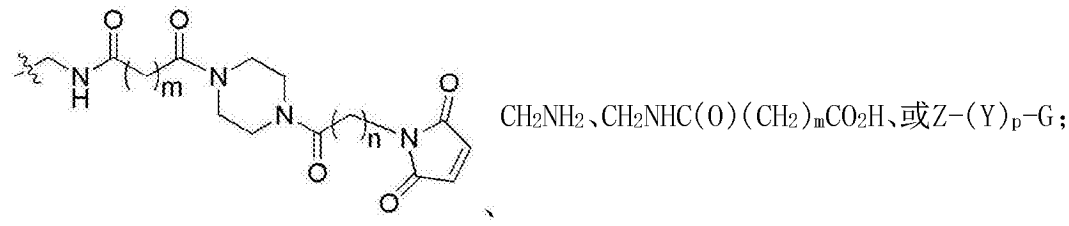
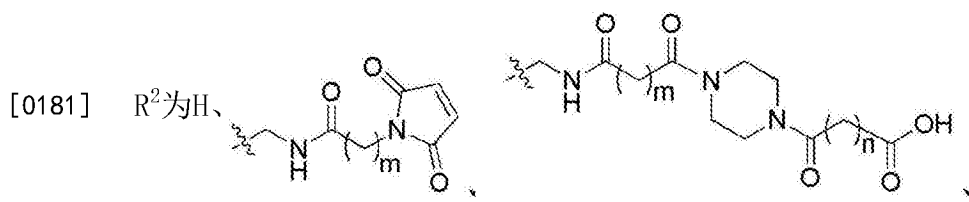
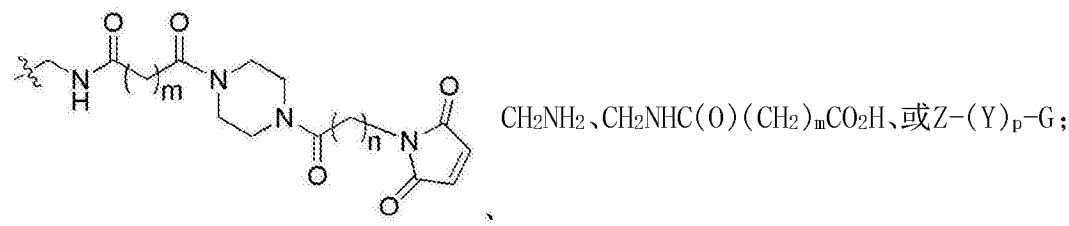
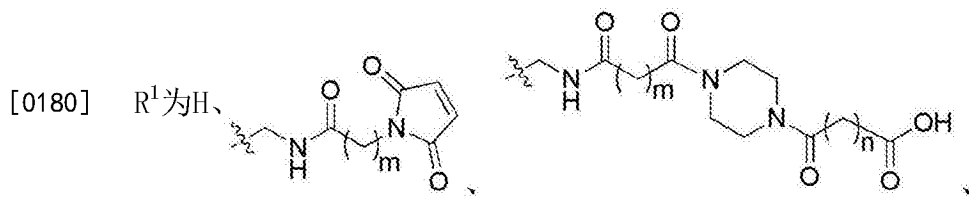
[0175] p为0、或1；

[0176] m为1、2、3、4、或5；

[0177] n为1、2、3、4、或5。

[0178] 本发明的另一个实施例是通过使式I的化合物与免疫原性载体接触的方法制备的产物

[0179] 其中：

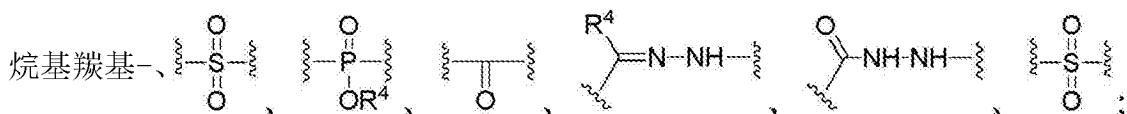


[0182] R<sup>3</sup>为H,前提条件是R<sup>1</sup>或R<sup>2</sup>必须为H,并且另外的前提条件是R<sup>1</sup>和R<sup>2</sup>不可同时为H；

[0183] 其中：

[0184] Z选自：

[0185] -N(R<sup>4</sup>)-、-O-、-S-、-烷基-、-烷氧基烷基-、-氨基烷基-、-硫代烷基-、-杂烷基-、-



[0186] R<sup>4</sup>为H、烷基基团、环烷基基团、芳烷基基团或者取代或未取代的芳基基团；

[0187] Y为有机间隔基团；

[0188] G为能够结合至载体的官能连接基团；

[0189] p为0、或1；

[0190] m为1、2、3、4、或5；

[0191] n为1、2、3、4、或5。

[0192] 本发明的另一个实施例是通过使式I的化合物与免疫原性载体接触的方法制备的产物

[0193] 其中：

[0194]  $R^1$ 为H、或 $\text{CH}_2\text{NH}-(\text{Y})_p-\text{G}$ ；

[0195]  $R^2$ 为H、或 $\text{CH}_2\text{NH}-(\text{Y})_p-\text{G}$ ；前提条件是 $R^1$ 或 $R^2$ 必须为H，并且另外的前提条件是 $R^1$ 和 $R^2$ 两者不可同时为H；

[0196]  $R^3$ 为H，

[0197] 其中：

[0198] Y为有机间隔基团；

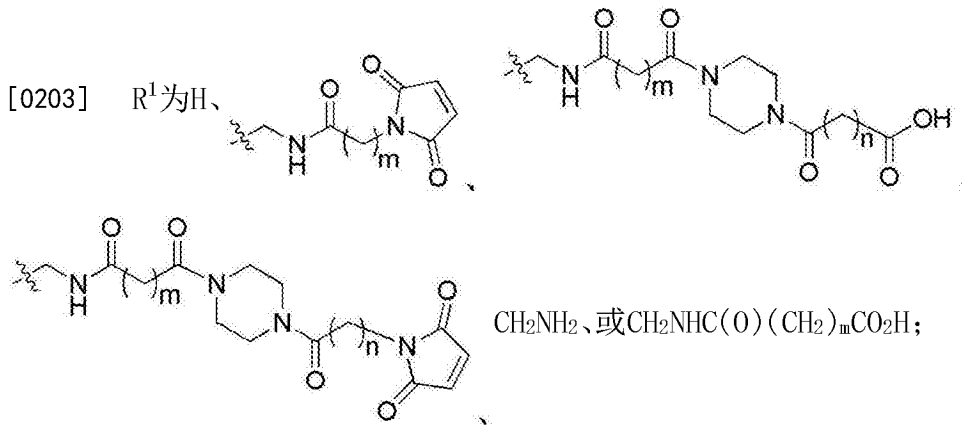
[0199] G为能够结合至载体的官能连接基团；

[0200] p为1。

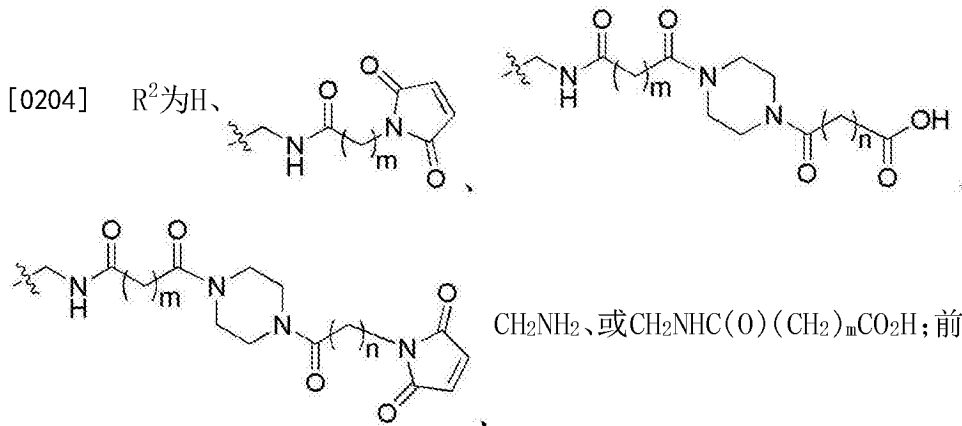
[0201] 本发明的另一个实施例是通过使式I的化合物与免疫原性载体接触的方法制备的产物

[0202] 其中：

[0203]  $R^1$ 为H、



[0204]  $R^2$ 为H、



为H，并且另外的前提条件是 $R^1$ 和 $R^2$ 两者不可同时为H；

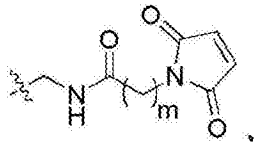
[0205]  $R^3$ 为H;

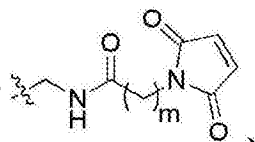
[0206]  $m$ 为1、2、3、4、或5;

[0207]  $n$ 为1、2、3、4、或5。

[0208] 本发明的另一个实施例是通过使式I的化合物与免疫原性载体接触的方法制备的产物

[0209] 其中:

[0210]  $R^1$ 为H、  $CH_2NH_2$ 、或 $CH_2NHC(O)(CH_2)_mCO_2H$ ;

[0211]  $R^2$ 为H、  $CH_2NH_2$ 、或 $CH_2NHC(O)(CH_2)_mCO_2H$ ;前提条件是 $R^1$ 或 $R^2$ 必须

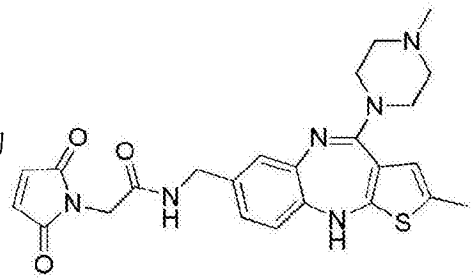
为H,并且另外的前提条件是 $R^1$ 和 $R^2$ 两者不可同时为H;

[0212]  $R^3$ 为H;

[0213]  $m$ 为1、2、3、4、或5;

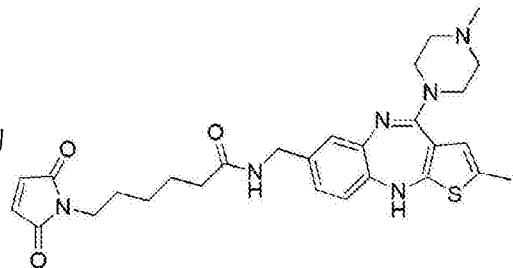
[0214]  $n$ 为1、2、3、4、或5。

[0215] 本发明的另一个优选的实施例是通过使化合物



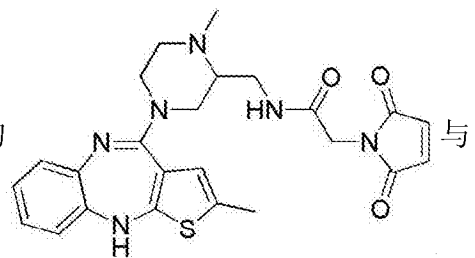
与免疫原性载体接触的方法制备的产物。

[0216] 本发明的另一个优选的实施例是通过使化合物



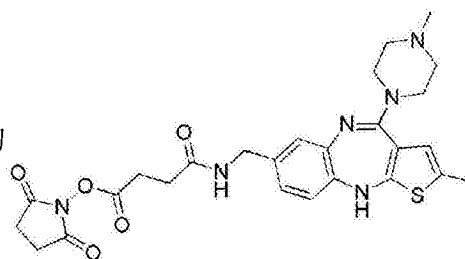
与免疫原性载体接触的方法制备的产物。

[0217] 本发明的另一个优选的实施例是通过使化合物



与免疫原性载体接触的方法制备的产物。

[0218] 本发明的另一个优选的实施例是通过使化合物



与免疫原性载体接触的方法制备的产物。

[0219] 本发明的一个更优选的实施例是通过使上述化合物与免疫原性载体接触的方法制备的产物,其中免疫原性载体是蛋白质,并且其中该蛋白质是钥孔血蓝蛋白、牛甲状腺球蛋白、或卵清蛋白。

[0220] 缩写

[0221] 在本专利申请说明书以及整个专利申请中,使用了如下缩写。

- |        |                   |                                  |
|--------|-------------------|----------------------------------|
| [0222] | AMAS              | N-( $\alpha$ -马来酰亚胺基乙酸)琥珀酰亚胺酯    |
| [0223] | BTG               | 牛甲状腺球蛋白                          |
| [0224] | Bu <sub>3</sub> N | 三丁胺                              |
| [0225] | DCC               | 二环己基碳二亚胺                         |
| [0226] | DCM               | 二氯甲烷                             |
| [0227] | DIEA              | 二异丙基乙胺                           |
| [0228] | DMF               | N,N-二甲基甲酰胺                       |
| [0229] | DMSO              | 二甲基亚砷                            |
| [0230] | EDTA              | 乙二胺四乙酸                           |
| [0231] | KLH               | 钥孔血蓝蛋白                           |
| [0232] | SATA              | N-琥珀酰亚胺S-乙酰硫代乙酸酯                 |
| [0233] | TEA               | 三乙胺                              |
| [0234] | THF               | 四氢呋喃                             |
| [0235] | TFA               | 三氟乙酸                             |
| [0236] | r. t.             | 室温                               |
| [0237] | DIC               | 二异丙基碳二亚胺                         |
| [0238] | DMAP              | N,N-二甲基-4-氨基吡啶                   |
| [0239] | EDC               | 1-乙基-3-(3-二甲氨基丙基)碳二亚胺盐酸盐         |
| [0240] | NHS               | N-羟基琥珀酰亚胺                        |
| [0241] | TFP               | 四氟苯基                             |
| [0242] | PNP               | 对-硝基苯                            |
| [0243] | TBTU              | 邻-(苯并三唑-1-基)-N,N,N',N'-四甲基脒四氟硼酸盐 |
| [0244] | HOBT              | N-羟基苯并三唑                         |
| [0245] | DEPBT             | 3-(二乙氧基磷酰氧基)-1,2,3-苯并三唑-4(3H)-酮  |
| [0246] | BOP-CI            | 双(2-氧代-3-咪唑烷基)磷酰氯                |
| [0247] | DTT               | 二硫赤藓糖醇                           |
| [0248] | <u>定义</u>         |                                  |

[0249] 术语“缀合物”是指通过将独立部分接合到一起形成的任何物质。根据本发明的代表性缀合物包括通过将小分子诸如式I的化合物与大分子诸如载体或聚胺聚合物(尤其是蛋白质)接合在一起形成的那些缀合物。在缀合物中,小分子可接合在大分子上的一个或多个活性位点处。

[0250] 术语“半抗原”是指部分的或不完整的抗原。半抗原是不含蛋白质的物质,其不能够刺激抗体形成,但是确实与抗体反应。抗体通过偶联半抗原与高分子量免疫原性载体形成,并且随后将这种偶联产物(即,免疫原)注入人或动物受试者中。

[0251] 术语“免疫原”是指能够在生物体内引发、产生、或生成免疫应答的物质。

[0252] 如本文所用,“免疫原性载体”是一种免疫原性物质,通常为蛋白质,其能够在的一个或多个位置处与半抗原接合,从而能够生成抗体,抗体能够特异性地与这些半抗原结合。免疫原性载体物质的示例包括但不限于蛋白质、糖蛋白、聚氨基-多糖复合物、颗粒、和核酸,它们被认为是外源物质并因此引发宿主的免疫应答。聚氨基-多糖可使用任何已知用于这种制备的常规方法由多糖制备。

[0253] 可使用各种蛋白类型作为免疫原性载体,非限制地包括白蛋白、血清蛋白、脂蛋白等等。例示性的蛋白包括牛血清白蛋白、钥孔鲻血蓝蛋白、卵清蛋白、牛甲状腺球蛋白、人血清白蛋白组分V、兔白蛋白、南瓜种子球蛋白、白喉类毒素、破伤风类毒素、肉毒杆菌毒素、琥珀酰化蛋白、和合成聚(氨基酸)诸如聚赖氨酸。

[0254] 免疫原性载体也可包括聚氨基-多糖,它们是通过重复缩合单糖积聚的高分子量聚合物。多糖的示例是淀粉、糖原、纤维素、糖胶诸如阿拉伯树胶、琼脂等等。多糖也包含聚(氨基酸)残基和/或脂质残基。

