

6-[(N-3,4-디플루오로페닐)아미노-7-클로로-5,8-퀴놀린디온의 항진균작용 및 안전성 평가

유충규[#] · 김동현* · 윤여표** · 이병무*** · 허문영**** · 정해문***** · 권상미 · 정성희

이화여자대학교 약학대학 · *경희대학교 약학대학 · **충북대학교 약학대학 · ***성균관대학교 약학대학 ·

****강원대학교 약학대학 · *****서울대학교 사범대학

(Received August 16, 1996)

The Evaluation of Antifungal Activities and Safeties of 6-[(N-3,4-Difluorophenyl)amino]-7-Chloro-5,8-Quinolinedione

Chung-Kyu Ryu[#], Dong-Hyun Kim*, Yeo-Pyo Yun**, Byung-Mu Lee***,
Moon-Young Heo****, Hae-Moon Chung*****. Sang-Mee Kwon and Sung-Hee Jung

College of Pharmacy, Ewha Womans University, Seoul 120-750, Korea

*College of Pharmacy, Kyung Hee University, Seoul 130-701, Korea

**College of Pharmacy, Chungbuk National University, Cheongju 360-763,

***College of Pharmacy, Sung Kyun Kwan University, Kyunggi-Do 440-746, Korea

**** College of Pharmacy, Kangwon National University, Chuncheon 200-701, Korea

*****Dep. of Biology Education, Seoul National University, Seoul 151-742, Korea

Abstract—6-[(N-3,4-Difluorophenyl)amino]-7-chloro-5,8-quinolinedione(RCK4) was tested for antifungal activities, against systemic infections with *Candida albicans* in normal mice. The therapeutic potential of RCK4 had been assessed in comparison with ketoconazole and fluconazole. RCK4 had ED₅₀, 0.30±0.14 mg/kg but ketoconazole and fluconazole had ED₅₀, 8.00±0.73, 10.00±0.43 mg/kg respectively. Intrapерitoneally administered RCK3 at the ED₅₀ for 7 days and 14 days reduced *Candida albicans* colony count in the kidneys and liver as well as ketoconazole and fluconazole at these ED₅₀. And administered RCK4 at the ED₅₀ for 14 days improved survival rates as well as ketoconazole. Acute oral toxicity studies of RCK4 were carried out in ICR mice of both sexes. These acute oral toxicities of RCK4 were low and LD₅₀ values were over 2,850 mg/kg in ICR mice. The genotoxicities of RCK4 had been evaluated. RCK4 was negative in Ames test with *Salmonella typhimurium* and chromosomal aberration test in CHL cells. The clastogenicity was tested on the RCK4 with *in vivo* mouse micronucleus assay. RCK4 did not show any clastogenic effect in mouse peripheral blood and was negative in mouse micronucleus assay. These results indicate that RCK 4 has no genotoxic potential under these experimental conditions.

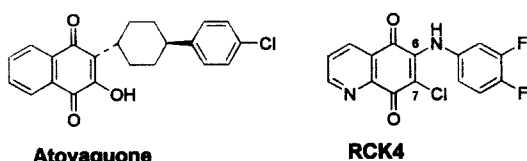
Keywords □ 6-[(N-4-Difluorophenyl)-amino]-7-chloro-5,8-quinolinedione, *in vivo*, *Candida albicans*, antifungal, acute toxicity, chromosomal aberration test, Ames test, micronucleus assay.

진균감염은 면역력이 저하된 무력 숙주에서 기회감염으로 빈번히 나타난다.¹⁻³⁾ 특히 AIDS 감염환자의 주사망원인은 면역저하로 인해 발병하는 진균감염인 *Pneumocystis carni*i pneumonia(PCP)로 알려져 있

다.^{3,4)} 이러한 진균 감염증의 치료를 위해 사용되는 기존 항진균제는 강한 독성 및 부작용 등을 나타낸다.¹⁻³⁾ 또한 내성균이 출현하고, 빠른 대사 배설로 병발부위에 혈중농도 유지가 어려워 임상에 적용하는 데 많은 한계점을 갖는다.¹⁻³⁾ 그래서 내성이 없는 새로운 작용 기전의 항진균제를 개발하기 위하여 quinone 물질을 합성하여 screening한 결과 quinolinedione 유도체가 우수

[#] 본 논문에 관한 문의는 이 저자에게로

(전화) 02-360-3027 (팩스) 02-360-3051

**Fig. 1.** Chemical structure.**Table I**—Efficacy of RCK4 against systemic infection with *Candida albicans* in normal mice

| Compound | Mean ED ₅₀ ±SD(n≥5) in normal mice (mg/kg) |
|--------------|---|
| RCK4 | 0.30±0.14 |
| Ketoconazole | 8.00±0.73 |
| Fluconazole | 10.00±0.43 |

