- (43) Дата публикации заявки 2023.03.29
- (22) Дата подачи заявки 2021.03.25

- **(51)** Int. Cl. *C07K 14/605* (2006.01) *A61K 38/26* (2006.01)
 - **A61P 1/04** (2006.01) **A61P 1/08** (2006.01)
 - **A61P 3/04** (2006.01)
 - **A61P 3/10** (2006.01)

(54) ПЕПТИДНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ-АГОНИСТЫ РЕЦЕПТОРОВ GIP И ИХ ПРИМЕНЕНИЕ

- (31) 62/994,721
- (32) 2020.03.25
- (33) US
- (86) PCT/JP2021/014422
- (87) WO 2021/193983 2021.09.30
- (88) 2021.11.04
- **(71)** Заявитель:

ТАКЕДА ФАРМАСЬЮТИКАЛ КОМПАНИ ЛИМИТЕД (JP)

- (72) Изобретатель:
 - Аннино Антуан Шарль Оливье, Коул Дерек Сесил, Скора Николас (US)
- (74) Представитель:

Медведев В.Н. (RU)

(57) В настоящем изобретении предложены соединения пептидов-агонистов рецептора GIP, подходящие для введения один раз в неделю (1 раз/нед.), указанные пептидные соединения, обладающие активирующим действием на рецепторы GIP, и применение пептида-агониста рецептора GIP в качестве лекарственного препарата для лечения и/или предотвращения рвоты, или симптома, или патологического состояния, связанного с рвотой. В частности, предложены пептидагонист рецептора GIP, содержащий последовательность, представленную любой из формул (I)-(V) (формулы см. в описании), или его соль, и лекарственный препарат, содержащий его.

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

2420-575567EA/026

ПЕПТИДНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ-АГОНИСТЫ РЕЦЕПТОРОВ GIP И ИХ ПРИМЕНЕНИЕ

ПЕРЕКРЕСТНАЯ ССЫЛКА НА РОДСТВЕННЫЕ ЗАЯВКИ

[0001] Данная заявка испрашивает приоритет по предварительной заявке на патент США с серийным номером 62/994721, полное содержание которой включено в данный документ посредством ссылки.

ОБЛАСТЬ ТЕХНИКИ

[0002] Настоящее изобретение относится к новому пептидному соединению, обладающему активирующим действием на рецепторы GIP, и к применению пептидного соединения в качестве лекарственного препарата, которое можно вводить по режиму дозирования один раз в неделю.

УРОВЕНЬ ТЕХНИКИ

[0003] Приведенные в этом разделе утверждения лишь предоставляют справочную информацию, относящуюся к настоящему изобретению, и могут не представлять собой предшествующий уровень техники.

[0004] И глюкагоноподобный пептид-1 (GLP-1), и глюкозозависимый инсулинотропный полипептид (GIP) представляют собой пептиды, называемые инкретинами. GLP-1 и GIP секретируются L-клетками и К-клетками тонкой кишки, соответственно.

[0005] GLP-1 действует через рецепторы GLP-1 и, как известно, обладает глюкозозависимым инсулинотропным действием и подавляющим аппетит эффектом. С другой стороны, известно, что GIP оказывает глюкозозависимое инсулинотропное действие через рецепторы GIP (GIPr), хотя влияние GIP только на аппетит неясно.

[0006] Были предприняты попытки поиска пептидов, обладающих активностью коагониста рецептора GLP-1/рецептора GIP или триагониста рецептора глюкагона/рецептора GLP-1/рецептора GIP, и их модификаций, и разработки этих пептидов в качестве лекарственных средств против ожирения, терапевтических средств против диабета или терапевтических средств против нейродегенеративных расстройств на основе структуры природного глюкагона, GIP или GLP-1. Однако пептидное соединение и соединение, обладающее селективным активирующим действием на рецепторы GIP, по настоящему изобретению для применения в лечении рвоты и подобных симптомов, связанных с тошнотой и рвотой, не были предложены.

[0007] Пациенты, которые страдают от тошноты и рвоты, часто не хотят или не могут регулярно принимать лекарственные препараты; несколько исследований показали, что менее частое дозирование приводит к более высокой степени комплаентности и, таким образом, в конечном итоге к лучшему лечению пациентов. Поэтому существует неудовлетворенная потребность в противорвотных препаратах пролонгированного действия. В частности, существует потребность в противорвотных препаратов на основе

пептидов-агонистов рецепторов GIP пролонгированного действия, которые представляют собой альтернативу препаратам для дозирования два раза в день (дважды в день), для более удобного применения при изменении режима дозирования, частоты приема лекарственных препаратов или типа лекарственных препаратов. Увеличение продолжительности действия также принесет пользу при заболеваниях, при которых продолжительность эпизодов рвоты больше.

[0008] Все публикации, патенты и заявки на патенты, цитируемые в данном документе, полностью включены в данный документ посредством ссылки.

СУЩНОСТЬ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[0009] Целью настоящего изобретения является создание пептидного соединенияагониста рецептора GIP, которое обладает активирующим действием на рецептор GIP и применимо в качестве профилактического/терапевтического средства против диабета, ожирения и/или противорвотного средства для профилактики/лечения заболеваний, сопровождающихся рвотой или тошнотой.

[0010] Настоящее изобретение относится к пептидным соединениям-агонистам GIPr, содержащим последовательность, представленную формулами (I)-(V), которые применимы в качестве терапевтических средств для профилактики или лечения рвоты, как описано в данном документе. Удивительно, но соединения формул (I)-(V) демонстрируют превосходное активирующее действие на рецептор GIP, более длительный период полувыведения ½ и улучшенную растворимость. Неожиданно в некоторых случаях пептиды формул (I)-(V) по сравнению с другими известными в данной области техники пептидами-агонистами GIPr обладают улучшенными свойствами в одном или более из следующих свойств: (1) стабильность в сыворотке, (2) период полувыведения и (3) растворимость. В определенных вариантах осуществления данного изобретения пептиды формул (I)-(V) по сравнению с другими известными пептидами-агонистами GIPr, которые вводят один раз в неделю для лечения рвоты или которые могут быть полезны в качестве профилактических средств против тошноты и/или рвоты и других симптомов рвоты, обладают улучшенными свойствами по одному или более из следующих свойств: (1) стабильность в сыворотке, (2) период полувыведения и (3) растворимость.

[0011] Более конкретно, настоящее изобретение включает следующие варианты осуществления:

[0012] Вариант осуществления (1). Пептид-агонист рецептора GIP, представленный формулой (I):

P¹-Tyr-A2-Glu-Gly-Thr-Phe-Ile-Ser-A9-Tyr-Ser-Ile-A13-A14-Asp-A16-A17-A18-Gln-A20-A21-Phe-Val-A24-Trp-Leu-Leu-Ala-Gln-A30-A31-A32-A33-A34-A35-A36-A37-A38-A39-A40-A41-A42-P² или его фармацевтически приемлемая соль;

гле

Р¹ представляет собой группу, представленную формулой

 $-R^{A1}$.

-CO-R^{A1},

```
-CO-OR<sup>A1</sup>,
-CO-COR<sup>A1</sup>,
-SO-R<sup>A1</sup>,
-SO<sub>2</sub>-R<sup>A1</sup>,
-SO<sub>2</sub>-OR<sup>A1</sup>,
-CO-NR<sup>A2</sup>R<sup>A3</sup>,
-SO<sub>2</sub>-NR<sup>A2</sup>R<sup>A3</sup>,
-C(=NR<sup>A1</sup>)-NR<sup>A2</sup>R<sup>A3</sup> или
отсутствует,
```

где каждый из R^{A1} , R^{A2} и R^{A3} независимо представляет собой атом водорода, необязательно замещенную углеводородную группу или необязательно замещенную гетероциклическую группу;

 P^2 представляет собой -NH₂ или -OH;

A2: представляет собой Aib, D-Ala, Ala, Gly или Pro;

А9: представляет собой Аѕр или Leu;

А13: представляет собой Aib или Ala;

A14: представляет собой Leu, Aib, Ile или Nle;

A16: представляет собой Arg, Ser или Lys;

А17: представляет собой Aib, Ala или Ile;

A18: представляет собой Ala, His или Lys;

A19: представляет собой Gln или Ala;

A20: представляет собой Aib, Gln или Ala;

A21: представляет собой Asp, Asn или Lys;

A24: представляет собой Asn, Gln или Glu;

A30: представляет собой Arg, Ser, Gln или Lys;

А31: представляет собой Gly, Pro или делецию;

А32: представляет собой Ser, Lys, Pro, Gly или делецию;

А33: представляет собой Ser, Lys, Gly или делецию;

А34: представляет собой Gly, Asn или делецию;

А35: представляет собой Ala, Asp, Ser, Asn или делецию;

А36: представляет собой Рго, Тгр или делецию;

А37: представляет собой Pro, Lys или делецию;

А38: представляет собой Pro, His или делецию;

А39: представляет собой Ser, Asn или делецию;

A40: представляет собой Ile или делецию;

A41: представляет собой Thr или делецию; и

A42: представляет собой Gln или делецию.

[0013] Вариант осуществления (2). Пептид-агонист рецептора GIP, представленный формулой (II):

P¹-Tyr-A2-Glu-Gly-Thr-Phe-Ile-Ser-Asp-Tyr-Ser-Ile-A13-A14-Asp-A16-A17-A18-A19-

A20-A21-Phe-Val-A24-Trp-Leu-Leu-Ala-A29-A30-A31-A32-A33-A34-A35-A36-A37-A38-A39-A40-A41-A42-P² или его фармацевтически приемлемая соль, где:

```
P^1 представляет собой группу, представленную формулой -R^{A1}, -CO-R^{A1}, -CO-OR^{A1}, -CO-COR^{A1}, -SO-R^{A1}, -SO2-R^{A1}, -SO2-R^{A1}, -CO-NR^{A2}R^{A3},
```

где каждый из R^{A1} , R^{A2} и R^{A3} независимо представляет собой атом водорода, необязательно замещенную углеводородную группу или необязательно замещенную гетероциклическую группу;

 P^2 представляет собой -NH₂ или -OH;

-SO₂-NR^{A2}R^{A3} или -C(=NR^{A1})-NR^{A2}R^{A3}

А2: представляет собой Aib, D-Ala или Gly;

А13: представляет собой Aib или Ala;

A14: представляет собой Leu, Aib, Ile, Nle или Lys(R);

A16: представляет собой Arg, Ser или Lys;

A17: представляет собой Aib, Ala, Ile или Lys(R);

A19: представляет собой Gln или Ala;

A18: представляет собой Ala, His или Lys(R);

A20: представляет собой Aib, Gln, Arg или Ala;

A21: представляет собой Asp, Asn или Lys(R);

A24: представляет собой Asn, Gln или Glu;

A29: представляет собой Gln или Lys(R)

A30: представляет собой Arg, Lys, Ser, Gln или Lys(R);

A31: представляет собой Gly, Pro или делецию;

А32: представляет собой Ser, Lys, Pro, Gly или делецию;

А33: представляет собой Ser, Lys, Gly или делецию;

А34: представляет собой Gly, Asn или делецию;

А35: представляет собой Ala, Asp, Ser, Asn или делецию;

А36: представляет собой Рго, Тгр или делецию;

А37: представляет собой Pro, Lys или делецию;

А38: представляет собой Pro, His или делецию;

А39: представляет собой Ser, Asn или делецию;

A40: представляет собой Ile или делецию;

A41: представляет собой Thr или делецию;

A42: представляет собой Gln или делецию.

где в остатке Lys(R) часть (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой линкер, и выбран из следующей группы, состоящей из 20EGgEgE, OEGgEgE, 20EGgE, 30EGgEgE, 20EGgEgE, 20EG и G5gEgE; и X представляет собой липид.

[0014] Вариант осуществления (3). Пептид-агонист рецептора GIP, представленный формулой (IV):

P¹-Туг-Aib-Glu-Gly-Thr-Phe-Ile-Ser-Asp-Туг-Ser-Ile-A13-A14-Asp-A16-A17-A18-A19-A20-A21-Phe-Val-A24-Trp-Leu-Leu-Ala-A29-A30-A31-A32-A33-A34-A35-A36-A37-A38-A39-P² или его фармацевтически приемлемая соль, где:

 P^1 представляет собой H или C_{1-6} алкил;

 P^2 представляет собой -NH₂ или -OH;

A13: представляет собой Aib, Ala или Lys;

A14: представляет собой Leu, Aib, Lys или Lys(R);

А16: представляет собой Arg, Ser или Lys;

A17: представляет собой Aib, Ala, Ile, Glu, Lys или Lys(R);

A18: представляет собой Ala, His, Glu, Lys или Lys(R);

A19: представляет собой Gln или Ala;

A20: представляет собой Aib, Ala, Gln, Arg или Lys;

A21: представляет собой Asp, Asn, Lys или Lys(R);

A24: представляет собой Asn или Glu;

A29: представляет собой Gln, Lys или Lys(R);

A30: представляет собой Arg, Ser, Gln, Lys, Lys(Ac) или Lys(R);

А31: представляет собой Gly, Рго или делецию;

А32: представляет собой Ser, Gly или делецию;

А33: представляет собой Ser, Gly или делецию;

А34: представляет собой Gly или делецию;

А35: представляет собой Ala, Ser или делецию;

А36: представляет собой Рго или делецию;

А37: представляет собой Рго или делецию;

А38: представляет собой Рго или делецию; и

А39: представляет собой Ser или делецию;

где в остатке Lys(R) часть (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой линкер и выбран из группы, состоящей из 20EGgE, 20EGgEgE, G4gE, GGGGG, G5gE, G5gEgE, G6, gEgEgE, OEGgEgE, OEGgEOEGgE, GGPAPAP и GGPAPAPgE; и X представляет C_{17} - C_{22} одноосновную кислоту или C_{17} - C_{22} двухосновную кислоту.

[0015] Вариант осуществления (4). Пептид-агонист рецептора GIP по варианту осуществления (3) или его фармацевтически приемлемая соль, где:

A17: представляет собой Aib, Ala, Ile, Glu или Lys(R);

A18: представляет собой Ala, His, Glu или Lys(R);

A21: представляет собой Asp, Asn или Lys(R); и

A29: представляет собой Gln или Lys(R).

[0016] Вариант осуществления (5). Пептид-агонист рецептора GIP или его фармацевтически приемлемая соль по варианту осуществления (4) имеет растворимость по меньшей мере 15 мг/мл в фосфатном буфере при рН 7,4.

[0017] Вариант осуществления (6). Пептид-агонист рецептора GIP или его фармацевтически приемлемая соль по варианту осуществления (4) имеет растворимость по меньшей мере 30 мг/мл в фосфатном буфере при рН 7,4.

[0018] Вариант осуществления (7). Пептид-агонист рецептора GIP по варианту осуществления (3) или его фармацевтически приемлемая соль, где:

A13: представляет собой Aib или Ala;

A14: представляет собой Leu, Lys или Lys(R);

A16: представляет собой Arg;

A17: представляет собой Aib, Lys или Lys(R);

A18: представляет собой Ala, Lys или Lys(R);

А20: представляет собой Aib;

A29: представляет собой Gln;

А30: представляет собой Arg, Ser или Lys;

А31: представляет собой Gly или Pro;

А33: представляет собой Ser или делецию; и

А35: представляет собой Ala или делецию;

где L выбран из группы, состоящей из 2OEGgE, 2OEGgEgE, OEGgEGE, OEGgEOEGgE, G5, GGPAPAP и GGPAPAPgE.

[0019] Вариант осуществления (8). Пептид-агонист рецептора GIP по варианту осуществления (7) или его фармацевтически приемлемая соль, где:

A14: представляет собой Leu или Lys(R);

A17: представляет собой Aib или Lys(R);

A18: представляет собой Ala или Lys(R); и

A21: представляет собой Asp, Asn или Lys(R).

[0020] Вариант осуществления (9). Пептид-агонист рецептора GIP или его фармацевтически приемлемая соль по варианту осуществления (8) имеет растворимость по меньшей мере 60 мг/мл в фосфатном буфере при рН 7,4.

[0021] Вариант осуществления (10). Пептид-агонист рецептора GIP по варианту осуществления (1) или (2) или его фармацевтически приемлемая соль, где A31 представляет собой Gly, A32-A41 представляет собой делецию; или A32 представляет собой Gly, или 33-A41 представляет собой делецию.

[0022] Вариант осуществления (11). Пептид-агонист рецептора GIP по любому из вариантов осуществления (1)-(10) или его фармацевтически приемлемая соль, где P^2 представляет собой -OH.

[0023] Вариант осуществления (12). Пептид-агонист рецептора GIP по любому из вариантов осуществления (2)-(12) или его фармацевтически приемлемая соль, где Lys(R) представляет собой остаток Lys, и где боковая цепь указанного остатка Lys заменена на (R).

[0024] Вариант осуществления (13). Пептид-агонист рецептора GIP по варианту осуществления (12) или его фармацевтически приемлемая соль, где Lys(R) или Кт (используемые в данном документе взаимозаменяемо) представляет собой остаток Lys, замещенный (R), а (R) представлен X-L-, где L выбран из 20EGgE, 20EGgEgE, G4gE, GGGGG, G5gE, G5gEgE, G6, gEgEgE, OEGgEgE, OEGgEOEGgE, GGPAPAP, и GGPAPAPgE; и X представляет собой C₁₇-C₂₂ двухосновную кислоту.

[0025] Вариант осуществления (14). Пептид-агонист рецептора GIP по любому из вариантов осуществления (2)-(13) или его фармацевтически приемлемая соль, где L представляет собой 20EGgEgE, OEGgEgE, 20EGgE, GGGGG, или G5gEgE; и X представляет собой C_{18} двухосновную кислоту.

[0026] Вариант осуществления (15). Пептид-агонист рецептора GIP по варианту осуществления (14) или его фармацевтически приемлемая соль, где линкер (L) представляет собой 2OEGgEgE или GGGGG, и (R) представляет собой 2OEGgEgE- C_{18} двухосновную кислоту или (R) представляет собой GGGGG- C_{18} двухосновную кислоту.

[0027] Вариант осуществления (16). Пептид-агонист GIPR по любому из вариантов осуществления (2)-(4), представленный формулой (V):

Me-Tyr-Aib-Glu-Gly-Thr-Phe-Ile-Ser-Asp-Tyr-Ser-Ile-A13-A14-Asp-Arg-A17-Ala-Gln-Aib-A21-Phe-Val-Asn-Trp-Leu-Leu-Ala-Gln-A30-A31-A32-A33-A34-A35-A36-A37-A38-A39-P², или его фармацевтически приемлемая соль, где

 P^2 представляет собой -NH₂ или -OH;

А13: представляет собой Aib или Ala;

A14: представляет собой Leu, Lys или Lys(R);

A17: представляет собой Aib, Lys или Lys(R);

A21: представляет собой Asp, Asn, Lys или Lys(R);

А30: представляет собой Arg, Ser, Lys или Lys(R);

А31: представляет собой Gly или Pro;

А32: представляет собой Ser, Gly или делецию;

А33: представляет собой Ser или делецию;

А34: представляет собой Gly или делецию;

А35: представляет собой Ala или делецию;

А36: представляет собой Рго или делецию;

А37: представляет собой Рго или делецию;

А38: представляет собой Рго или делецию; и

А39: представляет собой Ser или делецию,

где L представляет собой 2OEGgEgE или GGGGG; и X представляет собой C_{18} двухосновную кислоту.

[0028] Вариант осуществления (17). Пептид-агонист GIPR по варианту осуществления (16) или его фармацевтически приемлемая соль, где:

A14: представляет собой Leu или Lys(R);

A17: представляет собой Aib или Lys(R);

A21: представляет собой Asp, Asn или Lys(R); и

А30: представляет собой Arg, Ser, Lys или Lys(R).

[0029] Вариант осуществления (18). Пептид-агонист рецептора GIP по варианту осуществления (16) или (17) или его фармацевтически приемлемая соль, где аминокислотная последовательность содержит: P^1 -Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-Km-D-R-Aib-A-Q-Aib-D-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-G- P^2 ; где Km представляет собой Lys-GGGGG- C_{18} двухосновную кислоту.

[0030] Вариант осуществления (19). Пептид-агонист GIPR по варианту осуществления (18) или его фармацевтически приемлемая соль, где аминокислотная последовательность содержит:

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-Km-D-R-Aib-A-Q-Aib-D-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-G-OH; где Кт представляет собой Lys-GGGGG-C₁₈ двухосновную кислоту.

[0031] Вариант осуществления (20). Пептид-агонист рецептора GIP по варианту осуществления (16) или (17) или его фармацевтически приемлемая соль, где аминокислотная последовательность содержит: P^1 -Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-Km-D-R-Aib-A-Q-Aib-N-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-S-G-A-P-P-P-S- P^2 ; где Km представляет собой Lys-GGGGG- C_{18} двухосновную кислоту.

[0032] Вариант осуществления (21). Пептид-агонист GIPR по варианту осуществления (20) или его фармацевтически приемлемая соль, где аминокислотная последовательность содержит:

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-Km-D-R-Aib-A-Q-Aib-N-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-S-S-G-A-P-P-S-OH; где Кт представляет собой Lys-GGGGG-C₁₈ двухосновную кислоту.

[0033] Вариант осуществления (22). Пептид-агонист рецептора GIP по варианту осуществления (16) или (17) или его фармацевтически приемлемая соль, где аминокислотная последовательность содержит: P^1 -Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-L-D-R-Km-A-Q-Aib-D-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-S-G-A-P-P-P-S- P^2 ; где Km представляет собой Lys-GGGGG- C_{18} двухосновную кислоту.

[0034] Вариант осуществления (23). Пептид-агонист GIPR по варианту осуществления (22) или его фармацевтически приемлемая соль, где аминокислотная последовательность содержит:

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-L-D-R-Кm-A-Q-Aib-D-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-S-S-G-A-P-P-S-NH₂; где Кm представляет собой Lys-GGGGG-C₁₈ двухосновную кислоту.

[0035] Вариант осуществления (24). Пептид-агонист рецептора GIP по варианту осуществления (16) или (17) или его фармацевтически приемлемая соль, где аминокислотная последовательность содержит: P1-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-L-D-R-

Aib-A-Q-Aib-Km-F-V-N-W-L-L-A-Q-K-G -P2; где Km представляет собой Lys-2OEGgEgE- C_{18} двухосновную кислоту.

[0036] Вариант осуществления (25). Пептид-агонист GIPR по варианту осуществления (24) или его фармацевтически приемлемая соль, где аминокислотная последовательность содержит:

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-L-D-R-Aib-A-Q-Aib-Km-F-V-N-W-L-L-A-Q-K-G-OH; где Кт представляет собой Lys-2OEGgEgE-C₁₈ двухосновную кислоту.

[0037] Вариант осуществления (26). Пептид-агонист рецептора GIP по варианту осуществления (16) или (17) или его фармацевтически приемлемая соль, где аминокислотная последовательность содержит: P^1 -Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-Aib-L-D-R-Aib-A-Q-Aib-Km-F-V-N-W-L-L-A-Q-R-G- P^2 ; где Km представляет собой Lys-2OEGgEgE-C₁₈ двухосновную кислоту.

[0038] Вариант осуществления (27). Пептид-агонист GIPR по варианту осуществления (26) или его фармацевтически приемлемая соль, где аминокислотная последовательность содержит:

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-Aib-L-D-R-Aib-A-Q-Aib-Km-F-V-N-W-L-L-A-Q-R-G-OH; где Km представляет собой Lys-2OEGgEgE- C_{18} двухосновную кислоту.

[0039] Вариант осуществления (28). Пептид-агонист рецептора GIP по варианту осуществления (16) или (17) или его фармацевтически приемлемая соль, где аминокислотная последовательность содержит: P^1 -Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-Aib-L-D-R-Aib-A-Q-Aib-N-F-V-N-W-L-L-A-Q-Km-P-S-S-G-A-P-P-S-P²; где Km представляет собой Lys-2OEGgEgE-C₁₈ двухосновную кислоту.

[0040] Вариант осуществления (29). Пептид-агонист GIPR по варианту осуществления (28) или его фармацевтически приемлемая соль, где аминокислотная последовательность содержит:

 $Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-Aib-L-D-R-Aib-A-Q-Aib-N-F-V-N-W-L-L-A-Q-Km-P-S-S-G-A-P-P-S-NH_2;$ где Km представляет собой $Lys-2OEGgEgE-C_{18}$ двухосновную кислоту.

[0041] Вариант осуществления (30). Пептид-агонист рецептора GIP по варианту осуществления (16) или (17) или его фармацевтически приемлемая соль, где аминокислотная последовательность содержит: P¹-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-L-D-R-Aib-Km-Q-Aib-N-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-S-G-A-P-P-P-S-P²; где Кт представляет собой Lys-2OEGgEgE -C₁₈ двухосновную кислоту.

[0042] Вариант осуществления (31). Пептид-агонист рецептора GIP по варианту осуществления (16) или (17) или его фармацевтически приемлемая соль, где аминокислотная последовательность содержит: P^1 -Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-Aib-Km-D-R-Aib-A-Q-Aib-D-F-V-N-W-L-L-A-Q-R-G-P²; где Km представляет собой Lys-GGGGG-C₁₈ двухосновную кислоту.

[0043] Вариант осуществления (32). Пептид-агонист рецептора GIP по любому из вариантов осуществления (1)-(31) или его фармацевтически приемлемая соль, где P^1 представляет собой метил-(Me), а P^2 представляет собой -OH или NH_2 .

[0044] Вариант осуществления (33). Пептид-агонист рецептора GIP по любому из вариантов осуществления (1)-(32) или его фармацевтически приемлемая соль, где пептидагонист рецептора GIP имеет коэффициент селективности, выраженный как отношение (EC_{50} GLP1R / EC_{50} GIPR) выше более 10, или более 100, или более 1000, или более 100000.

[0045] Вариант осуществления (34). Лекарственный препарат, содержащий пептидагонист рецептора GIP по любому из вариантов осуществления (1)-(33) или его фармацевтически приемлемую соль.

[0046] Вариант осуществления (35). Фармацевтическая композиция, содержащая пептид-агонист рецептора GIP по любому из вариантов осуществления (1)-(33) или его фармацевтически приемлемую соль.

[0047] Вариант осуществления (36). Пептид-агонист рецептора GIP по любому из вариантов осуществления (1)-(33), или его фармацевтически приемлемая соль, или лекарственный препарат по варианту осуществления (34), или фармацевтическая композиция по варианту осуществления (35), которые вводят один раз в неделю (1 раз/нед.) для лечения рвоты в качестве монотерапии или в качестве дополнительной терапии.

[0048] Вариант осуществления (37). Применение пептида-агониста рецептора GIP по любому из вариантов осуществления (1)-(33), или его соли, или лекарственный препарат по варианту осуществления (34), или фармацевтической композиции по варианту осуществления (35) для производства супрессивного средства при рвоте или тошноте.

[0049] Вариант осуществления (38). Пептид по любому из вариантов осуществления (1)-(33), или его соль, или лекарственный препарат по варианту осуществления (34), или фармацевтическая композиция по варианту осуществления (35) для применения для подавления рвоты или тошноты.

[0050] Вариант осуществления (39). Способ профилактики или лечения рвоты у субъекта, включающий введение субъекту эффективного количества пептида по любому из вариантов осуществления (1)-(33), или его соли, или лекарственного препарата по варианту осуществления (34), или фармацевтической композиции по варианту осуществления (35).

[0051] Вариант осуществления (40). Лекарственный препарата по варианту осуществления (34), применение по варианту осуществления (37), пептид, лекарственное препарат или фармацевтическая композиция по варианту осуществления (38), способ по варианту осуществления (39), где рвота, рвота или тошнота вызвано одним или более патологическими состояниями или причинами, выбранными из следующих (1)-(10):

(1) заболевания, сопровождающиеся рвотой или тошнотой, такие как гастропарез, гипомоторика желудочно-кишечного тракта, перитонит, опухоль брюшной полости, запор, желудочно-кишечная непроходимость, хроническая псевдонепроходимость кишечника, функциональная диспепсия, синдром циклической рвоты, вызванные химиотерапией тошнота и рвота (CINV), тошнота и/или рвота, связанные с гастропарезом, хроническая

тошнота и рвота неустановленной этиологии, острый панкреатит, хронический панкреатит, гепатит, гиперкалиемия, отек мозга, внутричерепное поражение, нарушение обмена веществ, гастрит, вызванный инфекцией, послеоперационное заболевание, инфаркт миокарда, мигрень, внутричерепная гипертензия и внутричерепная гипотензия (например, высотная болезнь);

- (2) рвота и/или тошнота, вызванные химиотерапевтическими препаратами, такими как (і) алкилирующие агенты (например, циклофосфамид, кармустин, ломустин, хлорамбуцил, стрептозоцин, дакарбазин, ифосфамид, темозоломид, бусульфан, бендамустин и мелфалан), цитотоксические антибиотики (например, дактиномицин, доксорубицин, митомицин-С, блеомицин, эпирубицин, актиномицин D, амрубицин, идарубицин, даунорубицин и пирарубицин), антиметаболические агенты (например, цитарабин, метотрексат, 5-фторурацил, эноцитабин и клофарабин), алкалоиды барвинка (например, этопозид, винбластин и винкристин), другие химиотерапевтические агенты, такие как цисплатин, прокарбазин, гидроксимочевина, азацитидин, иринотекан, интерферон альфа, интерлейкин-2, оксалиплатин, карбоплатин, недаплатин и мириплатин; (ii) опиоидные анальгетики (например, морфин); (iii) агонисты дофаминового рецептора D1D2 (например, апоморфин); (iv) каннабис и каннабиноидные продукты, включая синдром каннабиноидной гиперемезии;
- (3) рвота или тошнота, вызванные лучевой болезнью или лучевой терапией грудной клетки, брюшной полости и т.п., применяемой для лечения злокачественных новообразований;
 - (4) рвота или тошнота, вызванные ядовитым веществом или токсином;
- (5) рвота и тошнота, вызванные беременностью, включая гиперемезис беременных; и
- (6) рвота и тошнота, вызванные вестибулярным нарушением, таким как укачивание или головокружение;
 - (7) отмена опиоидов;
- (8) рвота и тошнота, вызванные хронической тошнотой и рвотой неустановленной этиологии;
 - (9) вестибулярное нарушение, такое как укачивание или головокружение; и
- (10) физическая травма, вызывающая локальную, системную, острую или хроническую боль.
- [0052] Вариант осуществления (41). Способ по варианту осуществления (39), где рвоту лечат у субъекта, не принимающего лекарственный препарат для контроля метаболического синдрома.
- [0053] Вариант осуществления (42). Пептид-агонист рецептора GIP по любому из вариантов осуществления (1)-(33) или его соль, где пептид селективно активирует рецептор GIP и демонстрирует противорвотное действие *in vivo*, и при этом противорвотное действие достигается путем дозирования пептида до субъекту, нуждающемуся в этом, один раз в неделю, или один раз в 5-7 дней, или четыре-шесть раз в месяц.

[0054] Следует понимать, что данное изобретение не ограничено конкретной методологией, протоколами, реагентами и т. п., описанными в данном документе, поскольку таковые могут изменяться. Используемая в данном документе терминология применяется только для описания конкретных вариантов осуществления и не предназначена для ограничения объема данного изобретения, который определен исключительно формулой изобретения. Другие признаки и преимущества данного изобретения станут очевидными из следующего подробного описания, графических материалов и формулы изобретения.

КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ ГРАФИЧЕСКИХ МАТЕРИАЛОВ

[0055] Фиг. 1. Иллюстративные пептиды-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению, которые представлены любой из формул (I)-(V).

ПОДРОБНОЕ ОПИСАНИЕ СУЩНОСТИ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[0056] Определение каждого заместителя, используемого в данном описании, подробно описано ниже. Если не указано иное, каждый заместитель имеет следующее определение.

[0057] В данном описании примеры «атома галогена» включают фтор, хлор, бром и иод.

[0058] В данном описании примеры « C_{1-6} алкильной группы» включают метил, этил, пропил, изопропил, бутил, изобутил, втор-бутил, трет-бутил, пентил, изопентил, неопентил, 1-этилпропил, гексил, изогексил, 1,1-диметилбутил, 2,2-диметилбутил, 3,3-диметилбутил и 2-этилбутил.

[0059] В данном описании примеры «необязательно галогенированной C_{1-6} алкильной группы» включают C_{1-6} алкильную группу, необязательно имеющую от 1 до 7 или от 1 до 5 атомов галогена. Ее конкретные примеры включают метил, хлорметил, дифторметил, трихлорметил, трифторметил, этил, 2-бромэтил, 2,2,2-трифторэтил, тетрафторэтил, пентафторэтил, пропил, 2,2-дифторпропил, 3,3,3-трифторпропил, изопропил, бутил, 4,4,4-трифторбутил, изобутил, втор-бутил, трет-бутил, пентил, изопентил, неопентил, 5,5,5-трифторпентил, гексил и 6,6,6-трифторгексил.

[0060] В данном описании примеры « C_{2-6} алкенильной группы» включают этенил, 1-пропенил, 2-пропенил, 2-метил-1-пропенил, 1-бутенил, 2-бутенил, 3-бутенил, 3-метил-2-бутенил, 1-пентенил, 2-пентенил, 3-пентенил, 4-пентенил, 4-метил-3-пентенил, 1-гексенил, 3-гексенил и 5-гексенил.

[0061] В данном описании примеры « C_{2-6} алкинильной группы» включают этинил, 1-пропинил, 2-пропинил, 1-бутинил, 2-бутинил, 3-бутинил, 1-пентинил, 2-пентинил, 3-пентинил, 4-пентинил, 1-гексинил, 2-гексинил, 3-гексинил, 4-гексинил, 5-гексинил и 4-метил-2-пентинил.

[0062] В данном описании примеры « C_{3-10} циклоалкильной группы» включают циклопропил, циклобутил, циклопентил, циклогексил, циклогептил, циклооктил, бицикло[2.2.1]гептил, бицикло[2.2.2]октил, бицикло[3.2.1]октил и адамантил.

[0063] В данном описании примеры «необязательно галогенированной C_{3-10} циклоалкильной группы» включают C_{3-10} циклоалкильную группу, необязательно имеющую от 1 до 7 или от 1 до 5 атомов галогена. Ее конкретные примеры включают циклопропил, 2,2-дифторциклопропил, 2,3-дифторциклопропил, циклобутил, дифторциклобутил, циклопентил, циклогексил, циклогептил и циклооктил.

[0064] В данном описании примеры « C_{3-10} циклоалкенильной группы» включают циклопропенил, циклобутенил, циклопентенил, циклогексенил, циклогептенил и циклооктенил.

[0065] В данном описании примеры « C_{6-14} арильной группы» включают фенил, 1-нафтил, 2-нафтил, 1-антрил, 2-антрил и 9-антрил.

[0066] В данном описании примеры « C_{7-16} аралкильной группы» включают бензил, фенетил, нафтилметил и фенилпропил.