[0255] 免疫原性载体也可聚(核酸),它们是单独的或缀合至上文提到的聚(氨基酸)或多糖中的一个。

[0256] 免疫原性载体也可包括固体颗粒。颗粒直径一般为至少约0.02微米( $\mu\text{m}$ )并且不超过约100 $\mu\text{m}$ ,并且通常为约0.05 $\mu\text{m}$ 至10 $\mu\text{m}$ 。颗粒可为有机的或无机的、溶胀性的或非溶胀性的、多孔的或无孔的,优选接近水的密度,一般为约0.7至1.5g/mL,并且组成材料可为透明的、部分透明的、或不透明的。颗粒可为生物材料诸如细胞和微生物,包括非限制性的示例诸如红细胞、白细胞、淋巴细胞、杂交瘤、链球菌(*Streptococcus*)、金黄色葡萄球菌(*Staphylococcus aureus*)、大肠杆菌(*E. coli*)、和病毒。颗粒也可由有机和无机聚合物、脂质体、胶乳、磷脂囊泡、或脂蛋白组成。

[0257] 术语“衍生物”是指由母体化合物通过一个或多个化学反应制成的化学化合物或分子。

[0258] 术语化学化合物的“类似物”是指一种化学化合物,其包含碳原子链和与参考化合物相同的特定官能团,但是类似物的碳链比参考化合物的碳链更长或更短。

[0259] “标签,”“检测分子,”或“报告物”是产生或能够被诱导产生可检测信号的任何分子。标签可缀合至分析物、免疫原、抗体、或另一个分子诸如受体或能够结合至受体诸如配体(尤其是半抗原)的分子。标签的非限制性示例包括放射性同位素(例如 $^{125}\text{I}$ )、酶(例如 $\beta$ -半乳糖苷酶、过氧化物酶)、酶片段、酶底物、酶抑制剂、辅酶、催化剂、荧光基团(例如若丹明、荧光素异硫氰酸酯或FITC、或DyLight 649)、染料、化学发光剂和发光剂(例如二氧杂环丁烷、虫荧光素)、或敏化剂。

[0260] 如本文所用,“间隔”是指通过官能连接基团连接两个或更多个子结构诸如半抗原、载体、免疫原、标签或结合伴侣的化学结构的一部分。这些间隔基团由通常存在的原子构成并且以通常存在于有机化合物中的方式进行装配,并且因此可称为“有机间隔基团”。用于装配间隔的化学构件将在本专利申请的下文中描述。其间优选的间隔是直链或支化的、饱和或不饱和的碳链。这些碳链也可包括在链内的一个或多个杂原子、在链中或在链末端取代任何碳原子的一个或多个氢的一个或多个杂原子。“杂原子”是指不是碳的原子,它们选自氧、氮、磷和硫,其中氮、磷和硫原子可以任何氧化状态存在并且可具有结合到它们上的碳或其它杂原子。间隔也可包括环状或芳族基团作为链的一部分或取代链中的原子中的一个。

[0261] 在间隔基团中的原子的数目通过计算除氢之外的原子数目来确定。在间隔基团内的链中原子数通过计算沿着在连接的子结构之间的最短途径的非氢原子数进行确定。优选的链长度介于1至20个原子之间。

[0262] “官能连接基团”是指存在于半抗原上并且可用于提供可用活性位点的活性基团,通过官能连接基团,半抗原部分可通过形成共价化学键偶联至另一部分,从而产生半抗原与另一部分(诸如标签或载体)的缀合物。半抗原可以这种方式连接到部分(诸如生物素)以形成半抗原的竞争性结合伴侣。

[0263] 间隔基团可用于连接半抗原与载体。不同长度的间隔允许其以距载体的不同距离连接半抗原,用于使被免疫的动物或人的免疫系统优化抗体形成过程。连接至半抗原分子中的不同位置提供呈现半抗原上的特定位点于免疫系统的机会,从而影响抗体识别。间隔可包含亲水性增溶基团以制备在含水介质中可溶性较高的半抗原衍生物。亲水性增溶基团的示例包括但不限于聚氧烷氧基基团,例如聚乙二醇链、羟基、羧酸基和磺酸基。

[0264] 术语“亲核基团”或“亲核物质”是指提供电子对在反应中形成化学键的物质。术语“亲电子基团”或“亲电子物质”是指接受来自亲核物质的电子对在反应中形成化学键的物质。

[0265] 术语“取代的”是指在母体分子的任何位置上取代碳原子上的氢原子的原子或原子基团的取代。取代基的非限制性示例包括卤素原子、氨基、羟基、羧基、烷基、芳基、杂烷基、杂芳基、氰基、烷氧基、硝基、醛基和酮基。

[0266] 术语“烷基”是指饱和或不饱和的直链和支链基团,除非另外指明,其至多12个碳原子,并且具体地旨在包括具有任意饱和度或饱和水平的基团。烷基包括但不限于甲基、乙基、丙基、异丙基、丁基、异丁基、仲-丁基、叔-丁基、戊基、异戊基、己基、异己基、庚基、辛基、2,2,4-三甲基戊基、壬基、癸基、十一烷基和十二烷基。

[0267] 术语“环烷基”是指饱和的或部分不饱和的单环或二环烃环基团,其由3至10个碳原子构成。烷基取代基可任选地存在于环上。示例包括环丙基、1,1-二甲基环丁基、1,2,3-三甲基环戊基、环己基和环己烯基。

[0268] 术语“杂原子”指氮原子、氧原子、磷原子或硫原子,其中氮、磷和硫原子可以任何允许的氧化状态存在。

[0269] 术语“杂烷基”是指包括在链内的一个或多个杂原子、在链中或在链末端取代任何碳原子的一个或多个氢的一个或多个杂原子的烷基基团。术语“杂环基”是指非芳族(即,饱和的或部分不饱和的)环,其由3至7个碳原子与至少一个杂原子构成,杂原子选自N、O或S。

烷基取代基可任选地存在于环上。示例包括四氢呋喃基、二氢吡喃基、哌啶基、2,5-二甲基哌啶基、吗啉基、哌嗪基、硫代吗啉基、吡咯烷基、吡咯啉基、吡唑烷基、吡唑啉基、咪唑烷基和咪唑啉基。

[0270] 术语“羟烷基”是指结合到沿着烷基链的任何碳原子上的至少一个羟基。

[0271] 术语“氨基烷基”是指结合到沿着烷基链的任何碳原子上的至少一个伯氨基或仲氨基基团。

[0272] 术语“烷氧基烷基”是指结合到沿着烷基链的任何碳原子上的至少一个烷氧基基团。

[0273] 除非另外指明,否则术语“烷氧基”指具有与氧原子结合的至多12个碳原子的直链或支链基团。示例包括但不限于甲氧基、乙氧基、丙氧基、异丙氧基和丁氧基。

[0274] 术语“聚烷氧基烷基”是指长链烷氧基化合物并且包括不连续的或单分散尺寸的聚乙二醇类。

[0275] 术语“硫代烷基”是指结合到沿着烷基链的任何碳原子上的至少一个硫基。硫基可处于任何氧化状态并且包括亚砷、砷和硫酸盐。

[0276] 术语“烷基羰基”是指具有结合到沿着烷基链的任何碳原子上的羰基基团的基团。

[0277] 术语“羧基烷基”是指结合到沿着烷基链的任何碳原子上的至少一个羧酸基。术语“羧酸基”包括羧酸和烷基、环烷基、芳基或芳烷基羧酸酯。

[0278] 术语“杂芳基”指5-至7-元单环芳环基团或8-至10-元双环芳环基团,其中任何环均可含有选自N、O或S的一至四个杂原子,其中氮和硫原子可以任何允许的氧化状态存在。示例包括苯并咪唑基、苯并噻唑基、苯并噻吩基、苯并噁唑基、呋喃基、咪唑基、异噻唑基、异噁唑基、噁唑基、吡嗪基、吡唑基、吡啶基、嘧啶基、吡咯基、喹啉基、噻唑基和噻吩基。

[0279] 术语“芳基”是指单环或二环芳族环基团,其环中包含6至12个碳。烷基取代基可任选地存在于环上。示例包括苯基、联苯基和萘。

[0280] 术语“芳烷基”是指C<sub>1-6</sub>烷基基团,其包含芳基取代基。示例包括苄基、苯乙基或2-萘基甲基。

[0281] 术语“酰基”是指-C(O)R<sub>a</sub>基团,其中R<sub>a</sub>为氢、烷基、环烷基、杂烷基、芳基、芳烷基和杂芳基。“酰化剂”将-C(O)R<sub>a</sub>基团加到分子上。

[0282] 术语“磺酰基”是指-S(O)<sub>2</sub>R<sub>b</sub>基团,其中R<sub>b</sub>为氢、烷基、环烷基、杂烷基、卤代烷基、芳基、芳烷基和杂芳基。“磺酰化剂”将-S(O)<sub>2</sub>R<sub>a</sub>基团加到分子上。

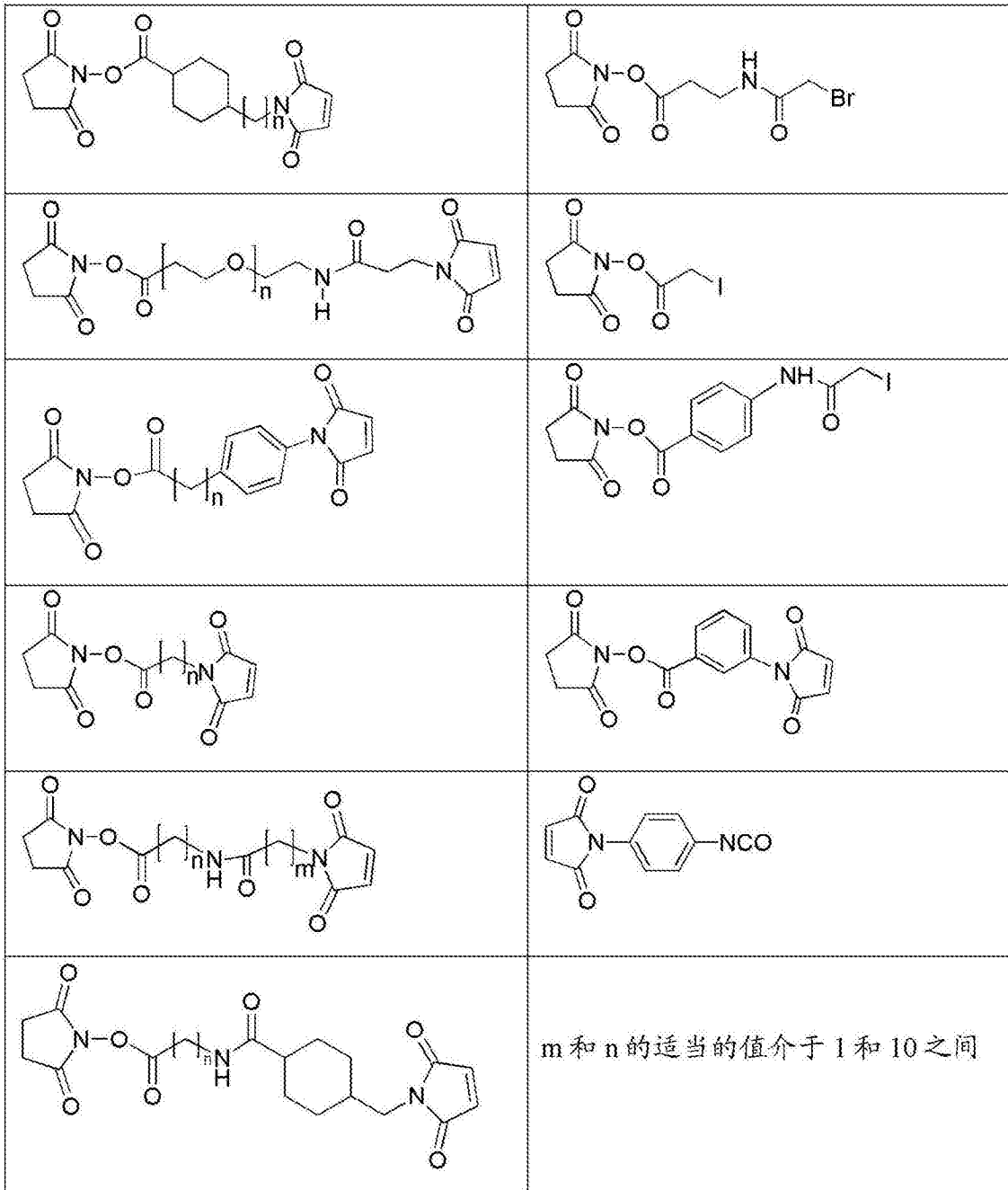
[0283] 可通过广泛多种方法制备带有活性官能连接基团的间隔,该连接基团用于连接半抗原与载体部分。间隔可使用不同功能的分子形成,或者用在任一端的基团活化以允许与半抗原和载体选择性的页序反应,但是也可在两端使用相同的反应性部分。选择用于与半抗原和官能连接基团反应以结合到载体上的基团通过半抗原和半抗原将结合的载体的功能类型确定。间隔以及连接至半抗原和载体的方法包括但不限于下述的那些:Brinkley, M., A., *Bioconjugate Chem.* 1992, 3:2-13, Hermanson, Greg T., *Bioconjugate Techniques*, Academic Press, London, Amsterdam, Burlington, MA, USA, 2008和Thermo Scientific Pierce Crosslinking Technical Handbook;可下载自或从Thermo Scientific 3747 N Meridian Rd, Rockford, IL USA 61101, ph 800-874-3723或在:

<http://www.piercenet.com/>获得复印文本及其中的参考文献。用于形成间隔基团的许多差异活化的分子可从供应商例如Thermo Scientific商购获得。

[0284] 对于带有氨基基团的半抗原, 连接间隔与半抗原的模式包括半抗原上的氨基与带有酰基卤或活性酯的间隔构件反应。“活性酯”定义为在温和条件下与亲核基团例如氨基基团发生反应以形成稳定键的酯。稳定键定义为在进一步使用的条件下(例如后续的合成步骤, 用作免疫原, 或用于生物化学分析)保持完整的键。稳定键的优选示例是酰胺键。活性酯及形成方法描述于Benoiton, N.L., Houben-Weyl, *Methods of Organic Chemistry*, Thieme Stuttgart, New York, vol E22 section 3.2:443和Benoiton, N.L., *Chemistry of Peptide Synthesis*, Taylor and Francis, NY, 2006。优选的活性酯包括对-硝基苯酯(PNP)、N-羟基琥珀酰亚胺酯(NHS)和四氟苯基酯(TFP)。酰基卤可通过本领域技术人员已知的多种方法制备, 例如羧酸与亚硫酸氯或草酰氯的反应, 参见: Fieser, L.F. 和 Fieser, M. *Reagents for Organic Synthesis*, John Wiley and Sons, NY, 1967以及其中的参考文献。这些可转化成其它活性酯诸如对-硝基苯酯(PNP), 其也可用于活性双-功能间隔, 如Wu等人, *Organic Letters*, 2004, 6(24):4407所述。N-羟基琥珀酰亚胺(NHS)酯可通过在有机碱诸如三乙胺或二异丙基乙胺存在下N,N-二琥珀酰亚胺基碳酸酯(CAS 74124-79-1)与羧酸化合物的反应制备, 该反应在非质子溶剂中, 在无水条件下进行, 如W02012012595的实例35中所描述, 或者通过使用N-羟基琥珀酰亚胺和二环己基碳二亚胺(DCC)或其它脱水剂在无水条件下进行制备。四氟苯基酯(TFP)可通过在有机碱诸如三乙胺或二异丙基乙胺存在下羧酸与2,3,5,6-四氟苯基三氟乙酸的反应制备, 该反应在非质子溶剂中, 在无水条件下进行, 如Wilbur等人, *Bioconjugate Chem.*, 2004, 15(1):203中所报道。本领域技术人员将认识到, 表1所示的间隔等等能够使用已知的方法获得并利用常规优化的反应条件连接到带有氨基的半抗原上。这些间隔允许将半抗原连接到载体上的硫醇基团。

[0285] 表1:

[0286]