- 1) Dose range : RCK4 0.025, 0.1, 0.5, 2.0, 10.0 mg/kg
: Ketoconazole and fluconazole 0.1, 1.0, 2.0, 10.0, 40.0 mg/kg
- 2) Drugs were administered intraperitoneally at 1, 4 and 24 hrs postinfection.
- 3) ED₅₀ at 2 days postinfection

한 항진균작용을 가지며 작용기전이 기존의 항진균제와 다르다는 것을 알았다.^{7,8)} 특히 AIDS 환자의 PCP 치료에 사용하는 atovaquone(Fig. 1)과 구조 유사체(analogue)인 6-[(N-halophenyl)amino]-7-halo-5,8-quinolinedione(RCKs)이 우수한 항진균 작용을 보여주었다.⁸⁾ 본 연구자는 RCKs유도체 중 일부의 *in vivo* 항진균작용 및 유전독성을 평가하여 보고하였다.⁹⁻¹²⁾ 그 결과 RCKs 유도체는 항진균작용도 우수하고 안전성도 높은 것으로 평가되었다. 그래서 RCKs유도체의 항진균성 선도 물질로서의 개발 가능성을 계속 연구하기 위해 6-[(N-3,4-difluorophenyl)amino]-7-chloro-5,8-quinolinedione (RCK4, Fig. 1)의 *in vivo* 항진균작용 및 안전성을 시험하였다. 생쥐에 *C. albicans*를 전신감염시킨 후 RCK4를 투여하여 치료율^{13,14)}을 측정하여 ED₅₀을 구했고, 전신감염에 대한 생명 연장 효과^{13,14)}을 ketoconazole, fluconazole과 비교하여 측정했다. 그리고 RCK4에 대한 안전성을 평가하기 위해 급성경구 독성^{15,16)}, Ames test^{17,18)}, 염색체 이상시험^{19,21)}, *in vivo* 소핵시험^{22,23)}을 행했다.

실험 방법

In vivo 항진균 작용측정

시약 – RCK4를 전보⁸⁾에 보고한 방법대로 합성하여 항진균작용 시험에 사용했다. Mueller-Hinton broth,

Table II—Colony counts of *Candida albicans* recovered from kidneys and liver of systemically infected mice

| Organ | Agent & Dosage (ED ₅₀ , mg/kg) | Mean log ₁₀ CFU/g of tissue±S.E. | |
|---------------------|---|---|------------|
| | | 7-Day Rx ^a | 14-Day Rx |
| Liver | Control ^b | 4.90±0.59 | 4.95±0.78 |
| | Ketoconazole(8.00) | 3.37±0.70* | 4.00±0.77* |
| | Fluconazole(10.00) | 3.54±0.48* | 3.35±0.32* |
| | RCK4 (0.30) | 3.28±0.60** | 3.43±0.81* |
| Kidney ^c | Control | ≥5.8 | ≥6.0 |
| | ketoconazole(8.00) | ≥5.8 | ≥6.0 |
| | Fluconazole(10.00) | 5.8 | ≥6.0 |
| | RCK4(0.30) | 5.8 | ≥6.0 |

a) Rx: Drug treatment, intravenously administered

b) Control: saline with 0.25% Tween 20

c) Mean for right and left kidneys

*P<0.05, **P<0.01

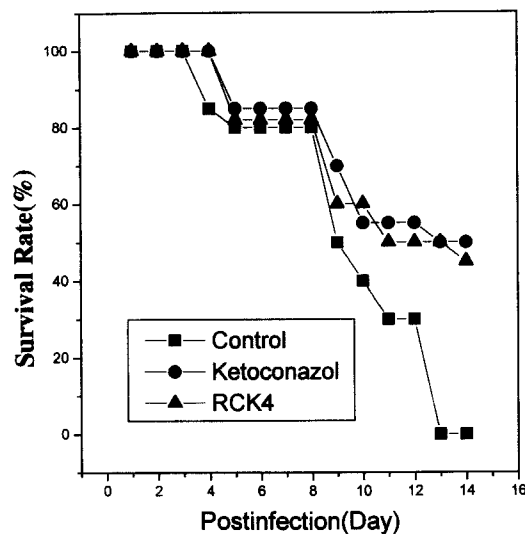


Fig. 2—Survival of *C. albicans* systemically infected mice treated with RCK4 and ketoconazole. Treatment was begun from 4 days after infection and continued for a total of 14 days. Mice (6 per group) received intravenous therapy once daily. Data for groups given RCK4 at the ED₅₀ (0.30 mg/kg/day) and ketoconazole at the ED₅₀ (8.00 mg/kg/day). ▲, RCK4; ●, Ketoconazole; ■, Control (saline with 0.25% Tween 20).

Sabouraud Agar, BHI(brain heart infusion)는 Difco Co.(USA)에서, DMSO는 Tedia Co.(Japan)에서 구입하였고, 그 밖에 사용된 각종 시약은 모두 특급 시약을 사용하였다.

