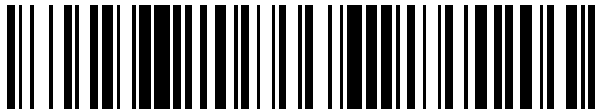


(19)



OFICINA ESPAÑOLA DE
PATENTES Y MARCAS
ESPAÑA



(11) Número de publicación: **2 534 708**

(21) Número de solicitud: 201301020

(51) Int. Cl.:

A61K 31/404 (2006.01)
A61P 9/10 (2006.01)

(12)

PATENTE DE INVENCIÓN

B1

(22) Fecha de presentación:

25.10.2013

(43) Fecha de publicación de la solicitud:

27.04.2015

(88) Fecha de publicación diferida del informe sobre el estado de la técnica:

27.05.2015

Fecha de la concesión:

10.12.2015

(45) Fecha de publicación de la concesión:

17.12.2015

(73) Titular/es:

UNIVERSIDAD DE SEVILLA (67.0%)
Po. de las Delicias s/n
41013 Sevilla (Sevilla) ES;
FUNDACIÓN PÚBLICA ANDALUZA PARA LA GESTIÓN DE LA INVESTIGACIÓN EN SALUD EN SEVILLA (1.0%) y SERVICIO ANDALUZ DE SALUD (32.0%)

(72) Inventor/es:

UREÑA LÓPEZ , Juan ; PORRAS GONZÁLEZ , Cristina y GONZÁLEZ MONTELONGO, María Del Carmen

(74) Agente/Representante:

PONS ARIÑO, Ángel

(54) Título: **Composiciones y preparaciones combinadas para el tratamiento del vasoespasmo arterial**

(57) Resumen:

Composición farmacéutica y preparación combinada que comprende un inhibidor de la proteína quinasa C junto a un inhibidor de Rho quinasa, y/o un inhibidor de los canales de Ca^{2+} tipo L voltaje dependientes, para su uso en la elaboración de un medicamento útil en el tratamiento del vasoespasmo arterial.

ES 2 534 708 B1

DESCRIPCIÓN

**COMPOSICIONES Y PREPARACIONES COMBINADAS PARA EL
TRATAMIENTO DEL VASOESPASMO ARTERIAL.**

CAMPO DE LA INVENCIÓN

5 La presente invención se encuentra dentro del campo de la Medicina y la Farmacia, y se refiere a una composición y/o una preparación combinada que comprende un inhibidor de proteína quinasa C junto con un inhibidor de Rho quinasa y/o un inhibidor de los canales de Ca^{2+} tipo L para el tratamiento del vasoespasmo arterial. Particularmente, se refiere a las composiciones que
10 comprenden el inhibidor GFX junto con el inhibidor Y27632 y/o la nifedipina y, a las preparaciones combinadas con inhibidor GFX junto con el inhibidor Y27632 y/o nifedipina, para el tratamiento vasoespasmo arterial.

ANTECEDENTES DE LA INVENCIÓN

15 Las enfermedades cardiovasculares derivadas de la reducción mantenida del diámetro arterial constituyen una causa importante de mortalidad y morbilidad en humanos. La contracción arterial suele estar mediada por un incremento en la concentración de Ca^{2+} en el citosol ($[\text{Ca}^{2+}]_i$) de los miocitos arteriales debido, como factor fundamental, a la entrada de Ca^{2+} a través de los canales de Ca^{2+}
20 tipo L voltaje dependientes (CCVDs) o a la liberación de almacenes intracelulares. La entrada de Ca^{2+} a través de los CCVDs es un evento muy importante para la vasocontracción, por lo que la inhibición del flujo de Ca^{2+} a través de los CCVDs con calcio antagonistas (CCBs, "Calcium Channels Blockers"), se utiliza desde hace años en el tratamiento de procesos
25 fisiopatológicos como la hipertensión, angina y hemorragia subaracnoidea (Abernethy y Schwartz, 1999. *N. Engl. J. Med.* 341:1447-57; Kiriş, T. y Zhang, J.H., 2008. *Springer Wien*, New York). Los CCBs utilizados de forma rutinaria en clínica pertenecen a las familias de las dihidropiridinas (nifedipina), fenilalquilaminas (verapamil) o benzotiazepina (diltiazem), suelen tener efectos
30 secundarios que dependen de las dosis utilizadas.

Aunque el incremento en la $[Ca^{2+}]_i$ puede provocar la contracción del músculo liso a través de la fosforilación de la cadena ligera de miosina (MLC), este ión puede, además, regular la contracción arterial aunque su concentración permanezca constante. Este mecanismo, denominado "sensibilización a Ca^{2+}

- 5 de la contracción", participa en la contracción mantenida debido a la inhibición de la actividad fosfatasa de la cadena ligera de la miosina (MLCP) responsable de la relajación arterial. La activación de la ruta RhoA-Rho quinasa (ROCK) y de proteína quinasa C (PKC) constituyen dos vías de sensibilización a Ca^{2+} . La primera vía puede ser activada por una gran variedad de agentes/estímulos
10 vasoactivos como la acetilcolina, angiotensina II, endotelina I, norepinefrina y por la despolarización (Uehata, M. et al., 1997. *Nature* 389, 990-4; Fernández-Tenorio, M. et al., 2011. *Circ. Res.* 108, 1348-57). ROCK inhibe la subunidad reguladora de la MLCP (MYPT1), favoreciendo la contracción del músculo liso.
15 Los inhibidores de ROCK como fasudil e Y27632 suprimen la contracción *in vivo* de arterias en humanos (Kandabashi, T. et al., 2002. *Arterioscler. Thromb. Vasc. Biol.* 22, 243-8).

La aplicación intravenosa de Y27632 provoca vasodilatación sistémica (Uehata et al., 1997. *Nature* 389, 990-4) y su administración oral tiene un efecto hipotensor importante en ratas. El fasudil se ha utilizado para tratar el

- 20 vasoespasio cerebral después de una hemorragia subaracnoidea (Shibuya, M. et al., 1992. *J. Neurosurgery* 76, 571-7) y previene la isquemia inducida por acetilcolina en pacientes (Masumoto, A. et al., 2002. *Circulation* 105, 1545-7). Existen varias patentes que protegen el uso de diferentes métodos o formas de aplicación de fasudil para el tratamiento de enfermedades cardiovasculares
25 (Lampe, J.W. et al., 2010. Patente US2010008968 (A1); Sorensen, S., 2010. Patente US2010204210). Aunque todavía no se ha establecido la dosis óptima de tratamiento de angina estable con fasudil, la eficacia y seguridad de este agente justifica la realización de investigaciones acerca de su uso en ésta y otras patologías cardiovasculares que requieran provocar la relajación arterial.

- 30 Otra vía de sensibilización a Ca^{2+} actualmente aceptada requiere la activación de receptores acoplados a proteína G e inhibición de MLCP por PKC a través

de CPI-17 (Somlyo y Somlyo, 2003. *Physiol. Rev.* 83,1325-58; Nobe y Paul, 2001. *Circ. Res.* 88, 1283-90; Eto *et al.*, 2001. *J. Biol. Chem.* 276, 29072-8) provocando el incremento en la fosforilación de MLC y la fuerza contráctil. Aunque ambas cascadas, RhoA/ROCK y PKC provocan la inhibición de MLCP, 5 la fosforilación de ambas proteínas no se lleva a cabo necesariamente en paralelo. En la fase mantenida de la contracción del músculo liso vascular MYPT1 y CPI-17 están fosforiladas, mientras que en la fase inicial, sólo está CPI-17 (Dimopoulos, G.J. *et al.*, 2007. *Circ. Res.* 100, 121-9). Las vías de señalización mediadas por PKC y RhoA pueden ser vías paralelas o pueden 10 interaccionar. RhoA puede activar PKC (Murthy, K.S. *et al.*, 2000. *Am. J. Physiol.* 279, G201-G10), mientras que al contrario, PKC puede activar RhoA (Pang, H. y Bitar, K.N., 2005. *Am. J. Physiol.*, 289, C982-C93).