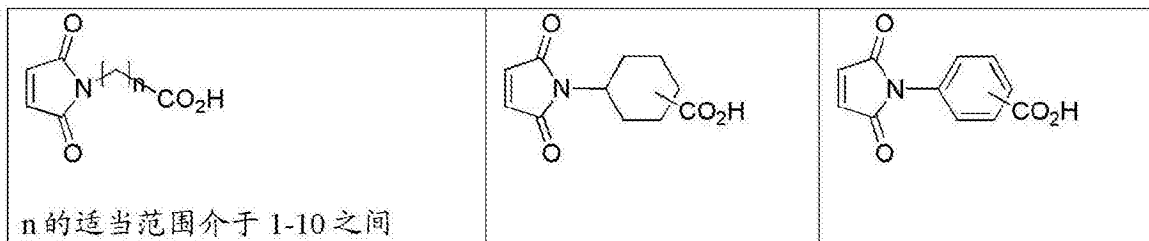


[0287] 在偶联剂的存在下直接偶联半抗原上的胺和间隔构件上的羧酸官能团也可用作一种连接模式。优选的试剂是那些通常用于肽合成的试剂。肽偶联试剂包括但不限于O-(苯并三唑-1-基)-N,N,N',N'-四甲基脲四氟硼酸盐(TBTU, CAS#125700-67-6), 参见: Pruhs, S., Org. Process. Res. Dev. 2006, 10: 441, N-羟基苯并三唑(HOBT, CAS#2592-95-2)与碳二亚胺脱水剂, 例如N,N'-二环己基碳二亚胺(DCC)、二异丙基碳二亚胺(DIC)、或1-乙基-3-(3-二甲氨基丙基)碳二亚胺盐酸盐(EDC), 参见: König W., Geiger, R. Chem. Ber., 1970, 103(3): 788; 3-(二乙氧基磷酰氧基)-1,2,3-苯并三唑-4(3H)-酮(DEPBT, CAS#165534-43-0), 参见: Liu, H. 等人, Chinese Chemical Letters, 2002, 13(7): 601; 双(2-氧代-3-咪唑烷基)磷酰氯; BOP-Cl (CAS 68641-49-6), 参见: Diago-Meseguer, J 等人 Synthesis, 1980, 7: 547-51 并

且其它详述于Benoiton, Chemistry of Peptide Synthesis, CRC Press, Boca Raton, FL, 2005, 第2章, 和由Advanced Automated Peptide Protein Technologies(aapptec), 6309 Shepardsville Rd., Louisville KY 40228, ph 888 692 9111; [www.aapptec.com](http://www.aapptec.com)提供的技术通报, 以及其中的参考文献。这些方法形成连接半抗原与间隔的稳定酰胺键。能够使用已知的方法获得并使用上文描述并引用的方法、利用常规优化的反应条件连接到带有氨基的半抗原上的间隔的示例在表2中示出, 但不限于该表中的那些示例。这些间隔允许将半抗原连接到载体上的硫醇基团。

[0288] 表2:

[0289]



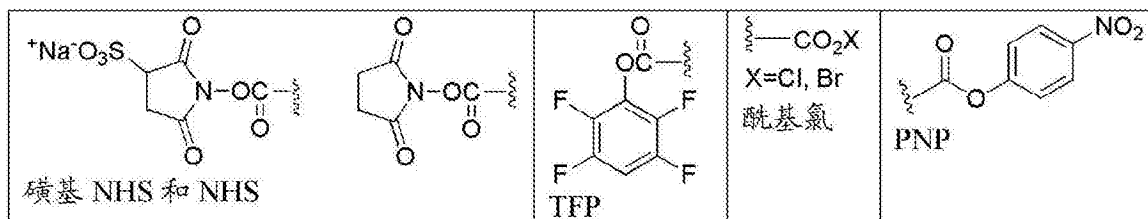
[0290] 间隔也可以通过顺序连接合适的化学基团到半抗原上的逐步方式构造, 包括形成能够结合至载体的官能连接基团的步骤。参见一般反应方案中的例示性实例。

[0291] 另外, 当半抗原具有亲核基团, 例如硫醇基团时, 氨基基团或羟基将变为连接间隔的点, 间隔也可通过硫醇、胺或羟基的烷化反应构造。用能够经历取代反应的部分进行适当取代的任何烷基基团, 例如卤代烷或磺酸酯诸如对甲苯磺酸酯, 可用于连接间隔。烷化反应的许多示例是本领域技术人员已知的, 并且具体示例可见于一般化学文献并通过常规实验优化。烷化反应的讨论及许多参考文献可见于三月的Advanced Organic Chemistry, 第10章, Smith, M.B., 和March, J., John Wiley & Sons, Inc. NY, 2001。也可使用其它键, 诸如亲核部分如半抗原上的胺与异氰酸酯形成脲的反应, 或与异硫氰酸酯形成硫脲键的反应, 参见: Li, Z. 等人, Phosphorus, Sulfur and Silicon and the Related Elements, 2003, 178(2): 293-297。间隔可经由与异氰酸酯基团形成氨基甲酸酯或氨基甲酸酯键的反应连接到带有羟基的半抗原上。间隔可用在一端上的异氰酸酯官能团和能够与载体反应的官能连接基团进行差异活化, 参见: Annunziato, M.E., Patel, U.S., Ranade, M. 和 Palumbo, P.S., Bioconjugate Chem., 1993, 4: 212-218。

[0292] 对于带有羧酸基团的半抗原, 连接间隔部分与半抗原的模式包括活化羧酸基团成为酰基卤或活性酯, 其示例在表3中示出, 其制备方法如前文所述, 随后在间隔部分上进行与氨基(-NH<sub>2</sub>-)、胼基(-NH-NH<sub>2</sub>-)、脒基(-C(O)-NH-NH<sub>2</sub>-)或羟基(-OH)的反应以形成酰胺、酰胼、二酰基胼或酯键, 或者在间隔部分上直接偶联羧酸基团与氨基基团, 或直接在载体上偶联肽偶联试剂和/或碳二亚胺脱水试剂, 如前文所述, 其示例在表4和表5中示出。存在于前文所引用的参考文献中, 用于形成活化酯并使用肽偶联剂的程序可用于利用常规优化的反应条件, 连接带有羧酸的半抗原与间隔构件及带有可用氨基基团的蛋白载体。

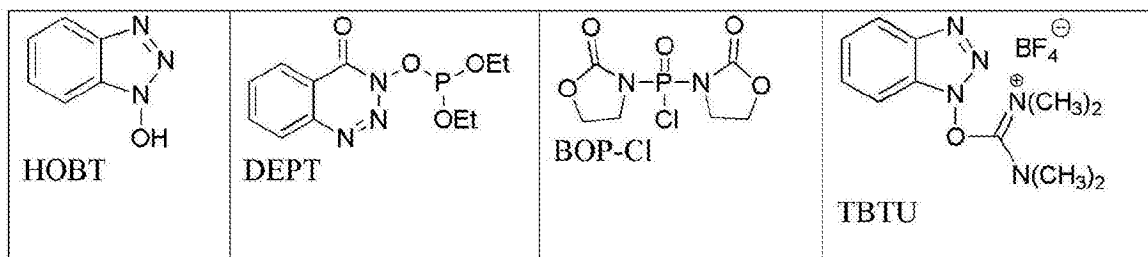
[0293] 表3:

[0294]



[0295] 表4:

[0296]

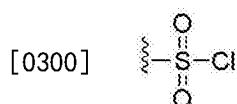


[0297] 表5:

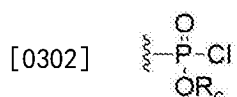
[0298]



[0299] 其它亲电子基团可存在于半抗原上以连接间隔,例如磺酰卤化物

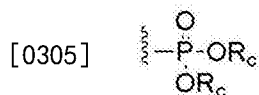


[0301] 或亲电子磷基团,例如:



[0303] 参见:Malachowski,William P.,Coward,James K.,Journal of Organic Chemistry,1994,59(25):7616

[0304] 或:

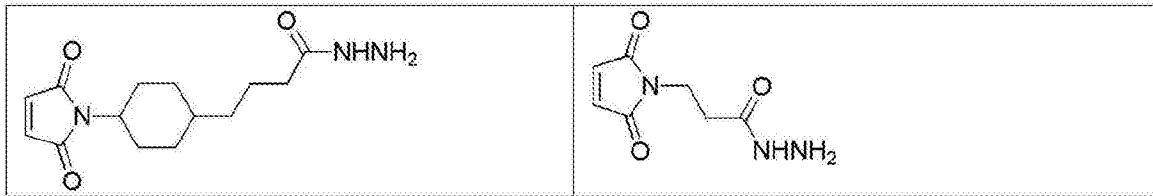
[0306] R<sub>c</sub>为烷基、环烷基、芳基、取代的芳基、芳烷基。

[0307] 参见:Alouane,L.等人,Tetrahedron Letters,2011,52(28):8681。

[0308] 带有醛或酮基团的半抗原可连接到间隔上,使用的方法包括但不限于与酰肼基团 H<sub>2</sub>N-NH-C(O)-在间隔上形成酰肼的反应,参见:Chamow,S.M.,Kogan,T.P.,Peers,D.H.,Hastings,R.C.,Byrn,R.A.和Askenaszi,A.,J.Biol.Chem.,1992,267(22):15916。允许连接至载体上的硫醇基团的双官能酰肼间隔基团的示例在表6中示出。

[0309] 表6:

[0310]



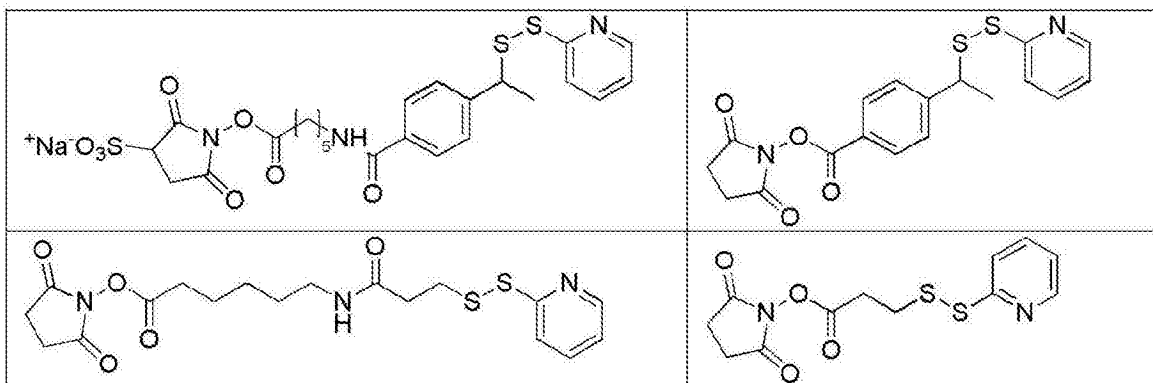
[0311] 半抗原也可包含硫醇基团,其可与载体反应,前提条件是载体已被修饰以提供可与硫醇反应的基团。载体基团可通过以下方法修饰,包括但不限于:通过在载体上的氨基基团与N-马来酰亚胺基乙酸琥珀酰亚胺酯(AMAS, CAS#55750-61-3)、碘乙酸羟基琥珀酰亚胺酯(CAS#151199-81-4)、或表1所示的任何双官能间隔基团的反应连接包含马来酰亚胺官能团的基团,该反应导入可发生导致将半抗原连接到载体的反应的基团。

[0312] 能够形成与载体的化学键的官能连接基团可为能够形成稳定键并且可与载体上的多个不同基团反应的任何基团。官能连接基团可优选地与载体或其衍生物上的氨基基团、羧酸基团或硫醇基团反应。官能连接基团的非限制性示例是羧酸基团、酰基卤、活性酯(如前文所定义)、异氰酸酯、异硫氰酸酯、卤代烷、氨基基团、硫醇基团、马来酰亚胺基团、丙烯酸酯基团( $H_2C=CH-C(O)-$ )或乙烯砜基团( $H_2C=CH-SO_2-$ )参见:Park, J.W. 等人, *Bioconjugate Chem.*, 2012, 23(3):350。官能连接基团可作为差异活化的间隔构件的一部分存在,其可逐步与半抗原反应,并且所得的半抗原衍生物可随后与载体反应。另选地,半抗原可用带有前体基团的间隔衍生化,该前体基团可通过后续反应转化成官能连接基团。当间隔上的官能连接基团是胺或羧酸基团时,与载体上的羧酸基团或胺的偶合反应可根据上文引用的参考文献中用于这些试剂的方法,通过利用肽偶联剂直接进行。

[0313] 特定的二硫化物基团,例如吡啶基二硫化物,可用作间隔上的官能连接基团,其可发生与载体上的硫醇基团的交换,形成混合的二硫键,参见:Ghetie, V. 等人, *Bioconjugate Chem.*, 1990, 1:24-31。这些间隔可通过带有胺的半抗原与活性酯的反应连接,活性酯连接到带有吡啶基二硫化物基团的间隔上,其示例包括但不限于在表7中示出的那些。

[0314] 表7:

[0315]



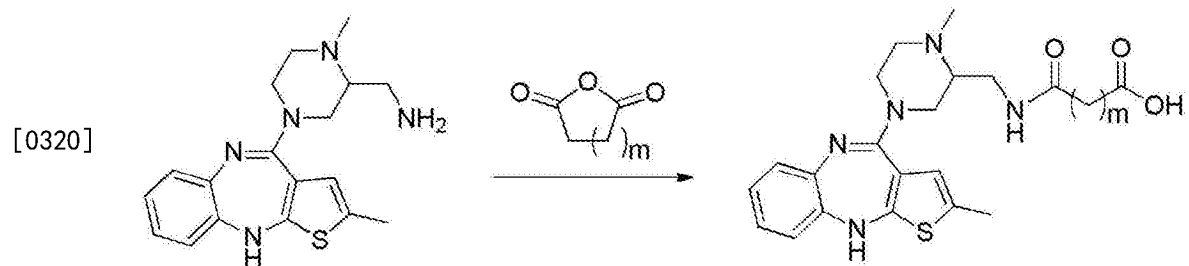
[0316] 最常见的载体是蛋白质并且赖氨酸残基的 $\epsilon$ -氨基可用于连接,连接通过与胺-反应性官能连接基团的反应直接连接,或者在用包含硫醇的基团(包括N-琥珀酰亚胺S-乙酰硫代乙酸酯(SATA, CAS 76931-93-6)或其类似物)衍生化后,随后用羟胺裂解乙酸基团以暴

露硫醇基团,用于与半抗原上的官能连接基团反应。硫醇基团也可通过利用温和还原剂还原蛋白载体内的二硫键被导入载体中,温和还原剂包括但不限于2-巯基乙胺,参见:Bilah, M.等人,Bioelectrochemistry,2010,80(1):49,膦试剂,参见:Kirley,T.L.,Analytical Biochemistry,1989,180(2):231或二硫赤藓糖醇(DTT,CAS 3483-12-3)Cleland,W., Biochemistry,1964,3:480-482。

[0317] 一般反应方案

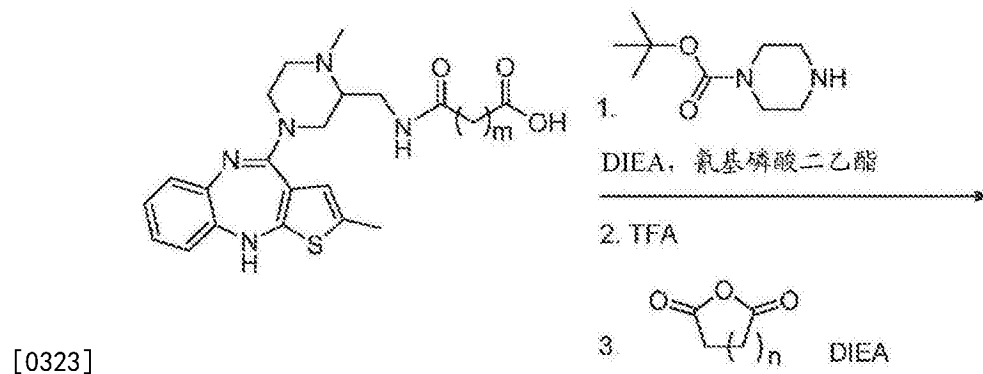
[0318] 本发明的代表性化合物可根据下文所述的一般合成方法合成。式(1)的化合物可通过本领域的技术人员已知的方法制备。以下反应方案仅意在表示本发明的实例且绝不意在限制本发明。

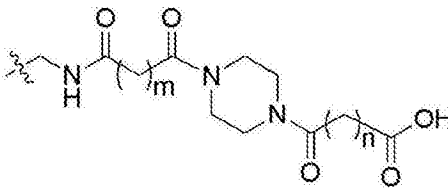
[0319] 方案1



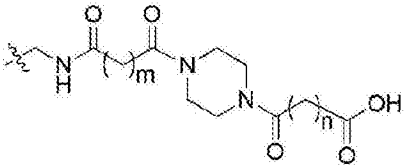
[0321] 其中 $R^2$ 为 $\text{CH}_2\text{NHC(O)(CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ 的式1的化合物可根据方案1来制备。如实例1,步骤1所述制备的(1-甲基-4-(2-甲基-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-4-基)哌嗪-2-基)甲酰胺与环状酸酐化合物(诸如琥珀酸酐或戊二酸酐)的反应在溶剂诸如吡啶中,在室温至 $60^\circ\text{C}$ 的温度范围内进行约48小时。本领域的技术人员将认识到相同化学可用于产生式1的化合物,其中 $R^1$ 为 $\text{CH}_2\text{NHC(O)(CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ 。