[0067] В данном описании примеры « C_{1-6} алкоксигруппы» включают метокси, этокси, пропокси, изопропокси, бутокси, изобутокси, втор-бутокси, трет-бутокси, пентилокси и гексилокси.

[0068] В данном описании примеры «необязательно галогенированной C_{1-6} алкоксигруппы» включают C_{1-6} алкоксигруппу, необязательно имеющую от 1 до 7 или от 1 до 5 атомов галогена. Ее конкретные примеры включают метокси, дифторметокси, трифторметокси, этокси, 2,2,2-трифторэтокси, пропокси, изопропокси, бутокси, 4,4,4-трифторбутокси, изобутокси, втор-бутокси, пентилокси и гексилокси.

[0069] В данном описании примеры « C_{3-10} циклоалкилоксигруппы» включают циклопропилокси, циклобутилокси, циклопентилокси, циклогексилокси, циклогептилокси и циклооктилокси.

[0070] В данном описании примеры « C_{1-6} алкилтиогруппы» включают метилтио, этилтио, пропилтио, изопропилтио, бутилтио, втор-бутилтио, трет-бутилтио, пентилтио и гексилтио.

[0071] В данном описании примеры «необязательно галогенированной C_{1-6} алкилтиогруппы» включают C_{1-6} алкилтиогруппу, необязательно имеющую от 1 до 7 или от 1 до 5 атомов галогена. Ее конкретные примеры включают метилтио, дифторметилтио, трифторметилтио, этилтио, пропилтио, изопропилтио, бутилтио, 4,4,4-трифторбутилтио, пентилтио и гексилтио.

[0072] В данном описании примеры « C_{1-6} алкил-карбонильной группы» включают ацетил, пропаноил, бутаноил, 2-метилпропаноил, пентаноил, 3-метилбутаноил, 2-метилбутаноил, гексаноил и гептаноил.

[0073] В данном описании примеры «необязательно галогенированной C_{1-6} алкил-карбонильной группы» включают C_{1-6} алкил-карбонильную группу, необязательно имеющую от 1 до 7 или от 1 до 5 атомов галогена. Ее конкретные примеры включают ацетил, хлорацетил, трифторацетил, трихлорацетил, пропаноил, бутаноил, пентаноил и гексаноил.

[0074] В данном описании примеры « C_{1-6} алкокси-карбонильной группы» включают метоксикарбонил, этоксикарбонил, пропоксикарбонил, изопропоксикарбонил, бутоксикарбонил, втор-бутоксикарбонил, трет-бутоксикарбонил, пентилоксикарбонил и гексилоксикарбонил.

[0075] В данном описании примеры « C_{6-14} арил-карбонильной группы» включают бензоил, 1-нафтоил и 2-нафтоил.

[0076] В данном описании примеры « C_{7-16} аралкил-карбонильной группы» включают фенилацетил и фенилпропионил.

[0077] В данном описании примеры «5-14-членной ароматической гетероциклилкарбонильной группы» включают никотиноил, изоникотиноил, теноил и фуроил.

[0078] В данном описании примеры «3-14-членной неароматической гетероциклилкарбонильной группы» включают морфолинилкарбонил, пиперидинилкарбонил и пирролидинилкарбонил.

[0079] В данном описании примеры «моно- или ди- C_{1-6} алкил-карбамоильной группы» включают метилкарбамоил, этилкарбамоил, диметилкарбамоил, диэтилкарбамоил и N-этил-N-метилкарбамоил.

[0080] В данном описании примеры «моно- или ди- C_{7-16} арилкил-карбамоильной группы» включают бензилкарбамоил и фенетилкарбамоил.

[0081] В данном описании примеры « C_{1-6} алкилсульфонильной группы» включают метилсульфонил, этилсульфонил, пропилсульфонил, изопропилсульфонил, бутилсульфонил, втор-бутилсульфонил и трет-бутилсульфонил.

[0082] В данном описании примеры «необязательно галогенированной C_{1-6} алкилсульфонильной группы» включают C_{1-6} алкилсульфонильную группу, необязательно имеющую от 1 до 7 или от 1 до 5, атомов галогена. Ее конкретные примеры включают метилсульфонил, дифторметилсульфонил, трифторметилсульфонил, этилсульфонил, пропилсульфонил, изопропилсульфонил, бутилсульфонил, 4,4,4-трифторбутилсульфонил, пентилсульфонил и гексилсульфонил.

[0083] В данном описании примеры « C_{6-14} арилсульфонильной группы» включают фенилсульфонил, 1-нафтилсульфонил и 2-нафтилсульфонил.

[0084] В данном описании примеры «заместителя» включают атом галогена, цианогруппу, нитрогруппу, необязательно замещенную углеводородную группу, необязательно замещенную аминогруппу, необязательно замещенную аминогруппу, необязательно замещенную карбамоильную группу, необязательно замещенную сульфамоильную группу, необязательно замещенную группу, необязательно замещенную сульфамоильную (SH) группу и необязательно замещенную силильную группу.

[0085] В данном описании примеры «углеводородной группы» (включая «углеводородную группу» из «необязательно замещенной углеводородной группы») включают C_{1-6} алкильную группу, C_{2-6} алкинильную группу, C_{3-6} алкинильную группу

 $_{10}$ циклоалкильную группу, C_{3-10} циклоалкенильную группу, C_{6-14} арильную группу и C_{7-16} аралкильную группу.

[0086] В данном описании примеры «необязательно замещенной углеводородной группы» включают углеводородную группу, необязательно имеющую заместитель(-и), выбранный из следующей замещающей группы А.

[замещающая группа А]

- (1) атом галогена,
- (2) нитрогруппа,
- (3) цианогруппа,
- (4) оксогруппа,
- (5) гидроксигруппа,
- (6) необязательно галогенированная C_{1-6} алкоксигруппа,
- (7) С₆₋₁₄ арилоксигруппа (например, фенокси, нафтокси),
- (8) C_{7-16} аралкилоксигруппа (например, бензилокси),
- (9) 5-14-членная ароматическая гетероциклилоксигруппа (например, пиридилокси),
- (10) 3-14-членная неароматическая гетероциклилоксигруппа (например, морфолинилокси, пиперидинилокси),
 - (11) C_{1-6} алкил-карбонилоксигруппа (например, ацетокси, пропаноилокси),
- (12) C_{6-14} арил-карбонилоксигруппа (например, бензоилокси, 1-нафтоилокси, 2-нафтоилокси),
- (13) C_{1-6} алкокси-карбонилоксигруппа (например, метоксикарбонилокси, этоксикарбонилокси, пропоксикарбонилокси, бутоксикарбонилокси),
- (14) моно- или ди- C_{1-6} алкил-карбамоилоксигруппа (например, метилкарбамоилокси, этилкарбамоилокси, диметилкарбамоилокси, диэтилкарбамоилокси),
- (15) C_{6-14} арил-карбамоилоксигруппа (например, фенилкарбамоилокси, нафтилкарбамоилокси),
- (16) 5-14-членная ароматическая гетероциклилкарбонилоксигруппа (например, никотиноилокси),
- (17) 3-14-членная неароматическая гетероциклилкарбонилоксигруппа (например, морфолинилкарбонилокси, пиперидинилкарбонилокси),
- (18) необязательно галогенированная $C_{1\text{-}6}$ алкилсульфонилоксигруппа (например, метилсульфонилокси, трифторметилсульфонилокси),
- (19) C_{6-14} арилсульфонилоксигруппа, необязательно замещенная C_{1-6} алкильной группой (например, фенилсульфонилокси, толуолсульфонилокси),
 - (20) необязательно галогенированная C_{1-6} алкилтиогруппа,
 - (21) 5-14-членная ароматическая гетероциклическая группа,
 - (22) 3-14-членная неароматическая гетероциклическая группа,
 - (23) формильная группа,
 - (24) карбоксигруппа,
 - (25) необязательно галогенированная C_{1-6} алкил-карбонильная группа,

- (26) C_{6-14} арил-карбонильная группа,
- (27) 5-14-членная ароматическая гетероциклилкарбонильная группа,
- (28) 3-14-членная неароматическая гетероциклилкарбонильная группа,
- (29) C_{1-6} алкокси-карбонильная группа,
- (30) С₆₋₁₄ арилокси-карбонильная группа (например, фенилоксикарбонил, 1-нафтилоксикарбонил),
- (31) C_{7-16} аралкилокси-карбонильная группа (например, бензилоксикарбонил, фенэтилоксикарбонил),
 - (32) карбамоильная группа,
 - (33) тиокарбамоильная группа,
 - (34) моно- или ди- C_{1-6} алкил-карбамоильная группа,
 - (35) C_{6-14} арил-карбамоильная группа (например, фенилкарбамоил),
- (36) 5-14-членная ароматическая гетероциклилкарбамоильная группа (например, пиридилкарбамоил, тиенилкарбамоил),
- (37) 3-14-членная неароматическая гетероциклилкарбамоильная группа (например, морфолинилкарбамоил, пиперидинилкарбамоил),
 - (38) необязательно галогенированная С₁₋₆ алкилсульфонильная группа,
 - (39) C_{6-14} арилсульфонильная группа,
- (40) 5-14-членная ароматическая гетероциклилсульфонильная группа (например, пиридилсульфонил, тиенилсульфонил),
 - (41) необязательно галогенированная C_{1-6} алкилсульфинильная группа,
- (42) С₆₋₁₄ арилсульфинильная группа (например, фенилсульфинил, 1-нафтилсульфинил),
- (43) 5-14-членная ароматическая гетероциклилсульфинильная группа (например, пиридилсульфинил, тиенилсульфинил),
 - (44) аминогруппа,
- (45) моно- или ди- C_{1-6} алкиламиногруппа (например, метиламино, этиламино, пропиламино, изопропиламино, бутиламино, диметиламино, диэтиламино, дипропиламино, дибутиламино, N-этил-N-метиламино),
- (46) моно- или ди- C_{6-14} ариламиногруппу (например, фениламино),
- (47) 5-14-членная ароматическая гетероциклиламиногруппа (например, пиридиламино),
 - (48) C_{7-16} аралкиламиногруппа (например, бензиламино),
 - (49) формиламиногруппа,
- (50) C_{1-6} алкил-карбониламиногруппа (например, ацетиламино, пропаноиламино, бутаноиламино),
- (51) $(C_{1-6}$ алкил) $(C_{1-6}$ алкил-карбонил)аминогруппа (например, N-ацетил-N-метиламино),
- (52) C_{6-14} арил-карбониламиногруппа (например, фенилкарбониламино, нафтилкарбониламино),

- (53) C_{1-6} алкокси-карбониламиногруппа (например, метоксикарбониламино, этоксикарбониламино, пропоксикарбониламино, бутоксикарбониламино, трет-бутоксикарбониламино),
- (54) C_{7-16} аралкилокси-карбониламиногруппа (например, бензилоксикарбониламино),
- (55) C_{1-6} алкилсульфаниламиногруппа (например, метилсульфониламино, этилсульфониламино),
- (56) C_{6-14} арилсульфониламиногруппа, необязательно замещенная C_{1-6} алкильной группой (например, фенилсульфониламино, толуолсульфониламино),
 - (57) необязательно галогенированная C_{1-6} алкильная группа,
 - (58) С₂₋₆ алкенильная группа,
 - (59) С₂₋₆ алкинильная группа,
 - (60) C_{3-10} циклоалкильная группа,
 - (61) C_{3-10} циклоалкенильная группа и
 - (62) С₆₋₁₄ арильная группа.

[0087] Количество вышеупомянутых заместителей в «необязательно замещенной углеводородной группе» составляет, например, от 1 до 5 или от 1 до 3. Когда количество заместителей равно двум или более, соответствующие заместители могут быть одинаковыми или разными.

[0088] В данном описании примеры «гетероциклической группы» (включая «гетероциклическую группу» в «необязательно замещенной гетероциклической группе») включают (i) ароматическую гетероциклическую группу, (ii) неароматическую гетероциклическую группу и (iii) 7-10-членную мостиковую гетероциклическую группу, каждая из которых содержит в качестве кольцевого атома, кроме атома углерода, от 1 до 4 гетероатомов, выбранных из атома азота, атома серы и атома кислорода.

[0089] В данном описании примеры «ароматической гетероциклической группы» (включая «5-14-членную ароматическую гетероциклическую группу») включают 5-14-членную (например, 5-10-членную) ароматическую гетероциклическую группу, содержащую в качестве кольцевого атома, кроме атома углерода, от 1 до 4 атомы, выбранных из атома азота, атома серы и атома кислорода.

[0090] Примеры «ароматической гетероциклической группы» включают 5- или 6членные моноциклические ароматические гетероциклические группы, такие как тиенил, фурил, пирролил, имидазолил, пиразолил, тиазолил, изотиазолил, оксазолил, изоксазолил, пиридил, пиразинил, пиримидинил, пиридазинил, 1,2,4-оксадиазолил, 1,3,4-оксадиазолил, 1,2,4-тиадиазолил, 1,3,4-тиадиазолил, триазолил, тетразолил, триазинил и т.п.; и 8-14членные конденсированные полициклические (например, би- или трициклические) ароматические гетероциклические группы, такие как бензотиофенил, бензофуранил, бензоксазолил, бензизоксазолил, бензотиазолил, бензимидазолил, бензизотиазолил, бензотриазолил, имидазопиридинил, тиенопиридинил, фуропиридинил, пирролопиридинил, пиразолопиридинил, оксазолопиридинил, тиазолопиридинил,

имидазопиразинил, имидазопиримидинил, тиенопиримидинил, фуропиримидинил, пирролопиримидинил, пиразолопиримидинил, оксазолопиримидинил, тиазолопиримидинил, пиразолотриазинил, нафто[2,3-b]тиенил, феноксатиинил, индолил, изоиндолил, 1H-индазолил, пуринил, изохинолил, хинолил, фталазинил, нафтиридинил, хиноксалинил, хиназолинил, циннолинил, карбазолил, β -карболинил, фенатридинил, акридинил, феназинил, фенотиазинил, феноксазинил и тому подобное.

[0091] В данном описании примеры «неароматической гетероциклической группы» (включая «3-14-членную неароматическую гетероциклическую группу») включают 3-14-членную (например, 4-10-членную) неароматическую гетероциклическую группу, содержащую, в качестве кольцевого атома, кроме атома углерода, от 1 до 4 гетероатомов, выбранных из атома азота, атома серы и атома кислорода.

[0092] Примеры «неароматической гетероциклической группы» включают 3-8членные моноциклические неароматические гетероциклические группы, такие как азиридинил, оксиранил, тииранил, азетидинил, оксетанил, тиетанил, тетрагидротиенил, тетрагидрофуранил, пирролинил, пирролидинил, имидазолинил, имидазолидинил, оксазолинил, оксазолидинил, пиразолинил, пиразолидинил, тиазолинил, тиазолидинил, тетрагидроизотиазолил, тетрагидрооксазолил, тетрагидроизооксазолил, пиперидинил, пиперазинил, тетрагидропиридинил, дигидропиридинил, дигидротиопиранил, тетрагидропиримидинил, тетрагидропиридазинил, дигидропиранил, тетрагидропиранил, тетрагидротиопиранил, морфолинил, тиоморфолинил, азепанил, диазепанил, азепинил, оксепанил, азоканил, диазоканил И т.п.; 9-14-членные конденсированные биполициклические (например, или трициклические) неароматические гетероциклические группы, такие как дигидробензофуранил, дигидробензимидазолил, дигидробензоксазолил, дигидробензотиазолил, дигидробензотиазолил, дигидронафто[2,3**b**]тиенил, тетрагидроизохинолил, тетрагидрохинолил, 4H-хинолизинил, индолинил, изоиндолинил, тетрагидротиено[2,3-с]пиридинил, тетрагидробензазепинил, тетрагидрохиноксалинил, тетрагидрофенантридинил, гексагидрофенотиазинил, гексагидрофеноксазинил, тетрагидрофталазинил, тетрагидронафтиридинил, тетрагидрохиназолинил, тетрагидроциннолинил, тетрагидрокарбазолил, тетрагидро-βтетрагидрофеназинил, карболинил, тетрагидроакридинил, тетрагидротиоксантенил, октагидроизохинолил и т.п.

[0093] В данном описании примеры «7-10-членной мостиковой гетероциклической группы» включают хинуклидинил и 7-азабицикло[2,2,1] гептанил.

[0094] В данном описании примеры «азотсодержащей гетероциклической группы» включают «гетероциклическую группу», содержащую по меньшей мере один атом азота в качестве кольцевого атома.

[0095] В настоящем описании примеры «необязательно замещенной гетероциклической группы» включают гетероциклическую группу, необязательно имеющую заместитель(-и), выбранный из вышеупомянутой замещающей группы А.

[0096] Число заместителей в «необязательно замещенной гетероциклической группе» равно, например, от 1 до 3. Когда число заместителей равно двум или более, соответствующие заместители могут быть одинаковыми или разными.

[0097] В данном описании примеры «ацильной группы» включает формильную группу, карбоксигруппу, карбамоильную группу, тиокарбамоильную группу, сульфиногруппу, сульфогруппу, сульфамоильную группу и фосфоногруппу, каждая из которых необязательно имеет «1 или 2 заместителя, выбранные из C_{1-6} алкильной группы, C_{2-6} алкенильной группы, C_{3-10} циклоалкильной группы, C_{3-10} циклоалкенильной группы, C_{6-14} арильной группы, C_{7-16} аралкильной группы, гидроксигруппы, каждый из которых необязательно имеет от 1 до 3 заместителей, выбранных из атома галогена, необязательно галогенированной C_{1-6} алкоксигруппы, гидроксигруппы, нитрогруппы, цианогруппы, аминогруппы и карбамоильной группы».

[0098] Примеры «ацильной группы» (также называемой «Ас») также включают углеводород-сульфонильную группу, гетероциклилсульфонильную группу, углеводород-сульфинильную группу и гетероциклилсульфинильную группу.

[0099] В некоторых вариантах осуществления углеводород-сульфонильная группа означает связанную с углеводородной группой сульфонильную группу, гетероциклилсульфонильная группа означает связанную с гетероциклической группой сульфонильную группу, углеводород-сульфинильная группа означает связанную с углеводородной группой сульфинильную группу, гетероциклилсульфинильная группа означает связанную с гетероциклической группой сульфинильную группу.

Примеры «ацильной группы» включают формильную группу, карбоксигруппу, C_{1-6} алкилкарбонильную группу, C_{2-6} алкенилкарбонильную группу (например, кротоноил), C_{3-10} циклоалкилкарбонильную группу (например, циклобутанкарбонил, циклопентанкарбонил, циклогексанкарбонил, циклогептанкарбонил), С₃₋₁₀ циклоалкенилкарбонил (например, 2-циклогексенкарбонил), C_{6-14} арилкарбонильную группу, C_{7-16} аралкилкарбонильную группу, 5-14-членную ароматическую гетероциклилкарбонильную группу, 3-14-членную неароматическую гетероциклилкарбонильную C_{1-6} алкоксикарбонильную группу, группу, C_{6-14} арилоксикарбонильную группу (например, фенилоксикарбонил, нафтилоксикарбонил), С₇. аралкилоксикарбонильную группу (например, бензилоксикарбонил, фенетилоксикарбонил), карбамоильную группа, моно- или ди- C_{1-6} алкилкарбамоильную группу, моно- или ди-С₂₋₆ алкенилкарбамоил (например, диаллилкарбамоил), моно- или ди- C_{3-10} циклоалкилкарбамоил (например, циклопропилкарбамоил), моно- или ди- C_{6-14} арилкарбамоил группу (например, фенилкарбамоил), моно- или ди- C_{7-16} аралкилкарбамоил, 5-14-членную ароматическую гетероциклилкарбамоил группу (например, пиридилкарбамоил), тиокарбамоильную группу, ди-С₁₋₆ моноили N-этил-Nалкилтиокарбамоильную (например, метилтиокарбамоил, группу метилтиокарбамоил), моноили ди- C_{2-6} алкенилтиокарбамоил (например,

диаллилтиокарбамоил), моноили ди-С₃₋₁₀ циклоалкилтиокарбамоил (например, циклопропилтиокарбамоил, циклогексилтиокарбамоил), ди- C_{6-14} моноили арилтиокарбамоил (например, фенилтиокарбамоил), ди-С₇₋₁₆ моно-ИЛИ аралкилтиокарбамоил (например, бензилтиокарбамоил, фенетилтиокарбамоил), 5-14членный ароматический гетероциклилтиокарбамоил (например, пиридилтиокарбамоил), сульфиногруппу, C_{1-6} алкилсульфинильную группу (например, метилсульфинил, этилсульфинил), сульфогруппу, C_{1-6} алкилсульфонильную группу, C_{6-14} арилсульфонильную группу, фосфоногруппу и моно- или ди- C_{1-6} алкилфосфоногруппу (например, диметилфосфоно, диэтилфосфоно, диизопропилфосфоно, дибутилфосфоно).

[00101] В настоящем описании примеры «необязательно замещенной аминогруппы» включают аминогруппу, необязательно имеющую «1 или 2 заместителя, выбранные из C_{1-6} алкильной группы, C_{2-6} алкенильной группы, C_{3-10} циклоалкильной группы, C_{6-14} арильной C_{1-6} алкилкарбонильной аралкильной группы, группы, C_{6-14} арилкарбонильной аралкилкарбонильной 5-14-членной группы, C_{7-16} группы, ароматической гетероциклилкарбонильной группы, 3-14-членной неароматической гетероциклилкарбонильной группы, C_{1-6} алкоксикарбонильной группы, 5-14-членной ароматической гетероциклической группы, карбамоильной группы, моно- или ди-С₁₋₆ алкилкарбамоильной группы, моно- или ди- C_{7-16} аралкилкарбамоильной группы, C_{1-6} алкилсульфонильной группы и С₆₋₁₄ арилсульфонильной группы, каждый из которых необязательно имеет от 1 до 3 заместителей, выбранных из замещающей группы А».

[00102] Примеры необязательно замещенной аминогруппы включают аминогруппу, моно- или ди-(необязательно галогенированный C_{1-6} алкил)аминогруппу (например, метиламино, трифторметиламино, диметиламино, этиламино, диэтиламино, пропиламино, дибутиламино), моно- или ди- C_{2-6} алкениламиногруппу (например, диаллиламино), моноили ди-С₃₋₁₀ циклоалкиламиногруппу (например, циклопропиламино, циклогексиламино), моно- или ди- C_{6-14} ариламиногруппу (например, фениламино), моно- или ди- C_{7-16} (например, бензиламино, дибензиламино), аралкиламиногруппу моно-(необязательно галогенированный C_{1-6} алкил)карбониламиногруппа (например, ацетиламино, пропиониламино), моно- или ди- C_{6-14} арилкарбониламиногруппу (например, бензоиламино), аралкилкарбониламиногруппу моноили ди- C_{7-16} бензилкарбониламино), моноили ди-5-14-членную ароматическую гетероциклилкарбониламиногруппу (например, никотиноиламино, изоникотиноиламино), или ди-3-14-членную неароматическую гетероциклилкарбониламиногруппу (например, пиперидинилкарбониламино), моно- или ди-С₁₋₆ алкоксикарбониламиногруппу трет-бутоксикарбониламино), 5-14-членную (например, ароматическую гетероциклиламиногруппу (например, пиридиламино), карбамоиламиногруппу, (моно- или ди-С₁₋₆ алкилкарбамоил)аминогруппу (например, метилкарбамоиламино), (моно- или диаралкилкарбамоил)аминогруппу (например, бензилкарбамоиламино), алкилсульфониламиногруппу (например, метилсульфониламино, этилсульфониламино), C_{6-14} арилсульфониламиногруппу (например, фенилсульфониламино), (C_{1-6} алкил)(C_{1-6}

алкилкарбонил)аминогруппу (например, N-ацетил-N-метиламино) и (C_{1-6} алкил)(C_{6-14} арилкарбонил)аминогруппу (например, N-бензоил-N-метиламино).

[00103] В данном описании примеры «необязательно замещенной карбамоильной группы» включают карбамоильную группу, необязательно имеющую «1 или 2 заместителя, выбранные из C_{1-6} алкильной группы, C_{2-6} алкенильной группы, C_{3-10} циклоалкильной группы, C_{6-14} арильной группы, C_{7-16} аралкильной группы, C_{1-6} алкил-карбонильной группы, C_{1-6} аралкил-карбонильной группы, C_{1-6} аралкил-карбонильной группы, C_{1-6} аралкил-карбонильной группы, C_{1-6} алкил-карбонильной группы, C_{1-6} алкокси-карбонильной группы, C_{1-6} алкил-карбамоильной группы, моно- или ди- C_{1-6} алкил-карбамоильной группы и моно- или ди- C_{1-6} аралкил-карбамоильной группы, каждый из которых необязательно имеет от 1 до 3 заместителей, выбранных из замещающей группы C_{1-6} алкил-карбамоильной группы и моно- или ди- C_{7-16} аралкил-карбамоильной группы и моно- ил

[00104] Примеры необязательно замещенной карбамоильной группы включают карбамоильную группу, моно- или ди- C_{1-6} алкилкарбамоил, моно- или ди- C_{2-6} алкенилкарбамоил (например, диаллилкарбамоил), моноили ди-С₃₋₁₀ циклоалкилкарбамоильную группу (например, циклопропилкарбамоил, циклогексилкарбамоил), моно- или ди-С₆₋₁₄ арилкарбамоил (например, фенилкарбамоил), моно- или ди- C_{7-16} аралкилкарбамоил, моно- или ди- C_{1-6} алкилкарбонилкарбамоил (например, ацетилкарбамоил, пропионилкарбамоил), моноди- C_{6-14} или арилкарбонилкарбамоил (например, бензоилкарбамоил) и 5-14-членный ароматический гетероциклилкарбамоил (например, пиридилкарбамоил).

[00105] замещенной данном описании примеры «необязательно тиокарбамоильной группы» включают тиокарбамоильную группу, необязательно имеющую «1 или 2 заместителя, выбранные из C_{1-6} алкильной группы, C_{2-6} алкенильной группы, C_{3-10} циклоалкильной группы, C_{6-14} арильной группы, C_{7-16} аралкильной группы, C_1 . $_{6}$ алкил-карбонильной группы, C_{6-14} арил-карбонильной группы, C_{7-16} аралкилкарбонильной группы, 5-14-членной ароматической гетероциклилкарбонильной группы, 3-14-членной неароматической гетероциклилкарбонильной группы, 5-14-членной ароматической гетероциклической карбонильной группы, карбамоильной группы, моно- или ди- C_{1-6} алкил-карбамоильной группы и моно- или ди- C_{7-} 16 аралкил-карбамоильной группы, каждый из которых необязательно имеет от 1 до 3 заместителей, выбранных из замещающей группы А».

[00106] Примеры необязательно замещенной тиокарбамоильной группы включают тиокарбамоильную алкилтиокарбамоил группу, моноили ди- C_{1-6} метилтиокарбамоил, этилтиокарбамоил, диметилтиокарбамоил, диэтилтиокарбамоил, Nэтил-N-метилтиокарбамоил), моно- или ди- C_{2-6} алкенилтиокарбамоильную группу (например, диаллилтиокарбамоильную), моно- или ди-С₃₋₁₀ циклоалкилтиокарбамоил (например, циклопропилтиокарбамоил, циклогексилтиокарбамоил), моно- или ди-С₆₋₁₄ арилтиокарбамоил (например, фенилтиокарбамоил), моноили ди- C_{7-16}

аралкилтиокарбамоильную группу (например, бензилтиокарбамоил, фенетилтиокарбамоил), моно- или ди- C_{1-6} алкилкарбонилтиокарбамоил (например, ацетилтиокарбамоил, пропионилтиокарбамоил), моноили ди- C_{6-14} арилкарбонилтиокарбамоил бензоилтиокарбамоил) 5-14-членный (например, И ароматический гетероциклилтиокарбамоил (например, пиридилтиокарбамоил).

[00107] В данном описании примеры «необязательно замещенной сульфамоильной группы» включают сульфамоильную группу, необязательно имеющую «1 или 2 заместителя, выбранные из C_{1-6} алкильной группы, C_{2-6} алкенильной группы, C_{3-10} циклоалкильной группы, C_{6-14} арил-карбонильной группы, C_{7-16} аралкил-карбонильной группы, C_{1-6} аралкил-карбонильной группы, C_{1-6} аралкил-карбонильной группы, C_{1-6} аралкил-карбонильной группы, C_{1-6} алкокси-карбонильной группы, C_{1-6} алкокси-карбонильной группы, C_{1-6} алкокси-карбонильной группы, моно-или ди- C_{1-6} алкил-карбамоильной группы и моно- или ди- C_{7-16} аралкил-карбамоильной группы, каждый из которых необязательно имеет от 1 до 3 заместителей, выбранных из замещающей группы A».

[00108] Примеры необязательно замещенной сульфамоильной группы включают моноили ди- C_{1-6} алкилсульфамоил группу, (например, метилсульфамоил, этилсульфамоил, диметилсульфамоил, диэтилсульфамоил, N-этил-Nметилсульфамоил), моно- или ди -С₂₋₆ алкенилсульфамоильную группу (например, диаллилсульфамоильную), моно- или ди-С₃₋₁₀ циклоалкилсульфамоил (например, циклопропилсульфамоил, циклогексилсульфамоил), моно- или ди- C_{6-14} арилсульфамоил (например, фенилсульфамоил), моно- или ди-С₇₋₁₆ аралкилсульфамоил (например, бензилсульфамоил, фенетилсульфамоил), моно- или ди-С₁₋₆ алкилкарбонилсульфамоил (например, ацетилсульфамоил, пропионилсульфамоил), или ди- C_{6-14} моноарилкарбонилсульфамоил (например, бензоилсульфамоил) и 5-14-членный ароматический гетероциклилсульфамоил (например, пиридилсульфамоил).

[00109] В настоящем описании примеры «необязательно замещенной гидроксильной группы» включают гидроксильную группу, необязательно имеющую «заместитель, выбранный из C_{1-6} алкильной группы, C_{2-6} алкенильной группы, C_{3-10} циклоалкильной группы, C_{6-14} арил-карбонильной группы, C_{7-16} аралкил-карбонильной группы, C_{7-16} аралкил-карбонильной группы, C_{1-6} аралкил-карбонильной группы, C_{1-6} алкокси-карбонильной группы, C_{1-6} алкокси-карбонильной группы, C_{1-6} алкокси-карбонильной группы, C_{1-6} алкил-карбамоильной группы, моно-или ди- C_{1-6} алкил-карбамоильной группы и моно- или ди- C_{7-16} аралкил-карбамоильной группы, C_{1-6} алкил-карбамоильной группы и моно- или ди- C_{7-16} аралкил-карбамоильной группы, C_{1-6} алкилсульфонильной группы и C_{6-14} арилсульфонильной группы, каждый из которых необязательно имеет от 1 до 3 заместителей, выбранных из замещающей группы А».

[00110] Примеры необязательно замещенной гидроксильной группы включают гидроксильную группу, C_{1-6} алкоксигруппу, C_{2-6} алкенилоксигруппу (например, аллилокси, 2-бутенилокси, 2-пентенилокси, 3-гексенилокси), C_{3-10} циклоалкилоксигруппу (например, циклогексилокси), C_{6-14} арилоксигруппу (например, фенокси, нафтилокси), C_{7-16} аралкилоксигруппу (например, бензилокси, фенетилокси), С₁₋₆ алкилкарбонилоксигруппу (например, ацетилокси, пропионилокси, бутирилокси, изобутирилокси, пивалоилокси), С₆. $_{14}$ арилкарбонилоксигруппу (например, бензоилокси), C_{7-16} аралкилкарбонилоксигруппу бензилкарбонилокси), 5-14-членную (например, ароматическую гетероциклилкарбонилоксигруппу 3-14-членную (например, никотиноилокси), неароматическую гетероциклилкарбонилоксигруппу (например, пиперидинилкарбонилокси), C_{1-6} алкоксикарбонилоксигруппу (например, третбутоксикарбонилокси), 5-14-членную ароматическую гетероциклилоксигруппу (например, карбамоилоксигруппу, C_{1-6} алкилкарбамоилоксигруппу (например, метилкарбамоилокси), C_{7-16} аралкилкарбамоилоксигруппу (например, бензилкарбамоилокси), С₁₋₆ алкилсульфонилоксигруппу (например, метилсульфонилокси, этилсульфонилокси) и C_{6-14} арилсульфонилоксигруппу (например, фенилсульфонилокси).

[00111] В настоящем описании примеры «необязательно замещенной сульфанильной группы» включают сульфанильную группу, необязательно имеющую «заместитель, выбранный из C_{1-6} алкильной группы, C_{2-6} алкенильной группы, C_{3-10} циклоалкильной группы, C_{6-14} арильной группы, C_{7-16} аралкильной группы, C_{1-6} алкилкарбонильной группы, C_{6-14} арилкарбонильной группы и 5-14-членной ароматической гетероциклической группы, каждый из которых необязательно имеет от 1 до 3 заместителей, выбранных из замещающей группы А» и галогенированной сульфанильной группы.

[00112] Примеры необязательно замещенной сульфанильной группы включают сульфанильную (-SH) группу, C_{1-6} алкилтиогруппу, C_{2-6} алкенилтиогруппу (например, аллилтио, 2-бутенилтио, 2-пентенилтио, 3-гексенилтио), C_{3-10} циклоалкилтиогруппу (например, циклогексилтио), C_{6-14} арилтиогруппу (например, фенилтио, нафтилтио), C_{7-16} аралкилтиогруппу (например, бензилтио, фенэтилтио), C_{1-6} алкилкарбонилтиогруппу (например, ацетилтио, пропионилтио, бутирилтио, изобутирилтио, пивалоилтио), C_{6-14} арилкарбонилтиогруппу (например, бензоилтио), 5-14-членную ароматическую гетероциклилтиогруппу (например, пиридилтио) и галогенированную тиогруппу (например, пентафтортио).

[00113] В настоящем описании примеры «необязательно замещенной силильной группы» включают силильную группу, необязательно имеющую «от 1 до 3 заместителей, выбранных из C_{1-6} алкильной группы, C_{2-6} алкенильной группы, C_{3-10} циклоалкильной группы, C_{6-14} арильной группы и C_{7-16} аралкильной группы, каждая из которых необязательно имеет от 1 до 3 заместителей, выбранных из замещающей группы A».

[00114] Примеры необязательно замещенной силильной группы включают три- C_{1-6} алкилсилильную группу (например, триметилсилил, трет-бутил(диметил)силил).

[00115] Для описания аминокислотных остатков можно привести следующие примеры: Asp=D=аспарагиновая кислота; Ala=A=аланин; Arg=R=аргинин; Asn=N=аспарагин; Cys=C=цистеин; Gly=G=глицин; Glu=E=глутаминовая кислота; Gln=Q=глутамин; His=H=гистидин; Ile=I=изолейцин; Leu=L=лейцин; Lys=K=лизин; Met=M=метионин; Phe=F=фенилаланин; Pro=P=пролин; Ser=S=серин; Thr=T=треонин; Trp=W=триптофан; Tyr=Y=тирозин; и Val=V=валин.