Atendiendo al estado de la técnica, las actuales terapias farmacológicas usadas en el tratamiento del vasoespasmo arterial presentan efectos 15 secundarios como consecuencia de la dosis utilizada. Por lo tanto, sería necesario disponer de un nuevo compuesto, una nueva composición y/o combinación de fármacos, preferiblemente a dosis más bajas, que tengan un importante poder vasorrelajante sobre la arterias contraídas con el mínimo efecto secundario y toxicidad. Un posible abordaje del tratamiento del 20 vasoespasmo arterial se podría llevar a cabo con la terapia combinada de bajas dosis de inhibidores de PKC, ROCK y CCVDs.

BREVE DESCRIPCIÓN DE LA INVENCIÓN

La presente invención proporciona una composición y una preparación 25 combinada con inhibidores de PKC, ROCK y CCVDs, y en concreto con el inhibidor GFX junto con el inhibidor Y27632 y/o la nifedipina, que es útil para el tratamiento del vasoespasmo arterial.

Por tanto, un primer aspecto de la invención se refiere a una composición que 30 comprende:

- a) un inhibidor de la proteína quinasa C (PKC) junto con
- b) un inhibidor de Rho quinasa (ROCK) y/o
- c) un inhibidor de los canales de Ca^{2+} tipo L voltaje dependientes (CCVDs)

5

En una realización preferida este aspecto de la invención, los componentes a) y b) y/o c) se encuentran yuxtapuestos, en forma de preparación combinada.

En otra realización preferida el inhibidor de la proteína quinasa C es GFX.

En otra realización preferida de este aspecto de la invención, el inhibidor de la

10 Rho quinasa se selecciona de la lista que comprende fasudil y Y27632 o cualquiera de sus combinaciones. En una realización particular, el inhibidor de la Rho quinasa es el Y27632.

En otra realización preferida de este aspecto de la invención, el inhibidor de los

15 canales de Ca^{2+} tipo L voltaje dependientes se selecciona de la lista que

comprenden las familias de las dihidropiridinas, fenialquilaminas, benzotiazepinas o cualquiera de sus combinaciones. En una realización aún más preferida, el inhibidor de los canales de Ca^{2+} tipo L voltaje dependientes es la nifedipina (dihidropiridina).

En otra realización preferida de este aspecto de la invención, la composición es

20 una composición farmacéutica. En otra realización preferida, la composición además comprende otro principio activo.

Otro aspecto de la invención se refiere a una preparación combinada que comprende:

- a) un inhibidor de la proteína quinasa C (PKC) junto con
- b) un inhibidor de Rho quinasa y/o
- c) un inhibidor de los canales de Ca^{2+} tipo L voltaje dependientes (CCVDs)

En una realización preferida de este aspecto de la invención, el inhibidor de la proteína quinasa C es GFX.

En otra realización preferida de este aspecto de la invención, el inhibidor de la Rho quinasa se selecciona de la lista que comprende fasudil e Y27632 o 5 cualquiera de sus combinaciones. En una realización particular, el inhibidor de la Rho quinasa es el Y27632.

En otra realización preferida de este aspecto de la invención, el inhibidor de los canales de Ca²⁺ tipo L voltaje dependientes se selecciona de la familia de las dihidropiridinas, fenialquilaminas o benzotiazepinas. En una realización aún 10 más preferida, el inhibidor de los canales de Ca²⁺ tipo L voltaje dependientes es la nifedipina (dihidropiridina).

Otro aspecto de la invención se refiere a una forma farmacéutica, de ahora en adelante forma farmacéutica de la invención, que comprende la composición de la invención.

15 Otro aspecto de la invención se refiere al uso de la composición, de la preparación combinada o de la forma farmacéutica de la invención, en la elaboración de un medicamento, o alternativamente, a la composición, la preparación combinada o a la forma farmacéutica de la invención, para su uso como medicamento.

20 Otro aspecto de la invención se refiere al uso de la composición, la preparación combinada o de la forma farmacéutica de la invención, en la elaboración de un medicamento para el tratamiento del vasoespasmo arterial, o alternativamente, a la composición, a la preparación combinada o a la forma farmacéutica de la invención, para su uso en el tratamiento del vasoespasmo arterial.

25

DESCRIPCIÓN DETALLADA DE LA INVENCIÓN

COMPOSICIONES DE LA INVENCIÓN

Los autores de la presente invención proporcionan una composición y una preparación combinada con el inhibidor GFX junto con el inhibidor Y27632 y/o la nifedipina, que es útil para el tratamiento del vasospasmo arterial.

5 Por tanto, un primer aspecto de la invención se refiere a una composición que comprende:

- a) un inhibidor de la proteína quinasa C,
- b) un inhibidor de Rho quinasa y/o
- c) un inhibidor de los canales de Ca²⁺ tipo L voltaje dependientes

10

En una realización preferida este aspecto de la invención, los componentes a) y b) y/o c) se encuentran yuxtapuestos, en forma de preparación combinada.

Los inhibidores comprendidos en la composición de la invención pueden ser seleccionados de la lista que comprende: una molécula orgánica, una molécula

15 de ARN, un oligonucleótido antisentido, un anticuerpo, una ribozima o una combinación de los mismos.

Un experto en la materia podría preparar moléculas orgánicas que pueden unirse específicamente a los sitios de inhibición sin unirse a otros polipéptidos o proteínas. Las moléculas orgánicas tendrán preferiblemente un peso de 100 a 20.000 daltons, más preferiblemente 500 a 15.000 daltons, y más preferiblemente 1000 a 10.000 daltons. Las librerías de moléculas orgánicas se encuentran disponibles comercialmente.

Con el desarrollo de la tecnología antisentido, secuencias de nucleótidos específicamente complementarios a una determinada secuencia de ADN o

25 ARN, podrían formar complejos y bloquear la transcripción o traducción. Así, con el progreso del silenciamiento génico post-transcripcional, y en particular del ARN de interferencia (ARN interferente o ARNi), se han desarrollado herramientas que permiten la inhibición específica de la expresión de un gen.

La inhibición de la expresión de la proteína quinasa C, de Rho quinasa y de los 30 componentes moleculares de los canales de Ca²⁺ tipo L voltaje dependientes,

constituiría por ende la inhibición de su actividad biológica, y en concreto, de la actividad que está contribuyendo al vasoespasmo arterial.

Por “polinucleótidos antisentido” se entienden cadenas de ribonucleótidos o desoxirribonucleótidos que pueden inhibir a la proteína quinasa C, a la Rho quinasa y a los componentes moleculares de los canales de Ca^{2+} tipo L voltaje dependientes, por uno de estos tres mecanismos:

1.- Interfiriendo en la transcripción, al hibridar el gen estructural o en una región reguladora de los genes que codifican para la proteína quinasa C, para Rho quinasa y para los componentes moleculares de los canales de Ca^{2+} tipo L voltaje dependientes. Puesto que la transcripción o expresión es bloqueada de manera efectiva por la hibridación del oligonucleótido antisentido con el ADN, diminuye la producción de los citados genes.

2.- La unión del oligonucleótido antisentido en el citoplasma con el ARNm, interfiriendo con la formación de la construcción de la traducción propiamente dicha, inhibiendo la traducción de ARNm a la proteína.

3.- La formación de un ARNm-antisentido dúplex que permite una rápida degradación del ARNm dúplex por ARNasas (como ARNasa H). Esto daría lugar a una menor producción de la proteína quinasa C, de Rho quinasa y de los componentes moleculares de los canales de Ca^{2+} tipo L voltaje dependientes.

Cualquier ARNi capaz de inhibir la traducción de los ARNm de la proteína quinasa C, de Rho quinasa y de los componentes moleculares de los canales de Ca^{2+} tipo L voltaje dependientes también forman parte de la invención.