[0322] 方案2



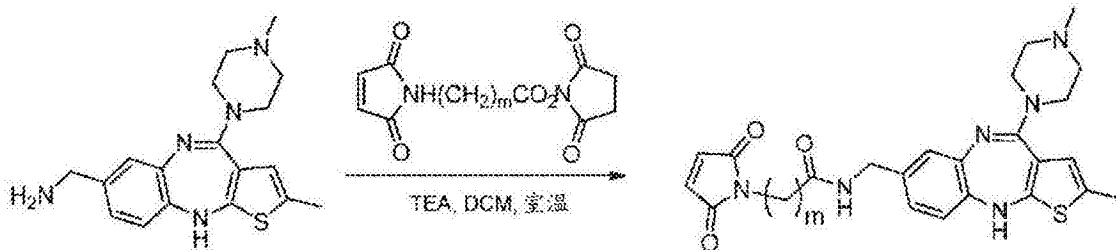
[0324] 其中R<sup>2</sup>为  的式1的化合物可根据方案2来制备。如

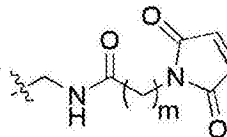
方案1所述制备的其中R<sup>2</sup>为CH<sub>2</sub>NHC(O)(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>CO<sub>2</sub>H的式1的化合物用N-t-丁氧羰基哌嗪、氰基磷酸二乙酯、和碱诸如二异丙基乙胺进行处理。反应在溶剂诸如二氯甲烷中,在室温下进行约2小时。哌嗪基团的去保护可如下完成:先用如方案2所述的三氟乙酸酐处理,随后通过与合适的酸酐诸如琥珀酸酐或马来酸酐在合适的碱诸如二异丙基乙胺的存在下的反应。本领域的技

术人员将认识到相同化学可用于产生式1的化合物,其中R<sup>1</sup>为  。

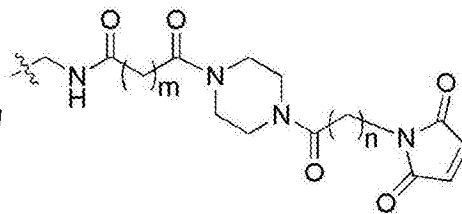
[0325] 方案3

[0326]

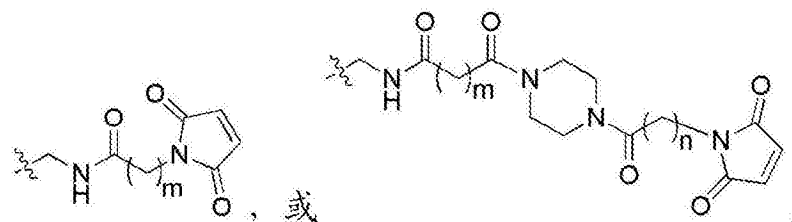


[0327] 其中R<sup>1</sup>为  的式1的化合物可根据方案3来制备。马来酰亚胺可通过

过本领域已知的任何方法引入。马来酰亚胺官能化基团诸如2,5-二氧吡咯烷-1-基2-(2,5-二氧-2,5-二氢-1H-吡咯-1-基)乙酸酯(其中m为1)可在溶剂诸如DMF或CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>,以及碱诸如三丁胺或三乙胺中使用。另选地,如方案2所述去保护的哌嗪基团可如方案3所述用一个马

来酰亚胺官能团加工以产生式1的化合物,其中R<sup>1</sup>为  本

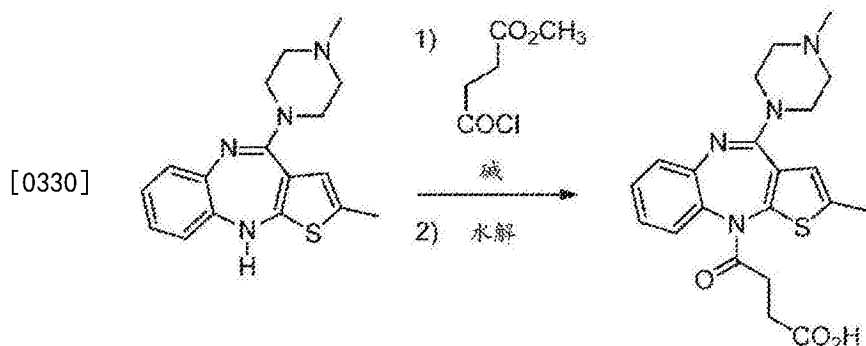
领域的技术人员将认识到相同化学可用于产生式1的化合物,其中R<sup>2</sup>为



[0328] 其间隔和连接基团连接到在奥氮平的二氮杂环中的未取代仲氮上的化合物可

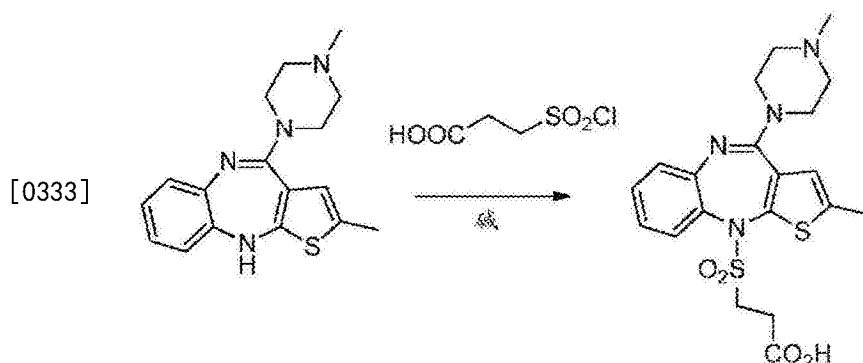
通过如方案4至8所述的反应获得。氮的酰化描述于Su, J. 等人, *Bioorganic and Med. Chem. Letters*, 2006, 16: 4548中。使用琥珀酸的单酯单酰氯在碱的存在下, 在无水条件下的非质子溶剂中, 提供中间体, 其酯官能团可利用本领域技术人员已知的标准条件例如碱水溶液进行水解, 从而提供半抗原, 半抗原可通过本文前文所述以及通过本公开实例示出的方法进一步加工成免疫原。

## [0329] 方案4



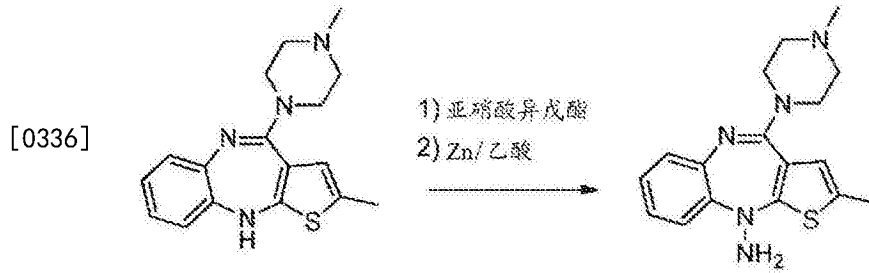
[0331] 上文Su等人也报道了磺酰胺的制备。如方案5所示, 通过使用官能化的磺酰氯, 在碱的存在下, 在无水条件下的非质子溶剂中, 可制备羧基半抗原并通过本文前文所述以及通过本公开实例示出的方法转化成免疫原。

## [0332] 方案5

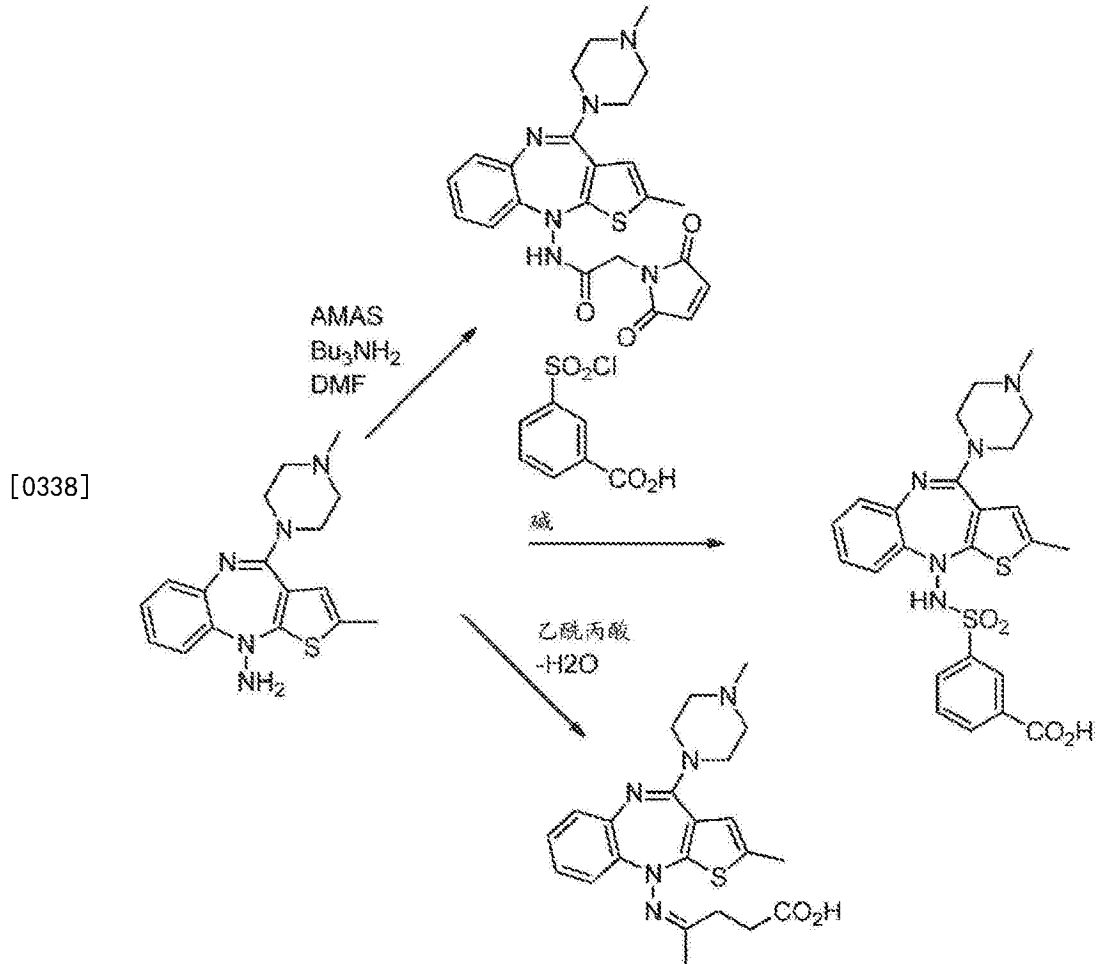


[0334] 上文Su等人也提出用于制备胍的方法, 如方案6所示, 该方法通过用亚硝酸酯重氮化环氮, 随后用锌在乙酸中还原来进行。所得的胍可如方案7所示以多种方式进一步官能化。如本文别处所述, 与双官能间隔构件例如AMAS在胺碱如三丁胺的存在下, 在溶剂诸如DMF中的反应可提供马来酰亚胺半抗原, 其可通过与硫醇基团的反应连接到载体上。在碱的存在下用官能化磺酰氯例如m-羧基苯磺酰氯进行的磺酰化可提供甲磺酰胍, 其带有一个羧基基团, 用于通过本文前文所述以及通过本公开实例示出的方法连接至载体。另外, 如US4022780所述, 胍可与官能化醛或酮例如乙酰丙酸反应, 该反应利用催化量的酸, 在其中通过冷凝去除产生的水的条件下进行, 从而提供脎, 如方案7所示。在前文提及的Su, J. 等人的方法中, 脎可随后使用氰基硼氢化钠还原以提供饱和衍生物。

## [0335] 方案6

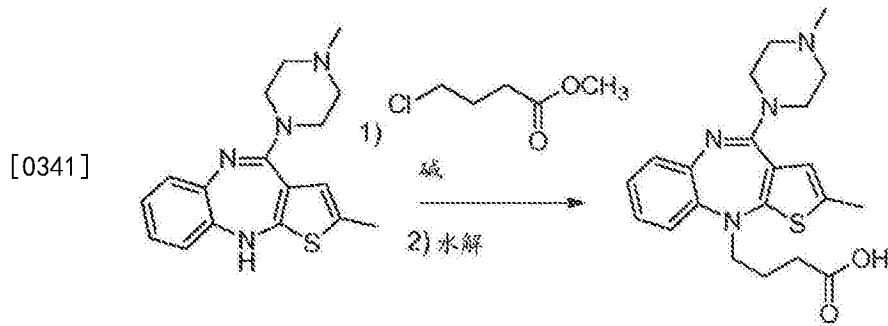


[0337] 方案7

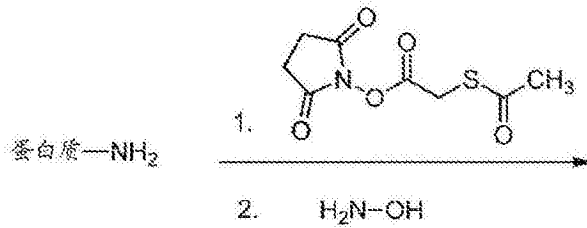


[0339] 如方案8所示的环氮的直接烷化反应也可使用US6034078描述的方法完成,用于将一个烷基基团直接附加到奥氮平上。通过使用官能化卤代烷例如4-氯丁酸甲酯,可获取中间体,其通过利用本领域技术人员已知的标准条件水解,可提供半抗原,半抗原可通过本文前文所述以及通过本公开实例示出的方法进一步加工成免疫原。

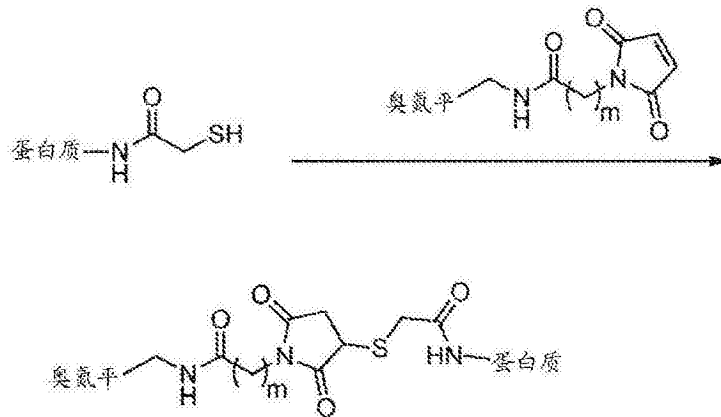
[0340] 方案8

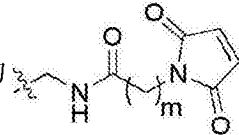


[0342] 方案9

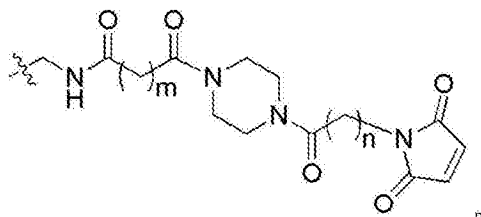


[0343]

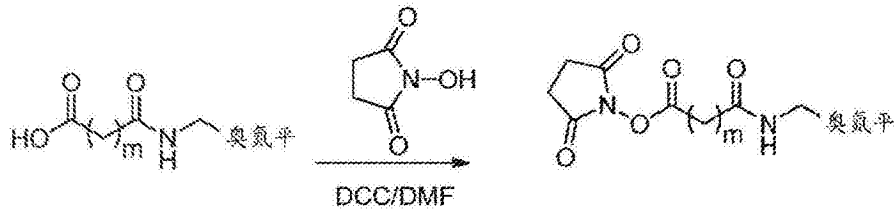


[0344] 其中R<sup>1</sup>或R<sup>2</sup>为  的马来酰亚胺官能化的半抗原可根据方案9所示方

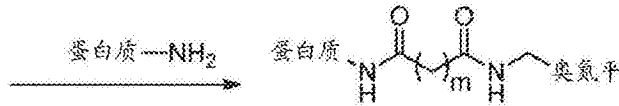
法缀合至蛋白质。蛋白赖氨酸残基的活化如下进行：通过用N-琥珀酰亚胺S-乙酰硫代乙酸酯(SATA)酰化ε-氮，随后用羟胺水解S-乙酰基基团，产生亲核巯基基团。巯基活化的蛋白与马来酰亚胺衍生化的半抗原(如一般方案3所述制备)的缀合经由Michael加成反应进行。合适的蛋白质是本领域技术人员已知的并且包括钥孔血蓝蛋白、牛甲状腺球蛋白、和卵清蛋白。可使用相同方法将蛋白质缀合至马来酰亚胺官能化的半抗原，其中R<sup>1</sup>或R<sup>2</sup>为