균주 및 동물 – *C. albicans*균주는 경화 의료원내 환자로부터 분리한 임상 분리 균주이고, 실험 동물은 대안

Table III — Mortality of male and female ICR mice treated orally with RCK4

| Sex | Dosage (mg/kg) | Days after treatment | | | | | | | Final Mortality |
|--------|-------------------|----------------------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|--------------------|
| | | 0 | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | |
| Male | 2,850 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 5/6 | 5/5 | 5/5 | 1/6 |
| | 1,140 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 0/6 |
| | 456 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 5/5 | 5/5 | 5/5 | 1/6 |
| | 182 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 0/6 |
| | 73 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 0/6 |
| | 0 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 0/6 |
| Female | 2,850 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 0/6 |
| | 1,140 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 0/6 |
| | 456 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 0/6 |
| | 182 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 0/6 |
| | 73 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 0/6 |
| | 0 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 6/6 | 0/6 |

Table IV — Clinical signs of male and female ICR mice treated orally with RCK4

| Sex | Dosage (mg/kg) | Clinical Signs | Hours after treatment | | | | | | Days after treatment | | | | | | |
|--------|-------------------|-------------------|-----------------------|---|---|---|---|---|----------------------|---|---|---|---|---|---|
| | | | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 |
| Male | 2,850 | ND ^a | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| | 1,140 | ND | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| | 456 | ND | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| | 182 | ND | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| | 73 | ND | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| | 0 | ND | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| Female | 2,850 | ND | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| | 1,140 | ND | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| | 456 | ND | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| | 182 | ND | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| | 73 | ND | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| | 0 | ND | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |

a) ND : Not detected

b) - : No clinical signs

Table V — Changes of body weight in ICR mice treated orally with RCK4

| Sex | Dosage (mg/kg) | Days after treatment | | | |
|--------|-------------------|----------------------|---------------|---------------|---------------|
| | | 0 | 1 | 3 | 7 |
| | | Mean±SD (n) (g) | | | |
| Male | 2,850 | 25.24±1.58(6) | 27.00±1.67(6) | 31.70±1.30(6) | 32.23±1.09(5) |
| | 1,140 | 25.21±1.11(6) | 26.16±2.06(6) | 31.66±2.38(6) | 31.76±2.06(6) |
| | 456 | 26.12±1.42(6) | 27.33±1.86(6) | 31.33±1.32(6) | 31.26±2.14(5) |
| | 182 | 25.05±1.72(6) | 27.00±1.76(6) | 31.75±1.96(6) | 32.12±1.87(6) |
| | 73 | 25.01±0.89(6) | 25.41±1.24(6) | 30.83±0.98(6) | 33.65±1.19(6) |
| | 0 | 25.14±0.81(6) | 26.66±1.80(6) | 32.25±1.57(6) | 33.65±1.23(6) |
| Female | 2,850 | 20.06±1.01(6) | 22.14±1.02(6) | 24.83±1.60(6) | 24.48±1.30(6) |
| | 1,140 | 20.99±1.20(6) | 21.40±1.05(6) | 25.25±1.78(6) | 25.10±1.91(6) |
| | 456 | 20.29±1.28(6) | 21.73±2.01(6) | 24.33±2.46(6) | 24.74±2.56(6) |
| | 182 | 20.24±1.05(6) | 21.67±1.12(6) | 24.91±1.24(6) | 25.13±1.07(6) |
| | 73 | 20.63±1.26(6) | 21.41±0.91(6) | 25.00±1.18(6) | 25.73±1.20(6) |
| | 0 | 20.25±1.25(6) | 21.33±1.04(6) | 24.98±1.21(6) | 25.69±1.04(6) |

실험 동물 센터로부터 구입한 무게 20 g 안팎의 수컷 생쥐를 사용하였다.

ED₅₀ 치 측정^{9,14)} — 전보^{9,11)}에 보고한 방법에 따라

RCK4의 농도가 10, 2, 0.5, 0.1, 0.025 mg/kg가 되도록 약물을 제조하여 *C. albicans*의 전신감염 1, 4, 24 시간 후 0.2 ml씩 복강 주사하였다. 대조약물로 사용한

ketoconazole은 40, 10, 2, 0.5, 0.1 mg/kg의 농도로 제조하여 같은 방법으로 복강 투여하였다. 대조군은 용매(0.25% Tween을 포함하는 생리식염수만을 복강 주사하고 감염 48시간 후의 생존율로 ED₅₀치를 측정하였다.(Table I)

전신 감염에 대한 활성 평가^{13,14)} – 전보^{9,11)}에 보고한 방법에 따라 전신 감염에 대한 치료율을 평가하였다. (Table II)

전신감염 생쥐에서의 항진균효과¹⁴⁾ – 전보^{9,11)}에 보고한 방법에 따라 전신감염 생쥐에서의 항진균효과를 측정하였다. (Fig. 2)

자료의 통계학적 해석 – ED₅₀치는 Probit 법에 의해 계산했다. 기타 통계학적 처리는 Student's-t 검정을 행하고 P<0.005, P<0.01의 수준으로 대준군과 시험물질 투여군을 비교하였다.