La preparación de las secuencias de ARNi de la invención o de las construcciones de ARN de la invención serían evidentes para un experto en la materia, y se podría llevar a cabo por síntesis química, lo cual permite además la incorporación de otros compuestos químicos en cualquiera de los extremos. Por otro lado, la síntesis también podría realizarse enzimáticamente utilizando

cualquiera de las ARN polimerasas disponibles. La síntesis enzimática también permite alguna modificación química de los productos o ARNs inhibidores.

El diseño de las secuencias de nucleótidos del ARNi de la invención también sería evidente para un experto en la materia. Así se podría realizar mediante un

- 5 diseño aleatorio que se seleccionen 19-25 bases del ARNm diana sin tener en cuenta la secuencia o la información posicional que tiene el transcripto. Otra alternativa no limitativa de la presente invención sería el diseño convencional mediante parámetros simples desarrollados por los pioneros de la técnica (Calipel *et al.*, 2003. *J.Biol.Chem.* 278(43), 42409-42418) completados con un
10 análisis BLAST de nucleótidos. Otra posibilidad podría ser un diseño racional, en el que se emplee un procedimiento informático dirigido a identificar las dianas óptimas de ARNi en un ARNm. Las secuencias diana se analizan en grupos de 19 nucleótidos a la vez y se identifican las que tienen mejores características en función de un algoritmo que incorpora un gran número de
15 parámetros termodinámicos y de secuencia.

También podría formar parte de la composición de la invención una construcción genética de ADN, la cual dirigiría la trascripción *in vitro* o intracelular de la secuencia de ARNi o construcción de ARN de la invención, y que comprende, al menos, uno de los siguientes tipos de secuencias: a)

- 20 secuencia de nucleótidos de ADN, preferentemente de doble cadena, que comprende, al menos, la secuencia de ARNi de la invención o de la construcción de ARN de la invención para su transcripción, o, b) secuencia de nucleótidos de ADN, preferentemente de doble cadena, correspondiente a un sistema o vector de la expresión génica que comprende la secuencia codificante de ARN de la invención operativamente enlazada con, al menos, un promotor que dirija la transcripción de dicha secuencia de nucleótidos de interés, y con otras secuencias necesarias o apropiadas para la transcripción y su regulación adecuada en tiempo y lugar, por ejemplo, señales de inicio y terminación, sitios de corte, señal de poliadenilación, origen de replicación,
25 activadores transcripcionales (*enhancers*), silenciadores transcripcionales (*silencers*), etc...para su uso en aquellos contextos patológicos en los que la
30

proteína quinasa C, de Rho quinasa y de los componentes moleculares de los canales de Ca²⁺ tipo L voltaje dependientes están contribuyendo al vasoespasio arterial. Múltiples de estas construcciones, sistemas o vectores de expresión pueden ser obtenidos por métodos convencionales conocidos por 5 los expertos en la materia (Sambrook *et al.*, 2001. Molecular Cloning: A Laboratory Manual. Cold Spring Harbor Laboratory Press, New York)

Las composiciones de la presente invención permiten la transfección del ARNi de la invención al interior de una célula, *in vivo* o *in vitro*. La transfección se podría llevar a cabo, pero sin limitarnos a, transfección directa o vectores que 10 faciliten el acceso del ARNi al interior de la célula. Así, ejemplos de estos vectores son, sin limitarse a, retrovirus, lentivirus, adenovirus, virus adeno-asociados, virus del *Herpes simplex*, plásmidos de ADN no virales, liposomas catiónicos y conjugados moleculares. Así, por ejemplo, los ARNi, pueden conjugarse con péptidos de liberación u otros compuestos para favorecer el 15 transporte de estos ARNi al interior de la célula.

Los anticuerpos capaces de unirse a la proteína quinasa C, a Rho quinasa y a los componentes moleculares de los canales de Ca²⁺ tipo L voltaje dependientes pueden ser empleados para inhibir la actividad de dichas proteínas. Los anticuerpos pueden ser policlonales (incluyen típicamente 20 anticuerpos distintos dirigidos contra determinantes o epítopos distintos) o monoclonales (dirigidos contra un único determinante en el antígeno). El anticuerpo monoclonal puede ser alterado bioquímicamente, por manipulación genética, o puede ser sintético, careciendo, posiblemente, el anticuerpo en su totalidad o en partes, de porciones que no son necesarias para el reconocimiento de la proteína quinasa C, de Rho quinasa y los componentes 25 moleculares de los canales de Ca²⁺ tipo L voltaje dependientes y estando sustituidas por otras que comunican al anticuerpo propiedades ventajosas adicionales. El anticuerpo puede ser también recombinante, químérico, humanizado, sintético o una combinación de cualquiera de los anteriores.

El término “anticuerpo” tal como se emplea en esta memoria, se refiere a moléculas de inmunoglobulinas y porciones de inmunoglobulinas activas de moléculas de inmunoglobulinas, es decir, moléculas que contienen un sitio de fijación de antígeno que se unan específicamente (inmunorreacciona) con la 5 proteína quinasa C, con Rho quinasa y con los componentes moleculares de los canales de Ca²⁺ tipo L voltaje dependientes. Puede ser un anticuerpo monoclonal o policlonal.

Un “anticuerpo o polipéptido recombinante” (rAC) es uno que ha sido producido en una célula hospedadora que ha sido transformada o transfectada con el 10 ácido nucleico codificante del polipéptido, o produce el polipéptido como resultado de la recombinación homóloga.

Estos rAc se pueden expresar y dirigir hacia subcompartimentos celulares específicos cuando se les incorpora las secuencias apropiadas para el tráfico intracelular. Estos anticuerpos se denominan *intrabodies*, y han demostrado su 15 eficacia no sólo para desviar proteínas de su comportamiento habitual o bloquear interacciones entre proteínas implicadas en vías de señalización, sino también para activar proteínas intracelulares.

Una “ribozima” tal y como se entiende en la presente invención, se refiere a un polinucleótido catalítico (típicamente ARN), que puede construirse para 20 reconocer específicamente, por hibridación, un ARNm y fragmentarlo o eliminar su expresión. Las ribozimas pueden introducirse en la célula como moléculas de ARN catalíticas o como construcciones genéticas que expresan a moléculas catalíticas de ARN.

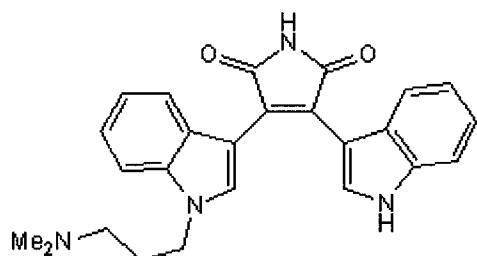
En otra realización preferida de este aspecto de la invención, el inhibidor de la 25 proteína quinasa C es GFX.

En otra realización preferida de este aspecto de la invención, el inhibidor de la Rho quinasa se selecciona de la lista que comprende fasudil y Y27632 o cualquiera de sus combinaciones. En una realización particular, el inhibidor de la Rho quinasa es el Y27632.

En otra realización preferida de este aspecto de la invención, el inhibidor de los canales de Ca²⁺ tipo L voltaje dependiente se selecciona de la lista que comprenden las familias de las dihidropiridinas, fenialquilaminas, benzotiazepinas o cualquiera de sus combinaciones. En una realización aún 5 más preferida, el inhibidor de los canales de Ca²⁺ tipo L voltaje dependientes es la nifedipina (dihidropiridina).

En otra realización preferida de este aspecto de la invención, la composición o la preparación combinada es una composición farmacéutica. En otra realización preferida, la composición además comprende otro principio activo.