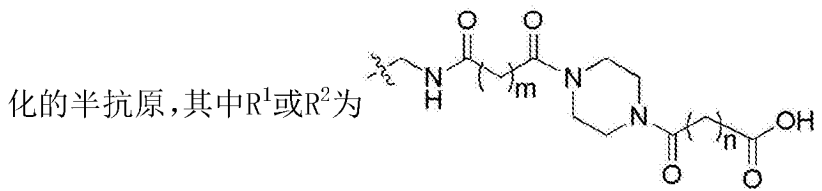
[0345] 方案10:



[0346]



[0347] 其中 $R^1$ 或 $R^2$ 为 $\text{CH}_2\text{NHC(O)}(\text{CH}_2)_m\text{CO}_2\text{H}$ 的羧酸官能化的半抗原可根据方案10所示方法缀合至蛋白质。与N-羟基琥珀酰亚胺和合适的偶联剂诸如二环己基碳二亚胺以及碱诸如三丁胺在溶剂诸如DMF中,在约 $20^\circ\text{C}$ 的温度下反应约18小时,用羟基吡咯烷-2,5-二酮离去基团活化羧酸。活化的连接基和半抗原随后可在溶剂诸如pH 7.5的磷酸盐缓冲液中,在约 $20^\circ\text{C}$ 下持续约2.5小时以缀合至蛋白质。合适的蛋白质是本领域技术人员已知的并且包括钥孔血蓝蛋白、牛甲状腺球蛋白、和卵清蛋白。可使用相同方法将蛋白质缀合至羧酸官能



#### [0348] 抗体制备

[0349] 上述缀合物可用于制备结合安定药物的抗体,该抗体由安定药物(奥氮平)产生。这些抗体可用于分析以检测患者样本中安定药物的存在和/或量。此种检测允许治疗药物监测,具有它的所有有益效果。安定药物的水平检测可用于多个目的,包括:与其它安定药物的检测结合的检测,包括选自利培酮、帕潘立酮、喹硫平、阿立哌唑、以及它们的代谢物的那些,此种检测允许同时测量这些安定药物;测定对医嘱治疗的患者依从性或服从性;用作一种决定工具,该工具用于确定患者是否应从口服安定药方案转变为长效注射安定药方案;用作一种决定工具,该工具用于确定是否口服或注射安定药的剂量水平或给药间隔应提高或降低以确保达到或保持有效药物水平或安全药物水平;通过提供达到最低pK水平的证据,用于帮助启动安定药物治疗;用于测定安定药物在多个制剂中或来自多个来源的生物等效性;用于评估复方用药和潜在药物-药物交互作用的影响;以及用作患者应被排除在临床试验外或包括在临床试验中的指示,并且作为后续监测对临床试验药物需求依从性的辅助手段。

[0350] 已经提供了本主题发明的缀合物,其包含本文的化合物和免疫原性载体,能够产生抗体,例如多克隆、单克隆、嵌合、和人源化抗体,它们结合至安定药物。具体设想的此类抗体包括单克隆和多克隆抗体以及它们的片段,例如重组蛋白,它们包含抗原结合结构域和/或这些抗体的一个或多个互补决定区。优选地,抗体将结合至药物以及任何期望的药理学上活性的代谢物。通过改变免疫原性载体在药物缀合物中的连接位置,可将选择性和与代谢物和/或相关药物的交叉反应性工程化到抗体中。对于奥氮平,可期望或可不期望与相

关药物氯氮平的交叉反应性,并且可期望或可不期望与奥氮平代谢物如10-N-葡萄糖苷酸或4-N-去甲基奥氮平的交叉反应性。可生成检测这些药物和/或代谢物中的多个的抗体,或者可生成单独检测每种药物的抗体(因此限定抗体“特异性结合”的特性)。当抗体与一种或多种化合物的结合是克分子数相等的或基本上克分子数相等的时,抗体特异性地结合一种或多种化合物。

[0351] 制备此类抗体的方法包括用本发明的缀合物(成为免疫原的化合物和免疫原性载体)具体特征结构接种宿主。合适的宿主包括但不限于小鼠、大鼠、仓鼠、豚鼠、兔子、鸡、驴、马、猴子、黑猩猩、猩猩、大猩猩、人、和能够发生成熟免疫应答的任何物种。免疫方法在本领域完全建立并在多个文献和出版物中示出,包括“The Immunoassay Handbook”,第2版,由David Wild编辑(Nature Publishing Group,2000),及其引用的参考文献。

[0352] 优选地,本发明的免疫原具体特征结构与辅助剂结合施用给宿主受试者,例如动物或人。合适的辅助剂包括但不限于Freund辅助剂、粉末状氢氧化铝(矾)、带有百日咳博代氏杆菌(*Bordetella pertussis*)的氢氧化铝、和单磷酸脂质A-合成海藻糖双白喉菌酸酯(MPL-TDM)。

[0353] 多克隆抗体可在哺乳动物宿主中通过一次或多次免疫原注射生成,该免疫原能够任选地与辅助剂一起施用。通常通过一次或多次皮下注射或腹膜内注射将免疫原或免疫原与辅助剂的组合注入哺乳动物宿主。优选地,免疫程序进行至少一周,还更优选地,进行两周或更长时间。这样产生的多克隆抗体可分离并用本领域熟知的方法纯化。

[0354] 单克隆抗体可通过已广泛建立的Kohler和Milstein杂交瘤方法制备,例如Nature 256:495-497(1975)。杂交瘤方法通常涉及免疫宿主或来自宿主的淋巴细胞,收获分泌单克隆抗体或具有分泌潜力的淋巴细胞,将淋巴细胞与无限增殖化细胞融合,并且选择分泌期望的单克隆抗体的细胞。

[0355] 宿主能够被免疫以生成产生或能够产生免疫原特异性抗体的淋巴细胞。另选地,淋巴细胞能够进行体外免疫。如果期望人类细胞,可使用外周血淋巴细胞,但是优选来自其它哺乳动物来源的脾细胞或淋巴细胞。

[0356] 淋巴细胞能够与无限增殖化细胞系融合以形成杂交瘤细胞,这是一种可通过利用融合剂如聚乙二醇促进的方法。通过例证的方式,可使用通过转化来无限增殖化的突变型啮齿动物、牛、或人骨髓瘤细胞。基本上优选杂交瘤细胞的纯群体,其相对于未融合无限增殖化细胞。因此,在融合后,细胞可在合适的培养基中生长,该培养基抑制未融合无限增殖化细胞的生长或存活,例如通过利用缺乏次黄嘌呤鸟嘌呤磷酸核糖转移酶(HGPRT)的突变骨髓瘤细胞达到这一目的。在这一示例中,可将次黄嘌呤、氨嘌呤、和胸腺嘧啶核苷加入培养基(HAT培养基)以阻止HGPRT-缺失细胞的生长,同时允许杂交瘤生长。

[0357] 优选地,有效融合的无限增殖化细胞可通过在培养基诸如HAT中选择而分离自混合群体,并且在融合后维持稳定的和高水平的抗体表达。优选的无限增殖化细胞系包括骨髓瘤细胞系,其购自美国典型培养物保藏中心(American Type Culture Collection, Manassas, VA)。

[0358] 因为杂交瘤细胞通常在细胞外分泌抗体,可分析培养基是否存在安定药物特异性的单克隆抗体。体外结合测定例如放射性免疫测定(RIA)或酶联免疫吸附测定(ELISA)的免疫沉淀可用于测量单克隆抗体的结合特异性。

[0359] 通过有限稀释法和传代培养,可分离分泌单克隆抗体的杂交瘤细胞作为单克隆。合适的培养基包括但不限于达尔伯克改良伊格尔培养基(Dulbecco's Modified Eagle's Medium),RPMI-1640、和无多肽的、多肽减量的、或无血清的培养基,例如Ultra DOMA PF或HL-1,它们购自Biowhittaker,Walkersville,MD。另选地,杂交瘤细胞可体内生长为腹水。

[0360] 单克隆抗体可通过常规免疫球蛋白(Ig)纯化方法分离自和/或纯化自培养基或腹水,所述方法包括但不限于多肽A-SEPHAROSE、羟磷灰石色谱法、凝胶电泳、渗析、硫酸铵沉淀、以及亲和色谱法。

[0361] 单克隆抗体也可通过重组方法制备,诸如在美国专利4,166,452中描述的方法。DNA编码单克隆抗体也可使用常规方法进行分离和测序,例如使用寡核苷酸探针,其特异性结合至鼠重抗体链和轻抗体链基因,优选地结合至分离自单克隆抗体杂交瘤细胞系的探针DNA,该细胞系分泌安定药物特异性的抗体。

### [0362] 免疫测定

[0363] 因此产生的抗体可用于免疫测定以识别/结合至安定药物,从而检测患者样本中药物的存在和/或量。优选地,测定模式是竞争性免疫测定模式。此种测定模式和其它测定描述于(除了别处以外)Hampton等人(Serological Methods,A Laboratory Manual,APS Press,St.Paul,MN 1990)和Maddox等人(J.Exp.Med.158:12111,1983)。

[0364] 也可提供试剂盒,其包含如上所述的抗体。代表性的试剂盒可包含结合至安定药物奥氮平的抗体、包含偶联到标签部分的安定药物或其衍生物类似物的复合物、并且也可任选地包含一种或多种校准物质,该校准物质包含已知量的安定药物或相关的标准品。

[0365] 如上所述,试剂盒可包含校准物质和/或对照物质,它们包含已知量的待测量的分析物。分析物的浓度可通过比较获得的样本结果与获得的标准品的结果进行计算。可绘制校准曲线并用于关联结果组以及用于测定样本中分析物的浓度。

[0366] 任何怀疑包含分析物例如安定药物的样本可根据目前优选的实施例的方法进行测定。如果需要,可预处理样本,并且可在不干扰测定的任何方便的介质中制备。优选地,样本包含含水介质诸如来自宿主的体液,最优选血浆或血清。

[0367] 共同未决的专利申请名称为“Haptens of Aripiprazole”(代理人案卷号PRD3265USPSP,第一发明人:Remmerie),“Haptens of Olanzapine”(代理人案卷号PRD3266USPSP,第一发明人:Remmerie),“Haptens of Paliperidone”(代理人案卷号PRD3267USPSP,第一发明人:Remmerie),“Haptens of Quetiapine”(代理人案卷号PRD3268USPSP,第一发明人:Remmerie),“Haptens of Risperidone and Paliperidone”(代理人案卷号PRD3269USPSP,第一发明人:Remmerie),“Antibodies to Aripiprazole Haptens and Use Thereof”(代理人案卷号CDS5128USPSP,第一发明人:Hryhorenko),“Antibodies to Olanzapine Haptens and Use Thereof”(代理人案卷号CDS5132USPSP,第一发明人:Hryhorenko),“Antibodies to Paliperidone Haptens and Use Thereof”(代理人案卷号CDS5126USPSP,第一发明人:Hryhorenko),“Antibodies to Quetiapine Haptens and Use Thereof”(代理人案卷号CDS5134USPSP,第一发明人:Hryhorenko),“Antibodies to Risperidone Haptens and Use Thereof”(代理人案卷号CDS5130USPSP,第一发明人:Hryhorenko),“Antibodies to Aripiprazole and Use Thereof”(代理人案卷号CDS5129USPSP,第一发明人:Hryhorenko),“Antibodies to Olanzapine and Use

Thereof” (代理人案卷号CDS5133USPSP, 第一发明人:Hryhorenko), “Antibodies to Paliperidone and Use Thereof” (代理人案卷号CDS5127USPSP, 第一发明人:Hryhorenko), “Antibodies to Quetiapine and Use Thereof” (代理人案卷号CDS5135USPSP, 第一发明人:Hryhorenko), “Antibodies to Risperidone and Use Thereof” (代理人案卷号CDS5131USPSP, 第一发明人:Hryhorenko), 所有与其同时提交的专利申请均全文以引用方式并入本文中。

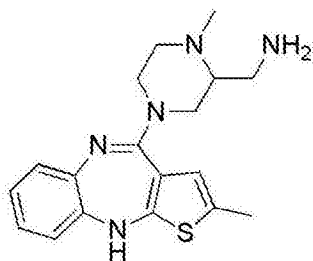
[0368] 实例

[0369] 本发明的代表性化合物可根据下文所述的一般合成方法合成。式(1)的化合物可通过本领域的技术人员已知的方法制备。以下实例仅意在表示本发明的实例且绝不意在限制本发明。

[0370] 实例1

[0371] (1-甲基-4-(2-甲基-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-4-基)哌嗪-2-基)甲酰胺

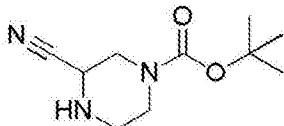
[0372]



[0373] 步骤A

[0374] 叔-丁基3-氰基哌嗪-1-羧酸酯

[0375]

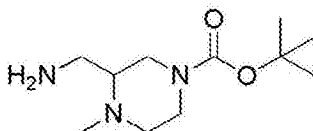


[0376] 以小份向叔-丁基3-氰基哌嗪-1-羧酸酯(21.1g, 0.1摩尔)和在THF中的含水甲醛(24g, 37%水溶液)的溶液加入氰基硼氢化钠(31.5g, 0.5摩尔)。反应混合物在环境温度下搅拌过夜, 随后用水稀释并用乙酸乙酯提取。用饱和氯化钠水溶液洗涤有机相, 在无水硫酸钠上干燥, 过滤并在真空下浓缩。粗产物通过柱层析纯化以提供目标化合物。<sup>1</sup>H NMR (400MHz, MeOD) δ4.23-4.18(m, 1H), 4.01-3.97(br, 1H), 3.92-3.90(br, 1H), 2.92-2.89(br, 1H), 2.88-2.87(br, 1H), 2.65-2.62(m, 1H), 2.378(s, 3H), 2.36-2.33(m, 1H), 1.47(s, 9H)。

[0377] 步骤B

[0378] 叔-丁基3-(氨基甲基)-4-甲基哌嗪-1-羧酸酯

[0379]



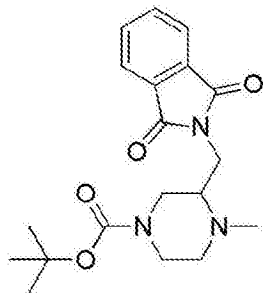
[0380] 向如步骤A所述制备的叔-丁基3-氰基-4-甲基哌嗪-1-羧酸酯(10.5g, 47毫摩尔)的甲醇(200mL)溶液加入金属镍(10g)和三乙胺(5mL)。在氢气气氛下(50psi), 在环境温度下搅拌混合物过夜。在消耗叔-丁基3-氰基-4-甲基哌嗪-1-羧酸酯时, 过滤混合物, 并且真空浓缩滤液以提供粗制叔-丁基3-(氨基甲基)-4-甲基哌嗪-1-羧酸酯, 其用于下一步骤, 无

需纯化。

[0381] 步骤C

[0382] 叔-丁基3-((1,3-二氧异吲哚-2-基)甲基)-4-甲基哌嗪-1-羧酸酯

[0383]

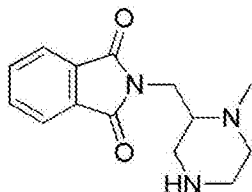


[0384] 在环境温度下,向如之前步骤所述制备的叔-丁基3-(氨基甲基)-4-甲基哌嗪-1-羧酸酯(5.5g,粗制)与碳酸氢钠(2.52g,30毫摩尔)在四氢呋喃(100mL)中的混合物加入2H-异吲哚-2-羧酸,1,3-二氢-1,3-二氧-,乙酯(6.59g,30毫摩尔)在四氢呋喃(20mL)中的溶液。在搅拌30分钟后,过滤悬浮液,并且浓缩滤液以提供粗产物,其通过柱层析纯化以提供目标化合物。<sup>1</sup>H NMR(400MHz,MeOD) $\delta$ 7.87-7.85(m,2H),7.87-7.80(m,2H),3.94-3.90(m,1H),3.75-3.65(br,3H),3.43-3.41(br,1H),3.30-3.28(m,2H),3.49(s,3H),2.39-2.38(m,1H),2.30-2.28(m,1H),1.36(s,9H)。

[0385] 步骤D

[0386] 2-((1-甲基哌嗪-2-基)甲基)异吲哚啉-1,3-二酮

[0387]