[00116] Также для удобства и легко известны специалистам в данной области техники, следующие сокращения или символы используются для обозначения фрагментов, реагентов и т.п., используемых в данном изобретении:

```
[00117] Aib представляет собой альфа-аминоизомасляную кислоту;
```

[00118] моно-гало Phe - моногалогенфенилаланин;

[00119] бис-гало Рhе - бис-галофенилаланин;

[00120] моно-гало Туг - моногалогентирозин;

[00121] бис-гало Туг - бис-галотирозин;

[00122] (D)-Туг - D-тирозин;

[00123] (D)-Ala - D-аланин

[00124] DesNH₂-Туг - дезаминотирозин;

[00125] (D)-Phe - D-фенилаланин;

[00126] DesNH₂-Phe - дезаминофенилаланин;

[00127] (D)-Trp - D-триптофан;

[00128] (D)₃Руа - D-3-пиридилаланин;

[00129] 2-Cl-(D)Phe - D-2-хлорфенилаланин;

[00130] 3-Cl-(D)Phe - D-3-хлорфенилаланин;

[00131] 4-Cl-(D)Phe - D-4-хлорфенилаланин;

[00132] 2-F-(D)Phe - D-2-фторфенилаланин;

[00133] 3-F(D)Phe - D-3-фторфенилаланин;

[00134] 3,5-DiF-(D)Phe - D-3,5-дифторфенилаланин;

[00135] 3,4,5-TriF-(D)Phe - D-3,4,5-трифторфенилаланин;

[00136] D-Iva - D-изовалин

[00137] SSA - сукцинимидилсукцинамид;

[00138] PEG - полиэтиленгликоль;

[00139] PEG_m - (метокси)полиэтиленгликоль;

[00140] $PEG_m(12000)$ - (метокси)полиэтиленгликоль с молекулярной массой около 12 кДа;

[00141] $PEG_m(20000)$ - (метокси)полиэтиленгликоль с молекулярной массой около 20 кДа;

[00142] $PEG_m(30000)$ - (метокси)полиэтиленгликоль с молекулярной массой около 30 кДа;

[00143] Fmoc - 9-флуоренилметилоксикарбонил;

[00144] DMF - диметилформамид;

```
[00145] DIPEA - N,N-диизопропилэтиламин;
      [00146] TFA - трифторуксусная кислота;
      [00147] НОВТ - N-гидроксибензотриазол;
      [00148]
                                бензотриазол-1-илокси-трис-(диметиламино)фосфоний-
гексафторфосфат;
      [00149]
                        HBTU
                                                     2-(1Н-бензотриазол-1-ил)-1,1,3,3-
тетраметилуронийгексафторфосфат;
      [00150] NMP - N-метилпирролидон;
      [00151] FAB-MS - масс-спектрометрия на основе бомбардировки быстрыми
атомами;
      [00152] ES-MS - масс-спектрометрия с электрораспылением.
      [00153] Abu: α-аминомасляная кислота;
      [00154] Асс: 1-амино-1-цикло(C_3-C_9)алкилкарбоновая кислота;
      [00155] АЗс: 1-амино-1-циклопропанкарбоновая кислота;
      [00156] А4с: 1-амино-1-циклобутанкарбоновая кислота;
      [00157] А5с: 1-амино-1-циклопентанкарбоновая кислота;
      [00158] А6с: 1-амино-1-циклогексанкарбоновая кислота;
      [00159] Аст: 4-амино-4-карбокситетрагидропиран;
      [00160] Ado: 12-аминододекановая кислота;
      [00161] Аів: альфа-аминоизомасляная кислота;
      [00162] Аіс: 2-аминоиндан-2-карбоновая кислота;
      [00163] β-Ala: бета-аланин;
      [00164] Атр: 4-аминофенилаланин;
      [00165] Арс: 4-амино-4-карбоксипиперидин;
      [00166] hArg: гомоаргинин;
      [00167] Aun: 11-аминоундекановая кислота;
      [00168] Ava: 5-аминовалериановая кислота;
      [00169] Сһа: β-циклогексилаланин;
      [00170] Dhp: 3,4-дегидропролин;
      [00171] Dmt: 5,5-диметилтиазолидин-4-карбоновая кислота;
      [00172] Gaba: у-аминомасляная кислота;
      [00173] 4Нрра: 3-(4-гидроксифенил)пропионовая кислота;
      [00174] Нур: - гидроксипролин
      [00175] 3Нур: 3-гидроксипролин;
      [00176] 4Нур: 4-гидроксипролин;
      [00177] hPro: гомопролин;
      [00178] 4Кtp: 4-кетопролин;
      [00179] Nle: норлейцин;
      [00180] NMe-Tyr: N-метил-тирозин;
```

[00181] 1Nal или 1-Nal: β-(1-нафтил)аланин;

```
[00182] 2Nal или 2-Nal: β-(2-нафтил)аланин;
      [00183] Nva: норвалин;
      [00184] Orn: орнитин;
      [00185] 2Pal или 2-Pal: β-(2-пиридинил)аланин;
      [00186] 3Pal или 3-Pal: β-(3-пиридинил)аланин;
      [00187] 4Pal или 4-Pal: β-(4-пиридинил)аланин;
      [00188] Реп: пеницилламин;
      [00189] (3,4,5F)Рhe: 3,4,5-трифторфенилаланин;
      [00190] (2,3,4,5,6)Рhe: 2,3,4,5,6-пентафторфенилаланин;
      [00191] Psu: N-пропилсукцинимид;
      [00192] Iva: изовалин;
      [00193] Sar: саркозин;
      [00194] Таz: β-(4-тиазолил)аланин;
      [00195] 3Thi: β-(3-тиенил)аланин;
      [00196] Thz: тиопролин;
      [00197] Тіс: тетрагидроизохинолин-3-карбоновая кислота;
      [00198] Tle: трет-лейцин;
      [00199] Аст: ацетонитрил;
      [00200] Вос: трет-бутилоксикарбонил;
      [00201] BSA: бычий сывороточный альбумин;
      [00202] DCM: дихлорметан;
      [00203] DTT: дитиотриитол;
      [00204] ESI: ионизация электрораспылением;
      [00205] Fmoc: 9-флуоренилметилоксикарбонил;
      [00206]
                               HBTU:
                                                       2-(1Н-бензотриазол-1-ил)-1,1,3,3-
тетраметилуронийгексафторфосфат;
      [00207] ВЭЖХ: высокоэффективная жидкостная хроматография;
```

[00208] ІВМХ: изобутилметилксантин;

[00209] ЖХ/МС: жидкостная хроматография/масс-спектрометрия;

[00210] Mtt: метилтритил;

[00211] NMP: N-метилпирролидон;

[00212] РЕС массой 5 кДа: полиэтиленгликоль, который может включать другие функциональные группы или фрагменты, такие как линкер, и который является либо линейным, либо разветвленным, как определено в данном документе ниже, со средневесовой молекулярной массой около 5000 дальтон.

[00213] РЕС массой 10 кДа: полиэтиленгликоль, который может включать другие функциональные группы или фрагменты, такие как линкер, и который является либо линейным, либо разветвленным, как определено в данном документе ниже, со средневесовой молекулярной массой около 10000 дальтон.

[00214] PEG массой 20 кДа: полиэтиленгликоль, который может включать другие функциональные группы или фрагменты, такие как линкер, и который является либо линейным, либо разветвленным, как определено в данном документе ниже, со средневесовой молекулярной массой около 20000 дальтон.

[00215] PEG массой 30 кДа: полиэтиленгликоль, который может включать другие функциональные группы или фрагменты, такие как линкер, и который является либо линейным, либо разветвленным, как определено в данном документе ниже, со средневесовой молекулярной массой около 30000 дальтон.

[00216] PEG массой 40 кДа: полиэтиленгликоль, который может включать другие функциональные группы или фрагменты, такие как линкер, и который является либо линейным, либо разветвленным, как определено в данном документе ниже, со средневесовой молекулярной массой около 40000 дальтон.

[00217] PEG массой 50 кДа: полиэтиленгликоль, который может включать другие функциональные группы или фрагменты, такие как линкер, и который является либо линейным, либо разветвленным, как определено в данном документе ниже, со средневесовой молекулярной массой около 50000 дальтон.

[00218] PEG массой 60 кДа: полиэтиленгликоль, который может включать другие функциональные группы или фрагменты, такие как линкер, и который является либо линейным, либо разветвленным, как определено в данном документе ниже, со средневесовой молекулярной массой около 60000 дальтон.

[00219] PEG доступен с различной молекулярной массой в зависимости от количества повторяющихся субъединиц этиленоксида (т.е. -ОСН₂СН₂-) в молекуле. За составами mPEG обычно следует число, соответствующее их средней молекулярной массе. Например, PEG-200 имеет средневесовую молекулярную массу 200 дальтон и может иметь диапазон молекулярной массы 190-210 дальтон. Молекулярная масса водорастворимого полимера, такого как РЕG, может быть выражена либо как среднечисловая молекулярная масса, либо как средневесовая молекулярная масса. Если не указано иное, все ссылки на молекулярную массу mPEG в данном документе относятся к средневесовой молекулярной массе. Оба определения молекулярной массы, среднечисловую и средневесовую, можно измерить с использованием гель-проникающей хроматографии или других методов жидкостной хроматографии. Также могут использоваться другие методы измерения значений молекулярной массы, такие как использование анализа концевых групп или измерение коллигативных свойств (например, снижение температуры замерзания, повышение точки кипения или осмотическое давление) для определения среднечисловой молекулярной массы, использование методов светорассеяния, или ультрацентрифугирования ИЛИ вискозиметрии определения средневесовой ДЛЯ молекулярной массы.

[00220] tBu: трет-бутил

[00221] TIS: триизопропилсилан

[00222] Trt: тритил

[00223] Z: бензилоксикарбонил

[00224] Используемый в данном документе термин «фрагмент PEG» относится к полиэтиленгликолю (PEG) или его производному, например, (метокси)полиэтиленгликолю (PEG_m).

[00225] Используемый в данном документе термин «пегилированный пептид» относится к пептиду, в котором по меньшей мере один аминокислотный остаток, например, Lys или Cys, конъюгирован с фрагментом PEG. Под «конъюгированным» подразумевается, что фрагмент PEG либо непосредственно связан с указанным остатком, либо связан с остатком через спейсерный фрагмент, например, сшивающий агент. Когда указанная конъюгация происходит по остатку лизина, этот остаток лизина упоминается в данном документе как «пегилированный Lys». Пептид, который конъюгирован только с одним фрагментом MPEG, называется «моно-пегилированным».

[00226] Используемые в данном документе термины «Lys-PEG» и «Lys-PEG $_{\rm m}$ » относятся, соответственно, к остаткам лизина, которые были конъюгированы с PEG. «Lys(эпсилон-SSA-PEG $_{\rm m}$)» относится к остатку лизина, в котором эпсилон-аминогруппа сшита с MPEG с использованием подходящим образом функционализированного SSA.

[00227] В настоящем описании термин «природный пептид GIP человека» относится к природному пептиду GIP человека. Этот нативный пептид GIP человека (42 аминокислоты) имеет аминокислотную последовательность: YAEGTFISDYSIAMDKIHQQDFVNWLLAQKGKKNDWKHNITQ (SEQ ID NO: 1) и представляет собой функционально активную молекулу, полученную из исходного предшественника, описанного в эталонной последовательности из Национального центра биотехнологической информации (NCBI) NP_004114.1; REFSEQ: номер доступа NM_004123.2 Этот полноразмерный предшественник кодируется последовательностью мРНК человеческого желудочного ингибиторного полипептида (GIP), мРНК; номер доступа: NM_004123; версия; HM_004123.2.

[00228] «Процент (%) идентичности аминокислотных последовательностей» относительно эталонной полипептидной последовательности определяется как процентная доля аминокислотных остатков в кандидатной полипептидной последовательности, которые являются идентичными c аминокислотными остатками полипептидной последовательности, после выравнивания последовательностей и внесения, необходимости, гэпов для достижения максимальной последовательностей, но без учета каких-либо консервативных замен как части идентичности последовательностей. Выравнивание в целях определения процента идентичности аминокислотных последовательностей может быть выполнено различными способами, известными специалисту в данной области техники, например, с помощью общедоступного программного обеспечения, такого как BLAST, BLAST-2, ALIGN или Megalign (DNASTAR). Специалисты в данной области техники могут определить соответствующие параметры для выравнивания последовательностей, включая любые

алгоритмы, необходимые для достижения максимального выравнивания по всей длине сравниваемых последовательностей.

[00229] В данном документе термин «лечение» (и варианты, например, «лечить» или «процесс лечения») относится к клиническому вмешательству при попытке изменить естественное течение заболевания у индивида, подвергаемого лечению, и может осуществляться для профилактики или в процессе клинического проявления патологии. Желаемые эффекты лечения включают, но не ограничиваются этим, предотвращение возникновения или рецидива патологического состояния, облегчение симптомов, уменьшение любых прямых или косвенных патологических последствий патологического состояния или лечения, предотвращение рвоты, т. е. предотвращение появления симптомов, полностью или частично связанных с патологическим состоянием или побочными эффектами, которые, как известно, сопровождают конкретное лечение, снижение скорости прогрессирования, облегчение или смягчение симптомов, связанных со рвотой, таких как тошнота и/или рвота, и ремиссию или улучшение прогноза. В некоторых вариантах пептиды-агонисты рецептора GIP осуществления ПО настоящему изобретению применяются для ингибирования или задержки возникновения рвоты, т.е. тошноты или рвоты, или для замедления прогрессирования рвоты или симптомов, связанных с рвотой, или для предотвращения, задержки или ингибирования возникновения рвоты, тошноты и/или рвоты, связанных с лечением другого заболевания, которое активно лечится.

[00230] Под «снижением» или «ингибированием» подразумевается способность вызывать общее снижение на 20%, 30%, 40%, 50%, 60%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или больше. В некоторых вариантах осуществления снижение или ингибирование может означать относительное снижение по сравнению с эталонным (например, эталонным уровнем биологической активности (например, количеством эпизодов тошноты и/или рвоты после введения субъекту предписанного объема химиотерапии, например, предписанной дозы химиотерапевтического агента, который, как известно, вызывает рвоту). В некоторых вариантах осуществления термин «уменьшение» или «ингибирование» может относиться к относительному уменьшению побочного эффекта (то есть тошноты и/или рвоты), связанного с лечением патологического состояния или заболевания.

[00231] Оптимальное выравнивание последовательностей для сравнения можно провести, например, с помощью алгоритма локальной гомологии Смита и Уотермана (Adv. Appl. Math. 2:482 (1981), который включен в данный документ посредством ссылки), с помощью алгоритма выравнивания областей гомологии Нидлмана-Вунша (J. Mol. Biol. 48:443-53 (1970), которая включена в данный документ посредством ссылки), метода поиска сходства Пирсона и Липмана (Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85:2444-48 (1988), который включен в данный документ посредством ссылки), компьютеризированных реализаций этих алгоритмов (например, GAP, BESTFIT, FASTA и TFASTA в программном пакете Wisconsin Genetics Software Package, Genetics Computer Group, 575 Science Dr., Мэдисон, штат Висконсин), или путем визуального осмотра. (См., например, Ausubel et al. (eds.), Current Protocols in Molecular Biology, 4th ed., John Wiley and Sons, New York (1999)).

[00232] Один из иллюстративных примеров алгоритма, который подходит для определения процента идентичности последовательностей сходства последовательностей, является алгоритм BLAST, который описан в Altschul et al. (J. MoI. Biol. 215:403-410 (1990), который включен в данный документ посредством ссылки). (См. также Zhang et al., Nucleic Acid Res. 26:3986-90 (1998); Altschul et al., Nucleic Acid Res. 25:3389-402 (1997), которые включены в данный документ посредством ссылки). Программное обеспечение для проведения анализов BLAST публично доступно на вебсайте Национального центра биотехнологической информации. Данный алгоритм включает, во-первых, идентификацию пар высококачественных последовательностей (HSP) путем идентификации коротких слов длиной W в искомой последовательности, которые либо совпадают, либо удовлетворяют некоторому положительному пороговому показателю Т при совмещении со словом той же длины в последовательности базы данных. Т называют пороговым показателем сходства соседних слов (Altschul et al. (1990), выше). Эти начальные совпадения соседних слов действуют как образец для инициации поиска, чтобы найти более длинные HSP, содержащие их. Совпадения слов затем расширяются в обоих направлениях вдоль каждой последовательности до тех пор, пока совокупный показатель выравнивания можно увеличивать. Расширение совпадения слов в каждом направлении прекращают, когда: совокупный балл выравнивания падает на величину Х от его максимального достигнутого значения; совокупный балл стремится к нулю или ниже, вследствие накопления одного или более отрицательных баллов выравнивания остатков; или в конце каждой последовательности. Параметры W, T и X алгоритма BLAST определяют чувствительность и скорость выравнивания. Программа BLAST использует по умолчанию длину слова (W), равную 11, матрицу замен BLOSUM62 (см. Henikoff and Henikoff, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 89:10915-9 (1992), которая включена в данный документ посредством ссылки) выравнивания (В), равные 50, ожидание (Е), равное 10, М=5, N=-4 и сравнение обеих цепей.

[00233] В дополнение к проценту идентичности последовательности, алгоритм ВLAST также выполняет статистический анализ сходства двух последовательностей (см., например, Karlin and Altschul, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 90:5873-77 (1993), которая включена в данный документ посредством ссылки). Одно измерение сходства, проводимое алгоритмом BLAST, заключается в определении наименьшей суммарной вероятности (P(N)), которая указывает на вероятность при которой совпадение двух нуклеотидных или аминокислотных последовательностей будет происходить случайно. Например, аминокислотная последовательность считается аналогичной эталонной аминокислотной последовательности, если наименьшая суммарная вероятность при сравнении исследуемой аминокислоты с эталонной аминокислотой составляет менее около 0,1, чаще менее около 0,01 и наиболее типично менее около 0,001.

[00234] Варианты также могут быть синтетическими, рекомбинантными или химически модифицированными полинуклеотидами или полипептидами, выделенными или полученными с использованием способов, хорошо известных в данной области

техники. Варианты могут включать консервативные или неконсервативные замены аминокислот, как описано ниже. Полинуклеотидные замены могут приводить к аминокислотным заменам, добавлениям, делециям, слияниям и укорочениям в полипептиде, кодируемом эталонной последовательностью. Варианты также могут включать вставки, делеции или замены аминокислот, включая вставки и замены аминокислот и других молекул), которые обычно не встречаются в пептидной последовательности, являющейся основой варианта, например, но не ограничиваясь этим, вставка орнитина, которая обычно не встречается в белках человека. Термин «консервативная замена» при описании полипептида относится К изменению аминокислотного состава полипептида, которое не приводит к существенному изменению активности полипептида. Например, консервативная замена относится к замене аминокислотного остатка другим аминокислотным остатком, обладающим сходными химическими свойствами. Консервативные аминокислотные замены включают замену лейцина изолейцином или валином, аспартата глутаматом или треонина серином.

[00235] «Консервативные аминокислотные замены», как упоминается в данном документе, являются результатом замены одной аминокислоты другой, имеющей сходные структурные и/или химические свойства, такой как замена лейцина изолейцином или валином, аспартата глутаматом или треонина серином. Таким образом, «консервативная замена» конкретной аминокислотной последовательности относится к замене тех аминокислот, которые не являются критическими для полипептидной активности, или к замене аминокислот другими аминокислотами, обладающими сходными свойствами (например, кислыми, основными, положительно или отрицательно заряженными, полярными или неполярными и т.д.), так что замена даже критических аминокислот не способность снижает активность пептида (T.e. пептида проникать через гематоэнцефалический барьер (ГЭБ)). Таблицы консервативных замен, обеспечивающие функционально сходные аминокислоты, хорошо известны в данной области техники. Например, каждая из следующих шести групп содержит аминокислоты, которые являются консервативными заменами друг для друга: 1) аланин (A), серин (S), треонин (T); 2) аспарагиновая кислота (D), глутаминовая кислота (E); 3) аспарагин (N), глутамин (Q); 4) аргинин (R), лизин (K); 5) изолейцин (I), лейцин (L), метионин (M), валин (V); и 6) фенилаланин (F), тирозин (Y), триптофан (W). (См. также Creighton, Proteins, W.H. Freeman and Company (1984), полностью включенную в данный документ посредством ссылки). В некоторых вариантах осуществления отдельные замены, делеции или добавления, которые изменяют, добавляют или удаляют одну аминокислоту или небольшой процент аминокислот также можно считать «консервативными заменами», если изменение не снижает активность пептида. Инсерции или делеции обычно находятся в диапазоне от около 1 до 5 аминокислот. Выбор консервативных аминокислот может быть основан на расположении заменяемой аминокислоты в пептиде, например, если аминокислота находится снаружи пептида и подвергается воздействию растворителей, или внутри и не подвергается воздействию растворителей.

[00236] В альтернативных вариантах осуществления изобретения можно также выбрать консервативные замены аминокислот, подходящие для аминокислот, находящихся внутри белка или пептида, например, можно использовать подходящие консервативные замены для аминокислот, находящихся внутри белка или пептида (то есть, аминокислоты не подвергаются воздействию растворителя), например, но не ограничиваясь ими, можно использовать следующие консервативные замены: где Y заменена на F, T на A или S, I на L или V, W на Y, M на L, N на D, G на A, T на A или S, D на N, I на L или V, F на Y или L, S на A или T и A на S, G, T или V. В некоторых вариантах осуществления неконсервативные аминокислотные замены также охватываются термином варианты.

[00237] Используемый в данном документе термин «селективность» молекулы в отношении первого рецептора по отношению ко второму рецептору относится к следующему соотношению: EC_{50} молекулы на втором рецепторе, деленная на EC_{50} молекулы на первом рецепторе. Например, молекула, которая имеет EC_{50} 1 нМ на первом рецепторе и EC_{50} 100 нМ на втором рецепторе, обладает 100-кратной селективностью в отношении первого рецептора по сравнению со вторым рецептором.

[00238] Как понятно специалисту в данной области техники, ссылка на «около» значения или параметра в настоящем документе включает (и описывает) варианты осуществления, которые направлены на это значение или параметр как таковой или которые имеют отклонение плюс или минус от этого значения в пределах менее 10%, или менее 9%, или менее 8%, или менее 7%, или менее 6%, или менее 5%, или менее 4%, или менее 3%, или менее 2%, или менее 0,1% от указанного значения. Например, описание, в котором употреблено «около X», включает описание «X».

[00239] Понятно, что аспект и варианты осуществления данного изобретения, описанные в данном документе, включают «состоящий» и/или «состоящий по существу» из аспектов и вариантов осуществления. В контексте данного документа, слова в единственном числе означают также и множественное число, если не указано иное.

[00240] А. ПЕПТИДЫ-АГОНИСТЫ РЕЦЕПТОРА GIP

[00241] В различных вариантах осуществления настоящего изобретения предложены пептиды-агонисты рецептора GIP. Кроме того, предложены способы профилактики и/или лечения сахарного диабета (например, сахарного диабета 2 типа), ожирения, метаболического синдрома и рвоты у субъекта, нуждающегося в этом. В различных вариантах осуществления способы обеспечивают введение субъекту терапевтически эффективного количества пептида-агониста рецептора GIP один раз в неделю или раз в неделю (например, 1 раз/нед., которые используются в данном документе взаимозаменяемо).

[00242] Используемые в данном документе пептиды-агонисты GIPr по настоящему изобретению относятся к пептидам, которые предпочтительно связываются с рецепторами GIP по сравнению с другими рецепторами, такими как рецепторы GLP. В некоторых вариантах осуществления иллюстративным пептидом-агонистом GIPr по настоящему изобретению являются пептиды-агонисты GIPr, которые имеют коэффициент

селективности, определенный как отношение (EC₅₀ GLP1R/EC₅₀ GIPR) более 10, или более 100, или более 10000 или более 100000. Иллюстративный пептид-агонист рецептора GIP представляет собой пептид-агонист GIPr, когда пептид имеет коэффициент селективности (EC₅₀ GLP1R/EC₅₀ GIPR) более 10, или 100, или 1000, или 10000, или около 100-1000000 или более.

[00243] Используемый в данном документе «Lys(R)» является синонимом «Km» и используется взаимозаменяемо.

[00244] В некоторых вариантах осуществления предложен пептид-агонист рецептора GIP или его соль. Пептид-агонист рецептора GIP представлен формулой (I):

P¹-Tyr-A2-Glu-Gly-Thr-Phe-Ile-Ser-A9-Tyr-Ser-Ile-A13-A14-Asp-A16-A17-A18-Gln-A20-A21-Phe-Val-A24-Trp-Leu-Leu-Ala-Gln-A30-A31-A32-A33-A34-A35-A36-A37-A38-A39-A40-A41-A42-P² или его фармацевтически приемлемая соль;

где

```
{\bf P}^1 представляет собой группу, представленную формулой
```

 $-R^{A1}$,

-CO-R^{A1},

-CO-OR^{A1},

-CO-COR^{A1},

-SO-R^{A1}.

 $-SO_2-R^{A1}$,

 $-SO_2-OR^{A1}$

-CO-NRA2RA3.

 $-SO_2-NR^{A2}R^{A3}$,

-C(=NR^{A1})-NR^{A2}R^{A3} или

отсутствует,

где каждый из R^{A1} , R^{A2} и R^{A3} независимо представляет собой атом водорода, необязательно замещенную углеводородную группу или необязательно замещенную гетероциклическую группу;

 P^2 представляет собой -NH₂ или -OH;

A2: представляет собой Aib, D-Ala, Ala, Gly или Pro;

А9: представляет собой Аѕр или Leu;

А13: представляет собой Aib или Ala;

A14: представляет собой Leu, Aib, Ile или Nle;

A16: представляет собой Arg, Ser или Lys;

А17: представляет собой Aib, Ala или Ile;

A18: представляет собой Ala, His или Lys;

A19: представляет собой Gln или Ala;

A20: представляет собой Aib, Gln или Ala;

A21: представляет собой Asp, Asn или Lys;

A24: представляет собой Asn, Gln или Glu;

А30: представляет собой Arg, Ser, Gln или Lys;

А31: представляет собой Gly, Рго или делецию;

А32: представляет собой Ser, Lys, Pro, Gly или делецию;

А33: представляет собой Ser, Lys, Gly или делецию;

А34: представляет собой Gly, Asn или делецию;

А35: представляет собой Ala, Asp, Ser, Asn или делецию;

А36: представляет собой Рго, Тгр или делецию;

А37: представляет собой Pro, Lys или делецию;

А38: представляет собой Pro, His или делецию;

А39: представляет собой Ser, Asn или делецию;

A40: представляет собой Ile или делецию;

A41: представляет собой Thr или делецию; и

A42: представляет собой Gln или делецию.

[00245] В родственных вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP в соответствии с формулой (I) имеет аминокислотную последовательность формулы (I), где А31 представляет собой Gly, А32-А42 представляет собой делецию или А32 представляет собой Gly, а 33-А42 представляет собой делецию.

[00246] В различных вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP формулы (I) содержит пептид, в котором P^2 представляет собой -OH.

[00247] В других вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP формулы (I) содержит пептид, в котором P^1 представляет собой метил (Me).

[00248] В различных вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP формулы (I) содержит пептид, в котором P^1 представляет собой метил, (Me), а P^2 представляет собой -OH.

[00249] В некоторых вариантах осуществления предложен пептид-агонист рецептора GIP или его соль. Пептид-агонист рецептора GIP представлен формулой (II):

P¹-Туг-A2-Glu-Gly-Thr-Phe-Ile-Ser-Asp-Tyr-Ser-Ile-A13-A14-Asp-A16-A17-A18-A19-A20-A21-Phe-Val-A24-Trp-Leu-Leu-Ala-A29-A30-A31-A32-A33-A34-A35-A36-A37-A38-A39-A40-A41-A42-P² или его фармацевтически приемлемая соль, где:

Р1 представляет собой группу, представленную формулой

```
-R^{A1},
```

- -CO-R^{A1},
- -CO-OR^{A1},
- -CO-COR^{A1},
- $-SO-R^{A1}$,
- $-SO_2-R^{A1}$,
- $-SO_2-OR^{A1}$,
- $-CO-NR^{A2}R^{A3}$,
- -SO₂-NR^{A2}R^{A3} или
- $-C(=NR^{A1})-NR^{A2}R^{A3}$

где каждый из R^{A1} , R^{A2} и R^{A3} независимо представляет собой атом водорода, необязательно замещенную углеводородную группу или необязательно замещенную гетероциклическую группу;

 P^2 представляет собой -NH₂ или -OH;

А2: представляет собой Aib, D-Ala или Gly;

A13: представляет собой Aib или Ala;

A14: представляет собой Leu, Aib, Ile, Nle или Lys(R);

A16: представляет собой Arg, Ser или Lys;

A17: представляет собой Aib, Ala, Ile или Lys(R);

A19: представляет собой Gln или Ala;

A18: представляет собой Ala, His или Lys(R);

A20: представляет собой Aib, Gln, Arg или Ala;

A21: представляет собой Asp, Asn или Lys(R);

A24: представляет собой Asn, Gln или Glu;

A29: представляет собой Gln или Lys(R)

A30: представляет собой Arg, Lys, Ser, Gln или Lys(R);

А31: представляет собой Gly, Рго или делецию;

А32: представляет собой Ser, Lys, Pro, Gly или делецию;

А33: представляет собой Ser, Lys, Gly или делецию;

А34: представляет собой Gly, Asn или делецию;

А35: представляет собой Ala, Asp, Ser, Asn или делецию;

А36: представляет собой Рго, Тгр или делецию;

А37: представляет собой Pro, Lys или делецию;

А38: представляет собой Pro, His или делецию;

А39: представляет собой Ser, Asn или делецию;

A40: представляет собой Ile или делецию;

A41: представляет собой Thr или делецию;

A42: представляет собой Gln или делецию.

где остаток Lys(R), часть (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой линкер, и выбран из следующей группы, состоящей из gE, GGGGG, GGEEE, G2E3, G3gEgE, 2OEGgEgE, OEGgEgE, GGPAPAP, 2OEGgE, 3OEGgEgE, G4gE, G5gE, 2OEGgEgEgE, 2OEG и G5gEgE; и X представляет собой липид.

[00250] В некоторых вариантах осуществления предложен пептид-агонист рецептора GIP или его фармацевтически приемлемая соль. Пептид-агонист рецептора GIP представлен формулой (III):

P¹-Tyr-A2-Glu-Gly-Thr-Phe-Ile-Ser-Asp-Tyr-Ser-Ile-A13-A14-Asp-A16-A17-A18-A19-A20-A21-Phe-Val-A24-Trp-Leu-Leu-Ala-A29-A30-A31-A32-A33-A34-A35-A36-A37-A38-A39-P² или его фармацевтически приемлемая соль, где:

 ${
m P}^{1}$ представляет собой группу, представленную формулой - ${
m R}^{{
m A}1},$

```
-CO-R<sup>A1</sup>,

-CO-OR<sup>A1</sup>,

-CO-COR<sup>A1</sup>,

-SO-R<sup>A1</sup>,

-SO<sub>2</sub>-R<sup>A1</sup>,

-SO<sub>2</sub>-OR<sup>A1</sup>,

-CO-NR<sup>A2</sup>R<sup>A3</sup>,

-SO<sub>2</sub>-NR<sup>A2</sup>R<sup>A3</sup> или

-C(=NR<sup>A1</sup>)-NR<sup>A2</sup>R<sup>A3</sup>
```

где каждый из R^{A1} , R^{A2} и R^{A3} независимо представляет собой атом водорода, необязательно замещенную углеводородную группу или необязательно замещенную гетероциклическую группу;

 P^2 представляет собой -NH₂ или -OH;

А2: представляет собой Aib, D-Ala или Gly;

А13: представляет собой Aib или Ala;

A14: представляет собой Leu, Aib или Lys(R);

A16: представляет собой Arg, Ser или Lys;

A17: представляет собой Aib, Ile, Ala или Lys(R);

A18: представляет собой Ala, His или Lys(R);

A19: представляет собой Gln или Ala;

A20: представляет собой Aib, Gln, Arg или Ala;

A21: представляет собой Asp, Asn или Lys(R);

A24: представляет собой Asn или Glu;

A29: представляет собой Gln или Lys(R)

A30: представляет собой Arg, Lys, Ser, Gln или Lys(R);

А31: представляет собой Gly, Рго или делецию;

А32: представляет собой Ser, Gly, Lys или делецию;

А33: представляет собой Ser, Lys, Gly или делецию;

А34: представляет собой Gly, Asn или делецию;

А35: представляет собой Ala, Asp, Ser, Asn или делецию;

А36: представляет собой Рго, Тгр или делецию;

А37: представляет собой Pro, Lys или делецию;

А38: представляет собой Pro, His или делецию;

А39: представляет собой Ser, Asn или делецию;

где остаток Lys(R), часть (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой линкер, и выбран из следующей группы, состоящей из gE, GGGGG, GGEEE, G2E3, G3gEgE, 2OEGgEgE, OEGgEgE, GGPAPAP, 2OEGgE, 3OEGgEgE, G4gE, G5gE, 2OEGgEgEgE, 2OEG и G5gEgE; и X представляет собой липид.

[00251] В некоторых вариантах осуществления предложен пептид-агонист рецептора GIP или его соль. Пептид-агонист рецептора GIP представлен формулой (IV):

P¹-Tyr-Aib-Glu-Gly-Thr-Phe-Ile-Ser-Asp-Tyr-Ser-Ile-A13-A14-Asp-A16-A17-A18-A19-A20-A21-Phe-Val-A24-Trp-Leu-Leu-Ala-A29-A30-A31-A32-A33-A34-A35-A36-A37-A38-A39-P² или его фармацевтически приемлемая соль, где:

 P^1 представляет собой H или C_{1-6} алкил;

 P^2 представляет собой -NH₂ или -OH;

А13: представляет собой Aib, Ala или Lys;

A14: представляет собой Leu, Aib, Lys или Lys(R);

A16: представляет собой Arg, Ser или Lys;

A17: представляет собой Aib, Ala, Ile, Glu, Lys или Lys(R);

A18: представляет собой Ala, His, Glu, Lys или Lys(R);

A19: представляет собой Gln или Ala;

A20: представляет собой Aib, Ala, Gln, Arg или Lys;

A21: представляет собой Asp, Asn, Lys или Lys(R);

A24: представляет собой Asn или Glu;

A29: представляет собой Gln, Lys или Lys(R);

A30: представляет собой Arg, Ser, Gln, Lys, Lys(Ac) или Lys(R);

А31: представляет собой Gly, Рго или делецию;

А32: представляет собой Ser, Gly или делецию;

А33: представляет собой Ser, Gly или делецию;

А34: представляет собой Gly или делецию;

А35: представляет собой Ala, Ser или делецию;

А36: представляет собой Рго или делецию;

А37: представляет собой Рго или делецию;

А38: представляет собой Рго или делецию; и

А39: представляет собой Ser или делецию;

где в остатке Lys(R) часть (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой линкер и выбран из группы, состоящей из 20EGgE, 20EGgEgE, G4gE, GGGGG, G5gE, G5gEgE, G6, gEgEgE, OEGgEgE, OEGgEOEGgE, GGPAPAP и GGPAPAPgE; и X представляет C_{17} - C_{22} одноосновную кислоту или C_{17} - C_{22} двухосновную кислоту.