급성독성시험^{15,16)}

전보⁹⁾에 보고한 방법에 따라 SPF ICR계 생쥐를 사용하여, 군 분리 및 투여용량의 설정, 시험물질 조제, 투여, 중상관찰, 체중측정, 부검 및 통계 처리하였다. (Table III, IV, V)

변이원성 시험^{17,18)} (Ames test)

시험에 사용한 *Salmonella typhimurium* (유전적 특성 hisD3052, rfa, △uvrB, pkM101), TA100(hisG 46, rfa, △uvrB, pkM101)균주는 한국화학연구소로부터 인수하였다. 변이원성 시험 및 S-9 mix 제조는 Maron & Ames¹⁹⁾법에 따라 전보¹⁷⁾에서 보고한 방법과 동일하게 행했다. 음성대조물질은 용매인 DMSO를 사용하였고, 양성대조물질로서는 사용한 균주의 유전학적 특성 및 대사활성화법의 적용 여부에 따라 2-aminofluorene(AF), sodium azide(SAZ)등을 사용

하였다. (Table VI)

염색체 이상시험¹⁹⁾

In vitro 항진균작용이 우수한 RCK4에 대해 염색체 이상시험을 했다. (Table VII)

시험물질의 조제 및 농도 – 시험물질은 투여 직전에 조제하여 사용하였고, 음성대조물질은 용매인 DMSO를 배지용량당 0.5%를 초과하지 않는 범위에서 사용하였으며, 양성대조물질은 mitomycin C(MMC: Sigma, USA)를 사용하였다.

사용세포 및 배양방법 – 사용한 포유동물 세포는 Chinese Hamster Lung fibroblast(CHL)로 국립보건안전연구원에서 분양 받아 사용하였다. Modal chromosome number는 25이며, 세포주기는 15시간이다^{19,21)}. 배양액은 10% Fetal Bovine Serum(FBS, Gibco, USA)과 1% Antibiotic-Antimycotic-용액(100×용액, Gibco)을 포함한 Eagle's Minimal Essential Medium(EMEM, Gibco, USA)을 사용하여,

Table VI — Reversion assay of RCK4 using *Salmonella typhimurium*

| Sample | Dose ($\mu\text{g}/\text{plate}$) | His ⁺ Revertants/plate | | | |
|--------------------|--|-----------------------------------|--------|----------|--------|
| | | TA98 | | TA100 | |
| | | S-9(-) ^a | S-9(+) | S-9(-) | S-9(+) |
| Control | DMSO | 39±2 | 42±3 | 110±5 | 131±6 |
| RCK4 | 31.25 | 52±7 | 65±4 | 101±8 | 121±5 |
| | 62.5 | 72±3 | 73±2 | 138±7 | 212±10 |
| | 125 | 75±4 | 77±4 | 181±7 | 151±6 |
| | 250 | 72±5 | 73±3 | 114±8 | 181±11 |
| SA ^b | 0.5 | 430±30 | | 1300±120 | |
| B(a)p ^b | 2.0 | | 145±10 | | 380±15 |

a) S-9(-) : without S-9 mix; S-9(+) : with S-9 mix

b) SA(Sodium azide) and B(a)p[Benzo(a)pyrene] were used as positive controls for the corresponding strains

Table VII — Chromosome aberration test of RCK4 with CHL cells

| Compound | Dose ($\mu\text{g}/\text{ml}$) | Treatment time(hrs) | gap ^a | Frequencies of aberrant cells | | | | | Cells scored |
|------------------|-------------------------------------|---------------------|------------------|-------------------------------|-----|-----|-----|-----|--------------|
| | | | | ctb | cte | csb | cse | nor | |
| DMSO | | | 2 | 0 | 0 | 0 | 0 | 98 | 100 |
| RCK4 | 3.91 | 24 | 2 | 0 | 0 | 0 | 1 | 97 | 100 |
| | 1.95 | 24 | 3 | 0 | 0 | 0 | 0 | 97 | 100 |
| | 0.98 | 24 | 2 | 0 | 0 | 0 | 0 | 98 | 100 |
| MMC ^b | 0.20 | 24 | 14 | 11 | 10 | 6 | 25 | 35 | 100 |

a) gap : chromatid & chromosome gap; ctb : chromatid breakage; cte : chromatid exchange; csb : chromosome breakage; cse : chromosome exchange; nor : normal

b) MMC(Mitomycin C) was used as positive control

포화습도하에서 5% CO₂를 공급하는 37°C의 배양기에 서 배양하였다. 배양된 세포는 3~5일 간격으로 0.05% trypsin-EDTA(Gibco, USA)-용액을 이용하여 계대 유지하였다.