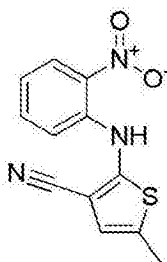


[0388] 在室温下搅拌如之前步骤所述制备的叔-丁基3-((1,3-二氧异吲哚-2-基)甲基)-4-甲基哌嗪-1-羧酸酯(8.6g)在氯化氢甲醇(20mL)中的溶液1小时。在真空下去除溶剂以提供2-((1-甲基哌嗪-2-基)甲基)异吲哚啉-1,3-二酮,其用于下一步骤,无需进一步纯化。<sup>1</sup>H NMR(400MHz,MeOD) $\delta$ 7.88-7.86(m,2H),7.82-7.80(m,2H),3.99-3.95(m,1H),3.77-3.73(m,1H),3.24-3.23(m,1H),3.29-3.23(m,1H),3.17-3.14(m,1H),3.04-2.84(m,2H),2.81-2.78(m,1H),2.55(s,3H),2.46-2.40(m,1H)。

[0389] 步骤E

[0390] 5-甲基-2-((2-硝基苯基)氨基)噻吩-3-甲腈

[0391]

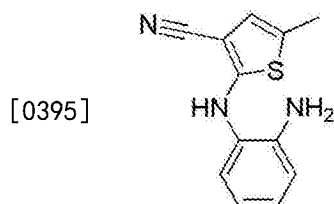


[0392] 向2-氨基-5-甲基噻吩-3-甲腈(13.8g,100毫摩尔)和1-氟-2-硝基苯(16.92g,120毫摩尔)在二甲基亚砷中的溶液加入氢氧化钾(11.2g,200毫摩尔)。将反应混合物在室温下

搅拌过夜。用水稀释混合物，并且过滤所得的悬浮液。干燥滤饼以提供5-甲基-2-((2-硝基苯基)氨基)噻吩-3-甲腈，它是一种红色固体，使用时无需进一步纯化。<sup>1</sup>H NMR:(400MHz, CDC13)δ9.69(s, 1H), 8.27-8.25(m, 1H), 7.56-7.52(m, 1H), 7.23-7.20(m, 1H), 7.0-6.96(m, 1H), 6.80(s, 1H), 2.49(s, 3H)。

[0393] 步骤F

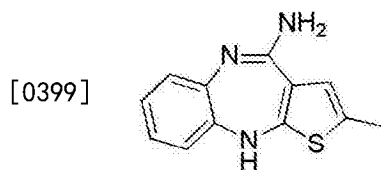
[0394] 2-((2-氨基苯基)氨基)-5-甲基噻吩-3-甲腈



[0396] 向如之前步骤所述制备的5-甲基-2-((2-硝基苯基)氨基)噻吩-3-甲腈(43.3g, 0.157摩尔)在乙酸乙酯(500mL)中的溶液加入10%碳载钯(8g)。在氢气气氛下，在室温下搅拌黑色混合物过夜。当LCMS显示大多数5-甲基-2-((2-硝基苯基)氨基)噻吩-3-甲腈完全消耗时，过滤混合物并且浓缩滤液以提供2-((2-氨基苯基)氨基)-5-甲基噻吩-3-甲腈。<sup>1</sup>H NMR(400MHz, CDC13)δ7.29-7.21(m, 1H), 7.11-7.10(m, 1H), 6.86-6.79(m, 2H), 6.48-6.47(m, 1H), 6.42(brs, 1H), 3.75-3.70(br, 2H), 2.28(s, 3H)。

[0397] 步骤G

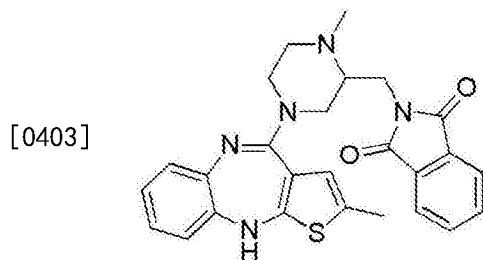
[0398] 2-甲基-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-4-胺



[0400] 如之前步骤所述制备的2-((2-氨基苯基)氨基)-5-甲基噻吩-3-甲腈(22.9g, 100毫摩尔)在异丙醇(150mL)和盐酸水溶液(50mL, 18%)中的混合物在80℃下加热3小时。过滤所得的悬浮液，并且干燥滤饼以提供为红色固体的目标化合物。<sup>1</sup>H NMR(400MHz, CDC13)δ 7.14-7.12(t, 1H), 7.7.12-7.10(t, 1H), 6.95-6.93(d, J=8MHz, 1H), 6.81-6.79(d, J=8MHz, 1H), 6.70(s, 1H), 2.30(s, 3H)。

[0401] 步骤H

[0402] 2-((1-甲基-4-(2-甲基-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-4-基)哌嗪-2-基)甲基)异吲哚啉-1,3-二酮



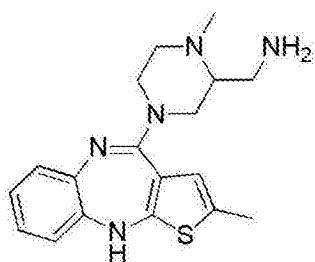
[0404] 如步骤D所述制备的2-((1-甲基哌嗪-2-基)甲基)异吲哚啉-1,3-二酮(100mg, 0.38毫摩尔)，如步骤G所述制备的2-甲基-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-4-胺

(150mg, 0.52毫摩尔)和二异丙基乙胺(0.49g, 3.8毫摩尔)在二甲基亚砜(0.5mL)中的溶液在170℃下搅拌2小时。反应用水稀释并用乙酸乙酯提取。浓缩有机相并且残余通过柱纯化以提供15mg的2-((1-甲基-4-(2-甲基-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-4-基)哌嗪-2-基)甲基)异吲哚啉-1,3-二酮。<sup>1</sup>H NMR(400MHz, CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ 7.76-7.73(m, 1H), 7.45-7.35(m, 3H), 7.18-7.17(m, 1H), 6.98-6.95(m, 2H), 6.75-6.73(m, 1H), 6.46(s, 1H), 4.28-4.25(m, 1H), 3.96-6.92(m, 1H), 3.71-3.64(m, 3H), 3.47-3.41(m, 1H), 3.29-3.28(m, 1H), 3.12-3.09(m, 1H), 2.87-2.86(m, 1H), 2.67-2.53(m, 3H), 2.28(s, 3H)。

[0405] 步骤1

[0406] (1-甲基-4-(2-甲基-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-4-基)哌嗪-2-基)甲酰胺

[0407]

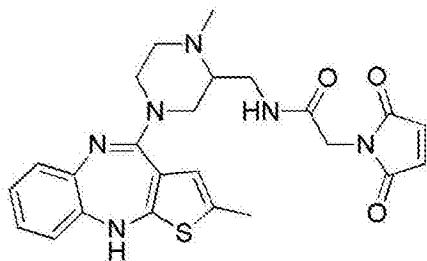


[0408] 如之前步骤所述制备的2-((1-甲基-4-(2-甲基-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-4-基)哌嗪-2-基)甲基)异吲哚啉-1,3-二酮(1.0g)的乙醇甲胺(20mL)溶液在环境温度下搅拌过夜。真空去除溶剂并且残余通过HPLC纯化以提供(1-甲基-4-(2-甲基-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-4-基)哌嗪-2-基)甲酰胺的盐酸盐,它是一种红色固体。<sup>1</sup>H NMR(400MHz, MeOD) $\delta$ 7.46-7.44(m, 1H), 7.31-7.48(m, 1H), 7.19-7.15(m, 1H), 6.97-6.95(m, 1H), 6.74(s, 1H), 4.80-4.71(br, 1H), 4.28-4.20(br, 2H), 4.07-4.04(br, 2H), 3.82-3.70(br, 3H), 3.53-3.48(m, 1H), 3.18(s, 3H), 2.42(m, 3H); ESI-MS(M+1): 342计算为C<sub>18</sub>H<sub>23</sub>N<sub>5</sub>S精确质量: 341.17。

[0409] 实例2

[0410] 2-(2,5-二氧-2,5-二氢-1H-吡咯-1-基)-N-((1-甲基-4-(2-甲基-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-4-基)哌嗪-2-基)甲基)乙酰胺

[0411]



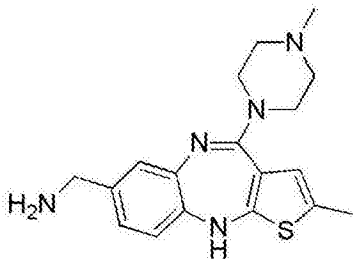
[0412] 向如实例1所述制备的(1-甲基-4-(2-甲基-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-4-基)哌嗪-2-基)甲酰胺(10.3mg, 30.2微摩尔)在570 $\mu$ L DMF和13.3 $\mu$ L三丁胺中的溶液加入760 $\mu$ L N-( $\alpha$ -马来酰亚胺基乙酸)琥珀酰亚胺酯(AMAS, 10mg/mL, 7.6mg, 30.2微摩尔)的DMF溶液。所得的溶液在20℃下搅拌18小时,随后原样用于与硫醇活化蛋白的缀合反应。

[0413] 实例3

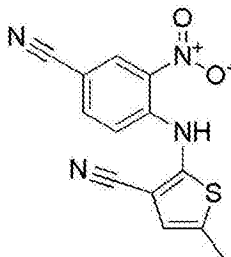
[0414] (2-甲基-4-(4-甲基哌嗪-1-基)-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-7-基)甲

## 酰胺

[0415]

[0416] 步骤A[0417] 2-(4-氰基-2-硝基-苯氨基)-5-甲基-噻吩-3-甲腈

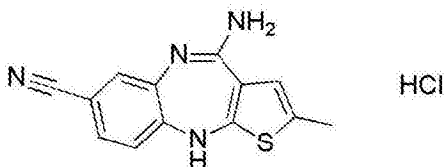
[0418]



[0419] 向氢化钠(60%, 0.58g)在THF(2mL)中的悬浮液逐滴加入4-氟-3-硝基-苯甲腈(1.33g, 8.0毫摩尔)和2-氨基-5-甲基-噻吩-3-甲腈(1.10g, 8.0毫摩尔)在THF(10mL)中的溶液。将混合物在室温下搅拌过夜。随后经6小时加入另外两批氢化钠(60%, 0.50g和0.4g)。在搅拌3天后,将混合物倾注到冰水(20mL)并用6N盐酸(7mL)酸化至pH3。过滤沉淀,并且用水洗涤。用二氯甲烷(35mL)提取固体。将溶液浓缩成固体,并且用于下一步骤,无需另外纯化。LC-MS:m/z 285(M+1), 307(M+23)。<sup>1</sup>H NMR(CDCl<sub>3</sub>, 400MHz): δ(ppm) 9.76(s, 1H), 8.59(s, 1H), 7.70(d, 1H), 7.14(d, 1H), 6.87(s, 1H), 2.52(s, 1H)。

[0420] 步骤B[0421] 10-氨基-2-甲基-4H-3-硫杂-4,9-二氮杂-苯并[f]萘-7-甲腈盐酸盐

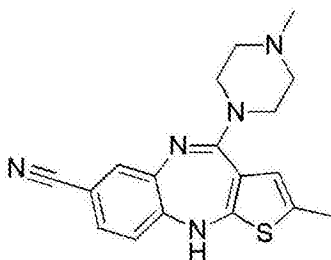
[0422]



[0423] 向如之前步骤所述制备的2-(4-氰基-2-硝基-苯氨基)-5-甲基-噻吩-3-甲腈(0.52g)在乙醇(5mL)中的悬浮液加入氯化钛(1.36g, 7.2毫摩尔)在6N HCl中的溶液。混合物在85℃油浴中加热3小时,并且随后在冰浴中冷却。过滤固体,用水洗涤,并且干燥成褐色,以为提供褐色固体的目标化合物,其包含无机盐,用于下一步骤,无需另外纯化。LC-MS:m/z 255(M+1, 游离碱)。<sup>1</sup>H NMR(DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): δ(ppm) 11.18(br, 1H), 10.09(s, 1H), 9.35(br, 1H), 8.94(br, 1H), 7.54(d, 1H), 7.27(s, 1H), 6.95(d, 1H), 2.26(s, 3H)。

[0424] 步骤C[0425] 2-甲基-10-(4-甲基-哌嗪-1-基)-4H-3-硫杂-4,9-二氮杂-苯并[f]萘-7-甲腈

[0426]

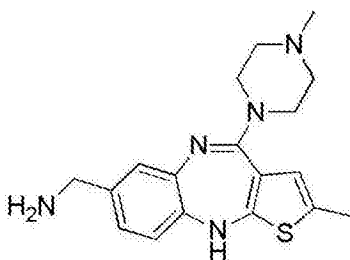


[0427] 向如之前步骤所述制备的10-氨基-2-甲基-4H-3-硫杂-4,9-二氮杂-苯并[f]萸-7-甲腈盐酸盐(0.6g)在DMSO(6mL)和甲苯(6mL)中的溶液加入1-甲基哌嗪(4mL)。混合物在130℃油浴中加热17小时。浓缩溶液,用乙酸乙酯(50mL)稀释,用水(20mL)和盐水(20mL)洗涤,然后浓缩。固体溶解在二氯甲烷(10mL)中并用饱和碳酸氢钠溶液处理。收集为淡黄色沉淀状的目标化合物,用水和二氯甲烷洗涤,干燥,并用于下一步骤,无需另外纯化。LC-MS:m/z 338(M+1)。<sup>1</sup>H NMR(CD<sub>3</sub>OD, 400MHz): $\delta$ (ppm)7.19-7.15(m, 2H), 6.74(d, 1H), 6.37(s, 1H), 3.51(m, 4H), 2.53(m, 4H), 2.34(s, 3H), 2.32(s, 3H)。

[0428] 步骤D

[0429] (2-甲基-4-(4-甲基哌嗪-1-基)-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-7-基)甲酰胺

[0430]

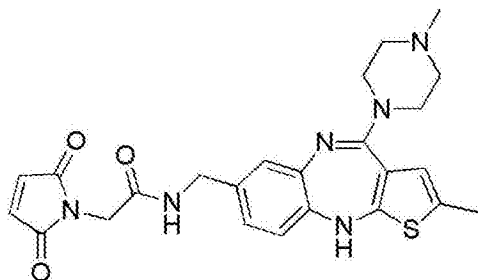


[0431] 向如之前步骤所述制备的2-甲基-10-(4-甲基-哌嗪-1-基)-4H-3-硫杂-4,9-二氮杂-苯并[f]萸-7-甲腈(0.25g)在甲醇(90mL)中的溶液加入浓缩的HCl(0.4mL)和钯黑(57mg)。氢化在50psi下进行1小时。加入更多的钯黑(147mg)。混合物在50psi下摇动22小时。过滤催化剂,并且用甲醇洗涤。浓缩滤液,并用饱和碳酸氢钠溶液(5mL)处理,并浓缩至干燥。产物通过二氧化硅柱纯化。LC-MS:m/z 342(M+1)。<sup>1</sup>H NMR(CD<sub>3</sub>OD, 400MHz): $\delta$ (ppm)6.89-6.85(m, 2H), 6.64(d, 1H), 6.34(d, 1H), 3.66(s, 2H), 3.46(m, 4H), 2.54(m, 4H), 2.34(s, 3H), 2.30(d, 3H)。

[0432] 实例4

[0433] 2-(2,5-二氧-2,5-二氢-1H-吡咯-1-基)-N-((2-甲基-4-(4-甲基哌嗪-1-基)-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-7-基)甲基)乙酰胺

[0434]



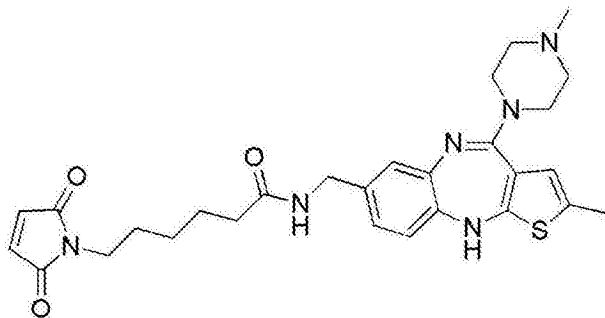
[0435] 向如实例3所述制备的(2-甲基-4-(4-甲基哌嗪-1-基)-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e]

[1,4]二氮杂-7-基)甲酰胺(3.5mg,10.2微摩尔)在185 $\mu$ L DMF和4.5 $\mu$ L三丁胺中的溶液加入260 $\mu$ L N-( $\alpha$ -马来酰亚胺基乙酸)琥珀酰亚胺酯(AMAS,10mg/mL,2.6mg,10.2微摩尔)的DMF溶液。所得的溶液在20 $^{\circ}$ C下搅拌90分钟,随后原样用于与硫醇活化蛋白的缀合反应。