[00252] В некоторых вариантах осуществления А13 представляет собой Aib или Ala.

[00253] В некоторых вариантах осуществления A16 представляет собой Arg или Lys.

[00254] В некоторых вариантах осуществления А19 представляет собой Gln.

[00255] В некоторых вариантах осуществления А20 представляет собой Aib.

[00256] В некоторых вариантах осуществления А31 представляет собой Gly или Pro, а А32-А30 представляют собой делецию.

[00257] В некоторых вариантах осуществления формулы (IV) А14 представляет собой Leu, Aib или Lys(R).

[00258] В некоторых вариантах осуществления формулы (IV) А14 представляет собой Leu или Lys(R).

[00259] В некоторых вариантах осуществления формулы (IV) А17 представляет собой Aib, Ala, Ile, Glu или Lys(R).

[00260] В некоторых вариантах осуществления формулы (IV) А17 представляет собой Aib или Lys(R).

[00261] В некоторых вариантах осуществления формулы (IV) А18 представляет собой Ala, His, Glu или Lys(R).

[00262] В некоторых вариантах осуществления формулы (IV) А18 представляет собой Ala или Lys(R).

[00263] В некоторых вариантах осуществления формулы (IV) А21 представляет собой Asp, Asn или Lys(R).

[00264] В некоторых вариантах осуществления формулы (IV) А29 представляет собой Gln или Lys(R).

[00265] В некоторых вариантах осуществления формулы (IV) А30 представляет собой Arg, Ser, Gln, Lys, Lys(Ac) или Lys(R).

[00266] В некоторых вариантах осуществления формулы (IV) А30 представляет собой Arg, Ser, Gln, Lys(Ac) или Lys(R).

[00267] В некоторых вариантах осуществления формулы (IV),

A14: представляет собой Leu, Aib, Lys или Lys(R);

A17: представляет собой Aib, Ala, Ile, Glu или Lys(R);

A18: представляет собой Ala, His, Glu или Lys(R);

A21: представляет собой Asp, Asn или Lys(R);

A29: представляет собой Gln или Lys(R); и

A30: представляет собой Arg, Ser, Gln, Lys, Lys(Ac) или Lys(R).

[00268] В некоторых вариантах осуществления формулы (IV),

A13: представляет собой Aib или Ala;

A14: представляет собой Leu, Lys или Lys(R);

A16: представляет собой Arg;

A17: представляет собой Aib, Lys или Lys(R);

A18: представляет собой Ala, Lys или Lys(R);

А20: представляет собой Aib;

A29: представляет собой Gln;

А30: представляет собой Arg, Ser или Lys;

А31: представляет собой Gly или Pro;

А33: представляет собой Ser или делецию; и

А35: представляет собой Ala или делецию;

где L выбран из группы, состоящей из 2OEGgE, 2OEGgEgE, OEGgEgE, OEGgEOEGgE, G5, GGPAPAP, и GGPAPAPgE; и X представляет C_{17} - C_{22} одноосновную кислоту или C_{17} - C_{22} двухосновную кислоту.

[00269] В некоторых вариантах осуществления формулы (IV),

А13: представляет собой Aib или Ala;

A14: представляет собой Leu или Lys(R);

A16: представляет собой Arg;

A17: представляет собой Aib или Lys(R);

A18: представляет собой Ala или Lys(R);

А20: представляет собой Aib;

A21: представляет собой Asp, Asn или Lys(R).

A29: представляет собой Gln;

А30: представляет собой Arg, Ser или Lys;

А31: представляет собой Gly или Pro;

А33: представляет собой Ser или делецию; и

А35: представляет собой Ala или делецию,

[00270] где L выбран из группы, состоящей из 2OEGgE, 2OEGgEgE, OEGgEgE, OEGgEgE, OEGgEOEGgE, G5, GGPAPAP, и GGPAPAPgE; и X представляет собой C_{17} - C_{22} одноосновную кислоту или C_{17} - C_{22} двухосновную кислоту. В некоторых вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP содержит пептид, где P^2 представляет собой -OH. В некоторых вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP содержит пептид, где P^2 представляет собой -NH₂.

[00271] В некоторых вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP содержит пептид, где P^1 представляет собой C_{1-6} алкильную группу. В некоторых вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP содержит пептид, где P^1 представляет собой метил (Me).

[00272] В некоторых вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP содержит пептид, где P^1 представляет собой Me, а P^2 представляет собой -OH.

[00273] В некоторых вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP содержит пептид, где L представляет собой 20EGgEgE или GGGGG.

[00274] В некоторых вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP содержит пептид, где X представляет собой C_{18} двухосновную кислоту.

[00275] В некоторых вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP представлен формулой (V):

Me-Tyr-Aib-Glu-Gly-Thr-Phe-Ile-Ser-Asp-Tyr-Ser-Ile-A13-A14-Asp-Arg-A17-Ala-Gln-Aib-A21-Phe-Val-Asn-Trp-Leu-Leu-Ala-Gln-A30-A31-A32-A33-A34-A35-A36-A37-A38-A39-P², или его фармацевтически приемлемая соль, где

 P^2 представляет собой -NH2 или -OH;

А13: представляет собой Aib или Ala;

A14: представляет собой Leu, Lys или Lys(R);

A17: представляет собой Aib, Lys или Lys(R);

A21: представляет собой Asp, Asn, Lys или Lys(R);

А30: представляет собой Arg, Ser, Lys или Lys(R);

А31: представляет собой Gly или Pro;

А32: представляет собой Ser, Gly или делецию;

А33: представляет собой Ser или делецию;

А34: представляет собой Gly или делецию;

А35: представляет собой Ala или делецию;

А36: представляет собой Рго или делецию;

А37: представляет собой Рго или делецию;

А38: представляет собой Рго или делецию; и

А39: представляет собой Ser или делецию,

где L представляет собой 2OEGgEgE или GGGGG; и X представляет собой C_{18} двухосновную кислоту.

[00276] В некоторых вариантах осуществления формулы (V) А14 представляет собой Leu или Lys(R).

[00277] В некоторых вариантах осуществления формулы (V) А17 представляет собой Aib или Lys(R).

[00278] В некоторых вариантах осуществления формулы (V) А21 представляет собой Asp, Asn или Lys(R).

[00279] В некоторых вариантах осуществления формулы (V) А30 представляет собой Arg, Ser, Lys или Lys(R).

[00280] В некоторых вариантах осуществления формулы (V),

A14: представляет собой Leu или Lys(R);

A17: представляет собой Aib или Lys(R);

A21: представляет собой Asp, Asn или Lys(R); и

А30: представляет собой Arg, Ser, Lys или Lys(R).

[00281] В различных вариантах осуществления иллюстративный пептид-агонист рецептора GIP для применения в способах, композициях и лекарственных препаратах, приведенных в качестве примеров в данном документе, имеет по меньшей мере 80%, или по меньшей мере 95%, или по меньшей мере 95%, или по меньшей мере 95%, или по меньшей мере 96%, или по меньшей мере 98%, или по меньшей мере 98%, или по меньшей мере 99%, или 100% идентичности последовательности с любым пептидом-агонистом рецептора GIP, определенного формулами (I), (II), (III), (IV) или (V).

[00282] В различных вариантах осуществления иллюстративный пептид-агонист рецептора GIP для применения в способах, композициях и лекарственных препаратах, приведенных в качестве примеров в данном документе, имеет 100% идентичность последовательности с любым пептидом-агонистом рецептора GIP, определенного формулами (I), (II), (III), (IV) или (V).

[00283] В различных вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP, определенный формулами (I), (II), (III), (IV) или (V), имеет P^2 , определяемый гидроксильной группой (-OH). В различных вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP, определенный формулами (I), (II), (IV) или (V), имеет P^2 , определяемый аминогруппой (-NH₂). В различных вариантах осуществления пептид-агонист рецептора

GIP, определенный формулами (I), (II), (III), (IV) или (V), имеет P^1 , определяемый метильной группой (Me).

[00284] Что касается вышеупомянутых пептидов-агонистов рецептора GIP, определенных формулами (I), (II), (III), (IV) или (V), в различных вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP содержит по меньшей мере одну аминокислоту, имеющую двухвалентный заместитель, ковалентно связанный с боковой цепью аминокислоты. Например, в некоторых вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP имеет аминокислотную последовательность, имеющую боковую цепь по меньшей мере из одной аминокислоты или модифицированной аминокислоты, например, остаток Lys пептида-агониста рецептора GIP ковалентно присоединен к замещающей группе (R). В различных вариантах осуществления остаток Lys пептида-агониста рецептора GIP может быть ковалентно присоединен к заместителю (R), как показано в настоящем описании как Lys(R).

[00285] Например, селективный пептид-агонист рецептора GIP по настоящему изобретению может иметь остаток Lys, замещенный группой (R) в аминокислотном положении А14-А30, например, в аминокислотном положении: А14 или А17, А18, А21, А29 или A30. В различных вариантах осуществления группа (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой двухвалентный линкер. В некоторых вариантах осуществления двухвалентный линкер может включать PEG, Abu-, (Gly)(2-8)-, gGlu(1-3)-, gE, GGGGG, GGEEE, G2E3, G3gEgE, 20EGgEgE, OEGgEgE, GGPAPAP, 20EGgE, 30EGgEgE, G4gE, G5gE, 2OEGgEgEgE, 2OEG и G5gEgE, от одной до десяти аминокислот, например, глициновый линкер, содержащий от двух до десяти остатков глицина, от двух до шести или от пяти до шести связанных глицинов, или комбинации вышеуказанных линкеров. В различных вариантах осуществления OEG=PEG3 и 2OEG=(PEG3)2. В этих вариантах осуществления Х представляет собой замещающую группу, например, липид. В различных вариантах осуществления Х представляет липид одноосновной или двухосновной кислоты, имеющий длину атомов углерода от C_{17} до C_{22} , например C_{17} , C_{18} , C_{20} моноглицерид или диглерицид. В некоторых вариантах осуществления Х представляет собой С18 двухосновную кислоту.

[00286] В различных вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP может включать один или два остатка Lys, замещенных заместителем X-L-. В некоторых вариантах осуществления остаток Lys замещен заместителем X-L-, где L представляет собой (PEG3)2-, Abu-, (Gly)(2-8)-, gGlu(1-3)-, или их комбинации, например, (PEG3)2-gGlu-, Abu-gGlu-, (Gly)₅-gGlu-, или (Gly)₆-gGlu-, GGGGG-, (PEG3)2-, PEG3)2-(Gly)₅-6-, gE, GGGGG, GGEEE, G2E3, G3gEgE, 2OEGgEgE, OEGgEgE, GGPAPAP, 2OEGgE, 3OEGgEgE, G4gE, G5gE, 2OEGgEgEgE, 2OEG, G5gEgE или их комбинации.

[00287] В некоторых вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP имеет один или два остатка Lys с замещенной боковой цепью. Например, селективный пептидагонист GIPr может иметь остаток Lys, замещенный X-L-, где L представляет собой двухвалентный линкер, как обсуждается в данном документе, например, L может представлять собой связь или двухвалентную замещающую группу, и где X представляет

собой необязательно замещенную углеводородную группу, например, моноглицерид или диглерицид или его соль. В некоторых вариантах осуществления двухвалентная замещающая группа включает: алкиленовую группу, карбонильную группу, оксикарбонильную группу, иминогруппу, алкилиминогруппу, сульфонильную группу, оксигруппу, сульфидную группу, сложноэфирную связь, амидную связь, карбонатную связь или их комбинации.

[00288] В различных вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP может включать один или два остатка Lys, которые могут быть заменены группой (R), определяемой как заместитель X-L-. В некоторых вариантах осуществления Lys(R) представляет собой остаток Lys, имеющий боковую цепь, замещенную X-L-. В родственных вариантах осуществления пептида-агониста рецептора GIP фрагмент X может представлять собой необязательно замещенный углеводород. В некоторых вариантах осуществления группа X в заместителе X-L- может включать C_{17} - C_{22} одноосновную кислоту, C_{17} - C_{22} двухосновную кислоту, ацетильную группу или их комбинации. Некоторые иллюстративные фрагменты X могут включать: (Hepda:C17 двухосновную кислоту), (Oda:C18 двухосновную кислоту) или (Eda:C20 двухосновную кислоту).

[00289] В различных вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP формул (I)-(V), фрагмент L группы X-L- может включать двухвалентный линкер. В некоторых примерах двухвалентный линкер может включать PEG, $(Gly)_{(2-8)}$ -, $gGlu_{(1-3)}$ -, от одной до десяти аминокислот или их комбинации. В этих примерах X-L X может представлять собой замещающую группу.

[00290] В некоторых вариантах осуществления (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой (PEG3)2-, Abu-, $(Gly)_{(2-8)}$ -, $gGlu_{(1-3)}$ - или их комбинации. В некоторых вариантах осуществления L представляет собой (PEG3)2-gGlu-, Abu-gGlu-, $(Gly)_5$ -gGlu, $(Gly)_6$ -gGlu-, GGGGG-, GGGGGG-, (PEG3)2- или (PEG3)2- $(Gly)_5$ -gGgGGG-, $(Gly)_5$ - $(Gly)_5$ -(Gly

[00291] В некоторых родственных вариантах осуществления L представляет собой связь или двухвалентную замещающую группу, а X представляет собой необязательно замещенную углеводородную группу или ее соль. Например, иллюстративный пептидагонист рецептора GIP имеет остаток Lys(R), где (R) часть остатка Lys(R) представлена как X-L-, где X представляет собой двухвалентную замещающую группу, включающую алкиленовую группу, карбонильную группу, оксикарбонильную группу, иминогруппу, алкилиминогруппу, сульфонильную группу, оксигруппу, сульфидную группу, сложноэфирную связь, амидную связь, карбонатную связь или их комбинации.

[00292] В некоторых вариантах осуществления иллюстративный Lys(R) может включать группу (R), определяемую как группа X-L-, где двухвалентный заместитель X представляет собой C_{17} - C_{22} одноосновную кислоту, C_{17} - C_{22} двухосновную кислоту или ацетильную группу. Некоторые иллюстративные фрагменты X могут включать: (Hepda:C17

двухосновную кислоту), (Oda:C18 двухосновную кислоту), (Eda:C20 двухосновную кислоту).

[00293] В некоторых вариантах осуществления иллюстративный пептид-агонист рецептора GIP формул (I), (II), (III), (IV) или (V) может включать пептид, содержащий от одной до двух липидированных аминокислот Lys(R), расположенных в аминокислотной последовательности пептида в диапазоне остатков от A14 до A30, где остаток Lys(R) имеет замещенную боковую цепь, определяемую Х-L-. В иллюстративных вариантах осуществления группа X-L- остатка Lys(R) в иллюстративном пептиде-агонисте рецептора GIP формул (I), (II), (III), (IV) или (V) может включать: -(g-Glu)₂-Oda, -(g-Glu)₂-Eda, -(g-Glu)2-Heda, -(PEG3)2-gGlu-Eda, -(PEG3)2-gGlu-Heda, -(PEG3)2-gGlu-Oda, Ida, -(PEG3)-gGlu-Eda, -(PEG3)-gGlu-Heda, -(PEG3)-gGlu-Oda, -Abu-gGlu-Oda, -(Gly)5-gGlu-Eda, -(Gly)₅-gGlu-Heda, -(Gly)₅-gGlu-Oda, -(Gly)₅-Heda, -(Gly)₅-Oda, -(Gly)₅-Eda, -(PEG3)₂-Heda, -(PEG3)2-Eda, -(PEG3)2-Oda, 2OEGgEgE-Hepda:С17 двухосновную кислоту, OEGgEgE-Hepda: C17 двухосновную кислоту, 2OEGgE-Hepda: C17 двухосновную кислоту, 3OEGgEgE-Hepda: C17 двухосновную кислоту, G5gEgE-Hepda: C17 двухосновную кислоту, 20EGgEgEgE-Hepda: C17 двухосновную кислоту, 20EG-Hepda: C17 двухосновную кислоту, G5gEgE-Hepda:C17 двухосновную кислоту, 2OEGgEgE-Oda:C18 двухосновную кислоту, OEGgEgE-Oda:C18 двухосновную кислоту, 2OEGgE-Oda:C18 двухосновную кислоту, 3OEGgEgE-Oda: C18 двухосновную кислоту, G5gEgE-Oda: C18 двухосновную кислоту, 2OEGgEgEgE-Oda:C18 двухосновную кислоту, 2OEG-Oda:C18 двухосновную кислоту, G5gEgE-Oda:C18 двухосновную кислоту, 2OEGgEgE-Eda:C20 двухосновную кислоту, OEGgEgE-Eda:C20 двухосновную кислоту, 2OEGgE-Eda:C20 двухосновную кислоту, 3OEGgEgE-Eda:C20 двухосновную кислоту, G5gEgE-Eda:C20 двухосновную кислоту, 2OEGgEgEgE-Eda: C20 двухосновную кислоту, 2OEG-Eda: C20 двухосновную кислоту, G5gEgE-Eda: C20 двухосновную кислоту или их комбинации.

[00294] В некоторых иллюстративных примерах группа (R) может быть ковалентно связана с боковой цепью аминокислоты Lys. В некоторых примерах иллюстративная группа (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой двухвалентный линкер, содержащий РЕG и/или две или более аминокислот, а X представляет собой замещающую группу или ее соль. В различных вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP формул (I)-(V) или его соль имеет один или два остатка Lys(R), расположенных в положении между A14 и A30, где (R) представляет собой замещающую группу.

[00295] В некоторых примерах R представляет собой X-L-, где L представляет собой один или комбинацию из более чем одного, выбранного из gE, GGGGG, GGEEE, G2E3, G3gEgE, 2OEGgEgE, OEGgEgE, GGPAPAP, 2OEGgE, 3OEGgEgE, G4gE, G5gE, 2OEGgEgEgE, 2OEG и G5gEgE, и X представляет собой C_{17} - C_{20} моноглицерид или диглицерид или ацетильную группу. В некоторых вариантах осуществления X-L-, где L представляет собой один или комбинацию более чем одного, выбранного из gE, GGGGG, GGEEE, G2E3, G3gEgE, 2OEGgEgE, OEGgEgE, GGPAPAP, 2OEGgE, 3OEGgEgE, G4gE, G5gE, 2OEGgEgEgE, 2OEG и G5gEgE, и X представляет собой C18 двухосновную кислоту.

[00296] Альтернативно, в некоторых вариантах осуществления (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой линкер, выбранный из gE, GGGGG, GGEEE, G2E3, G3gEgE, 2OEGgEgE, OEGgEgE, GGPAPAP, 2OEGgE, 3OEGgEgE, G4gE, G5gE, 2OEGgEgEgE, 2OEG и G5gEgE, и X представляет собой C_{17} - C_{20} линейную насыщенную дикарбоновую кислоту.

[00297] В различных вариантах осуществления в каждом из примеров пептидовагонистов рецептора GIP формул (I)-(V) по меньшей мере одна аминокислота в диапазоне от A14 до A30, или от A14 до A21, или A14 или A21 представляет собой Lys(R), где (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой двухвалентный линкер L, где L представляет собой 2OEGgEgE, OEGgEgE, 2OEGgE, 3OEGgEgE, G5gEgE, 2OEGgEgEgE, 20EG, или G5gEgE. В некоторых родственных вариантах осуществления (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой связь или двухвалентную замещающую группу, а X представляет собой необязательно замещенную углеводородную группу или ее соль. В различных вариантах осуществления, относящихся к различным примерам фрагмента L, (R) представляет собой X-L, где L обсуждается выше, и X представляет собой C₁₇-C₂₂ одноосновную кислоту, С17-С22 двухосновную кислоту или ацетильную группу. Например, в некоторых вариантах осуществления X представляет собой (Hepda: C17 двухосновную кислоту), (Oda:C18 двухосновную кислоту) или (Eda:C20 двухосновную кислоту). В различных вариантах осуществления иллюстративный пептид-агонист рецептора GIP формул (I)-(V) содержит пептид, содержащий по меньшей мере одну аминокислоту Lys, расположенную между А14 и А30 или от А14 до А21, например, в положении аминокислоты A14 или A17, A18, A20, A21, AA26, A29 или A30 пептида. Заместитель (R) остатка Lys(R) представляет собой X-L-, где L представляет собой двухвалентный линкер L, например, L представляет собой gE, GGGGG, GGEEE, G2E3, G3gEgE, 2OEGgEgE, OEGgEgE, GGPAPAP, 2OEGgE, 3OEGgEgE, G4gE, G5gE, 2OEGgEgEgE, 2OEG и G5gEgE и X представляет собой C_{17} - C_{22} двухосновную кислоту, или C_{17} - C_{22} двухосновную кислоту, или ацетильную группу, например, C_{17} одноосновную кислоту, или C_{17} двухосновную кислоту, или C_{18} одноосновную кислоту, или C_{18} двухосновную кислоту, или C_{20} одноосновную кислоту, или C_{20} двухосновную кислоту. В различных вариантах осуществления иллюстративный пептид-агонист рецептора GIP формул (I)-(V) содержит по меньшей мере одну аминокислоту Lys, расположенную между A14 и A30, или от A14 до A21, или A14, или A21, где (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой двухвалентный линкер L, где L представляет собой 2 х γGlu-2 х OEG (miniPEG), а X представляет собой C_{18} одноосновную кислоту или C_{18} двухосновную кислоту.

[00298] В некоторых вариантах осуществления (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой двухвалентный линкер, содержащий PEG и/или аминокислоту, или состоящий из PEG и/или одной или более аминокислот, например, линкер Gly₂₋₁₀-, и X представляет собой замещающую группу. Известный линкер на основе PEG, аминокислотный линкер или их комбинации можно использовать в качестве иллюстративных примеров двухвалентного линкера при условии, что он способен связать

Lys с замещающей группой. Альтернативно, в некоторых вариантах осуществления R представляет собой X-L-, где L представляет собой связь или двухвалентную замещающую группу, а X представляет собой необязательно замещенную углеводородную группу или ее соль. Известные двухвалентные заместители могут включать, но не ограничиваются ими, алкиленовую группу, карбонильную группу, оксикарбонильную группу, иминогруппу, алкилиминогруппу, сульфонильную группу, оксигруппу, сульфидную группу, сложноэфирную группу, амидную связь, карбонатную связь или их комбинации.

[00299] В некоторых вариантах осуществления L представляет собой (PEG3)2-, Abu-, (Gly)₍₂₋₁₀₎-, gGlu₍₁₋₃₎- или их комбинации. В некоторых вариантах осуществления L представляет собой (PEG3)2-gGlu-. В некоторых примерах L представляет собой Abu-gGlu-. В других примерах L представляет собой (Gly)₅-gGlu- или (Gly)₆-gGlu-. В некоторых вариантах осуществления L представляет собой глициновый пептид, имеющий от около двух до около десяти связанных глицинов или от около двух до около семи связанных глицинов. В некоторых примерах L представляет собой (Gly)₅₋₆-, или (Gly)₅-, GGGGG-, или GGGGG-gGlu-. В некоторых примерах L представляет собой gE, GGGGG, GGEEE, G2E3, G3gEgE, 2OEGgEgE, OEGgEgE, GGPAPAP, 2OEGgE, 3OEGgEgE, G4gE, G5gE, 2OEGgEgE, 2OEG и G5gEgE.

[00300] В некоторых вариантах осуществления L представляет собой (PEG3)2-. В некоторых вариантах осуществления L представляет собой (Gly)₂₋₁₀-, например, (Gly)₍₅₋₆₎. В некоторых дополнительных вариантах осуществления L представляет собой комбинацию групп, таких как одна или более молекул PEG, связанных с глициновым пептидом: например, Gly₂₋₁₀, L может представлять собой (PEG3)2-(Gly)₅₋₆- или (PEG3)2-(Gly)₅-.

[00301] В некоторых вариантах осуществления группа (R) присоединена к аминокислоте, например, остаток Lys представляет собой X-L-, где L представляет собой двухвалентный линкер, содержащий PEG и/или одну или более аминокислот, или состоящий из PEG и/или одной или более аминокислот, а X представляет собой замещающую группу. В качестве двухвалентного линкера можно использовать известный линкер на основе PEG, аминокислотный линкер или их комбинации, если они способны связывать остаток Lys с замещающей группой. Альтернативно, R представляет собой X-L-, где L представляет собой связь или двухвалентную замещающую группу, а X представляет собой необязательно замещенную углеводородную группу или ее соль. Известные двухвалентные заместители включают, но не ограничиваются этим, алкиленовую группу, карбонильную группу, оксикарбонильную группу, иминогруппу, алкилиминогруппу, сульфонильную группу, оксикарбонильную группу, сульфидную группу, сложноэфирную группу, амидную связь, карбонатную связь или их комбинации. В некоторых примерах (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой один или комбинацию из более чем одного, выбранного из:

глицинового линкера, содержащего от одной или двух до девяти связанных глицина(-ов) или одинарную связь, и X представляет собой C_{17} - C_{22} односновную кислоту или двухосновную кислоту, или ацетильную группу. В некоторых вариантах осуществления линкер L может быть связан или ковалентно связан с боковой цепью по меньшей мере одной аминокислоты или модифицированной аминокислоты, например, остаток Lys пептида-агониста рецептора GIP ковалентно присоединен κ замещающей группе. В одном варианте осуществления селективный пептид-агонист рецептора GIP ковалентно присоединен κ группе R, где группа R представляет собой гидрофильный полимер, а остаток LysR0 расположен в аминокислотном положении в диапазоне от R14 до R30. В одном варианте осуществления селективный пептид-агонист рецептора R19 ковалентно присоединен R19 гидрофильному полимеру, например, гидрофильный полимер представляет собой молекулу полиэтиленгликоля R19 или ее вариант.

[00302] В некоторых вариантах осуществления линкер L представляет собой молекулу PEG, например, PEG3(n), PEG(2)(n), или mPEG, имеющую средневесовую молекулярную массу примерно 5-30 кДа. В некоторых вариантах осуществления L может представлять собой любую комбинацию PEG3(n), PEG(2)(n), gGlu(n), D-gGlu(n), AMBZ(n), GABA(n), G(x), NpipAc(n), Tra(n), eLya(n), где n=1-5 и x=1 -10. Иллюстративные линкеры на основе PEG можно использовать как часть группы (R) в замещенном остатке Lys, например, расположенном в одном или более из A14-A30, например, в положении аминокислоты: A14, A17, A18, A20, A21, AA26, A29 или A30, где линкер на основе MPEG может включать один или более из следующих дополнительных линкеров на основе MPEG:

В некоторых вариантах осуществления иллюстративные линкеры на основе MPEG, которые можно использовать для связывания заместителя X с аминокислотой Cys, могут включать молекулу MPEG, имеющую средневесовую молекулярную массу около 5-30 кДа. В некоторых вариантах осуществления иллюстративные линкеры на основе PEG для присоединения к боковой цепи Cys могут включать:

[00303] В различных примерах R представляет собой X-L-, где X-L- представляет собой Hepda-GGGG-(Hepda:C17 двухосновную кислоту), Hepda-GGGGG-, Hepda-GGGGG-, Oda-GGGGG-, Oda-GGGGGG-, Oda-GGGGGG-, Eda-GGGGG-(Eda:C20 двухосновную кислоту), Eda-GGGGGG-, Eda-GGGGGGG-, Eda-GGGGGGG-.

[00304] Альтернативно, группа (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой глициновый линкер, содержащий пять или шесть связанных глицинов, а X представляет собой линейную насыщенную C_{17} - C_{20} дикарбоновую кислоту.

[00305] Альтернативно группа (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой связь или двухвалентную замещающую группу, а X представляет собой C_{17} - C_{22} жирную кислоту, или C_{17} - C_{22} ацилированную жирную кислоту, или C_{17} - C_{22} дикарбоновую кислоту, или их соль. В некоторых вариантах осуществления X представляет собой пальмитиновую жирную кислоту, используемую для добавления пальмитоильной группы к боковой эпсилон-аминогруппе Lys, например, Lys находится в пептиде-агонисте рецептора GIP.

[00306] В других вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP имеет один или два модифицированных остатка лизина, то есть Lys(R), где группа (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой глициновый линкер, содержащий три, четыре, пять или шесть связанных глицинов, а X представляет собой линейную насыщенную C_{17} - C_{22} дикарбоновую кислоту. В одном варианте осуществления ацильная группа представляет собой ацильную группу C_{17} - C_{22} жирной кислоты, например, ацильную группу пальмитиновой или миристиновой кислоты.

[00307] В одном варианте осуществления пептид-агонист рецептора GIP ковалентно присоединен к группе (R), где группа (R) представляет собой гидрофильный полимер в любом положении аминокислоты в диапазоне от A14 до A30. В одном варианте осуществления пептид-агонист рецептора GIP ковалентно присоединен к гидрофильному

полимеру в положении аминокислоты, A14, A17, A18, A20, A21, AA26, A29 или A30, или их комбинациях, например, в положениях A14-A30. или от A14 до A21. Например, гидрофильный полимер может быть присоединен к боковой цепи остатка Lys пептида-агониста рецептора GIP. В одном варианте осуществления гидрофильный полимер представляет собой полиэтиленгликоль (mPEG). Полимер mPEG также может быть дополнительно коньюгирован с глициновым линкером, т.е. $(Gly)_{(2-8)}$ -, или с одним или более остатками gGlu-, например, gGlu $_{(1-3)}$ -. В некоторых примерах mPEG имеет средневесовую молекулярную массу от около 1000 дальтон до около 60000 дальтон, например, от около 5000 дальтон до около 40000 дальтон, или около 1000 дальтон до около 20000 дальтон, или 10000 дальтон, или 12000 дальтон, или от 14000 дальтон до около 20000 дальтон.

[00308] В некоторых вариантах осуществления способы конъюгирования полимера полиэтиленгликоля (mPEG) с реакционноспособной аминогруппой или сульфгидрильной группой хорошо известны в данной области техники. Например, mPEG можно конъюгировать с боковой аминогруппой лизина с использованием реакционноспособного к амину пегилированного сшивающего агента. Бис(сукцинимидил)пента(этиленгликоль) спейсерную группу можно использовать в качестве гомобифункционального аминоаминного сшивающего агента, который содержит сложные эфиры N-гидроксисукцинимида (NHS) на обоих концах спейсерной группы mPEG. Реакционноспособный к амину сшивающий агент, который содержит спейсерную группу РЕС. Соединение mPEG, активированное бис-сукцинимидным эфиром, может быть использовано для сшивки между первичными аминами (-NH₂) в пептидах-агонистах рецептора GIP по настоящему изобретению. Группы сложного эфира N-гидроксисукцинимида (NHS) на обоих концах спейсера mPEG специфически и эффективно реагируют с лизином и N-концевыми аминогруппами при рН 7-9 с образованием стабильных амидных связей. Другие гомобифункциональные, реакционноспособные к сульфгидрилу сшивающие агенты, которые содержат малеимидную группу на любом конце спейсера РЕС, могут быть использованы для связывания PEG с аминокислотой Cys пептида-агониста рецептора GIP. Гетерофункциональные сшивающие спейсерные группы также можно использовать, когда в качестве линкерных групп используются две разные реакционноспособные группы, например, аминогруппа и сульфгидрильная группа. Реакционноспособный к сульфгидрилу сшивающий агент, который содержит спейсерную группу РЕG, может быть использован для связывания полимера PEG с пептидом-агонистом рецептора GIP. В некоторых вариантах осуществления соединение РЕС, активированное бисмалеимидом, можно использовать для сшивки между сульфгидрильными (-SH) группами в белках и других тиоловых молекул. Малеимидные группы на обоих концах спейсера PEG могут специфически и эффективно реагировать с восстановленными сульфгидрилами при рН 6,5-7,5 с образованием стабильных тиоэфирных связей. В других вариантах осуществления прямое сочетание молекулы PEG с пептидом-агонистом рецептора GIP может быть осуществлено с использованием известных в данной области техники способов. Например,

хорошо известная методика, посредством которой пептид может быть ковалентно модифицирован группами PEG, требует соединения PEG, которые содержат реакционноспособную или нацеливаемую функциональную группу на одном конце. Самый простой метод пегилирования пептидов, богатых поверхностными первичными аминами, заключается в использовании соединения РЕG, которое содержит сложноэфирную группу NHS на одном конце, например, сложного эфира метил-(PEG) n-NHS. Аналогичным образом, метил-(РЕG)п-малеимид (где п может составлять от 20 до 300) можно использовать для связывания молекулы PEG с пептидом, содержащим Cys, по настоящему изобретению. Известные в данной области техники способы конъюгации полимеров полиэтиленгликоля различной длины в диапазоне от 1000 до 20000 дальтон и более представлены в 1. Hermanson, G.T. (2013). 3rd Edition. Bioconjugate Techniques, Academic Press, Veronese, F. and Harris, J.M. Eds. (2002). Peptide and protein PEGylation. Advanced Drug Delivery Review 54(4), 453-609, Zalipsky, S., et al., "Use of Functionalized Poly(Ethylene Glycols) for Modification of Polypeptides" B Polyethylene Glycol Chemistry: Biotechnical and Biomedical Applications, J. M. Harris, Plenus Press, New York (1992), и в Zalipsky (1995) Advanced Drug Reviews 16:157-182, информация из всех этих публикаций включена в данный документ посредством ссылки во всей своей полноте.

[00309] В различных вариантах осуществления описанный в данном документе пептид-агонист рецептора GIP с липидированными остатками Lys(R), расположенными между аминокислотами А14 и А30, например, в положениях аминокислот А14, А17, А18, A20, A21, AA26, A29 или A30, обеспечивает пептиды-агонисты GIPR с увеличенным периодом полувыведения 1/2, % остающихся после 48 часов в сыворотке, и растворимостью в различных средах по сравнению с пептидами-агонистами GIPR, известными в данной области техники. В некоторых вариантах осуществления положение липидированного остатка лизина, последовательность пептида GIPR и длина липида, используемого в заместителе (R) остатка Lys, играют роль в улучшении периода полувыведения и растворимости пептида GIPR, что позволяет дозировать пептиды-агонисты GIPR терапевтически эффективным способом субъекту, нуждающемуся в противорвотном средстве, один раз в неделю (1 раз/нед.), например, один раз в четыре-семь дней, или один раз в четыре-пять дней, или один раз в каждые четыре дня, или один раз в пять дней, или один раз в шесть дней, или один раз в семь дней, или один раз в восемь дней, или один раз в девять дней, или один раз в десять дней. Увеличенный период полувыведения 1/2, %, остающийся в сыворотке через 48 часов, и растворимость в различных средах проиллюстрированы в разделе «Примеры» настоящего описания.