- 10 En esta memoria se entiende por "proteína quinasa C" o "PKC", una enzima ubicua, dependiente de fosfolípidos, que está implicada procesos como la contracción del músculo liso además de proliferación celular, la diferenciación y la apoptosis. Se han descrito al menos once isoformas de PKC que difieren en su estructura, propiedades bioquímicas, la distribución tisular, la localización 15 subcelular, y la especificidad de sustrato. Se clasifican como isoformas convencionales (α , $\beta 1$, $\beta 2$, γ), novel (δ , ϵ , η , θ , μ) y atípicas (ζ , λ). Las isoformas PKC convencionales son Ca²⁺-dependiente, mientras que las demás no requieren Ca²⁺ para su activación. Todas las isoformas PKC, con la excepción de ζ y λ , se activan por diacilglicerol (DAG).
- 20 En esta memoria se consideran inhibidores de la proteína quinasa C, pero sin limitarlos, los que se seleccionan del grupo: Bisindolylmaleimida I, CGP41251, Gö 6976, Gö 6983, LY33353, PKC β Inhibitor, Ro-31-7549, Ro-31-8220, Ro-31-8425, Ro-32-0432, Rottlerin, Staurosporine, UCN01, o cualquiera de sus combinaciones.
- 25 En esta memoria se entiende por "GFX", o también denominado "Gö 6850", "Bisindolylmaleimide I" una molécula de nombre 2-[1-(3-dimetilaminopropil)indol-3-il]-3-(indol-3-il) maleimida, de fórmula general (I) o cualquiera de sus sales, ésteres, taurómeros, profármacos, solvatos e hidratos farmacéuticamente aceptables.



Fórmula (I)

Tal como aquí se utiliza, el término "derivado" incluye tanto a compuestos farmacéuticamente aceptables, es decir, derivados del compuesto de fórmula (I) que pueden ser utilizados en la elaboración de un medicamento, como derivados farmacéuticamente no aceptables, ya que éstos pueden ser útiles en la preparación de derivados farmacéuticamente aceptables.

Asimismo, dentro del alcance de esta invención se encuentran los profármacos de los compuestos de fórmula (I). El término "profármaco" tal como aquí se utiliza incluye a cualquier compuesto derivado de un compuesto de fórmula (I), por ejemplo, ésteres, incluyendo ésteres de ácidos carboxílicos, ésteres de aminoácidos, ésteres de fosfato, ésteres de sulfonato de sales metálicas, etc., carbamatos, amidas, etc., que, cuando se administra a un individuo es capaz de proporcionar, directa o indirectamente, dicho compuesto de fórmula (I) en dicho individuo. Ventajosamente, dicho derivado es un compuesto que aumenta la biodisponibilidad del compuesto de fórmula (I) cuando se administra a un individuo o que potencia la liberación del compuesto de fórmula (I) en un compartimento biológico. La naturaleza de dicho derivado no es crítica siempre y cuando pueda ser administrado a un individuo y proporcione el compuesto de fórmula (I) en un compartimento biológico de un individuo. La preparación de dicho profármaco puede llevarse a cabo mediante métodos convencionales conocidos por los expertos en la materia.

En esta memoria se entiende por "Rho quinasa" o "Rho-associated protein kinase" una quinasa que pertenece a la de la familia de las quinasas serina -

treonina AGC (PKA/ PKG/PKC). Está implicada principalmente en la regulación de la forma y el movimiento de las células al actuar sobre el citoesqueleto. ROCKs (ROCK1 y ROCK2) están presentes en mamíferos (humano, rata, ratón, vaca), pez cebra, *Xenopus*, invertebrados (*C. elegans*, mosquito, 5 *Drosophila*) y pollo. ROCK1 humano tiene una masa molecular de 158 kDa y es una de las principales efectoras de la pequeña GTPasa RhoA. La ROCK de mamíferos se activa cuando RhoA se disocia de GDP (guanina difosfato) y se une a GTP (guanina trifosfato). Entre los inhibidores de Rho quinasa se encuentran, pero sin limitarnos, Y-27632, Glycyl-H-1152, Fasudil, HA 1100, 10 GSK 269962, H 1152, SB 772077B, SR 3677, GSK 429286, AS 1892802, o cualquiera de sus sales, ésteres, taurómeros, profármacos, solvatos e hidratos farmacéuticamente aceptables, o cualquiera de sus combinaciones.

En esta memoria, se entiende por "un inhibidor de los canales de Ca²⁺ tipo L voltaje dependientes" un canal de calcio dependiente de voltaje, donde "L" es 15 sinónimo de larga duración y hace referencia a la duración de la activación. Los canales de calcio de tipo L son responsables de acoplamiento excitación-contracción del músculo esquelético, liso, y cardíaca y de la secreción de las hormonas en las células endocrinas.

Al igual que con otros subtipos de canales de calcio dependientes de voltaje, la 20 subunidad α1 es la que determina la mayor parte de las propiedades del canal.

Los fármacos del tipo bloqueadores o inhibidores de los canales de calcio tipo L se utilizan como antiarrítmicos cardíacos o antihipertensivos, dependiendo de si los fármacos tienen una afinidad más alta para el corazón (las 25 fenilalquilaminas, como verapamilo), o para los vasos (las dihidropiridinas, como nifedipina).

PREPARACIÓN COMBINADA DE LA INVENCIÓN

Otro aspecto de la invención se refiere a una preparación combinada que comprende, como principios activos:

- 5 d) un inhibidor de la proteína quinasa C junto con
 e) un inhibidor de Rho quinasa y/o
 f) un inhibidor de los canales de Ca²⁺ tipo L voltaje dependientes.

Los inhibidores comprendidos en la preparación combinada de la invención también pueden ser seleccionados de la lista que comprende: una molécula orgánica, una molécula de ARN, un oligonucleótido antisentido, un anticuerpo,

10 una ribozima o una combinación de los mismos, tal y como se han descrito anteriormente.

En una realización preferida de este aspecto de la invención, el inhibidor de la proteína quinasa C es GFX.

En otra realización preferida de este aspecto de la invención, el inhibidor de la 15 Rho quinasa se selecciona de la lista que comprende fasudil e Y27632 o cualquiera de sus combinaciones. En una realización particular, el inhibidor de la Rho quinasa es el Y27632.

En otra realización preferida de este aspecto de la invención, el inhibidor de los 20 canales de Ca²⁺ tipo L voltaje dependientes se selecciona de la familia de las dihidropiridinas, fenialquilaminas o benzotiazepinas. En una realización aún más preferida, el inhibidor de los canales de Ca²⁺ tipo L voltaje dependientes es la nifedipina (dihidropiridina).

FORMA FARMACÉUTICA DE LA INVENCIÓN

25 Otro aspecto de la invención se refiere a una forma farmacéutica, de ahora en adelante forma farmacéutica de la invención, que comprende la composición de la invención, o la preparación combinada de la invención, o simultáneamente, los componentes a) y b) y/o c) de la invención,

USOS DE LAS COMPOSICIONES, PREPARACIONES COMBINADAS Y FORMAS FARMACÉUTICAS DE LA INVENCIÓN

Otro aspecto de la invención se refiere al uso de la composición, de la preparación combinada o de la forma farmacéutica de la invención, en la elaboración de un medicamento, o alternativamente, a la composición, a la preparación combinada o a la forma farmacéutica de la invención, para su uso como medicamento.

Otro aspecto de la invención se refiere al uso de la composición, de la preparación combinada o de la forma farmacéutica de la invención, en la elaboración de un medicamento para el tratamiento del vasoespasmo arterial, o alternativamente, a la composición, a la preparación combinada o a la forma farmacéutica de la invención, para su uso en el tratamiento del vasoespasmo arterial.

Como se emplea aquí, el término “principio activo”, “substancia activa”, “substancia farmacéuticamente activa”, “ingrediente activo” ó “ingrediente farmacéuticamente activo” significa cualquier componente que potencialmente proporcione una actividad farmacológica u otro efecto diferente en el diagnóstico, cura, mitigación, tratamiento, o prevención de una enfermedad, o que afecta a la estructura o función del cuerpo del hombre u otros animales. El término incluye aquellos componentes que promueven un cambio químico en la elaboración del fármaco y están presentes en el mismo de una forma modificada prevista que proporciona la actividad específica o el efecto.