[0436] 实例5

[0437] 6-(2,5-二氧-2,5-二氢-1H-吡咯-1-基)-N-((2-甲基-4-(4-甲基哌嗪-1-基))-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-7-基)甲基)己酰胺

[0438]

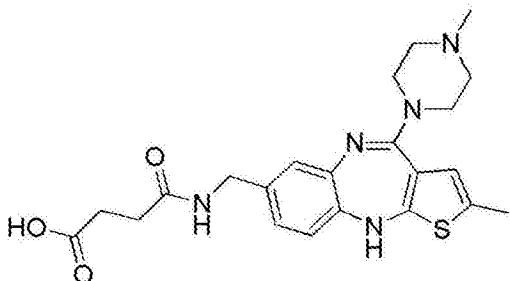


[0439] 向如实例3所述制备的(2-甲基-4-(4-甲基哌嗪-1-基)-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-7-基)甲酰胺(59mg,0.17毫摩尔)在二氯甲烷(4mL)中的溶液加入三乙胺(0.048mL,0.34毫摩尔)和6-马来酰亚胺基己酸N-羟基琥珀酰亚胺酯(53mg,0.17毫摩尔)在二氯甲烷(1mL)中的溶液。在室温下搅拌溶液40分钟,随后加载到二氧化硅柱上,用包含3-5%甲醇/二氯甲烷的三乙胺洗脱。获得为黄色固体的目标化合物。LC-MS:m/z 535(M+1)。

[0440] 实例6

[0441] N-[2-甲基-10-(4-甲基-哌嗪-1-基)-4H-3-硫杂-4,9-二氮杂-苯并[f]萘-7-基甲基]-琥珀酰胺酸

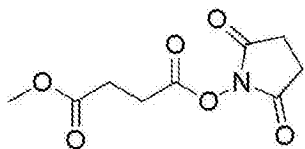
[0442]



[0443] 步骤A

[0444] 琥珀酸2,5-二氧-吡咯-1-基酯甲酯

[0445]



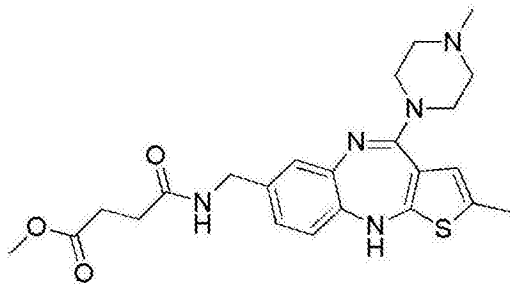
[0446] 向1-羟基-吡咯烷-2,5-二酮(1.23mL,10毫摩尔)在乙酸乙酯(50mL)中的溶液加入3-氯甲基-丙酸甲酯(1.15g,10毫摩尔)。将混合物在冰浴中冷却。滴加三乙胺(1.4mL,10毫摩尔)。在冰浴中搅拌所得悬浮液10分钟,并且在无冰浴情况下搅拌5分钟。滤除白色固体并用乙酸乙酯(3 $\times$ 3mL)洗涤。浓缩滤液至白色固体(2.32g)。

[0447] 步骤B

[0448] N-[2-甲基-10-(4-甲基-哌嗪-1-基)-4H-3-硫杂-4,9-二氮杂-苯并[f]萘-7-基甲

基]-琥珀酰胺酸甲酯

[0449]

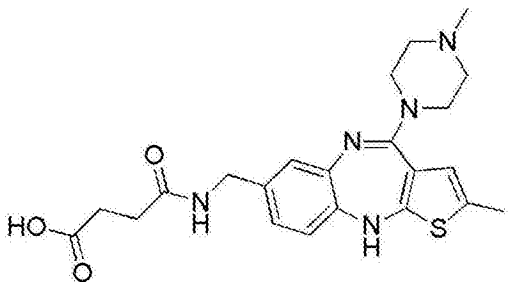


[0450] 向如实例3所述制备的(2-甲基-4-(4-甲基哌嗪-1-基)-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-7-基)甲酰胺(40mg,0.12毫摩尔)在二氯甲烷(2mL)中的溶液加入三乙胺(0.030mL,0.22毫摩尔)和如之前步骤所述制备的2,5-二氧-吡咯-1-基酯琥珀酸甲酯(31mg,0.13毫摩尔)。在室温下搅拌溶液1小时并浓缩。将粗产物加载到二氧化硅柱上,用包含3-5%甲醇/二氯甲烷的氢氧化铵洗脱以提供为黄色固体的目标化合物。LC-MS:m/z 456(M+1)。

[0451] 步骤C

[0452] N-[2-甲基-10-(4-甲基-哌嗪-1-基)-4H-3-硫杂-4,9-二氮杂-苯并[f]萘-7-基甲基]-琥珀酰胺酸

[0453]



[0454] 向如之前步骤所述制备的N-[2-甲基-10-(4-甲基-哌嗪-1-基)-4H-3-硫杂-4,9-二氮杂-苯并[f]萘-7-基甲基]-琥珀酰胺酸甲酯(80mg,0.18毫摩尔)在THF(1.5mL)中的悬浮液加入LiOH(14mg)的水溶液(0.5mL)。在室温下搅拌该溶液3小时,用稀HCl酸化,并浓缩至干燥。LC-MS:m/z 442(M+1,母体)。

[0455] 实例7

[0456] 2-(2,5-二氧-2,5-二氢-1H-吡咯-1-基)-N-((1-甲基-4-(2-甲基-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-4-基)哌嗪-2-基)甲基)乙酰胺-钥孔血蓝蛋白-缀合物

[0457] 步骤A

[0458] 向3.19mL钥孔血蓝蛋白(KLH,15.2mg,0.152微摩尔)在100mM磷酸盐缓冲液,0.46M氯化钠中的溶液(pH7.4)加入70.3μL N-琥珀酰亚胺-S-乙酰硫代乙酸酯(SATA,25mg/mL,1.75mg,7.60微摩尔)的DMF溶液。所得的溶液在20℃下辊式搅拌器上温育1小时。向反应加入319μL2.5M的羟胺,50mM EDTA,pH7.0,并且所得的溶液在20℃下辊式搅拌器上温育25分钟。反应在Sephadex G-25柱上,使用100mM磷酸盐缓冲液,0.46M氯化钠,和5mM EDTA,在pH 6.0下纯化。

[0459] 步骤B

[0460] 向如之前步骤所述制备的KLH-SH(4.29mL, 12.7mg 0.127微摩尔)加入在实例2中制备的溶液的等分试样(566.6 $\mu$ L, 12.7微摩尔)。所得的浑浊混合物在20 $^{\circ}$ C下辊式搅拌器上温育2小时。反应通过20 $\mu$ m注射器式过滤器过滤,随后在Sephadex G-25柱上使用100mM磷酸盐缓冲液,0.46M氯化钠在pH7.4下纯化。

[0461] 实例8

[0462] 2-(2,5-二氧-2,5-二氢-1H-吡咯-1-基)-N-((1-甲基-4-(2-甲基-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-4-基)哌嗪-2-基)甲基)乙酰胺-牛甲状腺球蛋白-缀合物

[0463] 步骤A

[0464] 向2.0mL牛甲状腺球蛋白(BTG, 20.0mg, 0.03微摩尔)在100mM磷酸盐缓冲液, pH7.5中的溶液加入276.0 $\mu$ L N-琥珀酰亚胺-S-乙酰硫代乙酸酯(SATA, 25mg/mL, 6.9mg, 30.0微摩尔)的DMF溶液。所得的溶液在20 $^{\circ}$ C下辊式搅拌器上温育1小时。向反应加入230 $\mu$ L 2.5M羟胺, 50mM EDTA, pH 7.0。所得的溶液在20 $^{\circ}$ C下辊式搅拌器上温育15分钟。反应在Sephadex G-25柱上,使用100mM磷酸盐缓冲液, 5mM EDTA, 在pH6.0下纯化。

[0465] 步骤B

[0466] 向如之前步骤所述制备的BTG-SH(4.73mL, 14.3mg, 0.022微摩尔)加入在实例2中制备的溶液的等分试样(969.6 $\mu$ L, 21.7微摩尔)。所得的浑浊混合物在20 $^{\circ}$ C下辊式搅拌器上温育3小时。反应通过0.45 $\mu$ m注射器式过滤器过滤,随后在Sephadex G-25柱上使用100mM磷酸盐缓冲液,0.14M氯化钠在pH 7.4下纯化。

[0467] 实例9

[0468] 2-(2,5-二氧-2,5-二氢-1H-吡咯-1-基)-N-((1-甲基-4-(2-甲基-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-4-基)哌嗪-2-基)甲基)乙酰胺-卵清蛋白-缀合物

[0469] 步骤A

[0470] 向1.2mL卵清蛋白(12.0mg, 0.27微摩尔)在100mM磷酸盐缓冲液, pH7.5中的溶液加入50.1 $\mu$ L N-琥珀酰亚胺-S-乙酰硫代乙酸酯(SATA, 25mg/mL, 1.25mg, 5.42微摩尔)的DMF溶液。所得的溶液在20 $^{\circ}$ C下辊式搅拌器上温育1小时。向反应加入120 $\mu$ L 2.5M羟胺, 50mM EDTA (pH7.0)。所得的溶液在20 $^{\circ}$ C下辊式搅拌器上温育15分钟。反应在Sephadex G-25柱上,使用100mM磷酸盐缓冲液, 5mM EDTA, 在pH6.0下纯化。

[0471] 步骤B

[0472] 向如之前步骤所述制备的卵清蛋白-SH(4.2mL, 8.0mg, 0.18微摩尔)加入在实例2中制备的溶液的等分试样(200 $\mu$ L, 4.5微摩尔)。所得的混合物在20 $^{\circ}$ C下辊式搅拌器上温育3小时。反应在Sephadex G-25柱上,使用100mM磷酸盐缓冲液,0.14M氯化钠,在pH 7.4下纯化。

[0473] 实例10

[0474] 2-(2,5-二氧-2,5-二氢-1H-吡咯-1-基)-N-((2-甲基-4-(4-甲基哌嗪-1-基)-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-7-基)甲基)乙酰胺-钥孔螯血蓝蛋白-缀合物

[0475] 向如实例7,步骤A所述制备的KLH-SH(3.31mL, 9.8mg, 0.098微摩尔)加入如实例4所述制备的300 $\mu$ L 2-(2,5-二氧-2,5-二氢-1H-吡咯-1-基)-N-((2-甲基-4-(4-甲基哌嗪-1-基)-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-7-基)甲基)乙酰胺溶液的等分试样(6.9微摩尔)。所得的浑浊混合物在20 $^{\circ}$ C下辊式搅拌器上温育2.5小时。反应通过0.2 $\mu$ m注射器式过

滤器过滤,随后在Sephadex G-25柱上使用100mM磷酸盐缓冲液,0.46M氯化钠在pH 7.4下纯化。

[0476] 实例11

[0477] 2-(2,5-二氧-2,5-二氢-1H-吡咯-1-基)-N-((2-甲基-4-(4-甲基哌嗪-1-基))-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-7-基)甲基)乙酰胺-卵清蛋白-缀合物

[0478] 向如实例9,步骤A所述制备的卵清蛋白-SH(5.38mL,17.8mg,0.40微摩尔)加入如实例4所述制备的200 $\mu$ L 2-(2,5-二氧-2,5-二氢-1H-吡咯-1-基)-N-((2-甲基-4-(4-甲基哌嗪-1-基))-10H-苯并[b]噻吩[2,3-e][1,4]二氮杂-7-基)甲基)乙酰胺溶液的等分试样(10.2微摩尔)。所得的混合物在20 $^{\circ}$ C下辊式搅拌器上温育3小时。反应通过0.45 $\mu$ m注射器式过滤器过滤,随后在Sephadex G-25柱上使用100mM磷酸盐缓冲液,0.14M氯化钠在pH 7.4下纯化。

[0479] 实例12

[0480] N-[2-甲基-10-(4-甲基-哌嗪-1-基)-4H-3-硫杂-4,9-二氮杂-苯并[f]萸-7-基甲基]-琥珀酰胺酸-牛甲状腺球蛋白-缀合物

[0481] 步骤A

[0482] 如实例6所述制备的N-[2-甲基-10-(4-甲基-哌嗪-1-基)-4H-3-硫杂-4,9-二氮杂-苯并[f]萸-7-基甲基]-琥珀酰胺酸(7.9mg,18.0微摩尔),N-羟基琥珀酰亚胺(NHS,8.3mg,72.0微摩尔)和N,N-二环己基碳二亚胺(14.9mg,72.0微摩尔)在500 $\mu$ L DMF和5 $\mu$ L三丁胺中的溶液在20 $^{\circ}$ C下搅拌18小时,随后原样用于与蛋白质缀合。

[0483] 步骤B

[0484] 向2.98mL牛甲状腺球蛋白(BTG,14.9mg,0.023微摩尔)在100mM磷酸盐缓冲液,pH 7.5中的溶液加入500 $\mu$ L在步骤A中制备的溶液(18.0微摩尔)。所得的浑浊混合物在20 $^{\circ}$ C下辊式搅拌器上温育2.5小时。反应通过0.45 $\mu$ m注射器式过滤器过滤,随后在Sephadex G-25柱上使用100mM磷酸盐缓冲液,0.14M氯化钠在pH 7.4下纯化。

[0485] 实例13

[0486] 奥氮平的竞争性免疫测定

[0487] 在用奥氮平免疫原进行一系列免疫后,使用ELISA测试小鼠尾巴血液的反应性。也测试杂交瘤上清液,并且如下表1和2所示的ELISA数据示出几种杂交瘤的反应性(融合伴侣是NS0细胞)。

[0488] 表1:

[0489]

稀释度		平级2												Ag-B1-化合物#11	
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12		
1/400															
1/1200		25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36		
1/3600															
1/10800															
1/400															
1/1200		37	38	39	40	41	42	43	44	45	46	47	48		
1/3600															
1/10800															

稀释度		平级3												Ag-B1-化合物#11	
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12		
1/400		0.0136	0.0432	0.131	0.0654	0.4092	0.039	0.016	0.1409	0.0712	1.4654	2.0696	0.0851		
1/1200		0.0113	0.0194	0.0477	0.0291	0.1297	0.031	0.012	0.0374	0.0128	0.4411	0.8874	0.0362		
1/3600		0.0092	0.0118	0.0233	0.0153	0.0462	0.013	0.009	0.0318	0.0275	0.2673	0.3558	0.0217		
1/10800		0.0105	0.0111	0.0158	0.0107	0.0224	0.012	0.009	0.0172	0.0159	0.0972	0.147	0.0141		
1/400		0.0333	0.1512	1.1417	1.0782	0.3042	0.04	0.449	0.1619	1.8038	0.0923	0.7606	1.258		
1/1200		0.0144	0.065	0.4675	0.3223	0.0907	0.016	0.114	0.0402	0.1536	0.0208	0.2868	0.4374		
1/3600		0.009	0.0333	0.2036	0.1077	0.0361	0.011	0.051	0.0396	0.708	0.0165	0.1212	0.2072		
1/10800		0.0109	0.0181	0.0885	0.0591	0.027	0.01	0.046	0.0217	0.3324	0.0132	0.0535	0.0954		

[0490] 表2:

[0491]

稀释度		平级3											
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
100		0.0628	0.2636	2.8908	1.9003	0.7058	2.7864	2.296	1.027	0.1174	0.8223	0.041	0
100		0.0627	0.429	2.7862	1.3797	0.6534	3.3072	3.8249	0.834	0.1118	0.7892	0.036	0.0057
300		0.0202	0.1432	1.5796	0.5961	0.3317	1.3963	0.8982	0.2896	0.0378	0.2491	0.0177	0.0031
300		0.0206	0.1408	1.3186	0.5235	0.2173	1.1112	0.9114	0.3136	0.0408	0.2483	0.0174	0.0052
900		0.0132	0.0242	0.4825	0.1957	0.0888	0.4472	0.2986	0.0896	0.0179	0.0851	0.012	0.0039
900		0.0148	0.0564	0.4561	0.1731	0.0833	0.4471	0.3489	0.0861	0.018	0.0863	0.0128	0.0055
2700		0.0139	0.0293	0.1377	0.0713	0.0334	0.1709	0.1361	0.0362	0.0111	0.038	0.0094	0.0041
2700		0.0122	0.028	0.1035	0.0603	0.0404	0.1924	0.1502	0.0469	0.0113	0.0325	0.0094	0.005