[00310] В различных вариантах осуществления пептиды-агонисты рецептора GIP, описанные в данном документе, которые подходят для дозирования 1 раз/нед. или один раз в неделю, например, дозирования один раз каждые 4-6 дней, или каждые 5-8 дней, или каждые 6-7 дней для лечения рвоты, включая тошноту и/или рвоту, период полувыведения Т1/2 из сыворотки крови человека при внутривенном введении составляет от 40 до 160 часов или, например, от 50 до 140 часов. В различных вариантах осуществления пептиды-

агонисты рецептора GIP, описанные в данном документе, которые подходят для дозирования 1 раз/нед. или один раз в неделю для лечения рвоты, включая тошноту и/или рвоту, имеют растворимость более 10 мг/мл или более 15 мг/мл, или более 20 мг/мл, или более 30 мг/мл, или более 40 мг/мл, или более 50 мг/мл, или более 60 мг/мл, или более 75 мг/мл, или более 100 мг/мл, или более 125 мг/мл (например, при тестировании на растворение с использованием фосфатного буфера при рН 7,4, проводимом при 37°C); и период полувыведения Т1/2 из сыворотки крови человека при внутривенном введении составляет от 40 до 160 часов, или, например, от 50 до 150 часов или от 90 до 145 часов. В различных вариантах осуществления пептиды-агонисты рецептора GIP, описанные в данном документе, подходят для дозирования 1 раз/нед. или один раз в неделю, например, дозы один раз каждые 4-6 дней, или каждые 5-8 дней, или дозирования каждые 6-7 дней для лечения рвоты, включая тошноту и/или рвоту, у млекопитающих, например, у человека, имеют растворимость 15 мг/мл или выше; и период полувыведения Т1/2 и при внутривенном введении человека составляет от 50 до 160 часов или, например, от 60 до 160 часов. В различных вариантах осуществления пептиды-агонисты GIPR по настоящему изобретению имеют период полувыведения Т1/2 у людей в диапазоне от 60 часов до 160 часов, как определено с помощью способов, описанных в приведенных ниже примерах, и растворимость более 25 мг/мл, например, более 30 мг/мл, или более 40 мг/мл, или более 45 мг/мл, или более 50 мг/мл или выше.

[00311] В различных вариантах осуществления пептиды-агонисты рецептора GIP, описанные в данном документе, которые подходят для дозирования 1 раз/нед. или дозирования один раз в неделю, например, дозирования один раз каждые 4-6 дней, или каждые 5-8 дней, или дозирования каждые 6-7 дней для лечения рвота, включая тошноту и/или рвоту, у млекопитающего, например у человека, имеют растворимость 15-100 мг/мл или выше; и период полувыведения Т1/2 при внутривенном введении человека в диапазоне от 100 до 150 часов, как определено с помощью методов, приведенных в примерах ниже, и длину аминокислотной последовательности 30-32 или 39 аминокислот, замещенный остаток лизина (Lys(R), расположенный в аминокислотном положении 14, 17, 21 или 30, липид, представленный С18 двухосновной кислотой, и линкер, выбранный из 20EGgEgE или GGGGG.

[00312] Растворимость пептидов GIPR можно определить растворением в фосфатном буфере с последующим количественным определением с использованием жидкостной хроматографии, например, высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ). Предложен иллюстративный способ. Для определения растворимости пептидовагонистов GIPr 3 мг пептидов взвешивают в небольшом стеклянном флаконе. Добавляют 100 МКЛ 200 мМ фосфатного буфера, pH 7,4, И флакон обрабатывают ультразвуком/встряхивают по мере необходимости в течение максимум 1 мин. Выполняется визуальный осмотр. Если образец полностью растворен, растворимость определяют как 30 мг/мл. При обнаружении в пробирке нерастворимого материала добавляют 100 мкл буфера и перемешивание повторяют до полного растворения. Если

пептид не растворяется в 500 мкл буфера, его растворимость обозначается < 6 мг/мл. Растворимость может быть подтверждена ОФ-ВЭЖХ после фильтрации на фильтре с диаметром пор 0,2 мкм в системе Agilent 1200 с колонкой Kinetex Phenomenex® (2,6 мкм EVO C18 100 Å, колонка для ЖХ 50×3,0 мм), поддерживаемой при 40°С, элюент А 0,05% TFA в воде, В - 0,035% TFA в ацетонитриле при скорости потока 0,6 мл/мин. Градиент составлял от 20 до 70 в течение 5 минут, затем колонку промывали в течение 1 минуты при 90% В. Для контроля концентрации пептида использовали мониторинг УФ при 215 нм. Стандарты также могут быть использованы в том же хроматографическом эксперименте для получения стандартных измерений при 215 нм, из которых может быть рассчитана стандартная кривая, а концентрации растворимых пептидов могут быть экстраполированы из стандартной кривой.

[00313] В различных вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP, описанный в данном документе, например, как используемый в приготовлении лекарственного препарата, композиции или для применения в профилактике и/или лечении патологического состояния или расстройства, или в способе профилактики и/или лечения, как описано в данном документе, представленным пептидом-агонистом рецептора GIP, имеет аминокислотную последовательность, представленную в любой из формул (I), (II), (III), (IV) и (V).

[00314] В различных вариантах осуществления подходящие пептиды-агонисты GIPR, имеющие соответствующую фармакокинетику и фармакодинамику, необходимые для терапевтически эффективного лечения субъекта с рвотой или проявляющего один или более симптомов рвоты, или для применения в профилактике рвоты путем дозирования 1 раз/нед. или один раз в неделю, один раз в четыре-семь дней, или один раз в четыре-пять дней, или один раз в четыре дня, или один раз в пять дней, или один раз в шесть дней, или один раз в семь дней, или один раз в девять дней, или раз в десять дней, имеют следующую аминокислотную последовательность и липид-линкерные характеристики:

Таблица 1. Примеры пептидов-агонистов GIPR по настоящему изобретению.

Соединение	Аминокислотная последовательность	Линкер	Липид
№	(однобуквенное сокращение для аминокислот)		
84	Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-Km-D-R-Aib-	GGGGG	C18
	A-Q-Aib-D-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-G-OH		двухоснов
			ная
			кислота
45	Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-Km-D-R-	GGGGG	C18
	Aib-A-Q-Aib-N-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-S-S-G-		двухоснов
	A-P-P-S-OH		ная
			кислота

50	Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-L-D-R-Km-	GGGGG	C18
	A-Q-Aib-D-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-S-S-G-A-P-		двухоснов
	P-P-S-NH ₂		ная
			кислота
41	Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-L-D-R-Aib-	2OEGgEg	C18
	A-Q-Aib-Km-F-V-N-W-L-L-A-Q-K-G-OH	Е	двухоснов
			ная
			кислота
72	Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-Aib-L-D-R-	2OEGgEg	C18
	Aib-A-Q-Aib-Km-F-V-N-W-L-L-A-Q-R-G-OH	E	двухоснов
			ная
			кислота
27	Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-Aib-L-D-R-	2OEGgEg	C18
	Aib-A-Q-Aib-N-F-V-N-W-L-L-A-Q-Km-P-S-S-	E	двухоснов
	G-A-P-P-S-NH ₂		ная
			кислота
293	Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-L-D-R-Aib-	2OEGgEg	C18
	Km-Q-Aib-N-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-S-S-G-A-	E	двухоснов
	P-P-P-S-NH ₂		ная
			кислота
294	Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-Aib-Km-D-R-	GGGGG	C18
	Aib-A-Q-Aib-D-F-V-N-W-L-L-A-Q-R-G-OH		двухоснов
			ная
			кислота

[00315] В различных вариантах осуществления иллюстративные пептиды-агонисты рецептора GIP, имеющие структуру, определенную любой из формул (I), (II), (III), (IV) и (V), представлены на Фиг. 1.

[00316] В. СИНТЕЗ ПЕПТИДОВ-АГОНИСТОВ GIPR

[00317] Пептид-агонист рецептора GIP может быть синтезирован рекомбинантным способом или может быть получен в соответствии со способом пептидного синтеза, известным в данной области техники. Способ пептидного синтеза может быть любым из, например, процесса твердофазного синтеза и процесса жидкофазного синтеза. То есть целевой пептид-агонист рецептора GIP может быть получен путем повторной конденсации частичного пептида или аминокислоты, способной образовывать пептид-агонист рецептора GIP, и оставшейся части (которая может состоять из двух или более аминокислот) в соответствии с желаемой последовательностью. Когда продукт, имеющий желаемую

последовательность, имеет защитную группу, целевой пептид-агонист рецептора GIP может быть получен путем удаления защитной группы. Примеры способа конденсации и способа удаления защитной группы, которые должны быть известны, включают способы, описанные в нижеследующих публикациях (1)-(5).

- (1) M. Bodanszky and M.A. Ondetti: Peptide synthesis, Interscience Publishers, New York (1966)
 - (2) Schroeder and Luebke: The Peptide, Academic Press, New York (1965)
- (3) Nobuo Izumiya, et al.: Peptide Gosei-no-Kiso to Jikken (Basics and experiments of peptide synthesis), published by Maruzen Co. (1975)
- (4) Haruaki Yajima and Shunpei Sakakibara: Seikagaku Jikken Koza (Biochemical Experiment) 1, Tanpakushitsu no Kagaku (Chemistry of Proteins) IV, 205 (1977)
- (5) Haruaki Yajima, ed.: Zoku Iyakuhin no Kaihatsu (A sequel to Development of Pharmaceuticals), Vol. 14, peptide synthesis, published by Hirokawa Shoten.

[00318] После реакции пептид-агонист рецептора GIP может быть очищен и выделен с использованием обычных способов очистки, таких как экстракция растворителем, дистилляция, колоночная хроматография, жидкостная хроматография, перекристаллизация и т.д., в их комбинации. Когда пептид, полученный вышеуказанным способом, находится в свободной форме, его можно преобразовать в подходящую соль известным способом; и наоборот, когда пептид получают в виде соли, соль может быть преобразована в свободную форму или другую соль известным способом.

[00319] Исходное соединение также может быть солью. Примеры таких солей включают те, которые приведены в качестве примеров солей приведенных в качестве примеров селективных агонистов GIPr, упомянутых ниже.

[00320] Для конденсации защищенной аминокислоты или пептида можно использовать различные активирующие реактивы, применимые для синтеза пептида, которые включают соли трифосфония, соли тетраметилурония, карбодиимиды и т.п. бензотриазол-1-Примеры соли трифосфония включают илокситрис(пирролизино)фосфонийгексафторфосфат (PyBOP), бромтрис(пирролизино)фосфонийгексафторфосфат 7-азабензотриазол-1-(PyBroP), илокситрис(пирролизино)фосфонийгексафторфосфат (PyAOP), примеры соли 2-(1Н-бензотриазол-1-ил)-1,1,3,3тетраметилурония включают тетраметилуронийгексафторфосфат (HBTU), 2-(7-азабензотриазол-1-ил)-1,1,3,3тетраметилуронийгексафторфосфат (HATU), 2-(1Н-бензотриазол-1-ил)-1,1,3,3тетраметилуронийтетрафторборат (ТВТU), 2-(5-норборнан-2,3-дикарбоксиимид)-1,1,3,3тетраметилуронийтетрафторборат (TNTU), О-(N-сукцимидил)-1,1,3,3тетраметилуронийтетрафторборат (TSTU), а примеры карбодиимида включают N,N'дициклогексилкарбодиимид (DCC), N,N'-диизопропилкарбодиимид (DIPCDI), N-этил-N'-(3-диметиламинопропил)карбодиимид гидрохлорид (EDCI•HCl) и т.п. Для конденсации с их использованием в качестве примера можно привести добавление ингибитора [например, N-гидрокси-5-норборнен-2,3-дикарбоксиимид (HONB), рацемизации

гидроксибензотриазол (HOBt), 1-гидрокси-7-азабензотриазол (HOAt), 3,4-дигидро-3гидрокси-4-оксо-1,2,3-бензотриазин (HOOBt), этил-2-циано-2-(гидроксиимино)ацетат (Oxyma) и т.д.]. Растворитель, используемый для конденсации, может быть надлежащим образом выбран из тех, которые, как известно, пригодны для использования в реакции конденсации пептидов. Например, могут быть использованы амиды кислот, такие как безводный или содержащий воду N,N-диметилформамид, N,N-диметилацетамид, Nметилпирролидон и т.п., галогенированные углеводороды, такие как метиленхлорид, хлороформ и т.п., спирты, такие как трифторэтанол, фенол и т.п. подобные, сульфоксиды, такие как диметилсульфоксид и подобные, третичные амины, такие как пиридин и подобные, простые эфиры, такие как диоксан, тетрагидрофуран и подобные, нитрилы, такие как ацетонитрил, пропионитрил и подобные, сложные эфиры, такие как метилацетат, этилацетат и т.п. например, подходящая смесь из них и т.п. Температура реакции соответствующим образом выбирается из диапазона, известного для реакций связывания пептидов, и обычно выбирается из диапазона примерно от -20°C до 90°C. Активированное производное аминокислоты обычно используется в 1,5-6-кратном избытке. В твердофазном синтезе, когда тест с использованием нингидриновой реакции демонстрирует, что конденсация недостаточна, можно провести достаточную конденсацию путем повторения реакции конденсации без удаления защитных групп. Если конденсация все еще недостаточна даже после повторения реакции, непрореагировавшие аминокислоты могут быть ацилированы уксусным ангидридом, ацетилимидазолом или т.п., чтобы можно было избежать влияния на последующие реакции.

[00321] Примеры защитных групп для аминогрупп исходной аминокислоты бензилоксикарбонил включают (Z), трет-бутоксикарбонил (Boc), третпентилоксикарбонил, изоборнилоксикарбонил, 4-метоксибензилоксикарбонил, 2хлорбензилоксикарбонил (C1-Z), 2-бромбензилоксикарбонил (Br-Z), адамантилоксикарбонил, трифторацетил, фталоил, формил, 2-нитрофенилсульфенил, дифенилфосфинотиоил, 9-флуоренилметилоксикарбонил (Fmoc), тритил и т.п.

[00322] Примеры карбоксилзащитной группы для исходной аминокислоты включают арил, 2-адамантил, 4-нитробензил, 4-метоксибензил, 4-хлорбензил, фенацил и бензилоксикарбонилгидразид, трет-бутоксикарбонилгидразид, тритилгидразид и т.п., в дополнение к вышеуказанным указанная C_{1-6} алкильная группа, C_{3-10} циклоалкильная группа, C_{7-14} аралкильная группа.

[00323] Гидроксильная группа серина или треонина может быть защищена, например, путем эстерификации или этерификации. Примеры группы, подходящей для эстерификации, включают низшие (C_{2-4}) алканоильные группы, такие как ацетильная группа и т.п., ароильные группы, такие как бензоильная группа и тому подобное и группу, полученную из органической кислоты и тому подобное. Кроме того, примеры группы, подходящей для этерификации, включают бензил, тетрагидропиранил, трет-бутил(Bu^{t}), тритил (трет) и т.п.

[00324] Примеры защитной группы для фенольной гидроксильной группы тирозина включают Bzl, 2,6-дихлорбензил, 2-нитробензил, Br-Z, трет-бутил и т.п.

[00325] Примеры защитной группы для имидазола гистидина включают птолуолсульфонил (Tos), 4-метокси-2,3,6-триметилбензолсульфонил (Mtr), динитрофенил (DNP), бензилоксиметил (Bom), трет-бутоксиметил (Bum), Boc, Trt, Fmoc и т.п.

[00326] Примеры защитной группы для гуанидиногруппы аргинина включают Тоѕ, Z, 4-метокси-2,3,6-триметилбензолсульфонил (Mtr), п-метоксибензолсульфонил (MBS), 2,2,5,7,8-пентаметилхроман-6-сульфонил (Pmc), мезитилен-2-сульфонил (Mts), 2,2,4,6,7-пентаметилдигидробензофуран-5-сульфонил (Pbf), Вос, Z, NO₂ и т.п.

[00327] Примеры защитной группы для аминогруппы боковой цепи лизина включают Z, Cl-Z, трифторацетил, Boc, Fmoc, Trt, Mtr, 4,4-диметил-2,6-диоксоциклогексилиденил (Dde) и т.п.

[00328] Примеры защитной группы для индолила триптофана включают формил (For), Z, Boc, Mts, Mtr и т.п.

[00329] Примеры защитной группы для аспарагина и глутамина включают Trt, ксантил (Xan), 4,4'-диметоксибензгидрил (Mbh), 2,4,6-триметоксибензил (Tmob) и т.п.

[00330] Примеры активированных карбоксильных групп в исходном материале включают соответствующий ангидрид кислоты, азид, активные сложные эфиры [сложный эфир со спиртом (например, пентахлорфенол, 2,4,5-трихлорфенол, 2,4-динитрофенол, цианометиловый спирт, паранитрофенол, HONB, N-гидроксисукцинид, 1-гидроксибензотриазол (HOBt), 1-гидрокси-7-азабензотриазол (HOAt))] и т.п. Примеры активированной аминогруппы в исходном материале включают соответствующий фосфор амид.

[00331] Примеры способа удаления (устранения) защитной группы включают каталитическое восстановление в потоке водорода в присутствии катализатора, такого как палладиевый катализатор или Pd/C-катализатор; кислотная обработка с использованием безводного фтористого водорода, метансульфоновой кислоты, трифторметансульфоновой трифторуксусной кислоты (TFA), триметилсилилбромида кислоты, триметилсилилтрифторметансульфоната, тетрафторборной кислоты, трис(трифтор)борной кислоты, трибромида бора или их смеси; щелочная обработка с использованием диизопропилэтиламина, триэтиламина, пиперидина, пиперазина и т.п.; восстановление натрием в жидком аммиаке и т.п. Реакцию отщепления с помощью вышеописанной кислотной обработки обычно проводят при температуре от -20°C до 40°C; кислотную обработку эффективно проводят путем добавления катионного очистителя, такого как анизол, фенол, тиоанизол, метакрезол и паракрезол; диметилсульфид, 1,4-бутандитиол, 1,2этандитиол, триизопропилсилан и т.п. Кроме того, путем обработки тиофенолом удаляют 2,4-динитрофенильную группу, используемую в качестве защитной группы имидазола гистидина; формильная группа, используемая в качестве защитной группы индола триптофана, удаляется путем снятия защиты кислотной обработкой в присутствии 1,2этандитиола, 1,4-бутандитиола или т.п., а также щелочной обработкой разбавленным гидроксидом натрия, разбавленным аммиаком и т.п.

[00332] Защита функциональной группы, которая не должна участвовать в реакции исходного материала и защитной группы, отщепление защитной группы, активация функциональной группы, участвующей в реакции, и т.п. могут быть соответствующим образом выбраны из известных защитных групп и известных средств.

[00333] В способе получения амида пептида его получают путем твердофазного синтеза с использованием смолы для синтеза амида или амидируют α-карбоксильную группу карбоксиконцевой аминокислоты, а пептидную цепь удлиняют до желаемой длины цепи в сторону аминогруппы, после этого получают пептид, у которого удалена защитная группа только для N-концевой α-аминогруппы пептидной цепи, и пептид, у которого удалена защитная группа только для C-концевой карбоксильной группы пептидной цепи, и оба пептида конденсируют в смешанном растворителе, описанном выше. Для подробностей о реакции конденсации применимо то же, что и выше. После очистки защищенного пептида, полученного путем конденсации, все защитные группы могут быть удалены описанным выше способом с получением желаемого неочищенного полипептида. Путем очистки этого неочищенного пептида с использованием различных общеизвестных способов очистки и сушки основной фракции вымораживанием можно получить желаемый амид пептида.

[00334] Когда пептид-агонист рецептора GIP присутствует в виде конфигурационного изомера, такого как энантиомер, диастереомер и т. д., конформера или т.п., они также охватываются описанием пептида-агониста рецептора GIP, и каждый из них может быть выделен с помощью средств, известных как таковых, или с помощью вышеуказанных методов разделения и очистки по необходимости. Кроме того, когда пептид-агонист рецептора GIP находится в форме рацемата, его можно разделить на S- и R-формы с помощью традиционно принятым оптического разрешения.

[00335] Когда пептид-агонист рецептора GIP включает стереоизомеры, как отдельные изомеры, так и смеси каждого изомера также охватываются значением пептидаагониста рецептора GIP. Пептид-агонист рецептора GIP может быть химически модифицирован в соответствии с известным способом и с использованием заместителя и полиэтиленгликоля. Например, химически модифицированный пептид-агонист рецептора GIP может быть получен путем введения заместителя и/или конъюгированного связывания полиэтиленгликоля с остатком Cys, остатком Asp, остатком Glu, остатком Lys и т.п. пептида-агониста рецептора GIP. Кроме того, между аминокислотой пептида-агониста рецептора GIP и заместителем и полиэтиленгликолем может быть линкерная структура.

[00336] Пептид-агонист рецептора GIP, модифицированный заместителем и/или полиэтиленгликолем (PEG), проявляет, например, один или более эффектов, связанных с повышением биологической активности, продлением времени циркуляции в крови, устойчивостью к элиминации, снижением иммуногенности, повышением растворимости, и

повышением устойчивости к метаболизму терапевтически и диагностически важного пептида.

[00337] Молекулярная масса PEG конкретно не ограничена и обычно составляет от около 1 кДа до около 1000 кДа, или от около 10 кДа до около 100 кДа, или от около 20 кДа до около 60 кДа.

[00338] Модификацию селективного агониста GIPr по настоящему изобретению путем добавления заместителя (R) можно проводить путем введения заместителя (R) на основе известных реакций окисления и восстановления.

[00339] Способ, хорошо известный в данной области техники, можно использовать в качестве способа модификации пептида-агониста рецептора GIP с помощью PEG, и, например, в дополнение к иллюстративным способам, перечисленным выше, можно использовать способы, описанные ниже.

- (1) Пегилирующий реагент, содержащий активный сложный эфир (например, SUNBRIGHT MEGC-30TS (торговое название), NOF Corp.), связывается с аминогруппой пептида-агониста рецептора GIP.
- (2) Пегилирующий реагент, содержащий альдегид (например, SUNBRIGHT ME-300AL (торговое название), NOF Corp.), связывается с аминогруппой пептида-агониста рецептора GIP.
- (3) Двухвалентный сшивающий реагент (например, GMBS (Dojindo Laboratories), EMCS (Dojindo Laboratories), KMUS (Dojindo Laboratories), SMCC (Pierce)) связывают с аминокислотой (например, Lys и/или Cys) пептида-агониста рецептора GIP, с которым затем связывают пегилирующий реагент, содержащий тиоловую группу, (например, SUNBRIGHT ME-300-SH (торговое название), NOF Corp.).
- (4) Тиоловую группу вводят в пептид-агонист рецептора GIP через агент, вводящий SH (например, остаток D-цистеина, остаток L-цистеина, реактив Траута), и эту тиоловую группу вводят в реакцию с пегилирующим реагентом, содержащим малеимидную группу, (например, SUNBRIGHT ME-300MA (торговая марка), NOF Corp.).
- (5) Тиоловую группу вводят в пептид-агонист рецептора GIP через агент, вводящий SH, (например, остаток D-цистеина, остаток L-цистеина, реактив Траута), и эту тиоловую группу вводят в реакцию с пегилирующим реагентом, имеющим йодацетамидную группу, (например, SUNBRIGHT ME-300IA (торговая марка), NOF Corp.).
- (6) ω -аминокарбоновую кислоту, α -аминокислоту или тому подобное вводят в качестве линкера в N-концевую аминогруппу пептида-агониста рецептора GIP, и аминогруппу, полученную из этого линкера, вводят в реакцию с пегилирующим реагентом, имеющим активный сложный эфир, (например, SUNBRIGHT MEGC-30TS (торговое название), NOF Corp.).
- (7) ω-аминокарбоновую кислоту, α-аминокислоту или тому подобное вводят в качестве линкера в N-концевую аминогруппу пептида-агониста рецептора GIP, и аминогруппу, полученную из этого линкера, вводят в реакцию с пегилирующим реагентом, имеющим альдегидную группу, (например, SUNBRIGHT ME-300AL (торговое название),

NOF Corp.).

[00340] Кроме того, пептид-агонист рецептора GIP может быть сольватом (например, гидратом) или несольватом (например, негидратом).

[00341] Пептид-агонист рецептора GIP может быть помечен изотопом (например, 3 H, 14 C, 35 S, 125 I) или подобным.

[00342] Кроме того, пептид-агонист рецептора GIP может являться дейтерированным, в котором 1 Н превращается в 2 Н(D).

[00343] В некоторых вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP, меченный или замещенный изотопом, можно использовать, например, в качестве метки (метки для PET) для использования в позитронно-эмиссионной томографии (PET), и он полезен в области медицинской диагностики и т. п.

[00344] Для пептида-агониста рецептора GIP, упомянутого в данном документе, левый конец является N-концом (аминоконцом), а правый конец является С-концом (карбоксильным концом) в соответствии с обычным мечением пептидов. С-конец пептида может быть любым из амида (-CONH₂), карбоксильной группы (-COOH), карбоксилата (-COO-), алкиламида (-CONHR^a) и сложного эфира (-COOR^a). В некоторых вариантах осуществления С-конец пептида представляет собой амид (-CONH₂).

[00345] Пептид-агонист рецептора GIP по настоящему изобретению может быть в форме соли. Примеры такой соли включают соли металлов, соли аммония, соли с органическим основанием, соли с неорганической кислотой, соли с органической кислотой, соли с основной или кислой аминокислотой и тому подобное.

[00346] Примеры соли металла включают соли щелочных металлов, такие как соль натрия, соль калия и тому подобное; соли щелочноземельных металлов, такие как соль кальция, соль магния, соль бария и тому подобное; соль алюминия и т.п.

[00347] Примеры соли с органическим основанием включают соли с триметиламином, триэтиламином, пиридином, пиколином, 2,6-лутидином, этаноламином, диэтаноламином, триэтаноламином, циклогексиламином, дициклогексиламином, N,N-дибензилэтилендиамином и тому подобное.

[00348] Примеры соли с неорганической кислотой включают соли с соляной кислотой, бромистоводородной кислотой, азотной кислотой, серной кислотой, фосфорной кислотой и тому подобное.

[00349] Примеры соли с органической кислотой включают соли с муравьиной кислотой, уксусной кислотой, трифторуксусной кислотой, фталевой кислотой, фумаровой кислотой, щавелевой кислотой, винной кислотой, малеиновой кислотой, лимонной кислотой, янтарной кислотой, яблочной кислотой, метансульфоновой кислотой, бензолсульфоновой кислотой, п-толуолсульфоновой кислотой и тому подобное.

[00350] Примеры соли с основной аминокислотой включают соли с аргинином, лизином, орнитином и тому подобное. Примеры соли с кислой аминокислотой включают соли с аспарагиновой кислотой, глутаминовой кислотой и тому подобное.

[00351] Среди вышеупомянутых солей фармацевтически приемлемая соль представляет интерес. Например, когда соединение имеет кислотную функциональную группу, можно использовать неорганическую соль, такую как соль щелочного металла (например, соль натрия, соль калия и т. д.), соль щелочноземельного металла (например, соль кальция, соль магния, соль бария и т. д.) и т.п., соль аммония и т.д., и когда соединение имеет основную функциональную группу можно использовать, например, соль с неорганической кислотой, такую как соляная кислота, бромистоводородная кислота, азотная кислота, серная кислота, фосфорная кислота и т.п., или соль с органической кислотой, такую как уксусная кислота, фталевая кислота, фумаровая кислота, щавелевая кислота, винная кислота, малеиновая кислота, лимонная кислота, янтарная кислота, метансульфоновая кислота, п-толуолсульфоновая кислота и т.п.

[00352] В некоторых вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP может быть синтезирован и/или использован в форме пролекарства для лечения или профилактики заболевания по настоящему изобретению, например, диабета, ожирения и/или рвоты. Пролекарство означает соединение, которое превращается в пептид-агонист рецептора GIP с реакцией, обусловленной ферментом, желудочной кислотой и т. д., в физиологических условиях в живом организме, то есть соединение, которое превращается в пептид-агонист рецептора GIP путем окисления, восстановления, гидролиза и т.д. под действием фермента; полипептид, который превращается в пептид-агонист рецептора GIP с помощью гидролиза и т.д. под действием желудочной кислоты и т.д.

[00353] Примеры пролекарства пептида-агониста рецептора GIP могут включать соединение, в котором аминогруппа пептида-агониста рецептора GIP ацилирована, алкилирована или фосфорилирована (например, соединение, в котором аминогруппа **GIP** пептида-агониста эйкозаноилирована, аланилирована, рецептора пентиламинокарбонилирована, (5-метил-2-оксо-1,3-диоксолен-4ил)метоксикарбонилирована, тетрагидрофуранилирована, пирролидилметилирована, пивалоилоксиметилирована или трет-бутилирована и т.п.); соединение, в котором гидроксильная группа пептида-агониста рецептора GIP ацилирована, алкилирована, фосфорилирована или борирована (например, соединение, в котором гидроксильная группа пептида-агониста рецептора GIP ацетилирована, пальмитоилирована, пропаноилирована, пивалоилирована, сукцинилирована, фумарилирована, аланилирована или диметиламинометилкарбонилирована); соединение, в котором карбоксигруппа пептидаагониста рецептора GIP эстерифицирована или амидирована (например, соединение, в котором карбоксигруппа пептида-агониста рецептора GIP эстерифицирована C₁₋₆ алкилом, фенилэстерифицирована, карбоксиметилэтерифицирована, диметиламинометилэтерифицирована, пивалоилоксиметилэтерифицирована, этоксикарбонилоксиэтилэтерифицирована, фталидилэтерифицирована, (5-метил-2-оксо-1,3-диоксолен-4-ил)метилэтерифицирована,

циклогексилоксикарбонилэтилэтерифицирована или метиламидирована) и т.п. Среди прочего, можно использовать соединение, в котором карбоксигруппа пептида-агониста

рецептора GIP эстерифицирована C_{1-6} алкилом, таким как метил, этил, трет-бутил или тому подобное. Эти соединения, пептиды и полипептиды могут быть получены из пептидаагониста рецептора GIP известным способом.

[00354] Пролекарство пептида-агониста рецептора GIP также может быть таким, которое превращается в пептид-агонист рецептора GIP в физиологических условиях, таких как описаны в публикации IYAKUHIN по KAIHATSU (Development of Pharmaceuticals), Vol. 7, Design of Molecules, p. 163-198, Published by HIROKAWA SHOTEN (1990).

[00355] В настоящем описании пролекарство может образовывать соль. Примеры такой соли включают те, которые представлены в качестве примера соли пептида-агониста рецептора GIP.

[00356] В некоторых вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP по настоящему изобретению может быть синтезирован и/или использован в виде кристалла. Кристаллы, имеющие единственную кристаллическую форму или смесь множественных кристаллических форм, также охватываются примерами пептидов-агонистов рецептора GIP. Кристаллы могут быть получены путем кристаллизации пептида-агониста рецептора GIP в соответствии с известным методом кристаллизации.

[00357] Кроме того, пептид-агонист рецептора GIP может представлять собой фармацевтически приемлемый сокристалл или сокристаллическую соль. В данном документе сокристалл или сокристаллическая соль означает кристаллическую субстанцию, состоящую из двух или более конкретных субстанций, которые являются твердыми при комнатной температуре, каждое из которых имеет различные физические свойства (например, структуру, температуру плавления, теплоту плавления, гигроскопичность, растворимость, стабильность и т. д.). Сокристалл и сокристаллическая соль могут быть получены путем сокристаллизации, известной как таковой.

[00358] Кристалл пептида-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению обладает превосходными физико-химическими свойствами (например, температурой плавления, растворимостью, стабильностью) и биологическими свойствами (например, фармакокинетике (абсорбции, распределение, метаболизм, экскреция), эффективности экспрессии) и поэтому он чрезвычайно полезен в качестве лекарственного средства.

[00359] В некоторых вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP и/или его пролекарство (в дальнейшем иногда обозначаемые аббревиатурой пептид-агонист рецептора GIP по настоящему изобретению) оказывают активирующее действие на рецептор GIP и могут обладать селективностью как агонисты рецептора GIP по сравнению с другими рецепторами, такими как GLP1R. Соединения по настоящему изобретению обладают высоким селективным активирующим действием на рецептор GIP *in vivo*.

[00360] <u>С. СПОСОБЫ ПРОФИЛАКТИКИ И ЛЕЧЕНИЯ ОПОСРЕДОВАННЫХ GIP</u> <u>ПАТОЛОГИЧЕСКИХ СОСТОЯНИЙ, ЗАБОЛЕВАНИЙ И РАССТРОЙСТВ</u>

[00361] GIP представляет собой гормон желудочно-кишечного тракта, называемый инкретином, и оказывает стимулирующее действие на секрецию инсулина поджелудочной железой. Инкретин тесно связан с метаболизмом глюкозы, поэтому соединение,

обладающее активирующим действием на рецептор GIP, полезно для профилактики и лечения симптомов, связанных с аномальным метаболизмом глюкозы, включая диабет и ожирение. Кроме того, соединения по настоящему изобретению обладают селективным активирующим действием на рецепторы GIP и подавляют рвоту путем активации ГАМК-ергических нейронов в area postrema.

[00362] Более конкретно, пептиды-агонисты рецептора GIP по настоящему изобретению обладают гипогликемическим действием, противорвотным действием и т.п.

[00363] Пептиды-агонисты рецептора GIP по настоящему изобретению обладают высокой химической стабильностью и превосходной стойкостью эффектов *in vivo*.

[00364] Пептиды-агонисты рецептора GIP по настоящему изобретению можно использовать в качестве активатора рецептора GIP.

[00365] В настоящем изобретении активатор рецептора GIP (агонист рецептора GIP) означает агент, обладающий активирующим действием рецептора GIP. Кроме того, селективный активатор рецептора GIP (пептид-агонист рецептора GIP) конкретно означает агент, имеющий EC_{50} для рецептора GIP 1/10 или меньше, или 1/100 или меньше, или 1/1000 или меньше, чем EC_{50} для рецептора GLP-1.

[00366] Пептиды-агонисты рецептора GIP по настоящему изобретению имеют низкую токсичность (например, острую токсичность, хроническую токсичность, генотоксичность, репродуктивную токсичность, кардиотоксичность, канцерогенность), проявляют несколько побочных эффектов и могут безопасно вводиться млекопитающим (например, человек, крупный рогатый скот, лошадь, собака, кошка, обезьяна, мышь, крыса) в качестве средства для профилактики или лечения различных заболеваний, упомянутых ниже, и т.п.

