

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）。



[问题]

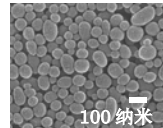
由于药物的分子大小，给药后的药物会扩散到全身。
⇒ 担心缺乏疗效和副作用。

[问题]

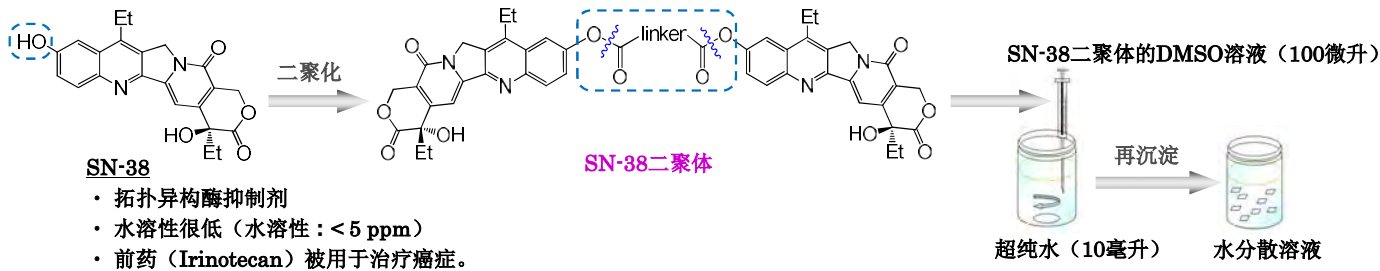
- 低细胞渗透性
- 低药剂支持率（10%以下）
- 担心纳米载体引起的副作用。

[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。

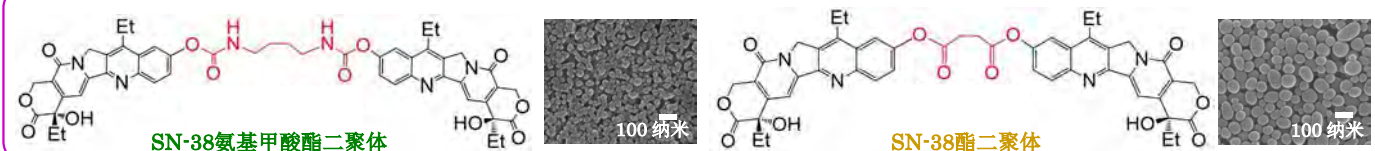


发明概要



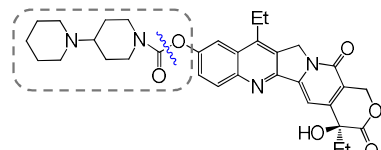
H. Kasai et al., Jpn. J. Appl. Phys. 1992

[SN-38二聚体示例]



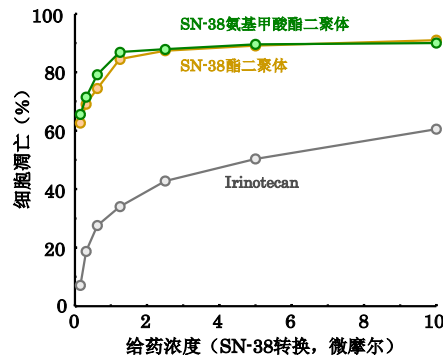
与常规技术的比较和优势性

[常规技术]



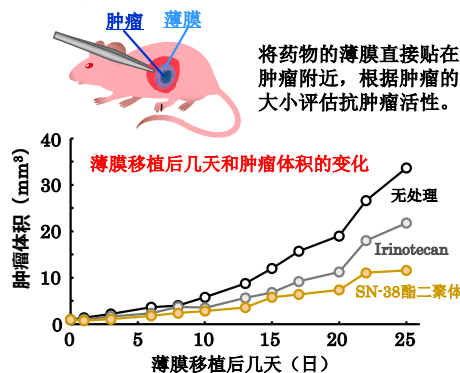
[本技术与常规技术的药效对比]

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



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/