세포독성시험²⁰⁾ – 배양세포의 50% 증식억제농도 (IC₅₀)를 구하였다. 세포 계대시에 1회용 24 well plate에 1 well당 1×10⁴개의 세포를 파종하여 2일간 배양한 후, 한 농도당 2개의 well을 할당하고 시험물질 을 DMSO로 희석하여 최고용량을 50 g/ml로 하여 공비 2로 10단계의 농도를 설정하였다. 11번째 well은 용매 대조군으로 DMSO를 처리하였다. 37°C 항온수조에서 가온한 Dulbecco's Phosphate Buffered Saline (DPBS) 0.5 ml로 2회 세척한 후, MeOH로 10분간 고정하고 5% Giemsa(in phosphate buffer pH6.8)로 15분간 염색한 후 현미경으로 관찰하여 50% 세포독성을 보이는 농도를 구하였다.

염색체이상시험 – 세포독성시험에서 결정된 IC₅₀를 최고 농도로 하고, 공비 2로 3단계의 농도를 시험농도로 하였다. 또한, 음성대조군과 양성대조군을 두었다. CHL 세포를 60 mm의 petri dish에 1×10⁵/5 ml가 되도록 파종하고 3일간 배양한 후, 각각 시험물질과 양성대조물질등을 함유하는 배양액으로 교환하여 22시간 동안 배양하였다. 각 petri dish에 Colcemid(Gibco, USA)를 1 μM이 되도록 처리한 후, 2시간 동안 더 배양하여 총 검체 처리시간이 24시간이 되도록 하였다. 0.05% trypsin-EDTA로 15 ml 원심분리관에 세포를 모은 다음 37°C의 저장액(0.075M KCl) 10 ml에 잘 혼탁 시킨 후 37°C 수조에 15분간 방치하고, 고정액 (MeOH : AcOH=3 : 1)으로 3회 고정시킨 후 공기건조법으로 slide를 제작하여, 5% Giemsa로 30분간 염색하여 현미경으로 관찰하였다. 양성대조군으로는 MMC(0.2 g/ml)를 사용하였다.

결과의 판정 – 한 시험농도당 100개의 세포분열증기상을 현미경하에서 판독하여 염색체이상 유무를 관찰하였다. 염색체이상은 크게 구조이상(structural aberration)과 수적이상(numerical aberration)으로 분류하고, 구조이상의 관찰대상은 chromatid & chromosome gap(gap), normal (nor), chromatid breakage (ctb), chromatid exchange(cte), chromosome breakage (csb), chromosome exchange (cse)로 구분했다. 이상의 종류를 1개 이상 갖는 세포를 양성세포 1개로 계수하고 그 종류를 각각 기록하였다.

Table VIII – The clastogenic effects of RCK-4-induced MNRETs in mouse peripheral blood

| Treatment ^c | MNRETs/100 RETs ^{a, b} | | | | | Mean±S.E. |
|------------------------|---------------------------------|-----|-----|-----|----------------|-----------|
| | individual value | | | | | |
| MMC ^d | | | | | | |
| 1 mg/kg | 20. | 22. | 21. | 19. | 14 | 19.2±1.39 |
| RCK | | | | | | |
| 31.25 mg/kg | 0. | 0. | 0. | 1. | 0 | 0.2±0.20 |
| 62.25 mg/kg | 0. | 4. | 0. | 0. | 2 | 1.2±0.80 |
| 125 mg/kg | 0. | 0. | 1. | 1. | 1 | 0.6±0.24 |
| 250 mg/kg | 0. | 1. | 0. | 2. | d ^e | 0.8±0.48 |
| 500 mg/kg | 2. | 0. | 0. | 0. | 1 | 0.6±0.40 |

a) MNRET : micronucleated reticulocytes, RET : reticulocytes

b) MNRETs/1000 RETs of negative control mice treated with olive oil (1.0 ml/25 g, intraperitoneally once) only was 0.8±0.24 after 48 hrs treatment

c) MMC(1 mg/kg) and RCK4 were administered to mice intraperitoneally

d) MMC was used as positive control

e) d : dead

f) Mice were sacrificed after 48 hrs of RCK4 treatment

CHL 세포의 경우 통상 음성대조군에서 염색체이상을 가진 세포의 출현율이 3%를 초과하지 않았다. 그러므로 이상세포의 평균 출현율이 5% 미만을 음성 (-), 5% 이상 10% 미만을 의양성 (±), 10% 이상을 양성 (+)으로 판정했다.