[00367] Пептиды-агонисты рецептора GIP по настоящему изобретению могут быть использованы в качестве агента для лечения или профилактики различных заболеваний, включая диабет и ожирение, благодаря вышеупомянутому активирующему действию на рецепторы GIP. Пептиды-агонисты рецептора GIP по настоящему изобретению можно качестве агента для профилактики или лечения, симптоматического ожирения, ожирения на основе простого ожирения, болезненного состояния или заболевания, связанного с ожирением, расстройства пищевого поведения, диабета (например, диабета типа 1, диабета 2 типа, гестационного диабета, диабета тучных), гиперлипидемии (например, гипертриглицеридемии, гиперхолестеринемии, холестерина ЛПНП, высокого уровня низкого уровня холестерина ЛПВП, постпрандиальной гиперлипемии), артериальной гипертензии, сердечной недостаточности, диабетических осложнений [например, невропатии, нефропатии, ретинопатии, диабетической кардиомиопатии, катаракты, макроангиопатии, остеопении, диабетической комы, инфекционного заболевания гиперосмолярной (например, респираторных инфекций, инфекции мочевыводящих путей, желудочно-кишечной инфекции, кожных инфекций мягких тканей, инфекции нижних конечностей), диабетической гангрены, ксеростомии, гипокузии, цереброваскулярного нарушения,

нарушения периферического кровообращения], метаболического синдрома (патологических состояний, характеризующихся 3 и более, выбранными из гипертриглицеридемии (ТГ), низкого уровня холестерина ЛПВП (ХС ЛПВП), гипертензии, абдоминального ожирения и нарушенной толерантности к глюкозе), саркопении и т.п.

[00368] Примеры симптоматического ожирения включают эндокринное ожирение (например, синдром Кушинга, гипотиреоз, инсулиному, диабет II типа с ожирением, псевдогипопаратиреоз, гипогонадизм), центральный тип ожирения (например, гипоталамическое ожирение, синдром лобных долей, синдром Клейна-Левина), наследственное ожирение (например, синдром Прадера-Вилли, синдром Лоуренса-Муна-Бидля), ожирение, вызванное приемом лекарственных средств, (например, ожирение, индуцированное стероидом, фенотиазином, инсулином, сульфонилмочевиной (SU), βблокаторами) и т.п.

[00369] Примеры патологического состояния или заболевания, связанного с ожирением, включают нарушения толерантности к глюкозе, диабет (в частности, диабет 2 типа (СД2), диабет тучных), нарушение липидного обмена (синоним вышеупомянутой гиперлипидемии), артериальную гипертензию, сердечную недостаточность, гиперурикемию, жировую дистрофию печени (включая неалкогольный стеатогепатит), ишемическую болезнь сердца (инфаркт миокарда, стенокардию), инфаркт головного мозга (тромбоз головного мозга, церебральную транзиторную ишемическую атаку), заболевания костей/суставов (остеоартрит коленного сустава, остеоартрит тазобедренного сустава, анкилозирующий спондилоартрит, люмбаго), синдром апноэ во сне/синдром Пиквика, нарушение менструального цикла (нарушенный менструальный цикл, нарушение менструации и менструального цикла, аменорея, нарушение менструального синдрома), метаболический синдром и т. п.

[00370] В 1999 году Японское диабетическое общество сообщило о новых диагностических критериях диабета.

[00371] Согласно этому отчету, диабет относится к состоянию, которое соответствует любому из уровней глюкозы в крови натощак (концентрация глюкозы в плазме венозной крови) 126 мг/дл или более, 2-часовому значению (концентрация глюкозы в плазме венозной крови) 200 мг/дл или более в пероральном глюкозотолерантном тесте с 75 граммами глюкозы (ПГТТ с 75 граммами глюкозы), и случайный уровень глюкозы в крови (концентрация глюкозы в плазме венозной крови) 200 мг/дл или более. Кроме того, состояние, которое не относится к вышеупомянутому диабету и не является состоянием, демонстрирующим «уровень глюкозы в крови натощак (концентрация глюкозы в плазме венозной крови) менее 110 мг/дл или 2-часовое значение (концентрация глюкозы в плазме венозной крови) менее 140 мг/дл в пероральном глюкозотолерантном тесте с 75 граммами глюкозы (ПГТТ с 75 граммами глюкозы)» (нормальный тип) называется «пограничным типом».

[00372] Более того, Американская диабетическая ассоциация (ADA) в 1997 г. и Всемирная организация здравоохранения (BO3) в 1998 г. сообщили о новых диагностических критериях диабета.

[00373] Согласно этим отчетам, диабет относится к состоянию, при котором уровень глюкозы в крови натощак (концентрация глюкозы в плазме венозной крови) составляет 126 мг/дл или более, а 2-часовое значение (концентрация глюкозы в плазме венозной крови) составляет 200 мг/дл или более в пероральном глюкозотолерантном тесте с 75 граммами глюкозы.

[00374] Согласно вышеупомянутым отчетам, нарушение толерантности к глюкозе относится к состоянию, при котором уровень глюкозы в крови натощак (концентрация глюкозы в плазме венозной крови) составляет менее 126 мг/дл, а 2-часовое значение (концентрация глюкозы в плазме венозной крови) составляет 140 мг/дл или более и менее 200 мг/дл в пероральном глюкозотолерантном тесте с 75 граммами глюкозы. Согласно отчету ADA, состояние, при котором уровень глюкозы в крови натощак (концентрация глюкозы в плазме венозной крови) составляет 110 мг/дл или более и менее 126 мг/дл, называется IFG (нарушение уровня глюкозы натощак). С другой стороны, согласно отчету ВОЗ, состояние IFG (нарушение уровня глюкозы натощак), демонстрирующее 2-часовое значение (концентрация глюкозы в плазме венозной крови) менее 140 мг/дл в пероральном глюкозотолерантном тесте с 75 граммами глюкозы, называется IFG (нарушенная гликемия натощак).

[00375] Пептиды-агонисты рецептора GIP по настоящему изобретению могут также применяться в качестве агента для профилактики или лечения диабета, определяемого в соответствии с вышеупомянутыми новыми диагностическими критериями, пограничного диабета, нарушения толерантности к глюкозе, IFG (нарушение уровня глюкозы натощак) и IFG (нарушенная гликемия натощак). Более того, пептиды-агонисты рецептора GIP по настоящему изобретению могут предотвращать развитие диабета пограничного типа, нарушения толерантности к глюкозе, IFG (нарушение уровня глюкозы натощак) или IFG (нарушенная гликемия натощак).

[00376] Пептиды-агонисты рецептора GIP по настоящему изобретению также применимы в качестве агента для профилактики или лечения метаболического синдрома. Частота сердечно-сосудистых заболеваний значительно выше у пациентов с метаболическим синдромом по сравнению с пациентами с одной болезнью образа жизни. Таким образом, профилактика или лечение метаболического синдрома чрезвычайно важны для предотвращения сердечно-сосудистых заболеваний.

[00377] Диагностические критерии метаболического синдрома были объявлены ВОЗ в 1999 г. и NCEP в 2001 г. Согласно диагностическим критериям ВОЗ, у человека с гиперинсулинемией или нарушенной толерантностью к глюкозе в качестве обязательного условия и двумя или более из висцерального ожирения, дислипидемии (высокий уровень ТГ или низкий уровень ЛПВП) и гипертонии диагностируется метаболический синдром (World Health Organization: Definition, Diagnosis and Classification of Diabetes Mellitus and Its

Complications. Part I: Diagnosis and Classification of Diabetes Mellitus, World Health Organization, Geneva, 1999). В соответствии с диагностическими критериями III доклада группы экспертов по лечению взрослых Национальной образовательной программы по холестерину (руководство по ишемической болезни сердца) в США, у человека, имеющего три или более из висцерального ожирения, гипертриглицеридемии, низкого уровня холестерина ЛПВП, гипертонии и нарушенной толерантности к глюкозе, диагностируется метаболический синдром (National Cholesterol Education Program: Executive Summary of the Third Report of National Cholesterol Education Program (NCEP) Expert Panel on Detection, Evaluation, and Treatment of High Blood Cholesterol in Adults (Adults Treatment Panel III). The Journal of the American Medical Association, Vol. 285, 2486-2497, 2001).

[00378] Более конкретно, пептиды-агонисты рецептора GIP по настоящему изобретению обладают противорвотным действием и могут ингибировать или уменьшать количество и тяжесть эпизодов тошноты и/или рвоты, когда они связаны с различными раздражителями, описанными в данном документе, например, когда субъект имеет синдром циклической рвоты или ему вводят химиотерапевтический препарат, химиотерапевтический препарат С рвотным потенциалом, например, химиотерапевтические препараты на основе платины, такие как цисплатин, оксалиплатин и карбоплатин; иринотекан и другие ингибиторы топоизомеразы, используемые для лечения злокачественного новообразования. Пептиды-агонисты рецептора GIP по настоящему изобретению обладают высокой химической стабильностью и превосходной стойкостью эффектов in vivo.

[00379] Пептиды-агонисты рецептора GIP по настоящему изобретению можно использовать в качестве активатора рецептора GIP. В настоящем изобретении активатор рецептора GIP (агонист рецептора GIP) означает агент, обладающий активирующим действием рецептора GIP. Кроме того, селективный активатор рецептора GIP (т.е. агонист рецептора GIP, используемый в данном документе) конкретно означает агент, имеющий EC_{50} для рецептора GIP, равный 1/1000 или менее, или 1/10000 или менее, умноженный на EC_{50} для рецептора GLP-1, или, другими словами, отношение EC_{50} GLP1R/EC₅₀ GIPR больше 10, больше 100, или больше 1000, или больше 10000, или от 100 до 1000000 или более.

[00380] Пептиды-агонисты рецептора GIP по настоящему изобретению имеют низкую токсичность (например, острую токсичность, хроническую токсичность, генотоксичность, репродуктивную токсичность, кардиотоксичность, канцерогенность), проявляют несколько побочных эффектов и могут безопасно вводиться млекопитающим (например, человек, крупный рогатый скот, лошадь, собака, кошка, обезьяна, мышь, крыса) в качестве средства для профилактики или лечения рвоты.

[00381] «Лечение» в контексте лечения рвоты путем введения по меньшей мере одного из пептидов-агонистов рецептора GIP, описанных в данном документе, включает как профилактическое лечение, так и лечение рвоты после того, как у субъекта наблюдается рвота. Профилактическое лечение включает введение пептида-агониста рецептора GIP до

того, как у субъекта возникнет рвота, например, когда у субъекта наблюдается тошнота, а также введение пептида-агониста рецептора GIP до того, как субъект подвергнется воздействию субстанции, агента или явления, или до того, как субъект столкнется с состоянием, которое приводит или может привести к приступам рвоты. Используемый в данном документе термин «терапевтически эффективное количество» относится к количеству пептида-агониста рецептора GIP, достаточному для того, чтобы вызвать желаемый биологический ответ. В настоящем изобретении желаемый биологический ответ представляет собой лечение и/или профилактику нарушения метаболизма глюкозы у субъекта, например, у субъекта, нуждающегося в этом, включая диабет и ожирение, или профилактику и/или лечение рвоты у субъекта, нуждающегося в этом.

[00382] Соединение по настоящему изобретению можно также использовать для вторичной профилактики или подавления прогрессирования вышеупомянутых различных заболеваний (например, сердечно-сосудистых заболеваний, таких как инфаркт миокарда и т.п.). Кроме того, соединение по настоящему изобретению также полезно в качестве средства, подавляющего аппетит, и средства для снижения веса. Соединение по настоящему изобретению также можно использовать в сочетании с диетотерапией (например, диетотерапией при диабете) и лечебной физкультурой. Пептиды-агонисты рецептора GIP по настоящему изобретению можно использовать для лечения или профилактики диабета и/или ожирения, патофизиологического состояния, связанного с диабетом и/или ожирением, рвоты, например, когда у субъект наблюдается или может возникнуть эпизоды рвоты, например, тошнота и/или рвота. В различных вариантах осуществления субъект, например, млекопитающее, например, человек, нечеловекообразные приматы, человекообразные обезьяны, низшие обезьяны, лабораторные млекопитающие, например, мыши, крысы, кролики, морские свинки, хорьки, одомашненные млекопитающие, такие как млекопитающие-компаньоны, собаки, кошки и лошади, а также сельскохозяйственные млекопитающие, такие как крупный рогатый скот, свиньи, овцы и козы, исключительно в качестве примеров, но не в качестве исчерпывающего списка, можно лечить пептидом-агонистом рецептора GIP по настоящему изобретению. В каждом из этих случаев способы по настоящему изобретению предназначены для лечения или профилактики диабета, ожирения или рвоты у субъекта, нуждающегося в этом, для уменьшения или подавления диабета, ожирения или рвоты, для уменьшения или подавления симптома, связанного с диабетом, ожирением или рвотой, или для уменьшения или ингибирования патологического состояния или симптома, связанного с диабетом, ожирением или рвотой, например, тошноты и/или рвоты.

[00383] Для предотвращения или лечения рвоты эффективное количество одного или более соединений по настоящему изобретению в фармацевтической композиции вводят нуждающемуся в этом субъекту/пациенту (в данном документе используются взаимозаменяемо). Субъекта определяют как нуждающегося в лечении пептидомагонистом рецептора GIP по настоящему изобретению либо посредством наблюдения за рвотой у субъекта, либо посредством оценки субъектом рвоты (в случае человека-

субъекта). Пациент определяется как нуждающийся в профилактической терапии путем оценки того, что пациент подвержен риску возникновения рвоты из-за другого заболевания или из-за воздействия агента, о котором известно, что он связан с рвотой, например, вирусной или бактериальной инфекции, химического агента или радиации.

[00384] Настоящие пептиды-агонисты рецептора GIP полезны при лечении острой, отсроченной или ожидаемой рвоты, включая рвоту, вызванную химиотерапией, радиацией, вирусными или бактериальными инфекциями, беременностью, токсинами, вестибулярными нарушениями (например, укачиванием, головокружением, и болезнью Меньера), хирургическим вмешательством, болью, употреблением и отменой опиоидов, мигренью и колебаниями внутричерепного давления. Применение данного изобретения особенно полезно при лечении рвоты, вызванной радиацией, например, при лечении злокачественного новообразования или лучевой болезни, а также при лечении послеоперационной тошноты и рвоты. В частности, применение изобретения полезно при лечении рвоты, вызванной противоопухолевыми (цитотоксическими) агентами, включая те, которые обычно используются при противораковой химиотерапии, при рвоте, вызванной другими фармакологическими агентами, например, антагонистами альфа-2адренорецепторов, такими как йохимбин, МК-912 и МК-467, а также ингибиторами фосфодиэстеразы циклических нуклеотидов IV типа (PDE4), такими как RS14203, CT-2450 и ролипрам.

[00385] Конкретные примеры химиотерапевтических агентов описаны, например, D. J. Stewart in Nausea and Vomiting: Recent Research and Clinical Advances, ed. J. Kucharczyk et al., CRC Press Inc., Boca Raton, Fla., USA, 1991, стр. 177-203, особенно стр. 188. Обычно используемые химиотерапевтические агенты включают цисплатин, карбоплатин, оксалиплатин, циклофосфамид, дакарбазин (DTIC), дактиномицин, мехлорэтамин (азотистый иприт), стрептозоцин, циклофосфамид, кармустин (BCNU), иринотекан и другие ингибиторы топоизомеразы, ломустин (CCNU), доксорубицин (адриамицин), даунорубицин, прокарбазин, митомицин, цитарабин, этопозид, метотрексат, 5-фторурацил, винбластин, винкристин, блеомицин, паклитаксел и хлорамбуцил (R. J. Gralle et al. in Cancer Treatment Reports, 1984, 68, 163-172). Рвоту из-за других химических агентов, таких как токсины зоман или зарин, или употребление и/или синдром отмены опиоидов, т.е. морфин, героин, оксикодон и т.п. также можно предотвратить и/или лечить.

[00386] Настоящие соединения вводят пациенту в количестве, достаточном для лечения или предотвращения симптомов и/или лежащей в их основе этиологии, связанной со рвотой у пациента. В предпочтительном варианте осуществления пептиды-агонисты рецептора GIP вводят перед введением агента, который может вызывать рвоту, такого как один или более химиотерапевтических агентов, описанных выше. Настоящие пептидыагонисты рецептора GIP также можно вводить в комбинации с такими агентами, либо в физической комбинации, либо в комбинированной терапии путем последовательного введения соединений и агентов по настоящему изобретению (в любом порядке). Хотя

настоящее изобретение применимо для любого млекопитающего, страдающего от рвоты, предпочтительным субъектом является человек.

[00387] В некоторых вариантах осуществления селективные агонисты GIPr по настоящему изобретению можно вводить для лечения рвоты, когда субъект одновременно лечится от диабета и/или ожирения. Некоторые известные противодиабетические лекарственные препараты вызывают рвоту, например, метформин (Глюкофаж, Глюмеца, другие), производные сульфонилмочевины, меглитиниды, тиазолидиндионы, ингибиторы DPP-4, ингибиторы SGLT2 и агонисты рецептора GLP-1. В некоторых вариантах осуществления способы лечения рвоты у субъекта, например, у нуждающегося в этом субъекта, могут включать введение эффективного количества пептида-агониста рецептора GIP субъекту, у которого нет сахарного диабета 2 типа, или субъекту, не принимающему лекарственный препарат для лечения сахарного диабета 2 типа, при возникновении рвоты.

[00388] Тошнота представляет собой субъективное неприятное ощущение в задней части горла и желудка, которое может привести к рвоте. Есть много слов, описывающих тошноту, в том числе, но не ограничиваясь ими: желудочное недомогание, дурноту или диспепсия. Одновременно с тошнотой могут возникать и другие симптомы, такие как повышенное слюноотделение (мокрота), головокружение, предобморочное состояние, проблемы с глотанием, изменения температуры кожи и учащенное сердцебиение. Рвота также описывается как «непроизвольное извержение содержимого желудка через рот». Когда человека рвет, мышцы живота сокращаются (сжимаются) и выталкивают содержимое желудка через рот. Человек может или не может чувствовать тошноту. Позывы на рвоту - это когда человек пытается вырвать, не выталкивая ничего из желудка. Другими словами, используемыми для описания позывов на рвоту, являются рвотные позывы или сухие позывы на рвоту. Тошнота и рвота часто возникают одновременно, но они могут быть 2 разными состояниями, которые могут быть взаимоисключающими или связанными друг с другом. Некоторые химиотерапевтические препараты чаще вызывают тошноту и рвоту, чем другие. Врачи классифицируют химиотерапевтические препараты в соответствии с их рвотным потенциалом (насколько вероятно, что препарат вызовет тошноту или рвоту) как препараты с высоким, умеренным, низким или минимальным риском.

[00389] В различных вариантах осуществления пептидные соединения-агонисты GIPR можно вводить один раз в неделю (один раз в нед. или 1 р./нед., которые используются в данном документе взаимозаменяемо) для обеспечения лечения и профилактического лечения рвоты и симптомов, связанных с рвотой. В частности, пептидные соединения-агонисты GIPR по настоящему изобретению можно использовать для предпочтительного лечения вызванных химиотерапией тошноты и рвоты (CINV), хронической необъяснимой тошноты и/или рвоты, синдрома циклической рвоты (CVS) и тошноты и/или рвоты, связанных с гастропарезом. Синдром циклической рвоты представляет собой хроническое функциональное желудочно-кишечное расстройство, которое все чаще выявляют у взрослых. Он характеризуется эпизодической тошнотой и рвотой и связан со значительной болезненностью.

[00390] По оценкам, у 80% пациентов со злокачественным новообразованием наблюдается вызванные химиотерапией тошнота и рвота (CINV). Термин «CINV» включает рвоту и тошноту, которые могут сопровождаться потерей аппетита и приводить к снижению перорального потребления жидкости и калорий. Было определено пять различных типов CINV, включая острую, отсроченную, прорывную, ожидаемую и рефрактерную CINV.

[00391] В иллюстративном варианте осуществления настоящее изобретение обеспечивает профилактическое лечение или поддерживающую терапию вызванных химиотерапией тошноты и рвоты (CINV), хронической тошноты и/или рвоты неустановленной этиологии, синдрома циклической рвоты (CVS) и тошноты и/или рвоты, связанных с гастропарезом, включающий введение одного или более пептидных соединений-агонистов GIPR по настоящему изобретению, например, пептидного соединения-агониста GIPR, выбранного из соединений 84, 45, 50, 41, 72 и 27, в терапевтически эффективном количестве субъекту, нуждающемуся в этом.

[00392] Пептиды-агонисты рецептора GIP по настоящему изобретению можно использовать В качестве профилактического/терапевтического т.е. агента, профилактическое лечение или поддерживающая терапия при рвоте и/или тошноте, вызванных, например, клиническими патологическими состояниями или причинами, описанными ниже (1)-(10). Кроме того, пептид-агонист рецептора GIP по настоящему изобретению может применяться в качестве профилактического/терапевтического средства при хронической тошноте и рвоте неустановленной этиологии. Рвота или тошнота также включают неизбежные неприятные ощущения желания извергнуть содержимое желудка через рот, такие как тошнота и позывы на рвоту, а также могут сопровождаться вегетативными симптомами, такими как бледность лица, холодный пот, слюноотделение, тахикардия и диарея. Рвота также включает острую рвоту, упорную рвоту и ожидаемую рвоту.

- (1) заболевания, сопровождающиеся рвотой или тошнотой, такие как гастропарез, гипомоторика желудочно-кишечного тракта, перитонит, опухоль брюшной полости, запор, желудочно-кишечная непроходимость, хроническая псевдонепроходимость кишечника, функциональная диспепсия, синдром циклической рвоты, вызванные химиотерапией тошнота и рвота (CINV), тошнота и/или рвота, связанные с гастропарезом, хроническая тошнота и рвота неустановленной этиологии, острый панкреатит, хронический панкреатит, гепатит, гиперкалиемия, отек мозга, внутричерепное поражение, нарушение обмена веществ, гастрит, вызванный инфекцией, послеоперационное заболевание, инфаркт миокарда, мигрень, внутричерепная гипертензия и внутричерепная гипотензия (например, высотная болезнь);
- (2) рвота и/или тошнота, вызванные химиотерапевтическими препаратами, такими как (i) алкилирующие агенты (например, циклофосфамид, кармустин, ломустин, хлорамбуцил, стрептозоцин, дакарбазин, ифосфамид, темозоломид, бусульфан, бендамустин и мелфалан), цитотоксические антибиотики (например, дактиномицин,

доксорубицин, митомицин-С, блеомицин, эпирубицин, актиномицин D, амрубицин, идарубицин, даунорубицин и пирарубицин), антиметаболические агенты (например, цитарабин, метотрексат, 5-фторурацил, эноцитабин и клофарабин), алкалоиды барвинка (например, этопозид, винбластин и винкристин), другие химиотерапевтические агенты, такие как цисплатин, прокарбазин, гидроксимочевина, азацитидин, иринотекан, интерферон альфа, интерлейкин-2, оксалиплатин, карбоплатин, недаплатин и мириплатин; (ii) опиоидные анальгетики (например, морфин); (iii) агонисты дофаминового рецептора D1D2 (например, апоморфин); (iv) каннабис и каннабиноидные продукты, включая синдром каннабиноидной гиперемезии;

- (3) рвота или тошнота, вызванные лучевой болезнью или лучевой терапией грудной клетки, брюшной полости и т.п., применяемой для лечения злокачественных новообразований;
 - (4) рвота или тошнота, вызванные ядовитым веществом или токсином;
- (5) рвота и тошнота, вызванные беременностью, включая гиперемезис беременных; и
- (6) рвота и тошнота, вызванные вестибулярным нарушением, таким как укачивание или головокружение;
 - (7) отмена опиоидов;
- (8) рвота и тошнота, вызванные хронической тошнотой и рвотой неустановленной этиологии;
 - (9) вестибулярное нарушение, такое как укачивание или головокружение; и
- (10) Физическая травма, вызывающая локальную, системную, острую или хроническую боль.

[00393] Эти причины рвоты, тошноты или рвоты не являются исчерпывающими. Рвоту могут вызывать другие состояния, виды деятельности, побочные эффекты, например, тошнота и/или рвота. Тошнота может быть измерена способами, известными специалистам, например, с помощью визуальной аналоговой шкалы (VAS).

[00394] D. СОСТАВЫ

[00395] Лекарственный препарат, содержащий пептид-агонист рецептора GIP по настоящему изобретению, проявляет низкую токсичность, и его получают с использованием соединения по настоящему изобретению отдельно или в смеси с фармакологически приемлемым носителем в соответствии с методом, известным рег se (например, методом, описанным в японской фармакопее), обычно используемым в качестве способа производства фармацевтических препаратов, и безопасно вводится перорально или парентерально (например, местно, ректально, внутривенно) в виде фармацевтического препарата, например, таблетки (включая таблетки, покрытые сахарной оболочкой, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, сублингвальные таблетки, перорально распадающиеся таблетки), порошки, гранулы, капсулы (включая мягкие капсулы, микрокапсулы), жидкости, троше, сиропы, эмульсии, суспензии, инъекции (например, подкожные инъекции, внутривенные инъекции, внутримышечные инъекции,

внутрибрюшинные инъекции и т.д.), препараты для наружного применения (например, трансназальные препараты, дермальные препараты, мази), суппозитории (например, ректальные суппозитории, вагинальные суппозитории), гранулы, назальные препараты, ингаляционные препараты (ингалянты), трансфузии и тому подобное.

[00396] Эти препараты могут представлять собой препараты с контролируемым высвобождением, такие как препараты с быстрым высвобождением, препараты с замедленным высвобождением и т.п. (например, микрокапсулы с замедленным высвобождением). Содержание соединения по настоящему изобретению в фармацевтическом препарате составляет от около 0,01 до около 100 мас.% от всего препарата.

[00397] Примером вышеупомянутого фармацевтически приемлемого носителя могут быть различные органические или неорганические материалы-носители, которые обычно используются в качестве материалов для приготовления, например, эксципиент, смазывающее вещество, связующее вещество и разрыхлитель для твердых препаратов; или растворитель, солюбилизирующий агент, суспендирующий агент, изотонический агент, буферный агент, смягчающий агент и т.п. для жидких препаратов. Кроме того, если необходимо, общие добавки, такие как консервант, антиоксидант, краситель, подсластитель, адсорбирующий агент, смачивающий агент и т.п., также могут быть надлежащим образом использованы в подходящем количестве.

[00398] Примеры эксципиента включают лактозу, сахарозу, D-маннит, крахмал, кукурузный крахмал, кристаллическую целлюлозу, легкую безводную кремниевую кислоту и тому подобное.

[00399] Примеры смазывающего вещества включают стеарат магния, стеарат кальция, тальк, коллоидный диоксид кремния и тому подобное.

[00400] Примеры связующего вещества включают кристаллическую целлюлозу, сахарозу, D-маннит, декстрин, гидроксипропилцеллюлозу, гидроксипропилметилцеллюлозу, поливинилпирролидон, крахмал, сахарозу, желатин, метилцеллюлозу, карбоксиметилцеллюлозу натрия и тому подобное.

[00401] Примеры разрыхлителя включают крахмал, карбоксиметилцеллюлозу, кальцийкарбоксиметилцеллюлозу, натрийкарбоксиметилкрахмал, L-гидроксипропилцеллюлозу и т.п.

[00402] Примеры растворителя включают воду для инъекций, спирт, пропиленгликоль, макрогол, кунжутное масло, кукурузное масло, оливковое масло и тому подобное.

[00403] Примеры солюбилизирующего агента включают полиэтиленгликоль, пропиленгликоль, D-маннит, бензилбензоат, этанол, трисаминометан, холестерин, триэтаноламин, карбонат натрия, цитрат натрия и тому подобное.

[00404] Примеры суспендирующего агента включают поверхностно-активные вещества, такие как стеарилтриэтаноламин, лаурилсульфат натрия, лауриламинопропионовая кислота, лецитин, хлорид бензалкония, хлорид бензетония,

моностеарат глицерина и тому подобное; гидрофильные полимеры, такие как поливиниловый спирт, поливинилпирролидон, натрий-карбоксиметилцеллюлоза, метилцеллюлоза, гидроксиметилцеллюлоза, гидроксиртилцеллюлоза, гидроксипропилцеллюлоза и тому подобное; и тому подобное.

[00405] Примеры изотонического агента включают глюкозу, D-сорбит, хлорид натрия, глицерин, D-маннит и тому подобное.

[00406] Примеры буферного агента включают буферные растворы, такие как фосфаты, ацетаты, карбонаты, цитраты и тому подобное.

[00407] Примеры успокаивающего агента включают бензиловый спирт и тому подобное.

[00408] Примеры консерванта включают сложные эфиры парагидроксибензойной кислоты, хлорбутанол, бензиловый спирт, фенетиловый спирт, дегидроуксусную кислоту, сорбиновую кислоту и т.п.

[00409] Примеры антиоксиданта включают сульфиты, аскорбиновую кислоту, α -токоферол и т.п.

[00410] Примеры красителя включают водорастворимые пищевые смоляные красители (например, пищевые красители, такие как пищевой красный № 2 и № 3, пищевой желтый № 4 и № 5, пищевой синий № 1 и № 2 и т.п.), водонерастворимые протравные лакообразующие красители (например, соли алюминия вышеупомянутых водорастворимых пищевых смоляных красителей), природные красители (например, β -каротин, хлорофилл, красный оксид железа) и т.п.

[00411] Примеры подсластителя включают сахарин натрия, глицирризинат дикалия, аспартам, стевию и т.п.

[00412] Примеры адсорбирующих веществ включают пористый крахмал, силикат кальция (торговое название: Florite RE), алюмометасиликат магния (торговое название: Neusilin) и легкую безводную кремниевую кислоту (торговое название: Sylysia).

[00413] Примеры смачивающего агента включают моностеарат пропиленгликоля, моноолеат сорбитана, монолаурат диэтиленгликоля и полиоксиэтиленлауриловый эфир.

[00414] При изготовлении препарата для перорального приема покрытие может быть нанесено по мере необходимости с целью маскировки вкуса, энтеросолюбильности или увеличения срока годности.

[00415] Примеры основы для покрытия, используемой для покрытия, включают сахарную основу для покрытия, водную основу для пленочного покрытия, энтеросолюбильную основу для пленочного покрытия и основу для пленочного покрытия с замедленным высвобождением.

[00416] В качестве сахарной основы для покрытия используется сахароза. Кроме того, в комбинации можно использовать один или более видов, выбранных из талька, осажденного карбоната кальция, желатина, гуммиарабика, пуллулана, карнаубского воска и т.п.

[00417] Примеры водной основы для пленочного покрытия включают полимеры целлюлозы, такие как гидроксипропилцеллюлоза, гидроксипропилметилцеллюлоза, гидроксиэтилцеллюлоза, метилгидроксиэтилцеллюлоза и т.д.; синтетические полимеры, такие как диэтиламиноацетат поливинилацеталя, сополимер аминоалкилметакрилата Е [Eudragit E (торговое название)], поливинилпирролидон и т.д.; и полисахариды, такие как пуллулан и т.д.

[00418] Примеры основы энтеросолюбильного пленочного покрытия включают полимеры целлюлозы, такие как фталат гидроксипропилметилцеллюлозы, сукцинат ацетата гидроксипропилметилцеллюлозы, карбоксиметилэтилцеллюлоза, фталат ацетата целлюлозы и т.д.; акриловые полимеры, такие как сополимер метакриловой кислоты L [Eudragit L (торговое название)], сополимер метакриловой кислоты LD [Eudragit L-30D55 (торговое название)], сополимер метакриловой кислоты S [Eudragit S (торговое название)] и т.д.; и природные субстанции, такие как шеллак и т. д.

[00419] Примеры основы для пленочного покрытия с замедленным высвобождением включают полимеры целлюлозы, такие как этилцеллюлоза и т.д.; и акриловые полимеры, такие как сополимер аминоалкилметакрилата RS [Eudragit RS (торговое название)], суспензия сополимера этилакрилата и метилметакрилата [Eudragit NE (торговое название)] и т.д.

[00420] Вышеупомянутые основы для покрытия можно использовать после смешивания с двумя или более их видами в соответствующих соотношениях. Для покрытия, например, можно использовать светозащитный агент, такой как оксид титана, красный оксид железа и т.п.

[00421] <u>Е. ВВЕДЕНИЕ</u>

[00422] Терапевтически эффективное количество или доза композиции или лекарственного препарата, содержащего пептид-агонист рецептора GIP, для введения субъекту будет зависеть от возраста, пола и массы пациента, а также от текущего состояния здоровья пациента. Квалифицированный специалист сможет определить подходящие дозировки в зависимости от этих и других факторов для достижения желаемого биологического ответа.

[00423] Дозировка пептида-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению надлежащим образом определяется в зависимости от субъекта введения, симптома, способа введения и т.п. Например, когда пептид-агонист рецептора GIP по настоящему изобретению вводят перорально субъекту до совершения действия, которое, вероятно, вызовет рвоту, или после начала рвоты у человека (масса тела приблизительно 60 кг), суточная доза соединения по настоящему изобретению составляет от около 0,01 до 100 мг, от около 1,0 до 50 мг или от около 1,0 до 20 мг. Когда соединение по настоящему изобретению вводят парентерально пациенту с ожирением, диабетом или гастропарезом (масса тела 60 кг), суточная доза соединения по настоящему изобретению составляет от около 0,001 до 30 мг, от около 0,01 до 20 мг или от около 0,1 до 10 мг. Эти количества можно вводить от около 1 до нескольких порций в день. В некоторых вариантах

осуществления терапевтически эффективное количество пептида-агониста рецептора GIP для предотвращения и/или лечения рвоты у субъекта, нуждающегося в этом, может составлять от около 0.01 до 0.5 мг/кг/день, от 0.1 до 5 мг/кг/день, 5 до 10 мг/кг/день, от 10 до 20 мг/кг/день, от 20 до 50 мг/кг/день, от 10 до 100 мг/кг/день, от 10 до 120 мг/кг/день, от 50 до 100 мг/кг/день, от 100 до 200 мг/кг/день, от 200 до 300 мг/кг/день, от 300 до 400 мг/кг/день, от 400 до 500 мг/кг/день, от 500 до 600 мг/кг/день, от 600 до 700 мг/кг/день, от 700 до 800 мг/кг/день, от 800 до 900 мг/кг/день или от 900 до 1000 мг/кг/день.

[00424] Пептид-агонист рецептора GIP по настоящему изобретению можно вводить, например, один раз в неделю (1 раз/нед.) или каждые 4 дня, каждые 5 дней, каждые 6 дней, каждые семь дней, два раза в неделю, каждые две недели, каждые 3 недели, каждый месяц, каждые 2 месяца, каждые 3 месяца, каждые 4 месяца, каждые 5 месяцев или каждые 6 месяцев. В некоторых вариантах осуществления пептид-агонист рецептора GIP по настоящему изобретению можно вводить субъекту 1-2 раза в неделю или 1-2 раза в 10 дней в течение 1-5 недель, 1-5 месяцев или 1-5 лет.

[00425] Пептид-агонист рецептора GIP по настоящему изобретению можно использовать в комбинации с другим лекарственным средством, которое не оказывает неблагоприятного влияния на пептид-агонист рецептора GIP по настоящему изобретению, с целью, например, стимуляции действия (противорвотного действия) пептида-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению, снижения дозы пептида-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению и т.п.