[0492] 随后通过竞争ELISA测试上清液以确定信号是否是奥氮平特异性的。图1-3示出自小鼠融合11.1的三种代表性杂交瘤的结果。数据示出对奥氮平的特定反应性与对氯氮平的变化反应性。

[0493] 图4示出在侧流测定装置上使用的竞争性免疫测定模式，其中捕获抗体奥氮平克隆连同包含缀合至荧光基团上的奥氮平的检测缀合物一起沉积于芯片上。在如图4所示的这种竞争性模式中，低水平的分析物(奥氮平)导致高信号，而高水平的分析物(奥氮平)导致低信号。样本中的奥氮平的量能够根据与不存在药物的对照样本相比的荧光损耗进行计算。用奥氮平克隆35产生的典型剂量响应曲线在图5中示出，用奥氮平克隆61产生的典型剂量响应曲线在图6中示出，并且用奥氮平克隆3F11产生的典型剂量响应曲线在图7中示出。

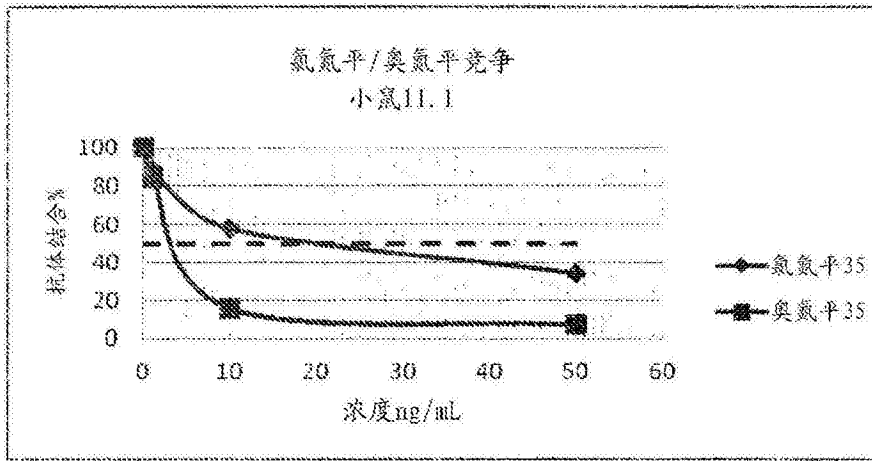


图1

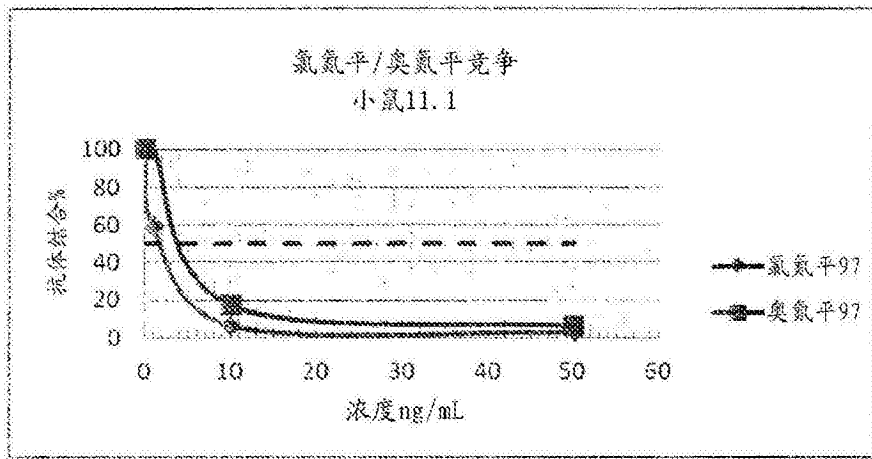


图2

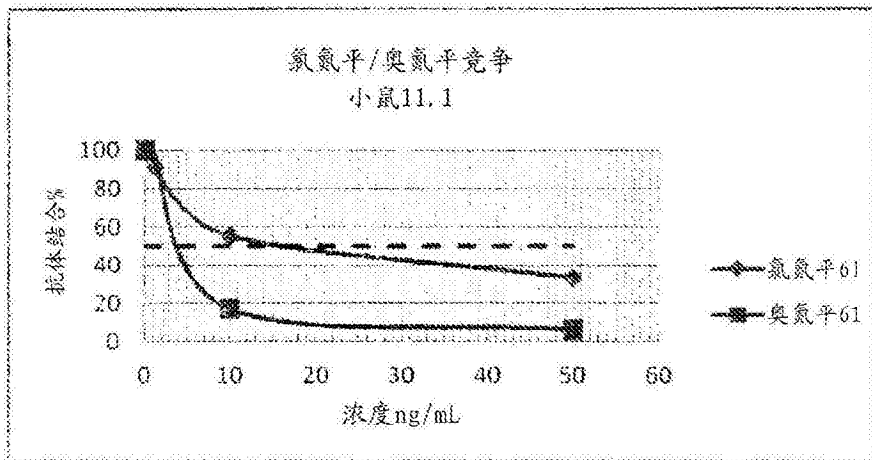


图3

竞争性模式：抗体向下

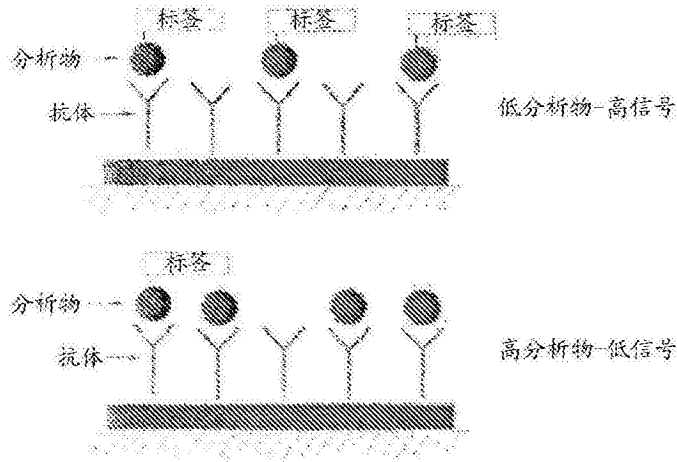


图4

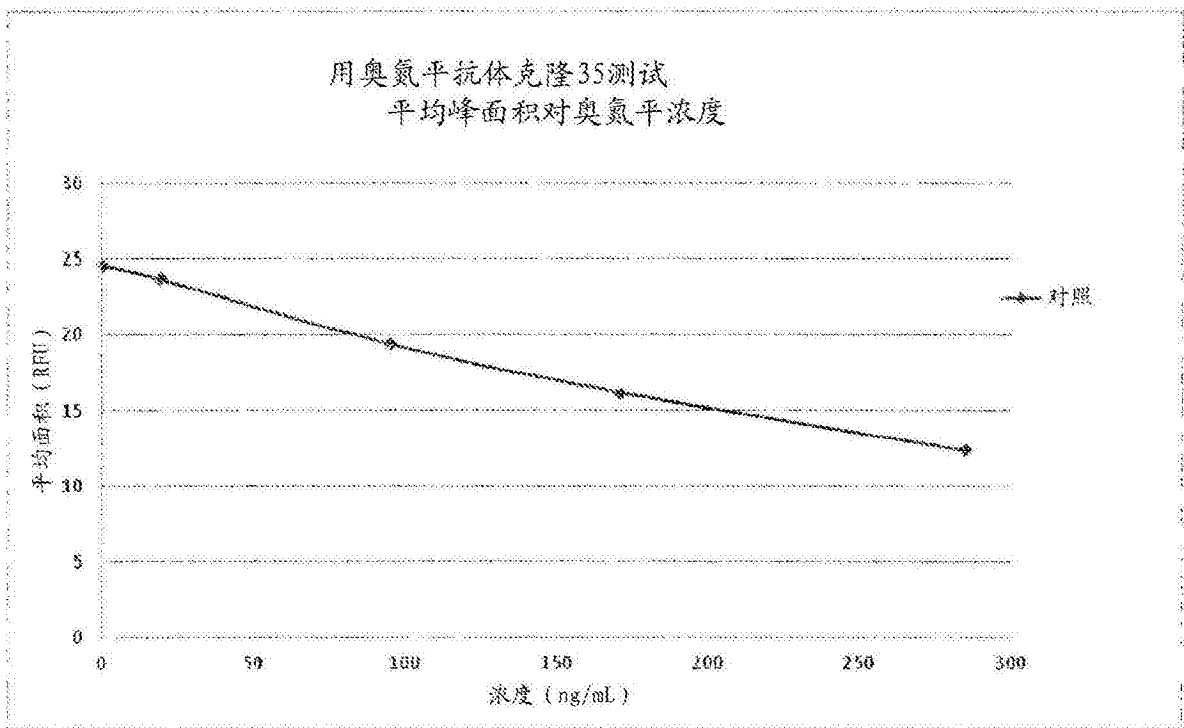


图5

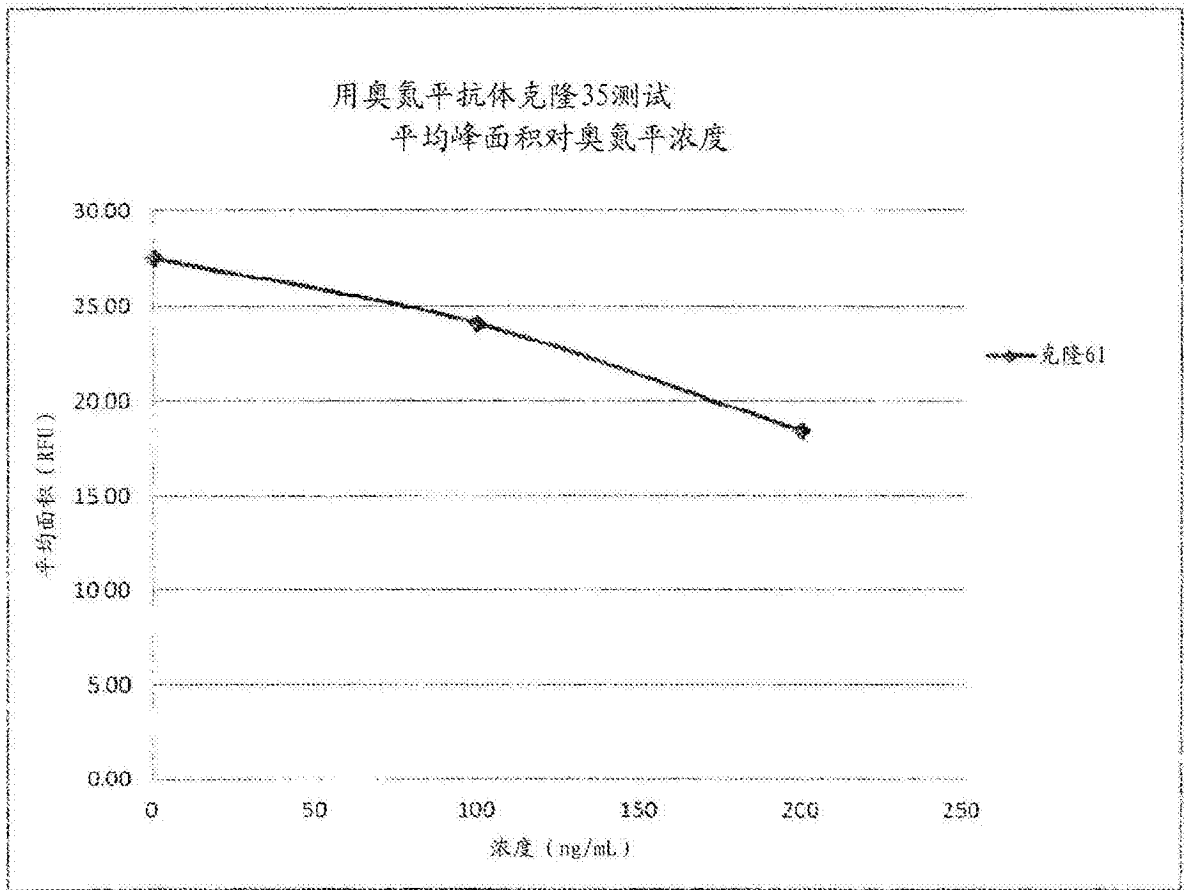


图6

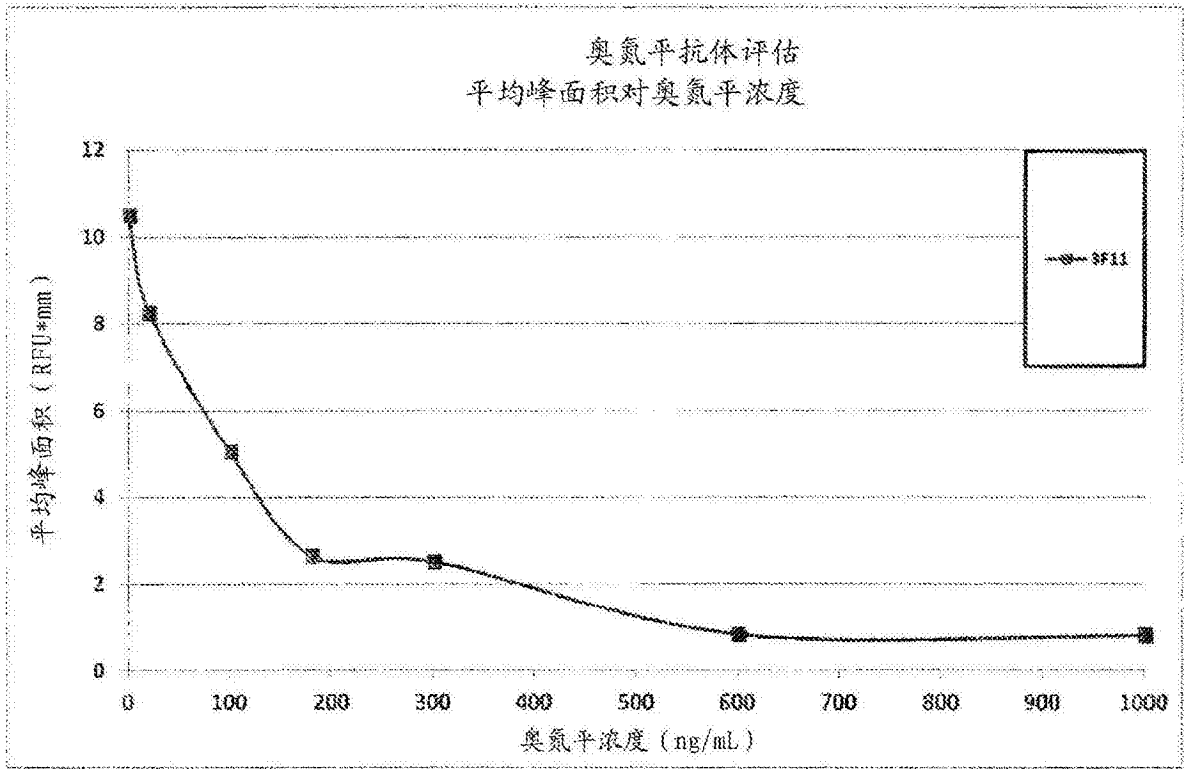


图7

专利名称(译)	奥氮平半抗原		
公开(公告)号	<a href="#">CN104854110B</a>	公开(公告)日	2016-12-28
申请号	CN201380054963.3	申请日	2013-08-20
[标]申请(专利权)人(译)	詹森药业有限公司 奥索临床诊断有限公司		
申请(专利权)人(译)	詹森药业有限公司 奥索临床诊断有限公司		
当前申请(专利权)人(译)	詹森药业有限公司		
[标]发明人	M G 多纳胡伊 Y 冈 R 萨特 E 赫霍伦科 T R 德科里 B M 雷梅里伊 B 桑卡兰		
发明人	M.G.多纳胡伊 Y.冈 R.萨特 E.赫霍伦科 T.R.德科里 B.M.雷梅里伊 B.桑卡兰		
IPC分类号	C07D495/04 A61K47/48 A61K31/554 G01N33/53		
CPC分类号	A61K31/5513 A61K47/643 A61K47/646 C07D495/04 A61P25/18 C07K14/47 C07K14/77		
审查员(译)	刘辰		
优先权	61/691454 2012-08-21 US		
其他公开文献	CN104854110A		
外部链接	<a href="#">Espacenet</a> <a href="#">SIPO</a>		

摘要(译)

本发明涉及式I的化合物，其中R1、R2、和R3在说明书中定义，用于合成新型缀合物和来源于奥氮平的免疫原。本发明也涉及奥氮平半抗原与蛋白质的缀合物。

竞争性模式：抗体向下