Debe enfatizarse que el término “preparación combinada” o también denominada “yuxtaposición”, en esta memoria, significa que los componentes de la preparación combinada no necesitan encontrarse presentes como unión, por ejemplo en una composición verdadera, para poder encontrarse disponibles para su aplicación combinada, separada o secuencial. De esta manera, la

expresión "yuxtapuesta" implica que no resulta necesariamente una combinación verdadera, a la vista de la separación física de los componentes.

Tanto las composiciones de la presente invención, así como la preparación combinada o las formas farmacéuticas de la invención, pueden formularse para

- 5 su administración a un animal, y más preferiblemente a un mamífero, incluyendo al hombre, en una variedad de formas conocidas en el estado de la técnica. Así, pueden estar, sin limitarse, en disolución acuosa estéril o en fluidos biológicos, tal como suero. Las soluciones acuosas pueden estar tamponadas o no tamponadas y tienen componentes activos o inactivos adicionales. Los componentes adicionales incluyen sales para modular la fuerza iónica, conservantes incluyendo, pero sin limitarse a, agentes antimicrobianos, antioxidantes, quelantes, y similares, y nutrientes incluyendo glucosa, dextrosa, vitaminas y minerales. Alternativamente, las composiciones pueden prepararse para su administración en forma sólida. Las composiciones
- 10 pueden combinarse con varios vehículos o excipientes inertes, incluyendo pero sin limitarse a; aglutinantes tales como celulosa microcristalina, goma tragacanto, o gelatina; excipientes tales como almidón o lactosa; agentes dispersantes tales como ácido algínico o almidón de maíz; lubricantes tales como estearato de magnesio, deslizantes tales como dióxido de silicio coloidal;
- 15 agentes edulcorantes tales como sacarosa o sacarina; o agentes aromatizantes tales como menta o salicilato de metilo.
- 20

Tales composiciones o preparaciones combinadas y/o sus formulaciones pueden administrarse a un animal, incluyendo un mamífero y, por tanto, al hombre, por vía oral.

- 25 La dosificación para obtener una cantidad terapéuticamente efectiva depende de una variedad de factores, como por ejemplo, la edad, peso, sexo, tolerancia,... del mamífero. En el sentido utilizado en esta descripción, la expresión "cantidad terapéuticamente efectiva" se refiere a la cantidad de los inhibidores, profármacos, derivados o análogos que produzcan el efecto deseado y, en general, vendrá determinada, entre otras causas, por las
- 30

características propias de dichos profármacos, derivados o análogos y el efecto terapéutico a conseguir. Los "adyuvantes" y "vehículos farmacéuticamente aceptables" que pueden ser utilizados en dichas composiciones son los vehículos conocidos por los técnicos en la materia.

- 5 En esta memoria se entiende por "vasoespasio arterial" la contracción súbita y mantenida de una arteria. El espasmo disminuye o detiene el flujo sanguíneo a través de la arteria y priva a un tejido u órgano de la sangre oxigenada. El vasoespasio arterial puede darse en patologías como la hipertensión sistémica arterial, hemorragia subaracnoidea a nivel cerebral y angina
10 coronaria.

A lo largo de la descripción y las reivindicaciones la palabra "comprende" y sus variantes no pretenden excluir otras características técnicas, aditivos, componentes o pasos. Para los expertos en la materia, otros objetos, ventajas y características de la invención se desprenderán en parte de la descripción y
15 en parte de la práctica de la invención. Los siguientes ejemplos y dibujos se proporcionan a modo de ilustración, y no se pretende que sean limitativos de la presente invención.

BREVE DESCRIPCIÓN DE LAS FIGURAS

- 20 **Fig. 1.** Registros representativos de la fuerza isométrica generada por PMA (un agente activador de PKC) y efecto relajante acumulado de GFX sólo (trazo en negro) y aplicado en presencia de Y27632 (1 μ M) y nifedipina (50 nM) (trazo gris). Y27632 (1 μ M), no afecta la fuerza generada por PMA (0% \pm 3,8; n=10) y nifedipina (50 nM) produce una débil vasorrelajación (15% \pm 7,8; n=3). Fmax es
25 la contracción inducida por PMA antes de aplicar los inhibidores. FR2 es la fuerza remanente tras la aplicación de dosis acumulada de GFX en presencia (línea continua) o ausencia (línea discontinua) de los inhibidores. FR1 es la fuerza remanente tras la aplicación de nifedipina y/o Y27632.

Fig. 2. Curva dosis respuesta neta de GFX aplicado solo (trazo negro) y en presencia del inhibidor de ROCK a dos concentraciones (Y27632, 1 μ M, trazo gris discontinuo; Y27632, 2 μ M, trazo gris continuo). Y27632 (1 μ M) tiene un efecto significativo sólo para 2 μ M de GFX. Y27632 (2 μ M), potencia sinérgicamente la relajación inducida por GFX a concentraciones de GFX iguales o superiores a 0,5 μ M.

Fig. 3. Curva dosis respuesta neta de GFX aplicado solo (trazo negro) o en presencia de Y27632 (1 μ M) y nifedipina (50 nM) (trazo gris). Aunque Y27632 (1 μ M) tiene un efecto relajante potenciador significativo sólo para 2 μ M de GFX (Figura 2), la presencia de nifedipina hace que 1 μ M de Y27632 potencie la vasorrelajación a todas las concentraciones de GFX estudiadas.

Fig. 4. Curva dosis respuesta neta de GFX en ausencia (trazo negro) o en presencia de nifedipina (50 nM) (trazo gris). El efecto neto vasorrelajante de la nifedipina en presencia de GFX no es significativamente diferente de la relajación inducida por GFX solo.

EJEMPLOS DE LA INVENCIÓN

Se trata de estudiar si el efecto vasorrelajante de inhibidores de PKC se afecta con la presencia de inhibidores de ROCK y de los CCVDs. Los anillos de arteria basilar de rata se han contraído con PMA (500 nM), un éster de forbol que activa la PKC y favorece el vasoespasmo arterial. Como inhibidor de PKC se ha utilizado GF-109203X (GFX) a concentraciones entre 0,1 μ M y 2 μ M, Y27632 (1 μ M y 2 μ M) como inhibidor de ROCK y 50 nM de nifedipina para bloquear los canales de Ca^{2+} tipo L. Se ha cuantificado y representado en % la fuerza neta relativa remanente tras la aplicación de cada dosis de GFX.

Para ello se han utilizado arterias basilares extraídas del cerebro de rata. El animal se sacrificó con una dosis letal de tiopental sódico. Una vez que se extrajo la arteria se eliminó el tejido conectivo, se cortaron los anillos arteriales de aproximadamente 2 mm de longitud y se montaron en un miógrafo de 5 Mulvany para medir la fuerza isométrica generada por los anillos en respuesta a estímulos externos. Los anillos están dispuestos en reservorios individuales y bañados con una solución conteniendo (en mM): NaCl 118,5; KCl 4,7; CaCl₂ 2,5; NaHCO₃ 25; Mg SO₄ 1,2; KH₂PO₄ 1,2; glucosa 5 y burbujeadas con 95% O₂ y 5% CO₂ a pH 7,4. Antes de los experimentos, los anillos fueron llevados a 10 una tensión óptima (90% de la tensión equivalente a una presión de 100 mm Hg) y estabilizados durante 30 min. La contracción del anillo arterial se produjo con PMA. Los experimentos se realizaron a 30°C y todos los fármacos usados fueron añadidos directamente a la cámara donde se encontraban los anillos mientras se monitorizaba la fuerza. En las gráficas de las figuras aportadas se 15 representa la fuerza neta relativa remanente registrada tras la aplicación de cada dosis de GFX.