[00426] Примеры лекарственного средства, которое можно использовать в комбинации с пептидом-агонистом рецептора GIP по настоящему изобретению (в дальнейшем иногда обозначаемым как сопутствующее лекарственное средство), включают средства против ожирения, терапевтические средства лечения диабета, ДЛЯ терапевтические средства для лечения диабетических осложнений, терапевтические средства для лечения гиперлипидемии, антигипертензивные средства, диуретики, химиотерапевтические средства, иммунотерапевтические противовоспалительные средства, антитромботические средства, терапевтические средства для лечения остеопороза, витамины, средства против деменции, средства для лечения эректильной дисфункции, терапевтические средства для лечения учащенного мочеиспускания или недержания мочи, терапевтические средства для лечения дизурии, антагонисты центральных D2-рецепторов, прокинетические агенты, антигистаминные средства, антагонисты мускариновых рецепторов, антагонисты серотониновых 5НТ3рецепторов, аналоги соматостатина, кортикостероиды, бензодиазепиновые анксиолитики, антагонисты рецепторов NK-1, лекарственное средство для лечения гиперкальциемии и т.п. Конкретные примеры сопутствующего лекарственного средства включают упомянутые ниже.

[00427] Примеры средства против ожирения включают ингибиторы захвата моноаминов (например, фентермин, сибутрамин, мазиндол, флуоксетин, тезофензин), агонисты рецептора серотонина 2С (например, лоркасерин), антагонисты рецептора

серотонина 6 типа, модулятор Н3-гистаминового рецептора, модулятор ГАМК (например, антагонисты нейропептида Ү (например, велнеперит), антагонисты каннабиноидных рецепторов (например, римонабант, таранабант), антагонисты грелина, антагонисты рецепторов грелина, ингибиторы фермента ацилирования грелина, антагонисты опиоидных рецепторов (например, GSK-1521498), антагонисты рецепторов орексина, агонисты рецепторов меланокортина-4, ингибиторы гидроксистероиддегидрогеназы (например, AZD-4017), ингибиторы панкреатической липазы (например, орлистат, цетилистат), агонисты β3 (например, N-5984), ингибиторы диацилглицеролацилтрансферазы 1 (DGAT1), ингибиторы ацетилКоА-карбоксилазы (АСС), ингибиторы стеароил-КоА-десатуразы, ингибиторы микросомального белкапереносчика триглицеридов (например, R-256918), ингибиторы натрий-глюкозного котранспортера (например, JNJ-28431754, ремоглифлозин), ингибитор NFк (например, HE-3286), **PPAR** (например, GFT-505, DRF-11605), фосфотирозинфосфатазы (например, ванадат натрия, тродусквемин), агонисты GPR119 (например, PSN-821, MBX-2982, APD597), активаторы глюкокиназы (например, AZD-1656), лептин, производные лептина (например, метрелептин), CNTF (цилиарный нейротрофический фактор), BDNF (мозговой нейротрофический фактор), агонисты холецистокинина, амилиновые препараты (например, прамлинтид, АС-2307), агонисты нейропептида У (например, РУУЗ-36, производные РУУЗ-36, обинептид, ТМ-30339, ТМ-30335), препараты на основе оксинтомодулина: препараты FGF21 (например, препараты на основе животного FGF21, экстрагированные из поджелудочной железы крупного рогатого скота или свиньи; препараты на основе FGF21 человека, генетически синтезированные с использованием Escherichia coli или дрожжей; фрагменты или производные FGF21), анорексигенные агенты (например, P-57), агонист рецептора GLP-1, коагонист рецептора GLP-1/рецептора GIP, триагонист рецептора глюкагона/рецептора GLP-1/рецептора GIP и Т.Π.

[00428] Здесь в качестве терапевтического средства для лечения диабета можно использовать, например, препараты инсулина (например, препараты инсулина животного происхождения, экстрагированные из поджелудочной железы крупного рогатого скота или свиньи; препараты человеческого инсулина, генетически синтезированные использованием Escherichia coli или дрожжей; цинк-инсулин; протамин-цинк-инсулин; фрагмент или производное инсулина (например, INS-1), пероральный препарат инсулина), сенсибилизаторы инсулина (например, пиоглитазон или его соль (например, гидрохлорид), розиглитазон или его соль (например, малеат), метаглидазен, AMG-131, балаглитазон, MBX-2044, ривоглитазон, алеглитазар, чиглитазар, лобеглитазон, PLX-204, PN-2034, GFT-505, ТНК-0921, соединение, описанное в WO007/013694, WO2007/018314, WO2008/093639 или WO2008/099794), ингибиторы α-глюкозидазы (например, воглибозу, акарбозу, миглитол, эмиглитат), бигуаниды (например, метформин, буформин или их соли (например, гидрохлорид, фумарат, сукцинат)), средства, стимулирующие секрецию (например, сульфонилмочевину (например, толбутамид, глибенкламид, инсулина,

гликлазид, хлорпропамид, толазамид, ацетогексамид, гликопирамид, глимепирид, глипизид, глибузол), репаглинид, натеглинид, митиглинид или их гидрат соли кальция), ингибиторы дипептидилпептидазы IV (например, алоглиптин или его соль (например, бензоат), вилдаглиптин, ситаглиптин, саксаглиптин, BI1356, GRC8200, MP-513, PF-00734200, PHX1149, SK-0403, ALS2-0426, TA-6666, TS-021, KRP-104, трелаглиптин или его соль (например, сукцинат)), агонисты β3 (например, N-5984), агонисты GPR40 (например, фасиглифам или его гидрат, соединение, описанное в WO2004/041266, WO2004/106276, WO2005/063729, WO2005/063725, WO2005/087710, WO2005/095338, WO2007/013689 или WO2008/001931), ингибиторы SGLT2 (натрий-глюкозного котранспортера 2) (например, дапаглифлозин, AVE2268, TS-033, YM543, TA-7284, ремоглифлозина, ASP1941), ингибиторы SGLT1, ингибиторы 11β-гидроксистероиддегидрогеназы (например, BVT-3498, INCB-13739), адипонектин или его агонист, ингибиторы IKK (например, AS-2868), препараты, улучшающие резистентность к лептину, агонисты соматостатиновых рецепторов, активаторы глюкокиназы (например, пираглиатин, AZD1656, AZD6370, TTP-355, WO006/112549, WO007/028135, WO008/047821, соединение, описанное В WO008/050821, WO008/136428 или WO008/156757), агонисты GPR119 (например, PSN821, MBX-2982, APD597), FGF21, аналог FGF, ингибиторы ACC2, агонист рецептора GLP-1, коагонист рецептора GLP-1/рецептора GIP, триагонист рецептора глюкагона/рецептора GLP-1/рецептора GIР и т.п.

[00429] В качестве терапевтического средства при диабетических осложнениях можно использовать ингибиторы альдозоредуктазы (например, толрестат, эпалрестат, зополрестат, фидарестат, СТ-112, ранирестат (AS-3201), лидорестат), нейротрофический фактор и повышающие его агенты (например, NGF, NT-3, BDNF, агент, стимулирующий нейротрофическую продукцию/секрецию, описанный в WO01/14372 (например, 4-(4хлорфенил)-2-(2-метил-1-имидазолил)-5-[3-(2-метилфенокси)пропил]оксазол), соединение, описанное в WO2004/039365), ингибиторы РКС (например, рубоксистаурина мезилат), ингибиторы AGE (например, ALT946, N-фенацилтиазолия бромид (ALT766), ЕХО-226, пиридорин, пиридоксамин), агонисты рецепторов ГАМК (например, габапентин, прегабалин), ингибиторы обратного захвата серотонина и норадреналина (например, ингибиторы натриевых каналов (например, лакосамид), дулоксетин), поглотители кислорода (например, тиоктовую кислоту), церебральные вазодилататоры (например, тиапурид, мексилетин), агонисты рецепторов соматостатина (например, BIM23190), ингибиторы регулирующей апоптотические сигналы киназы-1 (ASK-1), агонист рецептора GLP-1, коагонист рецептора GLP-1/рецептора GIP, триагонист рецептора глюкагона/рецептора GLP-1/рецептора GIP и т.п.

[00430] В качестве терапевтического средства для лечения гиперлипидемии можно использовать ингибиторы ГМГ-КоА-редуктазы (например, правастатин, симвастатин, ловастатин, аторвастатин, флувастатин, розувастатин, питавастатин или их соли (например, натриевая соль, кальциевая соль)), ингибиторы скваленсинтазы (например, соединение, описанное в WO97/10224, например, N-[[(3R,5S)-1-(3-ацетокси-2,2-диметилпропил)-7-

хлор-5-(2,3-диметоксифенил)-2-оксо-1,2,3,5-тетрагидро-4,1-бензоксазепин-3-ил] ацетил]пиперидин-4-уксусную кислоту), соединения фибратов (например, безафибрат, клофибрат, симфибрат, клинофибрат), анионообменную смолу (например, колестирамин), пробукол, препараты никотиновой кислоты (например, никомол, ницеритрол, ниаспан), этиликозапентат, фитостерол (например, соистерол, гамма-оризанол (γ -оризанол)), ингибиторы абсорбции холестерина (например, зехия), ингибиторы СЕТР (например, далцетрапиб, анацетрапиб), препараты ω -3 жирных кислот (например, этиловые эфиры ω -3-жирных кислот 90 (этиловые эфиры ω -3-кислот 90)) и т.п.

[00431] Примеры антигипертензивных средств включают ингибиторы ангиотензинпревращающего фермента (например, каптоприл, эналаприл, делаприл и др.), антагонисты ангиотензина II (например, кандесартан цилексетил, кандесартан, лозартан, лозартан калия, эпросартан, валсартан, телмисартан, ирбесартан, тазосартан, олмесартан, олмесартан, олмесартан медоксомил, азилсартан, азилсартана медоксомил и др.), антагонисты кальция (например, манидипин, нифедипин, амлодипин, эфонидипин, никардипин, цилнидипин и др.), β-блокаторы (например, метопролол, атенолол, пропранолол, карведилол, пиндолол и др.), клонидин и тому подобное.

[00432] В качестве мочегонных средств можно использовать, например, производные ксантина (например, салицилат теобромина натрия, салицилат теобромина тиазидные препараты (например, кальция и т.п.), этиазид, циклопентиазид, трихлорметиазид, гидрохлоротиазид, гидрофлуметиазид, бензилгидрохлортиазид, пенфлутиазид, политиазид, метиклотиазид и т.п.), антиальдостероновые препараты (например, спиронолактон, триамтерен и т.п.), ингибиторы карбоангидразы (например, ацетазоламид и т.п.), хлорбензолсульфонамидные средства (например, хлорталидон, мефрузид, индапамид и т.п.), азосемид, изосорбид, этакриновую кислоту, пиретанид, буметанид, фуросемид и т.п.

[00433] Примеры химиотерапевтических средств включают алкилирующие агенты (например, циклофосфамид, ифосфамид), антиметаболиты (например, метотрексат, 5фторурацил), противораковые антибиотики (например, митомицин, адриамицин), противораковые агенты растительного происхождения (например, винкристин, виндезин, таксол), цисплатин, карбоплатин, этопозид и т.п. Среди прочего, примером является производное 5-фторурацила фуртулон или неофуртулон или тому подобное. Также композицию, содержащую пептид-агонист рецептора GIP по настоящему изобретению, можно вводить до, после или во время введения следующих противораковых агентов: Оксалиплатин, циклофосфамид, цисплатина, карбоплатина. дакарбазин (DTIC), дактиномицин, мехлоретамин (азотистый иприт), стрептозоцин, циклофосфамид, кармустин (BCNU), ломустин (CCNU), доксорубицин (адриамицин), даунорубицин, прокарбазин, митомицин, цитарабин, этопозид, метотрексат, 5-фторурацил, винбластин, винкристин, блеомицин, паклитаксел и хлорамбуцил.

[00434] Примеры иммунотерапевтических средств включают микробные или бактериальные компоненты (например, производное мурамилдипептида, пицибанил),

полисахариды, обладающие иммуностимулирующей активностью (например, лентинан, сизофиран, крестин), цитокины, полученные методами генной инженерии (например, интерферон, интерлейкин (IL)), колониестимулирующие факторы (например, гранулоцитарный колониестимулирующий фактор, эритропоэтин) и т.п. Среди прочих интерлейкины, такие как IL-1, IL-2, IL-12 и т.п., являются некоторыми примерами.

[00435] Примеры противовоспалительного лекарственного средства включают нестероидные противовоспалительные лекарственные средства, такие как аспирин, ацетаминофен, индометацин и т.п.

[00436] В качестве антитромботического агента можно использовать, например, гепарин (например, гепарин натрия, гепарин кальция, эноксапарин натрия, далтепарин натрия), варфарин (например, варфарин калия), антитромбиновые препараты (например, арагатробан, дабигатран), ингибиторы FXa (например, ривароксабан, апиксабан, эдоксабан, YM150, соединение, описанное в WO 02/06234, WO 2004/048363, WO 2005/030740, WO 2005/058823 или WO 2005/113504), тромболитические агенты (например, урокиназу, тисокиназу, альтеплазу, натеплазу, монтеплазу, памитеплазу), ингибиторы агрегации тромбоцитов (например, гидрохлорид тиклопидина, клопидогрель, прасугрел, E5555, SHC530348, цилостазол, этиликозапентат, берапрост натрия, гидрохлорид сарпогрелата) и т.п.

[00437] Примеры терапевтического средства для лечения остеопороза включают альфакальцидол, кальцитриол, элкатонин, кальцитонин лосося, эстриол, иприфлавон, памидронат динатрия, алендронат натрия гидрат, инкадронат динатрия, ризедронат динатрия и т.п.

[00438] Примеры витамина включают витамин В1, витамин В12 и т.п.

[00439] Примеры лекарственных средств против деменции включают такрин, донепезил, ривастигмин, галантамин и т.п.

[00440] Примеры лекарств от эректильной дисфункции включают апоморфин, силденафила цитрат и т.п.

[00441] Примеры терапевтического лекарственного средства для лечения учащенного мочеиспускания или недержания мочи включают флавоксата гидрохлорид, оксибутинина гидрохлорид, пропиверина гидрохлорид и т.п.

[00442] Примеры терапевтического средства для лечения дизурии включают ингибиторы ацетилхолинэстеразы (например, дистигмин) и т.п.

[00443] Примеры антагонистов центрального D2-рецептора включают типичные психотропные препараты (прохлорперазин, галоперидол, хлорпромазин и т.п.), антагонисты серотонин-дофамина (пероспирон, рисперидон и т.п.) и антипсихотические препараты с многосторонним действием на рецепторы (оланзапин и т.п.).

[00444] Примеры прокинетического агента включают антагонисты периферических D2-рецепторов (метоклопрамид, домперидон и т.п.) и агонисты 5HT4-рецептора (мосаприд и т.п.).

[00445] Примеры антигистаминных препаратов включают гидроксизин, дифенгидрамин и хлорфенирамин.

[00446] Примеры антагонистов мускариновых рецепторов включают антагонисты центральных мускариновых рецепторов (скополамин и т.п.) и антагонисты периферических мускариновых рецепторов (бутилскополамин и т.п.).

[00447] Примеры антагониста серотонинового рецептора 5НТ3 включают гранисетрон, ондансетрон, азасетрон, индисетрон, палоносетрон и рамосетрон.

[00448] Примеры аналога соматостатина включают октреотид.

[00449] Примеры кортикостероидов включают дексаметазон, бетаметазон и метилпреднизолон.

[00450] Примеры бензодиазепинового анксиолитика включают лоразепам и алпразолам, примеры антагониста рецептора NK-1 включают апрепитант и фосапрепитант, а примеры лекарственного средства для лечения гиперкальциемии включают бисфосфонат.

[00451] Кроме того, лекарственное средство, действие которого в отношении уменьшения кахексии подтверждено либо на животных моделях, либо клинически, например, ингибитор циклооксигеназы (например, индометацин), производное прогестерона (например, мегестрола ацетат), глюкокортикоид (например, дексаметазон), метоклопрамид, лекарственное средство на основе тетрагидроканнабинола, агент для улучшения метаболизма жиров (например, эйкозапентаеновую кислоту), гормон роста, IGF-1 или антитело против вызывающего кахексию фактора, TNF- α , LIF, IL-6 или онкостатин М или т.п. также можно использовать в комбинации с соединением по настоящему изобретению.

[00452] Альтернативно, ингибитор гликирования (например, ALT-711), лекарственное средство, способствующее регенерации нервов, (например, Y-128, VX853, антидепрессант (например, дезипрамин, амитриптилин, противоэпилептическое средство (например, ламотриджин, трилептал, кеппра, зонегран, карбамазепин), прегабалин, харкосерид, антиаритмическое средство мексилетин), лиганд рецептора ацетилхолина (например, АВТ-594), антагонист рецептора эндотелина (например, АВТ-627), ингибитор захвата моноаминов (например, трамадол), наркотический анальгетик (например, морфин), агонист рецептора ГАМК (например, габапентин, MR препарат габапентина), агонист рецептора α2 (например, клонидин), местный анальгетик (например, капсаицин), анксиолитик (например, бензотиазепин), ингибитор фосфодиэстеразы (например, силденафил), агонист дофаминовых рецепторов (например, апоморфин), мидазолам, кетоконазол или т.п. можно использовать в комбинации с соединением по настоящему изобретению.

[00453] Время введения пептида-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению и сопутствующего лекарственного средства не ограничено, и их можно вводить одновременно или поэтапно субъекту, которому вводят лекарственные средства.

[00454] Примеры такого режима введения включают следующее:

[00455] (1) введение одного препарата, полученного путем одновременной обработки пептида-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению и сопутствующего лекарственного средства, (2) одновременное введение двух видов препаратов пептида-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению и сопутствующего лекарственного средства, которые были получены отдельно, одним и тем же путем введения, (3) введение двух видов препаратов пептида-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению и сопутствующего лекарственного средства, которые были получены отдельно, одним и тем же путем поэтапного введения, (4) одновременное введение двух видов препаратов пептида-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению и сопутствующего лекарственного средства, которые были получены отдельно, различными путями введения, (5) введение двух видов препаратов соединения по настоящему изобретению и сопутствующего лекарственного средства, которые были получены отдельно, различными путями поэтапного введения (например, введение в следующем порядке: пептид-агонист рецептора GIP по настоящему изобретению и сопутствующее лекарственное средство, или в обратном порядке) и т.п.

[00456] Доза сопутствующего лекарственного средства может быть соответствующим образом определена на основе дозы, используемой в клинических ситуациях. Соотношение смешивания пептида-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению и сопутствующего лекарственного средства может быть надлежащим образом определено в зависимости от субъекта, которому производят введение, симптома, способа введения, целевого заболевания, комбинации и т.п. Когда субъектом, которому производят введение, является человек, например, сопутствующее лекарственное средство может использоваться в количестве 0,01-100 частей по массе относительно 1 части по массе пептида-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению.

[00457] Путем комбинирования пептида-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению и сопутствующего лекарственного средства: (1) доза пептида-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению или сопутствующего лекарственного средства может быть снижена по сравнению с однократным введением пептида-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению или сопутствующего лекарственного средства,

[00458] (2) лекарственное средство, которое будет использоваться в комбинации с пептидом-агонистом рецептора GIP по настоящему изобретению, может быть выбрано в зависимости от состояния пациентов (легкое, тяжелое и тому подобное),

[00459] (3) период лечения может быть продлен путем выбора сопутствующего лекарственного, действие и механизм которого отличаются от действия и механизма пептида-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению,

[00460] (4) длительный лечебный эффект может быть достигнут путем выбора сопутствующего лекарственного средства, действие и механизм действия которого отличаются от действия и механизма действия пептида-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению, и

[00461] (5) синергетический эффект может быть достигнут за счет комбинированного применения пептида-агониста рецептора GIP по настоящему изобретению и сопутствующего лекарственного средства и т.п.

[00462] <u>F. ПРИМЕРЫ</u>

[00463] Сокращения, используемые в настоящем описании, означают следующее (таблица 2). Дефис в терминах, таких как α-MePhe и т.п., как описано в данном документе, может быть опущен, и в этом случае опущение также представляет тот же смысл.

[00464] В аминокислотных последовательностях, используемых в настоящем описании, левый конец представляет собой N-конец, а правый конец представляет собой С-конец.

[00465] Таблица 2. Общеупотребительные сокращения в настоящем описании.

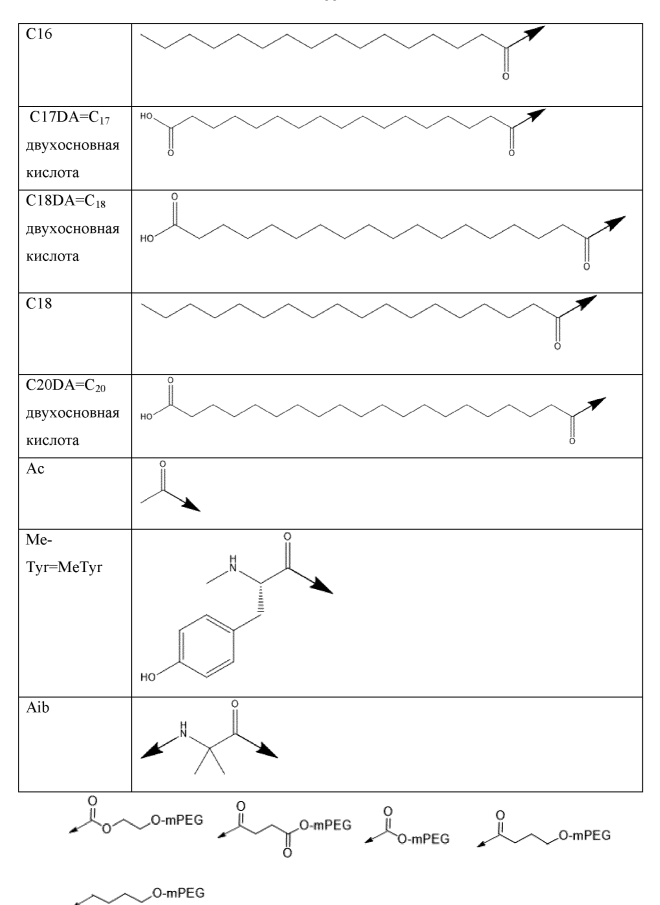
Ac	ацетил	
Aib	альфа-аминоизомасляная кислота	
Ambz (4)	4-аминометилбензоил	
GABA	ү-аминомасляная кислота	
Iva	изовалин	
Lys (Ac)	Νε- ацетиллизин	
α-MePhe	α- метилфенилаланин	
MeTyr	N- метилтирозин	
Hda	но	
Doda	но	
Trda	но	
Teda	но	
Peda	но	
Heda	но	
Hepda	но	
Oda	но	
Eda	но	
Dda	но	
Pal		
PEG (2)	Horono Mini	
PEG3	, H. ~ o ~ o ~ h.	

(PEG3)2	
(PEG3)3	
(PEG3) 4	
(PEG3)5	
PEG (4)	H~o~o~o~o~o~
γGlu	HOO
(γGlu)2	HO O HO O O O O O O O O O O O O O O O O
(γGlu)3	HO O HO O
(γGlu)2- PEG3	HO COLOR TO THE CO
AMBZ-PEG3	
GABA- (PEG3)2	THE STATE OF THE S
GABA-GGG	H O H O O O O O O O O O O O O O O O O O
GG	
GGG	
GGGG	
GGGGG	

GGGGGG				
G9				
NpipAc	N N O			
NpipAc- PEG3				
Tra	TH.			
Tra-GGG				
Tra-PEG3	H O O O			
γGlu-PEG3	HO O H			
γGlu- (PEG3)2	HO TO HO TO THE			
γGlu-AMBZ- PEG3	HOUNT			
γGlu-GGG	HO HO HI HO HI HO HI HO			
εLys	NH ₂			
ɛLys-GGG	NH ₂			
εLys-PEG3	MH ₂ H O O			

OEG=AEEA=	X ^ ^ ^ /
PEG3	
GGGGG	
GGEEE=G2E	О ОН
3	HO O OH
G3gEgE	HO OH OH
20EGgEgE	HO HO O O O O O O O O O O O O O O O O O
OEGgEgE	HO NH NH NH
GGPAPAP	NH NH ON NH

2OEGgE	но о
3OEGgEgE	i i i i i i i i i i i i i i i i i i i
G4gE	O O O
G5gE	о о о о
	ii
2OEGgEgEgE	
	HO THE
2OEG	О П
Of F F	0, он
G5gEgE	
	HO NIMM NIMM
- FC1	0 0
gE=γGlu	
	HO, JH
$C15DA=C_{15}$	HO NO
двухосновная	
кислота C16DA=C ₁₆	0
двухосновная	
кислота	HO V V V V V V V V V V V V V V V V V V V
	ö



Линкеры на основе PEG, используемые для Cys. PEG=PEG массой 5-30 кДа

[00466] В описании, где основания, аминокислоты и т. д. обозначаются их кодами, они основаны на общепринятых кодах в соответствии с Комиссией IUPAC-IUB по биохимической номенклатуре или на общепринятых в данной области техники кодах, примеры которых показаны ниже. Для аминокислот, которые могут иметь оптический изомер, представлена L-форма, если не указано иное (например, «Ala» представляет собой L-форму Ala). Кроме того, «D-» означает D-форму (например, «D-Ala» представляет собой D-форму Ala), а «DL-» означает рацемат D-формы и L-формы (например, «DL-Ala» представляет собой DL-рацемат Ala).

[00467] Настоящее изобретение подробно описано далее со ссылкой на следующие иллюстративные примеры, примеры, примеры исследований и примеры составов, которые являются простыми вариантами осуществления и не должны рассматриваться как ограничивающие. Кроме того, настоящее изобретение может быть изменено без отклонения от объема изобретения.

[00468] Термин «комнатная температура» в следующих примерах означает диапазон обычно от около 10°C до около 35°C. Что касается «%», выход указан в моль/моль%, растворитель, используемый для хроматографии, указан в % по объему, а другие «%» указаны в % по массе.

NMP: метилпирролидон

ТНГ: тетрагидрофуран

DMF: N,N-диметилформамид

WSC: 1-(3-диметиламинопропил)-3-этилкарбодиимида гидрохлорид

DCC: N,N'-Дициклогексилкарбодиимид

DIPCDI: N,N'-диизопропилкарбодиимид

HOBt: 1-гидроксибензотриазола моногидрат

Охута: этил 2-циано-2-(гидроксиимино)ацетат

[00469] Пример 1. Схемы синтеза

[00470] Примеры способов синтеза пептидов-агонистов рецептора GIP описаны, например, в международной заявке PCT № PCT/JP2018/013540, поданной 30 марта 2018 г., на страницах 162-213, описание которой специально включено в данный документ посредством ссылки во всей своей полноте.

[00471] Пример 2. Синтез селективных пептидов-агонистов рецептора GIP по настоящему изобретению. Соединение № 72; SEQ ID NO: 73

[00472] Пептидное соединение 72 синтезировали с использованием стандартной Fmoc химии.

[00473] 1. Получение смолы: к 1-хлор-2-[хлорфенил-(п-толил)метил]бензолу (35 ммоль, 1,00 экв.) добавляли DIEA (27,2 г, 210 ммоль, 36,6 мл, 6,0 экв.) и FMOC-GLY- ОН (10,4 г, 35 ммоль, 1,00 экв.) в DCM (600 мл). Смесь перемешивали с N_2 в течение 2 ч при

 20° С, затем добавляли MeOH (70,0 мл) и перемешивали с N_2 еще 30 мин. Смолу промывали DMF (900 мл, 5 раз). Затем добавляли 20% пиперидин в DMF (600 мл) и смесь перемешивали с N_2 в течение 15 мин. (5 мин.+10 мин.) при 20° С. Затем смолу промывали DMF (900 мл х 5) и смесь фильтровали, получая смолу.

[00474] 2. Сочетание: раствор FMOC-ARG(PBF)-OH (68,1 г, 105 ммоль, 3,00 экв.), HBTU (37,8 г, 99,8 ммоль, 2,85 экв.) и DIEA (27,2 г, 210 ммоль, 36,6 мл, 6,0 экв.) в DMF (400 мл) добавляли к смоле и перемешивали с N_2 в течение 30 мин. при 20°C. Затем смолу промывали DMF (900 мл, 5 раз).

[00475] 3. Снятие защиты: К смоле добавляли 20% пиперидин в DMF (600 мл) и смесь перемешивали с N_2 в течение 15 мин. (5 мин.+10 мин.) при 20°С. Смолу промывали DMF (900 мл, 5 раз) и фильтровали, получая смолу.

[00476] 4. Повторяли стадии со 2 по 3 для связывания следующей аминокислоты.

Nº	Материалы	Связывающие реагенты
1	FMOC-GLY-OH (1,0 экв.)	DIEA (6,0 экв.)
2	FMOC-ARG(PBF)-OH (3,0 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,0 экв.)
3	FMOC-GLN(TRT)-OH (3,0 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,0 экв.)
4	FMOC-ALA-OH (3,0 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,0 экв.)
5	FMOC-LEU-OH (3,0 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,0 экв.)
6	FMOC-LEU-OH (3,0 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,0 экв.)
7	FMOC-TRP(BOC)-OH (3,0 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,0 экв.)
8	FMOC-ASN(TRT)-OH (3,0 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,0 экв.)
9	FMOC-VAL-OH (3,0 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,0 экв.)
10	FMOC-PHE-OH (3,0 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,0 экв.)
11	FMOC-LYS(DDE)-OH (3,0 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,0 экв.)
12	FMOC-AIB-OH (3,0 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,0 экв.)
13	FMOC-GLN(TRT)-OH (4,0 экв.)	НАТU (3,8 экв.) и DIEA (8,0 экв.)
14	FMOC-ALA-OH (3,0 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,0 экв.)
15	FMOC-AIB-OH (3,0 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,0 экв.)
16	FMOC-ARG(PBF)-OH (4,0 экв.)	HOAT (4,0 экв.) и DIC (4,0 экв.)
17	FMOC-ASP(OTBU)-OH (3,0 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,0 экв.)
18	FMOC-LEU-OH (4,0 экв.)	HBTU (3,8 экв.) и DIEA (8,0 экв.)
19	FMOC-AIB-OH (4,0 экв.)	НВТU (3,8 экв.) и DIEA (8,0 экв.)
20	FMOC-ILE-OH (4,0 экв.)	НАТU (3,8 экв.) и DIEA (8,0 экв.)
21	FMOC-SER(TBU)-OH (4,0 экв.)	НВТU (3,8 экв.) и DIEA (8,0 экв.)
22	FMOC-TYR(TBU)-OH (4,0 экв.)	НВТU (3,8 экв.) и DIEA (8,0 экв.)
23	FMOC-ASP(OTBU)-OH (4,5 экв.)	НВТU (3,8 экв.) и DIEA (8,0 экв.)

24	FMOC-SER(TBU)-OH (4,0 экв.)	НВТU (3,8 экв.) и DIEA (8,0 экв.)
25	FMOC-ILE-OH (3,0 экв.)	НОВТ (3,0 экв.) и DIC (8,0 экв.)
26	FMOC-PHE-OH (5,0 экв.)	НВТU (4,75 экв.) и DIEA (10,0 экв.)
27	FMOC-THR(TBU)-OH (5,0 экв.)	НВТU (4,75 экв.) и DIEA (10,0 экв.)
28	FMOC-GLY-OH (5,0 экв.)	HBTU (4,75 экв.) и DIEA (10,0 экв.)
29	FMOC-GLU(OTBU)-OH (6,0 экв.)	НАТU (5,7 экв.) и DIEA (12,0 экв.)
30	FMOC-AIB-OH (5,0 экв.)	НВТU (4,75 экв.) и DIEA (10,0 экв.)
30	FMOC-N-ME-TYR(TBU)-OH (4,0 экв.)	НАТU (3,8 экв.) и DIEA (8,0 экв.)
31	BOC ₂ O(5,0 экв.)	DIEA (10,0 экв.)

[00477] 5. Добавляли 3% H_2N • NH_2/DMF и оставляли для осуществления реакции с 700 мл в течение 30 мин. (10 мин. + 20 мин.). Сливали воду и промывали DMF (900 мл) 5 раз.

[00478] 6. Повторяли стадии 2 и 3 для всех остальных аминокислот: 1-(9H-флуорен-9-ил)-3-оксо-2,7,10-триокса-4-азадодекан-12-овая кислота, 1-(9H-флуорен-9-ил)-3-оксо-2,7,10-триокса-4-азадодекан-12-овая кислота, FMOC-GLU-OTBU, FMOC-GLU-OTBU, 18-(трет-бутокси)-18-оксооктадекановая кислота.

Расшепление и очистка пептидов:

[00479] 1. После сочетания смолу промывали DMF (900 мл) 5 раз. После последней стадии смолу промывали MeOH (500 мл) 4 раза и сушили в вакууме. Затем пептидную смолу (270 г) обрабатывали смесью для расщепления (2,5 л, 92,5% TFA/2,5% 3-меркаптопропионовой кислоты/2,5% TIS/2,5% H₂O) в течение 2,5 часов при 20°C. Смесь для расщепления концентрировали при пониженном давлении примерно до 900 мл. Затем остаток осаждали холодным изопропиловым эфиром (9,0 л), фильтровали и дважды промывали изопропиловым эфиром (500 мл). Неочищенный пептид сушили в вакууме 2 часа, получали 150 г., а ЖХ-МС (ЕW15791-26-P1A1, Rt=1,586 мин.) показала, что необходимый масс-спектр обнаружен.

[00480] 2. Неочищенный пептид очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (A: 0,075% TFA в H_2O , B: ACN), а затем повторно очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (A: 0,5% HOAc в H_2O , B: ACN) с получением пептидного соединения 72 (15,89 г, 3,46 ммоль, выход 9,87%, чистота 96,79%, HOAC), которое было получено в виде белого твердого вещества, что подтверждали с помощью ЖХ-МС (Rt=1,567 мин.) и ВЭЖХ (Rt=10,095 мин.).

[00481] Условия очистки:

Условия первой очистки		
Условия растворения	Растворение в 20% ACN в H ₂ O	
Инструмент	Gilson GX-281	

Подвижная фаза	А: H ₂ O (0,075% TFA в H ₂ O)
Подвижния физи	B: ACN
Градиент	16-46-60 мин. Время удержания: 41 мин.
Колонка	Luna 10 мкм, C18, 100A+Gemini 5 мкм, C18, 110A
Скорость потока	20 мл/мин.
Длина волны	214/254 нм
Температурный режим термостата	50 °C
Условия второй очистки	
Условия растворения	Растворение в 20% ACN в H ₂ O
Инструмент	Gilson GX-281
Подвижная фаза	A: H ₂ O (0,5% HOAc в H ₂ O)
Подвижних физи	B: ACN
Градиент	0,4 M NH ₄ Ac 25 мин., 0,5% HOAc 10 мин., 35-65-30 мин. Время удержания: 55 мин.
Колонка	Luna 10 мкм, C18, 100A+Gemini 5 мкм, C18, 110A
Скорость потока	20 мл/мин.
Длина волны	214/254 нм
Температурный режим термостата	30 °C

[00482] Пример 3. Синтез селективных пептидов-агонистов рецептора GIP по настоящему изобретению. Соединение № 293; SEQ ID NO: 294

[00483] Пептидное соединение 293 синтезировали с использованием стандартной Fmoc химии.

