

纳米前药

~纳米无载体DDS的设计和效果~

发明要点

开发不使用纳米载体，选择性地对目标细胞将药物送到的药物输送系统（DDS）。

给药

纳米载体DDS

纳米前药（纳米无载体DDS）

[问题]

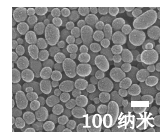
由于药物的分子大小，给药后的药物会扩散到全身。
⇒ 担心缺乏疗效和副作用。

[问题]

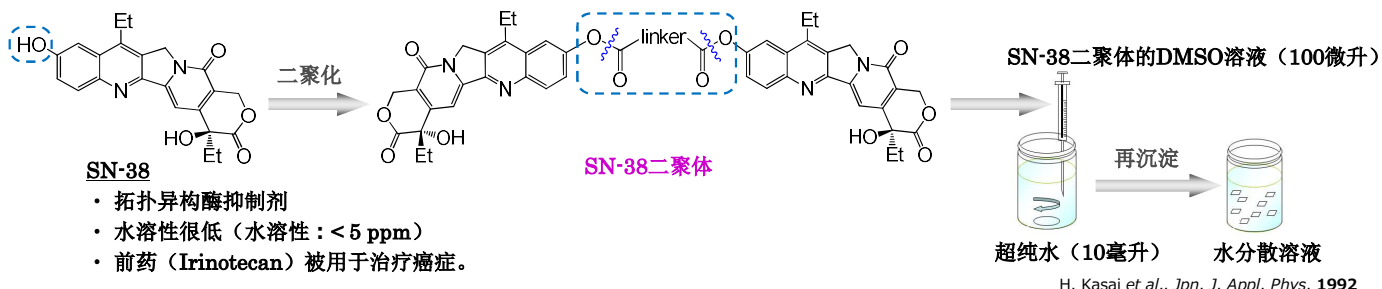
- 低细胞渗透性
- 低药剂支持率（10%以下）
- 担心纳米载体引起的副作用。

[特点]

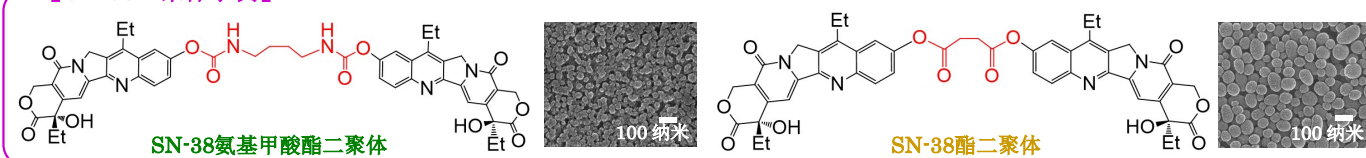
仅有药用成分组成的纳米药物
⇒ 药剂支持率很高。
没有载体引起的副作用的担心。



发明概要

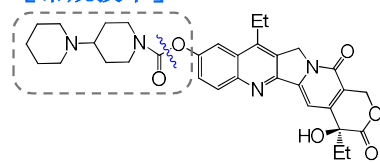


[SN-38二聚体示例]



与常规技术的比较和优势性

[常规技术]



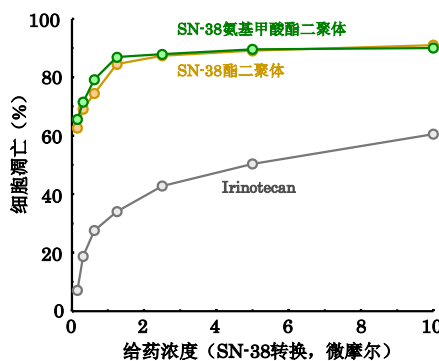
(参考) SN-38于Irinotecan的特征对比

	水溶性	药效
SN-38	×	◎
Irinotecan	○	△

与SN-38相比，Irinotecan的水溶性有所提高。

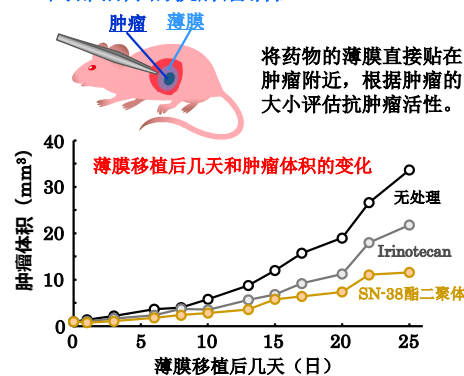
[本技术与常规技术的药效对比]

a. 给药浓度和细胞凋亡



与Irinotecan相比，SN-38二聚体诱导的细胞凋亡率更高。

b. 局部治疗的抗肿瘤活性



与Irinotecan相比，SN-38二聚体的抗肿瘤活性更高

预期用途

- ◎ 使用纳米前药作为DDS的替代技术开发低分子药物（抗癌剂，等）
- ◎ 开发新的无纳米载体的DDS技术

代表发明人：

笠井 均（东北大学・教授）

共同发明人：

小关 良卓（东北大学・助教） 等

可授权的专利

发明名称：药物多聚物微粒及其制造方法

国际出版号：WO2011155501

联系地址：科学技术振兴机构 知识产权管理推进部

电子号码) +81-3-5214-8486

电子邮件) license@jst.go.jp

URL) www.jst.go.jp/chizai/