Esta fuerza se determina con la siguiente expresión:

Fuerza neta relativa remanente=[(FR2/Fmax)*100]+(%inhibición_{nif-Y27632}),
dónde:

- 20 - Fmax es la contracción inducida por PMA antes de aplicar los inhibidores (Figura 1)
- FR2 es la fuerza remanente tras la aplicación de dosis acumulada de GFX en presencia (línea continua) o ausencia (línea discontinua) de los inhibidores
- 25 - % inhibición representa la vasorrelajación relativa producida por los inhibidores (nifedipina y/o Y27632) antes de la aplicación de GFX.

Este valor se determina a partir de la siguiente expresión % inhibición _{nif-Y27632}
 $=100-[(FR1/Fmax)*100]$, donde FR1 es la fuerza remanente tras la aplicación de nifedipina y/o Y27632 (Figura 1).

El análisis estadístico de los resultados se obtuvo aplicando *t*-Student.

5 **P*<0,05; ***P*<0,01.

De esta forma se cuantifica el efecto producido por GFX sin tener en cuenta la relajación de otros agentes inhibidores (efecto neto).

Los resultados experimentales se muestran en las referidas figuras y en la Tabla 1 que se incluye a continuación.

10 **Tabla 1.** Fuerza remanente neta, expresada en %, obtenida tras la aplicación de cada dosis acumulada de GFX con los distintos tratamientos.

Concentración GFX (μ M)	0,1	0,2	0,5	1	2	IC_{50} (μ M)
GFX	83±2,9 (7)	72,3±3 (7)	52±3,5 (7)	32,3±4,8 (7)	22,3±4,3 (7)	0,5
GFX+Y27632 (2 μ M)	65,8±7,2 (10)	50,8±8,4 (10)	26,2±7 (10)*	10,8±5,4 (10)*	0,3±4,6 (10)**	0,17
GFX+Y27632 (1 μ M)	70,9±9,7 (7)	57,3±11,1 (7)	33,1±8,7 (7)	19,2±4,8 (7)	8,4±2,7 (7)*	0,26
GFX+NIF(50 nM)+ Y27632 (1 μ M)	68,5±6,4 (5)*	48,6±9 (5)*	25,6±9 (5)*	9,4±6,4 (4)*	0,6±6,3 (4)*	0,17
GFX+NIF (50 nM)	95,7±11 (4)	83,1±11,4 (4)	60,7±14,9 (4)	52,6±14 (4)	40,2±17,5 (4)	0,5

Entre paréntesis se indica el número de anillos arteriales estudiados. Los valores se representan como media±error estándar.* $P<0.05$, ** $P<0.01$.

La Figura 1 muestra un registro típico de la fuerza isométrica inducida por PMA en un anillo arterial y la curva de relajación producida por GFX cuando se aplica sola (trazo negro) o después de haber añadido nifedipina (50 nM) e Y27632 (1 μ M) (trazo gris). Obsérvese que Y27632 no induce relajación mientras que la nifedipina produce una débil vasorrelajación (~ 15%). La Figura 2 muestra la curva dosis respuesta de GFX en ausencia (trazo negro) o en presencia de 2 μ M Y27632 (trazo gris continuo) o 1 μ M Y27632 (trazo gris discontinuo). Se puede observar que el valor de IC_{50} para GFX es de 0,5 μ M. Cuando éste se aplica en presencia de 1 μ M Y27632 el IC_{50} tiende a disminuir mientras que cuando se aplica en presencia de 2 μ M Y27632 la curva de relajación del GFX se desplaza de manera significativa hacia la izquierda siendo el valor de IC_{50} para GFX 0,17 μ M. Es decir, la presencia del inhibidor de ROCK potencia de manera sinérgica la relajación inducida por GFX puesto que este inhibidor “per se” no induce relajación de la contracción inducida por PMA según Figura 1. Curiosamente la aplicación de nifedipina potencia el efecto vasorrelajante que se observa con el inhibidor de ROCK, de tal forma que con menos concentración de Y27632 (1 μ M) se produce un desplazamiento significativo de la curva de relajación del GFX disminuyendo el IC_{50} a 0,17 μ M (Figura 3). Este efecto potenciador de la nifedipina se pone de manifiesto aunque ésta “per se” no desplace la curva de relajación de GFX (Figura 4). La aplicación de los tres inhibidores no afecta al tono basal en arterias no tratadas con PMA.

Como ya se ha explicado, la Tabla 1 representa la fuerza remanente neta obtenida tras la aplicación de dosis acumulada de GFX, el análisis de la misma permite resaltar:

- a. La relajación arterial inducida por altas concentraciones de GFX (2 μ M) se potencia sinérgicamente con Y27632 (1 μ M). La presencia

de Y27632 (1 μ M), tiende a desplazar el IC₅₀ de GFX de 0,5 μ M a 0,26 μ M.

- 5 b. La relajación arterial inducida por GFX se potencia sinérgicamente con Y27632 (2 μ M), cuando la concentración de GFX es superior a 0,5 μ M. La presencia de Y27632 (2 μ M), desplaza significativamente el IC₅₀ de GFX de 0,5 μ M a 0,17 μ M.
- 10 c. La relajación inducida por GFX se potencia sinérgicamente en presencia de nifedipina (50 nM) e Y27632 (1 μ M) para cualquiera de las concentraciones de GFX estudiadas. IC₅₀ se desplaza significativamente de 0,5 μ M a 0,17 μ M.
- d. La presencia de nifedipina (50 nM), no tiene un efecto neto significativo sobre la relajación inducida por GFX.

Los datos muestran un efecto sinérgico vasorrelajante, no aditivo, cuando se lleva a cabo la aplicación combinada de bajas dosis de inhibidores de PKC y 15 ROCK. Este efecto relajante es potenciado cuando además se aplica bajas dosis de un inhibidor de los canales de Ca²⁺. Dado que el uso combinado de estos agentes no altera el tono en arterias que no han sido precontraídas, se propone este abordaje farmacológico para relajar selectivamente arterias contraídas sin afectar a las arterias no patológicas en base a las siguientes 20 aplicaciones:

- 25 a. Los inhibidores de ROCK potencian de manera sinérgica, no aditiva, la relajación inducida por inhibidores de PKC. Así, una aplicación farmacológica podría estar constituida por inhibidores de PKC como GFX en combinación con inhibidores de ROCK como el Y27632, fasudil u otros.
- b. Los inhibidores de los canales de Ca²⁺ y ROCK usados conjuntamente, 26 potencian de manera sinérgica, no aditiva, la relajación inducida por bajas dosis de inhibidores de PKC. En esta aplicación el inhibidor de PKC como GFX, se aplicaría conjuntamente con inhibidores de los

canales de Ca²⁺ tipo L de las tres familias de las dihidropiridina, fenilalquilamina o benzotiazepina y de ROCK como el fasudil, Y27632 y otros.

- 5 c. Efecto vasorrelajante aditivo de inhibidores de PKC y de canales de Ca²⁺. En esta aplicación el inhibidor de PKC como GFX, se aplicaría con inhibidores de los canales de Ca²⁺ tipo L de las tres familias de las dihidropiridina, fenilalquilamina o benzotiazepina.

10 Es importante aclarar que ninguna de las tres aplicaciones afectaría al tono basal arterial en arterias no estimuladas. Así mismo, los agentes activos podrían formularse y administrarse juntos e independientes.

15

20

25

REIVINDICACIONES

1.- Una composición que comprende:

- a) un inhibidor de la proteína quinasa C, que es GFX, junto con
- 5 b) un inhibidor de Rho quinasa que se selecciona de la lista que comprende fasudil, Y2763 o cualquiera de sus combinaciones, y/o
- c) un inhibidor de los canales de Ca²⁺ tipo L voltaje dependientes que se selecciona de la lista que comprende las familias de las dihidropiridinas, fenilalquilaminas o benzotiazepinas.