생쥐 소핵시험²²⁾(Mouse micronucleus test)

전보^{9, 10)}에 보고한 방법에 따라 6~8주령의 20~25 g의 수컷 ICR생쥐를 사용하여, 군 분리 및 투여용량의 설정, 시험물질 조제, 투여, 혈액 채취, 도말표본 제작 및 통계 처리^{22, 23)} 하였다. 양성 대조 물질은 MMC를 사용하였다.(Table VIII)

실험결과 및 고찰

In vivo 항진균작용

새로운 작용 기전을 갖는 항진균제를 개발하기 위해 RCK4에 대하여 *in vivo* 항진균작용을 검색하였다. 현재 임상에 사용되는 ketoconazole 및 fluconazole과 비교하여 치료제로서의 유효성 여부를 알아보았다. RCK4을 진균 전신 감염 생쥐에 *in vivo* 항진균시험한 결과 ED₅₀가 0.30±0.14 mg/kg으로 대조약물인 ketoconazole의 8.00±0.73 mg/kg와 fluconazole의 10.00 mg±0.43 mg/kg보다 우수하였다(Table I).

전신 감염시킨 생쥐에 대하여 RCK4는 ED₅₀ 0.30 mg/kg와 fluconazole은 10.00 mg/kg를 복강 투여한 후 간장과 신장에서의 균수를 측정함으로써 이들 화합물의 활성을 측정하였다. Table II에서 보는 것처럼 약물투여 7일 및 14일 후에는 대조약물 fluconazole과 RCK4는 모두 간장에서 대조군에 비해 균수가 유의성 있게 감소했으나, 신장에서는 효과가 관찰되지 않았다. *C. albicans*를 만성 전신 감염시킨 생쥐에서의 약물의 생명유지 효과를 측정하였다. *C. albicans*를 만성 전신 감염시키고 대조군의 생쥐가 모두 사망할 때까지 유효 농도의 약물을 하루에 한번씩 투여하였다. 즉 RCK4는 ED₅₀ 0.30 mg/kg와 ketoconazole은 8.00 mg/kg를 투여하면서 생존율을 측정한 결과를 Fig. 2에 나타내었다. RCK4(0.30 mg/kg)의 생존연장을 측정 결과 대조군에 비해 기존의 ketoconazole (8.00 mg/kg)보다 적은 농도에서 유사한 생명을 연장시킴으로써 항진균 효과를 나타내었다. 이러한 생명연장 효과는 AIDS 환자에게서 일어나는 기회성 진균 감염의 치료제로 RCK4를 사용하면 환자의 생명을 어느 정도 연장시킬 수 있을 가능성을 보여주는 것이다. 이상과 같이 RCK4의 항진균작용을 검색한 결과 기존의 fluconazole, ketoconazole보다 우수한 항진균 작용을 나타냈다.

안전성 검색

RCK4에 대해 급성독성시험을 했다. 약 8주령의 생쥐에 RCK4를 경구 투여한 결과 수컷의 최고용량군 1마리가 투여 후 3일에 사망하였다(Table III). 사망한 동물을 부검한 외관상의 소견에서는 별다른 증상을 나타내지는 않았다. 최고용량군(2850 mg/kg)에서 약물 투여 후 RCK4의 생쥐에 대한 1회 경구투여 사망 예는 456 mg/kg 용량군에서도 나타나서 투여용량군에 관계 없이 나타나는 것으로 추정되며, 또한 일반 증상에도 대조군에 비해 유의성 있는 차이를 나타내지 않았으므로 약물의 독성에 기인한 현상이라고 보기에는 어려워 앞으로 흰쥐에 대한 급성독성 및 아급성독성시험을 추가로 조사하여야 할 것으로 사료된다. 또한 모든 실험동물에서 투여 후 7일까지 약물에 기인한 외관상 임상상태의 변화 및 중독증상은 발견되지 않았다 (Table IV).

체중측정 결과 시험물질 투여군은 수컷, 암컷 모두가 대조군에 비해 별다른 차이를 나타내지 않았다. 단 시험물질 투여군과 대조군에서 약간의 사하증상을 보이는 예가 있었다(Table V). 이상과 같이 RCK4의 생쥐에

대한 급성경구독성시험에서 상기의 일반상태, 체중변화 및 부검 소견 등에는 별다른 독성이 관찰되지 않았으나 앞으로 이들에 대한 아급성 시험 및 흰쥐에 대한 급성독성 시험을 추가로 시행하여야 정확한 독성을 평가할 수 있으리라고 본다.