10

2.- Una composición según la reivindicación anterior donde los componentes a) y b) y/o c) se encuentran yuxtapuestos, en forma de preparación combinada.

3.- La composición o la preparación combinada según cualquiera de las

15 reivindicaciones 1-2, donde la composición o la preparación combinada es una composición farmacéutica o una preparación combinada farmacéutica.

4.- Una forma farmacéutica que comprende la composición o los componentes

a) o b) o c) de la preparación combinada o simultáneamente los componentes

20 a) y b) y/o c) según cualquiera de las reivindicaciones 1-3.

5.- El uso de la composición, de la preparación combinada o de la forma

farmacéutica, según cualquiera de las reivindicaciones 1-4, en la elaboración de un medicamento.

25

6.- El uso de la composición, de la preparación combinada o de la forma

farmacéutica, según cualquiera de las reivindicaciones 1-5, en la elaboración de un medicamento para el tratamiento del vasoespasmo arterial.

Fig. 1

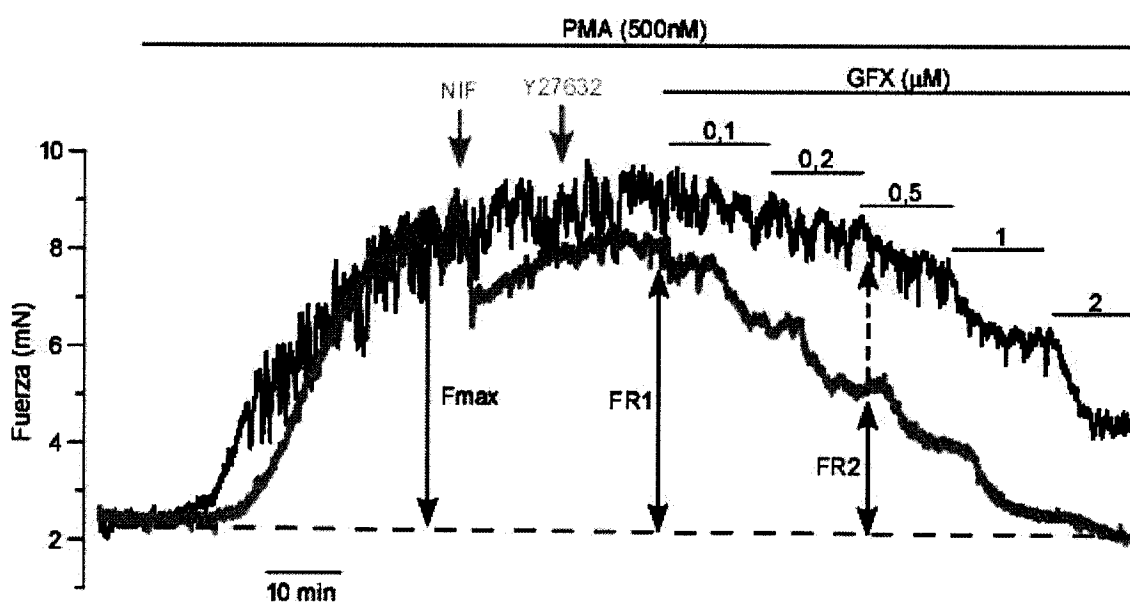


Fig. 2

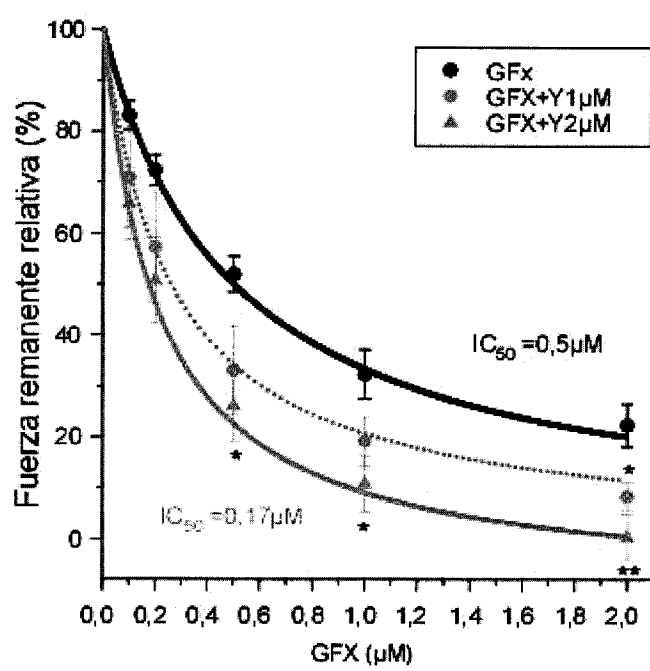


Fig. 3

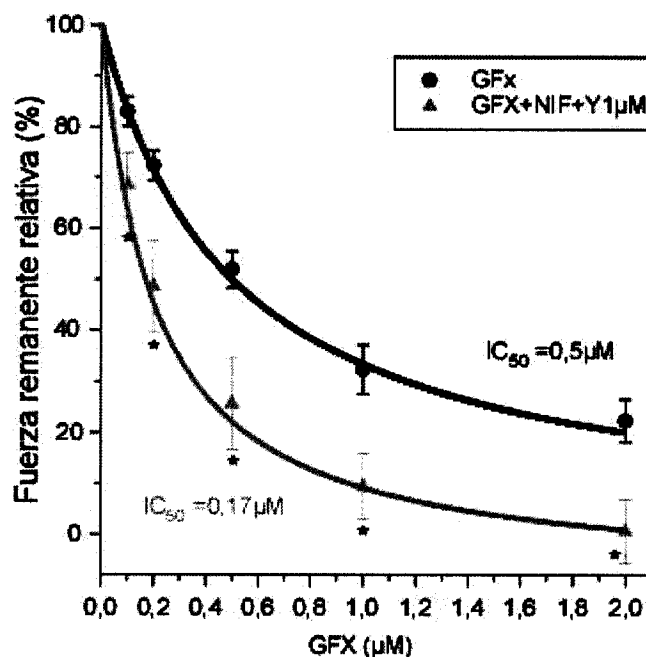
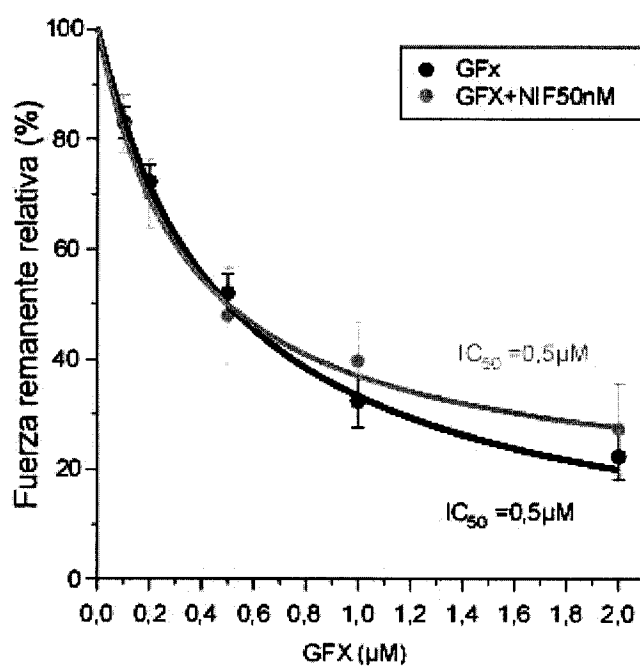


Fig. 4





OFICINA ESPAÑOLA
DE PATENTES Y MARCAS
ESPAÑA

(21) N.º solicitud: 201301020

(22) Fecha de presentación de la solicitud: 25.10.2013

(32) Fecha de prioridad:

INFORME SOBRE EL ESTADO DE LA TECNICA

(51) Int. Cl.: **A61K31/404 (2006.01)**
A61P9/10 (2006.01)

DOCUMENTOS RELEVANTES

Categoría	56	Documentos citados	Reivindicaciones afectadas
X		AKIHIRO MASUMOTO et al. "Suppression of Coronary Artery Spasm by the Rho-Kinase Inhibitor Fasudil in Patients With Vasospastic Angina" CIRCULATION, 20020402 LIPPINCOT WILLIAMS AND WILKINS, BALTIMORE, US 02.04.2002 VOL: 105 Págs: 1545-1547 ISSN 1524-4539 Doi: doi:10.1161/hc1002.105938; todo el documento.	4-6
X		MASATO SHIBUYA et al. (FOR THE FASUDIL ISCHEMIC STROKE STUDY GROUP) "Effects of fasudil in acute ischemic stroke: Results of a prospective placebo-controlled double-blind trial" JOURNAL OF NEUROLOGICAL SCIENCES, 20051115 ELSEVIER SCIENTIFIC PUBLISHING CO, AMSTERDAM, NL 15.11.2005 VOL: 238 No: 1-2 Págs: 31-39 ISSN 0022-510X; todo el documento.	4-6
A		FERNANDEZ-TENORIO MIGUEL et al. "Metabotropic Regulation of RhoA/Rho-Associated Kinase by L-type Ca ₂ Channels New Mechanism for Depolarization-Evoked Mammalian Arterial Contraction" Circulation Research MAY 27 2011 (05.2011) VOL: 108 No: 11 Pág: 1348 ISSN 0009-7330 Doi: doi:10.1161/CIRCRESAHA.111.240127; todo el documento.	1-6
A		US 2010008968 A1 (LAMPE JOHN W et al.) 14.01.2010, todo el documento.	1-6
A		US 2010035837 A1 (SASAKI NOBUO et al.) 11.02.2010, todo el documento.	1-6

Categoría de los documentos citados

X: de particular relevancia

Y: de particular relevancia combinado con otro/s de la misma categoría

A: refleja el estado de la técnica

O: referido a divulgación no escrita

P: publicado entre la fecha de prioridad y la de presentación de la solicitud

E: documento anterior, pero publicado después de la fecha de presentación de la solicitud

El presente informe ha sido realizado

para todas las reivindicaciones

para las reivindicaciones nº:

Fecha de realización del informe
20.05.2015

Examinador
M. Á. García Coca

Página
1/4

Documentación mínima buscada (sistema de clasificación seguido de los símbolos de clasificación)

A61K, A61P

Bases de datos electrónicas consultadas durante la búsqueda (nombre de la base de datos y, si es posible, términos de búsqueda utilizados)

INVENES, EPODOC, WPI, BIOSIS, MEDLINE/NLM, EMBASE/ELSEVIER, XPESP y bases de datos de texto completo TXT

Fecha de Realización de la Opinión Escrita: 20.05.2015

Declaración

Novedad (Art. 6.1 LP 11/1986)	Reivindicaciones 1-3 Reivindicaciones 4-6	SI NO
Actividad inventiva (Art. 8.1 LP11/1986)	Reivindicaciones 1-3 Reivindicaciones 4-6	SI NO

Se considera que la solicitud cumple con el requisito de aplicación industrial. Este requisito fue evaluado durante la fase de examen formal y técnico de la solicitud (Artículo 31.2 Ley 11/1986).

Base de la Opinión.-

La presente opinión se ha realizado sobre la base de la solicitud de patente tal y como se publica.

1. Documentos considerados.-

A continuación se relacionan los documentos pertenecientes al estado de la técnica tomados en consideración para la realización de esta opinión.

Documento	Número Publicación o Identificación	Fecha Publicación
D01	AKIHIRO MASUMOTO et al. "Suppression of Coronary Artery Spasm by the Rho-Kinase Inhibitor Fasudil in Patients With Vasospastic Angina" CIRCULATION, 20020402 LIPPINCOT WILLIAMS AND WILKINS, BALTIMORE, US 02.04.2002 VOL: 105 Págs: 1545-1547 ISSN 1524-4539 Doi: doi:10.1161/hc1002.105938.	02.04.2002
D02	MASATO SHIBUYA et al. (FOR THE FASUDIL ISCHEMIC STROKE STUDY GROUP) "Effects of fasudil in acute ischemic stroke: Results of a prospective placebo-controlled double-blind trial" JOURNAL OF NEUROLOGICAL SCIENCES, 20051115 ELSEVIER SCIENTIFIC PUBLISHING CO, AMSTERDAM, NL 15.11.2005 VOL: 238 No: 1-2 Págs: 31-39 ISSN 0022-510X.	15.11.2005

2. Declaración motivada según los artículos 29.6 y 29.7 del Reglamento de ejecución de la Ley 11/1986, de 20 de marzo, de Patentes sobre la novedad y la actividad inventiva; citas y explicaciones en apoyo de esta declaración

El objeto de la invención, tal y como se recoge en las reivindicaciones 1-6, es una composición que contiene el inhibidor de la proteína quinasa C, GFX y un inhibidor de Rho quinasa (fasudil o Y2763), y/o un inhibidor de los canales de Ca²⁺ tipo L voltaje dependientes (dihidropiridinas, fenilalquilaminas o benzotiazepinas) (reiv. 1-3). También es objeto de la invención una forma farmacéutica (reiv. 4) y el uso de ambas para la elaboración de un medicamento (reiv. 5) para el tratamiento del vasoespasio arterial (reiv. 6).

Novedad (art. 6.1 de la Ley 11/1986 de Patentes) y Actividad Inventiva (art. 8.1 de la Ley 11/1986 de Patentes).Reivindicaciones 1-3

Aunque en el estado de la técnica se conoce el efecto fisiológico de los compuestos que comprende la composición de la invención, no se ha encontrado la composición reivindicada. Es conocido que el GFX (inhibidor de la PKC), el fasudil, el Y27632 (inhibidores de ROCK), las dihidropiridinas, las fenilalquilaminas y las benzotiazepinas (inhibidores de los canales de Ca²⁺ tipo L voltaje dependientes) están relacionadas con la inhibición de la contracción arterial. Sin embargo, la combinación de la invención produce un efecto sinérgico sorprendente. Por lo tanto, la invención tal y como se recoge en las reivindicaciones 1-3 se considera nueva y que implica actividad inventiva.

Reivindicaciones 4-6

El documento D01 divulga un estudio sobre la eficacia de fasudil en la prevención del vasoespasio arterial coronario inducido por acetilcolina y la isquemia miocárdica resultante en pacientes con angina vasoespástica. A la vista de los resultados positivos obtenidos, en este documento se indica la utilidad del fasudil para el tratamiento de los síndromes coronarios isquémicos causados por espasmos arteriales coronarios.

El documento D02 divulga un ensayo sobre los efectos del fasudil en un infarto isquémico agudo (infarto cerebral). Este documento también divulga un ensayo realizado entre junio del 1995 y junio del 2001, con pacientes que habían sufrido una hemorragia subaracnoidea a los que se les trató con fasudil para el vasoespasio cerebral.

La reivindicación 4 define una forma farmacéutica que puede comprender o la composición definida en la reivindicación 1, o uno de los componentes de dicha composición. Es decir, que puede comprender GFX o fasudil o Y27632 o dihidropiridinas o fenilalquilaminas o benzotiazepinas. Por lo tanto, a la vista del estado de la técnica, las características de las reivindicaciones 4-6 son ya conocidas de los documentos D01 y D02 que divultan, como ya se ha indicado anteriormente, una forma farmacéutica que comprende fasudil que es administrada como medicamento para prevenir y tratar el vasoespasio. Por lo tanto, el objeto de la invención, tal y como se recoge en las reivindicaciones 4-6, se considera que no son nuevas en el sentido del art. 6.1 LP ni implica actividad inventiva en el sentido del art. 8.1 LP.