RCK4에 대해 *Salmonella*를 이용한 유전자 복귀돌연변이 시험 (Ames test)을 행했다. 예비독성시험에서 결정된 용매 DMSO에 대한 최고 용해농도 20 mg/plate를 공비 2로 7단계로 설정하여 평판법으로 시험하여 Table VI의 결과를 얻었다. 시험결과 RCK4는 대사 활성제 존재 유무와 관계없이 Ames test에서 음성으로 나타났다.(Table VI)

RCK4의 염색체이상시험 결과를 각각 Table VII에 나타내었다. 세포독성시험에서 결정된 최고농도인 3.91 g/ml로부터 공비 2로 3단계의 농도에서 시험한 결과, RCK4에서는 모든 시험농도에서 3% 이하의 염색체이상 빈도를 나타내므로 음성으로 확인되었다. 용매 대조군에서는 약 3%이하의 염색체이상 빈도를 보였고, 양성대조군에서도 염색체이상 유발물질에 의하여 50% 이상의 염색체이상을 유발하여 본 시험이 적합하게 실시되었음을 보여주었다. 세포독성시험 및 본시험에서 시험물질의 처리시간은 24시간으로 하였다. 이 시험의 결과, RCK4는 같은 농도에서 염색체이상을 3% 이하로 유발하므로 음성을 나타내서 유전 독성중 염색체이상 유발성은 없는 것으로 생각된다.

RCK4에 대해 생쥐 소핵시험에 의한 유전독성 시험을 행했다. 양성대조물질로 사용한 MMC의 1 mg/kg (i.p.)에서의 MNRETs생성빈도는 투여 후 48시간에서 가장 높은 소핵생성 빈도를 나타낸다.^{22, 23)} 따라서 MMC투여에서 나타난 최대생성 빈도를 나타내는 48시간에 혈액을 채취하여 MNRETs를 관찰하였다. 본 시험에서 RCK4의 투여농도는 예비시험으로부터 최고투여량을 500 mg/kg로 결정하였고, 혈액채취 시간은 48시간에 생쥐 꼬리정맥으로부터 말초혈액을 채취하여 표본을 만들어 관찰하였다. 소핵을 가진 망상적혈구의 출현빈도에 있어서 양성대조군으로 사용한 MMC는 Hayashi 등^{22, 23)}의 데이터와 유사하였으며 용매대조군 올리브유에서는 일반적인 음성대조군의 소핵생성 빈도를 나타내었다.(Table VIII) 5단계의 용량에 걸쳐 시험한 결과 대부분의 용량에서 음성대조군에 비해 유의성 있는 증가가 나타나지 않았다. 이상의 결과로서 RCK4는 생쥐 말초혈액에서의 소핵생성빈도가 증가하지 않

는 것으로 보아 골수세포의 분화과정에서 염색체손상을 일으키지 않는 것으로 판단된다.

결 론

- 1) *C. albicans* 전신감염 생쥐에 대해 RCK4의 ED₅₀을 구한 결과 0.30 ± 0.14 mg/kg로 대조약물인 ketoconazole, fluconazole의 8.00 ± 0.73 mg, 10.00 ± 0.43 mg/kg보다 우수한 결과를 보여 주었다. 전신감염 생쥐에서 *C. albicans*의 회수된 균수를 측정한 결과, 간장에서 대조군에 비해 균수가 감소한 것으로 나타났으나, 신장에서는 유의성이 별로 없었다. 그리고 RCK4 (0.30 mg/kg)는 기준의 ketoconazole (8.00 mg/kg) 보다 적은 농도에서 생존율을 측정 결과 유사한 항진균 효과를 나타냈다.
- 2) RCK4의 급성경구독성을 평가하기 위하여 ICR 계 생쥐에 $2,850$ mg/kg를 투여가능 최대용량으로 경구 투여한 후 7일 동안 사망동물수, 임상증상, 체중변화 및 육안적 해부소견을 관찰하였다. 급성경구독성시험에서 일반 증상, 체중변화 및 부검 소견 등에 유의성 있는 다른 독성이 관찰되지 않았으며 LD₅₀치는 약 $2,850$ mg/kg 이상이라고 평가되었다.

- 3) RCK4대해 *Salmonella typhimurium* (TA98, TA100)을 이용한 *in vitro* 유전자 복귀돌연변이 시험 (Ames test)을 한 결과에서 음성으로 나타났다. RCK4에 대해 CHL에 대해 염색체이상시험 결과는 음성인 것으로 판단된다. RCK4 대해 *in vivo* 수준에서 생쥐소핵시험에 의한 유전독성을 평가하였다. RCK4는 생쥐 말초혈액에서의 소핵생성이 나타나지 않아 골수세포의 분화과정에서 염색체손상을 일으키지 않는 것으로 사료된다.

감사의 말씀

이 연구는 95년도 보건복지부 신약개발 지원연구사업의 지원에 의해 수행된 것으로 깊이 감사드린다.

문 헌

- 1) Sternberg, S. : The emerging fungal threat. *Science* **266**, 1632 (1994).
- 2) Georgopapadakou, N. H. and Walsh, J. : Hu-

man mycoses—Drugs and targets for emerging pathogens. *Science* **264**, 371 (1994).

- 3) Clark, A. C. : The need for new antifungal Drugs. Fernandes, P. B. (Eds.), *New Approaches for Antifungal Drugs* Birkhaeser, Boston, pp. 1 (1992).
- 4) Spencer, C. M. and Goa, K. L. : Atovaquone—A Review of its pharmacological properties and therapeutic efficacy in opportunistic infections. *Drugs* **50**(1) 176 (1995).
- 5) Rex, J. H., Rinaldi, M. G. and Pfaller, M. A. : Resistance of *Candida* species to fluconazole. *Antimicrobial Agents and Chemother.* **39**(1), 1 (1995).
- 6) Hudson, A. T. : Atovaquone—A novel agent for the treatment of malaria, PCP and toxoplasmosis. : Bentley, P. H. and Ponsford, R. (Eds.), *Recent advances in the chemistry of anti-infective agents* Royal society of chemistry, pp322-335 (1992); Hudson, A. T., M. J. Pether, A. W. Randall, M. Fry, V. S. Latter and N. McHardy : Atovaquone-synthesis of a novel agent for the treatment of malaria, PCP and toxoplasmosis, *Eur. J. Med. Chem.*, **21**(4), 271 (1986).
- 7) Bowman, C. M., Porter, T. H., Skelton, F. S. and Folkers, K. : 5,8-Quinolinequinone analogs which inhibit mitochondrial succinoxidase. *J. Med. Chem.* **14**, 206 (1973).
- 8) Ryu, C. K. and Kim, H. J. : The synthesis of 6-(N-arylamino)-7-chloro-5,8-quinolinedione derivatives for evaluation of antifungal activities. *Arch. Pharm. Res.* **17**(3), 139 (1994).
- 9) Ryu, C. K., Kim, D. H., Yun, Y. P., Heo, M. Y., Lee, B. M., Jang, S. J., Kim, H. J. and Park, Y. M. : The evaluation of in vivo antifungal activities and toxicities of 6-[(N-4-chlorophenyl)amino]-7-chloro-5,8-quinolinediones. *Yakhak Hoeji* **39**(4), 417 (1995).
- 10) Ryu, C. K., Heo, M. Y., Park, Y. M. and Yun, Y. P. : The evaluation of genotoxicities of antifungal 6-[(N-halophenyl)amino]-7-chloro-5,8-quinolinediones. *J. Appl. Pharm.* **3**(3), 182 (1995).
- 11) Park, Y. M., Kim, H. J., Kim, D. H., Lee, I. K. and Ryu, C. K. : The evaluation of in vivo antifungal activities of 6-[(N-4-fluorophenyl)amino]-7-chloro-5,8-quinolinediones. *Yakhak Hoeji* **40**, 4

- (1996).
- 12) Ryu, C. K. Kim, D. H., Lee, I. K. and Kim, S. J. : 6-[(N-2,3-dichloro-phenyl)amino]-7-chloro-5,8-quinolinedione treatment of candidiasis in normal mice. *Arch. Pharm. Res.* **19(3)**, 197 (1996).
- 13) Fisher, M. A., Lee, P. G. and Tarry W. F. : Fluconazole treatment of candidiasis in normal and diabetic rats. *Antimicrobial Agents and Chemother.* **33(7)**, 1042 (1989).
- 14) Sugar A. M., Salibian, M. and Goldani, L. Z. : Saperconazole therapy of murine disseminated candidiasis: Efficacy and interaction with amphotericin B. *Antimicrobial Agents and Chemother.* **38(2)**, 371 (1994).
- 15) Lorke, D. : A new approach to practical toxicity testing. *Arch. Toxicol.* **54**, 275 (1983).
- 16) Zbinden, G. and Flury-Roversi, M. : Significance of the LD₅₀-test for toxicological evaluation of chemical substances. *Arch. Toxicol.* **47**, 77 (1981).
- 17) Maron, D. M. and Ames, B. N. : Revised methods for the Salmonella mutagenicity test. *Mutation Res.* **113**, 173 (1983).
- 18) OECD, Data interpretation guides (DIGs) (Provisional). DIG18, *Mutagenicity*, pp58 (1984).
- 19) D. K. Gulati, P. S. Sabharwaland and M. D. Shelby : Tests for the induction of chromosomal aberrations and sister chromatid exchanges in cultured chinese hamster ovary(CHO) cells. *Progress in Mutation Research* **5**, 413 (1985).
- 20) Mosmann T. : Rapid colorimetric assay for cellular growth and survival-Application to proliferation and cytotoxic assays. *J. Immunol. Method* **65**, 55 (1983).
- 21) Hay, R. J., Caputo, J. and Macy, M. L. : ATCC quality control methods for cell lines. 2nd ed. *American Type Culture Collection* (1992).
- 22) Hayashi, M. : An application of acridine orange fluorescent staining to the micronucleus test. *Mutation Res.* **120**, 241 (1983).
- 23) Hayashi, M. : The micronucleus test. pp63-79. *Scientist Tokyo* (1991).