[00484] 1. Получение смолы. Смолу Rink Amine MBHA (1,20 ммоль, 1,00 экв., 6,00 г, Sub 0,20 ммоль/г) в DMF (50 мл) перемешивали с N_2 в течение 2 часов при 20оС. Затем добавляли 20% пиперидин в DMF (80 мл) и смесь перемешивали с N_2 в течение 15 мин. при

20°C. Затем смесь фильтровали, получая смолу. Смолу промывали DMF (80 мл*5) и фильтровали, получая смолу.

[00485] 2. Сочетание: к смоле добавляли раствор FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.) и HBTU (2,85 экв.), DIEA (6,00 экв.) в DMF (50 мл) и перемешивали с N_2 в течение 30 мин. при 20°C. Затем смолу промывали DMF (80 мл*3).

[00486] 3. Снятие защиты: К смоле добавляли 20% пиперидин в DMF (80 мл) и смесь перемешивали с N_2 в течение 15 мин. при 20°C. Смолу промывали DMF (80 мл*5) и фильтровали, получая смолу.

[00487] 4. Повторяли стадии со 2 по 3 для связывания следующих аминокислот: (1-38)

N₂	Материалы	Связывающие реагенты
1	FMOC-PRO-OH(3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
2	FMOC-PRO-OH(3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
3	FMOC-PRO-OH(3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
4	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
5	FMOC-GLY-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
6	FMOC-SER(TBU)-OH(3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
7	FMOC-SER(TBU)-OH(3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
8	FMOC-PRO-OH(3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
9	FMOC-SER(TBU)-OH(3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
10	FMOC-GLN(TRT)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
11	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
12	FMOC-LEU-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
13	FMOC-LEU-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
14	FMOC-TRP(BOC)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
15	FMOC-ASN(TRT)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
16	FMOC-VAL-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
17	FMOC-PHE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
18	FMOC-ASN(TRT)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
19	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
20	FMOC-GLN(TRT)-OH (3,00 экв.)	НАТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
21	FMOC-LYS(DDE)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
22	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
23	FMOC-ARG(PBF)-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
24	FMOC-ASP(OTBU)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)

25	FMOC-LEU-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
26	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
27	FMOC-ILE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
28	FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
29	FMOC-TYR(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
30	FMOC-ASP(OTBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
31	FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
32	FMOC-ILE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
33	FMOC-PHE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
34	FMOC-THR(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
35	FMOC-GLY-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
36	FMOC-GLU(OTBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
37	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
38	FMOC-N-ME-TYR(TBU)-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)

[00488] 5. К раствору DIEA (10,00 экв.) и Boc2O (10,00 экв.) в DMF (50 мл) добавляли смолу и перемешивали с N_2 в течение 1 часа при 20°C. Затем смолу промывали DMF (80 мл*3).

[00489] 6. Добавляли 3% N_2H_4 • H_2O/DMF и оставляли для осуществления реакции в течение 20 минут, а затем повторяли еще раз. Сливали воду и промывали DMF (80 мл*5).

4)

[00490] 7. Повторяли стадии со 2 по 3 для связывания следующих аминокислот: (1-

№	Материалы	Связывающие реагенты
1	FMOC-AEEA-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
2	FMOC-AEEA-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
3	FMOC-GLU-OTBU (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
4	FMOC-GLU-OTBU (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)

[00491] 8. Сочетание: к смоле добавляли раствор 18-(трет-бутокси)-18-оксооктадекановой кислоты (2,00 экв.) и HOBt (2,00 экв.), DIC (2,00 экв.) в DMF (50 мл) и перемешивали с N_2 в течение 12 часов при 20°C. Затем смолу промывали DMF (80 мл*3).

[00492] 9. Реакцию сочетания контролировали с помощью нингидриновой реакции. [00493] Расщепление и очистка пептидов:

[00494] 1. Смолу промывали МеОН (80 мл*3) и сушили в вакууме, получая 12 г пептидной смолы. Затем 100 мл буфера для расщепления (90% TFA/3% 3-меркаптопропионовой кислоты/3% TIS/4% H2O) добавляли в колбу, содержащую пептидную смолу с защищенными боковыми цепями, при 20°С, и смесь перемешивали в

течение 2 часов. Пептид осаждали холодным изопропиловым эфиром (1000 мл) и центрифугировали (3 мин. при 3000 об/мин.). Пептидный осадок промывали изопропиловым эфиром еще два раза. Сушили неочищенный пептид в вакууме в течение 2 часов.

[00495] 2. Неочищенный пептид очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (A: 0,075% TFA в H2O, B: ACN), а затем повторно очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (A: 0,5% HOAc в H2O, B: ACN) с получением пептидного соединения 293 (423,7 мг, чистота 95,73%, HOAC) в виде белого твердого вещества, что было подтверждено с помощью ЖХ-МС (Rt=1,605 мин.) и ВЭЖХ.

[00496] Условия очистки:

Условия первой очистки		
Условия растворения	Растворение в 20%TFA-10%ACN-H2O	
Инструмент	Gilson GX-281	
Потружила фор	А: H ₂ O (0,075% TFA в H ₂ O)	
Подвижная фаза	B: ACN	
Градиент	25-45-60 мин. Время удержания: 50 мин.	
Колонка	Luna 10 мкм, C18, 100A+Gemini 5 мкм, C18, 110A	
Скорость потока	20 мл/мин.	
Длина волны	214/254 нм	
Температурный режим термостата	30 °C	
Условия второй очистки		
Условия растворения Растворение в 20% ACN в H ₂ O		
Инструмент	Gilson GX-281	
Подвижная фаза	A: H ₂ O (0,5% HOAc в H ₂ O)	
110дыжпая фаза	B: ACN	
Градиент	0,4M NH ₄ Ac 25 мин., 0,5% HOAc 10 мин., 30-45-60 мин. Время удержания: 61 мин.	

Колонка	Luna 10 мкм, C18, 100A+Gemini 5 мкм, C18, 110A
Скорость потока	20 мл/мин.
Длина волны	214/254 нм
Температурный режим термостата	30 °C

[00497] Пример 4. Синтез селективных пептидов-агонистов рецептора GIP по настоящему изобретению. Соединение № 45; SEQ ID NO: 46

[00498] Пептидное соединение 45 синтезировали с использованием стандартной Fmoc химии.

[00499] 1. Получение смолы: к смоле 2-СТС (800 мг, 0,400 ммоль, 1,00 экв., Sub 0,50 ммоль/г) добавляли Fmoc-Ser(tBu)-OH (153 мг, 0,400 ммоль, 1,00 экв.) и DIEA (207 мг, 1,60 ммоль, 0,279 мл, 4,00 экв.) в DCM (5,00 мл). Смесь перемешивали с N_2 в течение 2 ч при 25°С, затем добавляли MeOH (0,800 мл), перемешивали с N_2 еще в течение 30 мин. Смолу промывали DMF (30,0 мл * 5). Затем добавляли 20% пиперидин в DMF (30,0 мл) и смесь перемешивали с N_2 в течение 15 мин. при 25°С. Затем смесь фильтровали, получая смолу. Смолу промывали DMF (30,0 мл * 5) и фильтровали, получая смолу.

[00500] 2. Сочетание: раствор Fmoc-Pro-OH (4,5 мг, 1,20 ммоль, 3,00 экв.), DIEA (310 мг, 2,40 ммоль, 0,418 мл, 6,00 экв.) и HBTU (432 мг, 1,14 ммоль, 2,85 экв.) в DMF (5,00 мл) добавляли к смоле и перемешивали с N_2 в течение 30 мин. при 25°C. Затем смолу промывали DMF (30,0 мл *5).

[00501] 3. Снятие защиты: К смоле добавляли 20% пиперидин в DMF (30,0 мл) и смесь перемешивали с N_2 в течение 15 мин. при 25°C.

[00502] 4. Повторяли стадии 2 и 3 для связывания следующих аминокислот: (1-37):

№	Материалы	Связывающие реагенты
1.	FMOC-PRO-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
2.	FMOC-PRO-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
3.	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
4.	FMOC-GLY-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
5.	FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
6.	FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
7.	FMOC-PRO-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
8.	FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
9.	FMOC-GLN(TRT)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
10.	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
11.	FMOC-LEU-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)

12.	FMOC-LEU-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
13.	FMOC-TRP(BOC)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
14.	FMOC-ASN(TRT)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
15.	FMOC-VAL-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
16.	FMOC-PHE-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
17.	FMOC-ASN(TRT)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
18.	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
19.	FMOC-GLN(TRT)-OH (6,00 экв.)	HOAT (6,00 экв.) и DIC (6,00 экв.)
20.	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
21.	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
22.	FMOC-ARG(PBF)-OH (6,00 экв.)	HATU (5,70 экв.) и DIEA (12,0 экв.)
23.	FMOC-ASP(OTBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
24.	FMOC-LYS(DDE)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
25.	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
26.	FMOC-ILE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
27.	FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
28.	FMOC-TYR(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
29.	FMOC-ASP(OTBU)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
30.	FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
31.	FMOC-ILE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
32.	FMOC-PHE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
33.	FMOC-THR(TBU)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
34.	FMOC-GLY-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
35.	FMOC-GLU(OTBU)-OH (6,00 экв.)	HOAT (6,00 экв.) и DIC (6,00 экв.)
36.	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
37.	FMOC-N-ME-TYR(TBU)-OH (4,00 экв.)	HATU (3,80 экв.) и DIEA (8,00 экв.)

[00503] 5. Сочетание: Boc2O/DIPEA/DMF (10/5/85) 30,0 мл в течение 30 мин., затем смолу промывали DMF (30,0 мл * 5).

[00504] 6. Снятие защиты: Dde обрабатывали гидразингидратом/DMF (3/97) 30,0 мл в течение 30 мин., затем смолу промывали DMF (30,0 мл * 5).

[00505] 7. Повторяли стадии 2 и 3 для связывания следующих аминокислот: (1-3):

1	Fmoc-Gly-Gly-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
2	Fmoc-Gly-Gly-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
3	18-(трет-бутокси)-18-оксооктадекановая	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
	кислота (3,00 экв.)	

[00506] Расщепление и очистка пептидов:

[00507] 1. Смолу промывали MeOH (30 мл*3) и сушили в вакууме, получая 3,20 г пептидной смолы. Затем 32,0 мл буфера для расщепления (92,5% TFA/2,5% 3-меркаптопропионовой кислоты/2,5% TIS/2,5% H2O) добавляли в колбу, содержащую пептидную смолу с защищенной боковой цепью, при 25 °C, и смесь перемешивали в течение 2,5 часов. Пептид осаждали холодным изопропиловым эфиром (200 мл) и центрифугировали (3 мин. при 3000 об/мин.). Пептидный осадок промывали трет-бутилметиловым эфиром еще два раза (200 мл). Неочищенный пептид сушили в вакууме в течение 2 ч, получая неочищенный пептид (1,40 г).

[00508] 2. Неочищенный пептид очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (условия ТFA; A: 0,075% TFA в H2O, B:CH3CN) с получением пептида, затем пептидное соединение 45 очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (условия НОАС; A: 0,5% НОАС в H2O, B: ACN) с получением конечного продукта пептидного соединения 45 (181 мг, чистота 99,21%, HOAC) в виде белого твердого вещества.

[00509] Условия очистки:

Условия первой очистки		
Условия растворения	Растворение в 30% ACN в H ₂ O	
Инструмент	Gilson GX-281	
	A: H ₂ O (0,075% TFA в H ₂ O)	
Подвижная фаза	B: ACN	
Градиент	26-46-60 мин. Время удержания: 40 мин.	
Колонка	Luna 10 мкм, C18, 100A+Gemini 5 мкм, C18, 110A	
Скорость потока	20 мл/мин.	
Длина волны	214/254 нм	
Температурный режим термостата	50 °C	
Условия второй очистки		
Условия растворения	Растворение в 30% ACN в H ₂ O	
Инструмент	Gilson GX-281	
Подвижная фаза	A: H ₂ O (0,5% HOAc в H ₂ O)	
Подвижная фаза	B: ACN	
Градиент	0,4M NH ₄ Ac 25 мин., 0,5% HOAc 10 мин.,	
т радисит	30-60-50 мин. Время удержания: 65 мин.	
Колонка	Luna 10 мкм, C18, 100A+Gemini 5 мкм, C18, 110A	
Скорость потока	20 мл/мин.	
Длина волны	214/254 нм	
Температурный режим термостата	50 °C	

[00510] Пример 5. Синтез селективных пептидов-агонистов рецептора GIP по настоящему изобретению. Соединение № 27; SEQ ID NO: 28

[00511] Пептидное соединение 27 синтезировали с использованием стандартной Fmoc химии.

[00512] 1. Получение смолы: Смолу Rink Amine MBHA (1,20 ммоль, 1,00 экв., 6,00 г, Sub 0,20 ммоль/г) в DMF (50 мл) перемешивали с N_2 в течение 2 часов при 20°C. Затем добавляли 20% пиперидин в DMF (80 мл) и смесь перемешивали с N_2 в течение 15 мин. при 20°C. Затем смесь фильтровали, получая смолу. Смолу промывали DMF (80 мл*5) и фильтровали, получая смолу.

[00513] 2. Сочетание: к смоле добавляли раствор FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.) и HBTU (2,85 экв.), DIEA (6,00 экв.) в DMF (50 мл) и перемешивали с N_2 в течение 30 мин. при 20° C. Затем смолу промывали DMF (80 мл*3).

[00514] 3. Снятие защиты: К смоле добавляли 20% пиперидин в DMF (80 мл) и смесь перемешивали с N_2 в течение 15 мин. при 20°C. Смолу промывали DMF (80 мл*5) и фильтровали, получая смолу.

[00515] 4. Повторяли стадии со 2 по 3 для связывания следующих аминокислот: (1-38)

N <u>o</u>	Материалы	Связывающие реагенты
1	FMOC-PRO-OH(3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
2	FMOC-PRO-OH(3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
3	FMOC-PRO-OH(3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
4	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
5	FMOC-GLY-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
6	FMOC-SER(TBU)-OH(3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
7	FMOC-SER(TBU)-OH(3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
8	FMOC-PRO-OH(3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
9	FMOC-LYS(DDE)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
10	FMOC-GLN(TRT)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
11	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
12	FMOC-LEU-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
13	FMOC-LEU-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
14	FMOC-TRP(BOC)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
15	FMOC-ASN(TRT)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
16	FMOC-VAL-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
17	FMOC-PHE-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
18	FMOC-ASN(TRT)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)

19	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
20	FMOC-GLN(TRT)-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
21	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
22	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
23	FMOC-ARG(PBF)-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
24	FMOC-ASP(OTBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
25	FMOC-LEU-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
26	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
27	FMOC-ILE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
28	FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
29	FMOC-TYR(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
30	FMOC-ASP(OTBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
31	FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
32	FMOC-ILE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
33	FMOC-PHE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
34	FMOC-THR(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
35	FMOC-GLY-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
36	FMOC-GLU(OTBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
37	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
38	FMOC-N-ME-TYR(TBU)-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)

[00516] 5. К раствору DIEA (10,00 экв.) и Boc2O (10,00 экв.) в DMF (50 мл) добавляли смолу и перемешивали с N_2 в течение 1 часа при 20°C. Затем смолу промывали DMF (80 мл*3).

[00517] 6. Добавляли 3% N_2H_4 • H_2O/DMF и оставляли для осуществления реакции в течение 20 минут, а затем повторяли еще раз. Сливали воду и промывали DMF (80 мл*5).

[00518] 7. Повторяли стадии со 2 по 3 для связывания следующих аминокислот: (1-

№	Материалы	Связывающие реагенты
1	FMOC-AEEA-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
2	FMOC-AEEA-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
3	FMOC-GLU-OTBU (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
4	FMOC-GLU-OTBU (3.00 экв.)	HBTU (2.85 экв.) и DIEA (6.00 экв.)

4)

[00519] 7. Сочетание: к смоле добавляли раствор 18-(трет-бутокси)-18-оксооктадекановой кислоты (2,00 экв.) и HOBt (2,00 экв.), DIC (2,00 экв.) в DMF (50 мл) и перемешивали с N_2 в течение 12 часов при 20°C. Затем смолу промывали DMF (80 мл*3).

[00520] 8. Реакцию сочетания контролировали с помощью нингидриновой реакции. [00521] Расщепление и очистка пептидов:

[00522] 1. Смолу промывали МеОН (80 мл*3) и сушили в вакууме, получая 12 г пептидной смолы. Затем 100 мл буфера для расщепления (90% TFA/3% 3-меркаптопропионовой кислоты/3% TIS/4% H2O) добавляли в колбу, содержащую пептидную смолу с защищенными боковыми цепями, при 20°С, и смесь перемешивали в течение 2 часов. Пептид осаждали холодным изопропиловым эфиром (1000 мл) и центрифугировали (3 мин. при 3000 об/мин.). Пептидный осадок промывали изопропиловым эфиром еще два раза. Сушили неочищенный пептид в вакууме в течение 2 часов.

[00523] 2. Неочищенный пептид очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (A: 0,075% TFA в H2O, B: ACN), а затем повторно очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (A: 0,5% HOAc в H2O, B: ACN) с получением пептидного соединения 27 (267,3 мг, чистота 97,25%, HOAC) в виде белого твердого вещества, что было подтверждено с помощью ЖХ-МС (Rt=1,637 мин.) и ВЭЖХ.

[00524] Условия очистки:

Условия первой очистки		
Условия растворения	Растворение в 10% ACN-H2O	
Инструмент	Gilson GX-281	
Подвижная фаза	A: H ₂ O (0,075% TFA в H ₂ O)	
Подвижная фаза	B: ACN	
Градиент	23-53-60 мин. Время удержания: 47 мин.	
Колонка	Luna 10 мкм, C18, 100A+Gemini 5 мкм, C18, 110A	
Скорость потока	20 мл/мин.	
Длина волны	214/254 нм	
Температурный режим термостата	30°C	
Условия второй очистки		
Условия растворения	Растворение в 10% ACN-H2O	
Инструмент	Gilson GX-281	

Подвижная фаза	A: H ₂ O (0,5% HOAc в H ₂ O)
Подвижния физи	B: ACN
F.,,	0,4M NH ₄ Ac 25 мин., 0,5% HOAc 10 мин.,
Градиент	23-53-60 мин. Время удержания: 60 минут
Колонка	Luna 10 мкм, C18, 100A+Gemini 5 мкм, C18, 110A
Скорость потока	20 мл/мин.
Длина волны	214/254 нм
Температурный режим термостата	30 °C

[00525] Пример 6. Синтез селективных пептидов-агонистов рецептора GIP по настоящему изобретению. Соединение № 50; SEQ ID NO: 51

[00526] Пептидное соединение 50 синтезировали с использованием стандартной Fmoc химии.

[00527] 1. Получение смолы: Смолу Rink Amine MBHA (0,6 ммоль, 1,00 экв., 1,88 г, Sub 0,32 ммоль/г) в DMF (20 мл) перемешивали с N_2 в течение 2 часов при 20°C. Затем добавляли 20% пиперидин в DMF (20 мл) и смесь перемешивали с N_2 в течение 15 мин. при 20°C. Затем смесь фильтровали, получая смолу. Смолу промывали DMF (20 мл*5) и фильтровали, получая смолу.

[00528] 2. Сочетание: к смоле добавляли раствор FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.) и HBTU (2,85 экв.), DIEA (6,00 экв.) в DMF (10 мл) и перемешивали с N_2 в течение 40 мин. при 20°C. Затем смолу промывали DMF (20 мл*5).

[00529] 3. Снятие защиты: К смоле добавляли 20% пиперидин в DMF (20 мл) и смесь перемешивали с N_2 в течение 15 мин. при 20°C. Смолу промывали DMF (20 мл*5) и фильтровали, получая смолу.

38)

[00530] 4. Повторяли стадии со 2 по 3 для связывания следующих аминокислот: (1-

Nº	Материалы	Связывающие реагенты
1	FMOC-PRO-OH(3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
2	FMOC-PRO-OH(3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
3	FMOC-PRO-OH(3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
4	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
5	FMOC-GLY-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
6	FMOC-SER(TBU)-OH(3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
7	FMOC-SER(TBU)-OH(3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)

8	FMOC-PRO-OH(3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
9	FMOC-SER(TBU)-OH(3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
10	FMOC-GLN(TRT)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
11	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
12	FMOC-LEU-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
13	FMOC-LEU-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
14	FMOC-TRP(BOC)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
15	FMOC-ASN(TRT)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
16	FMOC-VAL-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
17	FMOC-PHE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
18	FMOC-ASP(OTBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
19	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
20	FMOC-GLN(TRT)-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
21	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
22	FMOC-LYS(DDE)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
23	FMOC-ARG(PBF)-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
24	FMOC-ASP(OTBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
25	FMOC-LEU-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
26	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
27	FMOC-ILE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
28	FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
29	FMOC-TYR(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
30	FMOC-ASP(OTBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
31	FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
32	FMOC-ILE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
33	FMOC-PHE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
34	FMOC-THR(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
35	FMOC-GLY-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
36	FMOC-GLU(OTBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
37	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
38	FMOC-N-ME-TYR(TBU)-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)

[00531] 5. К раствору DIEA (1 мл) и Boc2O (2 мл) в DMF (17 мл) добавляли смолу и перемешивали с N_2 в течение 1 часа при 20°C. Затем смолу промывали DMF (30 мл*3).

[00532] 6. Добавляли 3% N_2H_4 • H_2O/DMF и оставляли для осуществления реакции в течение 20 минут, а затем повторяли еще раз. Сливали воду и промывали DMF (30 мл*5).

[00533] 7. Повторяли стадии со 2 по 3 для связывания следующих аминокислот: (1-

2)

№	Материалы	Связывающие реагенты
1	FMOC-GLY-GLY-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
2	FMOC-GLY-GLY-GLY-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)

[00534] 8. Сочетание: раствор 18-(трет-бутокси)-18-оксогексадекановой кислоты (3,00 экв.) и DIEA (6,00 экв.), HBTU (2,85 экв.) в DMF (15 мл) добавляли к смоле и перемешивали с N_2 в течение 1 часа при 20°C. Затем смолу промывали DMF (30 мл*3).

[00535] 9. Реакцию сочетания контролировали с помощью нингидриновой реакции. [00536] Расщепление и очистка пептидов:

[00537] 1. После связывания смолу промывали DMF 5 раз. После последней стадии смолу промывали MeOH 3 раза и сушили в вакууме. Затем пептидную смолу (4 г) обрабатывали коктейлем для расщепления (40 мл, 92,5% TFA/2,5% 3-меркаптопропионовой кислоты/2,5% TIS/2,5% H2O) в течение 2,5 часов. Пептид концентрировали при пониженном давлении и осаждали холодным изопропиловым эфиром, фильтровали и дважды промывали изопропиловым эфиром, получая 1,5 г остатка.

[00538] 2. Неочищенный пептид очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (A: 0,075% TFA в H2O, B: ACN), а затем повторно очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (A: 0,5% HOAc в H2O, B: ACN) с получением пептидного соединения 50 (88 мг, чистота 98,60%, HOAC) в виде белого твердого вещества, что было подтверждено с помощью ЖХ-МС (Rt=1,630 мин.) и ВЭЖХ (Rt=13,029 мин.).

[00539] Условия очистки:

Условия первой очистки		
Условия растворения	Растворение в 10% TFA в H ₂ O	
Инструмент	Gilson GX-281	
Подвижная фаза	A: H ₂ O (0,075% ТFA в H ₂ O)	
110дымпал фаза	B: ACN	
Градиент	32-52-60 мин. Время удержания: 60 мин.	
Колонка	Gemini,10 мкм, C18,110A+luna, C18,10 мкм,100A 50мм*25мм	
Скорость потока	20 мл/мин.	

Длина волны	214/254 нм	
Температурный режим термостата	50 °C	
Условия второй очистки		
Условия растворения	Растворение в 20% ACN в H ₂ O	
Инструмент	Gilson GX-281	
Подвижная фаза	A: H ₂ O (0,5% HOAc в H ₂ O)	
110движнах фаза	B: ACN	
Градиент	0,4M NH ₄ Ac 25 мин., 0,5% HOAc 10 мин., 30-60-60 мин. Время удержания: 13 мин.	
Колонка	Gemini,10 мкм, C18,110A+luna, C18,10 мкм,100A 50мм*25мм	
Скорость потока	20 мл/мин.	
Длина волны	214/254 нм	
Температурный режим термостата	30 °C	

[00540] Пример 7. Синтез селективных пептидов-агонистов рецептора GIP по настоящему изобретению. Соединение № 41; SEQ ID NO: 42

[00541] Пептидное соединение 41 синтезировали с использованием стандартной Fmoc химии.

[00542] 1. Получение смолы: к смоле 2-СТС (800 мг, 0,400 ммоль, 1,00 экв., Sub 0,50 ммоль/г) добавляли Fmoc-Gly-OH (119 мг, 0,400 ммоль, 1,00 экв.) и DIEA (207 мг, 1,60 ммоль, 0,279 мл, 4,00 экв.) в DCM (5,00 мл). Смесь перемешивали с N_2 в течение 2 ч при 25°С, затем добавляли MeOH (0,800 мл), перемешивали с N_2 еще в течение 30 мин. Смолу промывали DMF (30,0 мл * 5). Затем добавляли 20% пиперидин в DMF (30,0 мл) и смесь перемешивали с N_2 в течение 15 мин. при 25°С. Затем смесь фильтровали, получая смолу. Смолу промывали DMF (30,0 мл * 5) и фильтровали, получая смолу.

[00543] 2. Связывание: Раствор Fmoc-Lys(Boc)-OH (562 мг, 1,20 ммоль, 3,00 экв.), DIEA (310 мг, 2,40 ммоль, 0,418 мл, 6,00 экв.) и HBTU (432 мг, 1,14 ммоль, 2,85 экв.) в DMF (5,00 мл) добавляли к смоле и перемешивали с N_2 в течение 30 минут при 25°C. Затем смолу промывали DMF (30,0 мл *5)

[00544] 3. Снятие защиты: К смоле добавляли 20% пиперидин в DMF (30,0 мл) и смесь перемешивали с N_2 в течение 15 мин. при 25°C.

[00545] 4. Повторяли стадии 2 и 3 для связывания следующих аминокислот: (1-29):

Nº	Материалы	Связывающие реагенты
1.	FMOC-GLN(TRT)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
2.	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
3.	FMOC-LEU-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
4.	FMOC-LEU-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
5.	FMOC-TRP(BOC)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
6.	FMOC-ASN(TRT)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
7.	FMOC-VAL-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
8.	FMOC-PHE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
9.	FMOC-LYS(DDE)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
10.	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
11.	FMOC-GLN(TRT)-OH (6,00 экв.)	HOAT (6,00 экв.) и DIC (6,00 экв.)
12.	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
13.	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	НАТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
14.	FMOC-ARG(PBF)-OH (6,00 экв.)	HATU (5,70 экв.) и DIEA (12,0 экв.)
15.	FMOC-ASP(OTBU)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
16.	FMOC-LEU-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
17.	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
18.	FMOC-ILE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
19.	FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
20.	FMOC-TYR(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
21.	FMOC-ASP(OTBU)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
22.	FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
23.	FMOC-ILE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
24.	FMOC-PHE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
25.	FMOC-THR(TBU)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
26.	FMOC-GLY-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
27.	FMOC-GLU(OTBU)-OH (6,00 экв.)	HOAT (6,00 экв.) и DIC (6,00 экв.)
28.	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
29.	FMOC-N-ME-TYR(TBU)-OH (4,00 экв.)	HATU (3,80 экв.) и DIEA (8,00 экв.)

[00546] 5. Сочетание: Boc2O/DIPEA/DMF (10/5/85) 30,0 мл в течение 30 мин., затем смолу промывали DMF (30,0 мл * 5).

[00547] 6. Снятие защиты: Dde обрабатывали гидразингидратом/DMF (3/97) 30,0 мл в течение 30 мин., затем смолу промывали DMF (30,0 мл * 5).

[00548] 7. Повторяли стадии 2 и 3 для связывания следующих аминокислот: (1-5):

1	Fmoc-AEEA-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
2	Fmoc-AEEA-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
3	Fmoc-Glu-OtBu	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
4	Fmoc-Glu-OtBu	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
5	18-(трет-бутокси)-18-	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
	оксооктадекановая кислота (3,00 экв.)	

[00549] Расщепление и очистка пептидов:

[00550] 1. Смолу промывали МеОН (30 мл*3) и сушили в вакууме, получая 3,00 г пептидной смолы. Затем 30,0 мл буфера для расщепления (92,5% TFA/2,5% 3-меркаптопропионовой кислоты/2,5% TIS/2,5% H2O) добавляли в колбу, содержащую пептидную смолу с защищенной боковой цепью, при 25 °C, и смесь перемешивали в течение 2,5 часов. Пептид осаждали холодным изопропиловым эфиром (200 мл) и центрифугировали (3 мин. при 3000 об/мин.). Пептидный осадок промывали трет-бутилметиловым эфиром еще два раза (200 мл). Неочищенный пептид сушат в вакууме в течение 2 ч, получая неочищенный пептид (1,20 г).

[00551] 2. Неочищенный пептид очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (условия ТFA; A: 0,075% TFA в H2O, B:CH3CN) с получением пептида, затем пептид очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (условия НОАС; A: 0,5% НОАС в H2O, B: ACN) с получением конечного продукта пептидного соединения 41 (120 мг, чистота 96,8%, HOAC) в виде белого твердого вещества.

[00552] Условия очистки:

Условия первой очистки		
Условия растворения	Растворение в 20% ACN в H ₂ O	
Инструмент	Gilson GX-281	
Подвижная фаза	A: H ₂ O (0,075% TFA в H ₂ O) или В: ACN	
Градиент	23-53-60 мин. Время удержания: 40 мин.	
Колонка	Luna 10 мкм, C18, 100A+Gemini 5 мкм, C18, 110A	
Скорость потока	20 мл/мин.	
Длина волны	214/254 нм	
Температурный режим	50 °C	
термостата	30 C	
Условия второй очистки		
Условия растворения	Растворение в 20% ACN в H ₂ O	

Инструмент	Gilson GX-281
Подвижная фаза	A: H ₂ O (0,5% HOAc в H ₂ O)
тодыний физи	B: ACN
Градиент	0,4M NH ₄ Ac 25 мин., 0,5% HOAc 10 мин.,
Тридлент	26-46-50 мин. Время удержания: 70 мин.
Колонка	Luna 10 мкм, C18, 100A+Gemini 5 мкм, C18, 110A
Скорость потока	20 мл/мин.
Длина волны	214/254 нм
Температурный режим	50 °C
термостата	

[00553] Пример 8. Синтез селективных пептидов-агонистов рецептора GIP по настоящему изобретению. Соединение № 294; SEQ ID NO: 295

[00554] Пептидное соединение 294 синтезировали с использованием стандартной Fmoc химии.

[00555] 1. Приготовление смолы: к смоле 2-СТС (1,20 г, 0,600 ммоль, 1,00 экв., Sub 0,50 ммоль/г) добавляли FMOC-GLY-OH (179 мг, 0,600 ммоль, 1,00 экв.) и DIEA (310 мг, 2,40 ммоль, 0,40 мл, 4,00 экв.) в DCM (10 мл). Смесь перемешивали с N_2 в течение 2 ч при 25°С, затем добавляли MeOH (1,20 мл), перемешивали с N_2 еще 30 мин. Смолу промывали DMF (20 мл * 5). Затем добавляли 20% пиперидин в DMF (20 мл) и смесь перемешивали с N_2 в течение 15 мин. при 25°С. Затем смесь фильтровали, получая смолу. Смолу промывали DMF (20 мл * 5) и фильтровали, получая смолу.

[00556] 2. Сочетание: раствор FMOC-ARG(PBF)-OH (1,17 г, 1,80 ммоль, 3,00 экв.), DIEA (465 мг, 3,60 ммоль, 0,60 мл, 6,00 экв.) и HBTU (646 мг, 1,71 ммоль, 2,85 экв.) в DMF (10 мл) добавляли к смоле и перемешивали с N_2 в течение 35 мин. при 25°C. Затем смолу промывали DMF (20,0 мл *5)

[00557] 3. Снятие защиты: К смоле добавляли 20% пиперидин в DMF (20 мл) и смесь перемешивали с N_2 в течение 15 мин. при 25°C.

[00558] 4. Повторяли стадии со 2 по 3 для связывания следующих аминокислот: (1-29)

No	Материалы	Связывающие реагенты
1	FMOC-GLN(TRT)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
2	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
3	FMOC-LEU-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
4	FMOC-LEU-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
5	FMOC-TRP(BOC)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
6	FMOC-ASN(TRT)-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
7	FMOC-VAL-OH (3,00 экв.)	НВТU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)

8	FMOC-PHE-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
9	FMOC-ASP(OTBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
10	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
11	FMOC-GLN(TRT)-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
12	FMOC-ALA-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
13	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
14	FMOC-ARG(PBF)-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
15	FMOC-ASP(OTBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
16	FMOC-LYS(DDE)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
17	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
18	FMOC-ILE-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
19	FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
20	FMOC-TYR(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
21	FMOC-ASP(OTBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
22	FMOC-SER(TBU)-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
23	FMOC-ILE-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
24	FMOC-PHE-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
25	FMOC-THR(TBU)-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
26	FMOC-GLY-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
27	FMOC-GLU(OTBU)-OH (4,00 экв.)	HATU (3,80 экв.) и DIEA (8,00 экв.)
28	FMOC-AIB-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
29	FMOC-N-ME-TYR(TBU)-OH (3,00 экв.)	HATU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)

[00559] 5. К раствору DIEA (2 мл) и Boc2O (4 мл) в DMF (34 мл) добавляли смолу и перемешивали с N_2 в течение 1 часа при 20°C. Затем смолу промывали DMF (30 мл*3).

[00560] 6. Добавляли 3% N_2H_4 • H_2O/DMF и оставляли для осуществления реакции в течение 20 минут, а затем повторяли еще раз. Сливали воду и промывали DMF (30 мл*5).

[00561] 7. Повторяли стадии со 2 по 3 для связывания следующих аминокислот: (1-

2)

No	Материалы	Связывающие реагенты
1	FMOC-GLY-GLY-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)
2	FMOC-GLY-GLY-GLY-OH (3,00 экв.)	HBTU (2,85 экв.) и DIEA (6,00 экв.)

[00562] 8. Сочетание: раствор 18-(трет-бутокси)-18-оксогексадекановой кислоты (3,00 экв.) и DIEA (6,00 экв.), HBTU (2,85 экв.) в DMF (15 мл) добавляли к смоле и перемешивали с N_2 в течение 1 часа при 20°C. Затем смолу промывали DMF (30 мл*3).

[00563] 9. Реакцию сочетания контролировали с помощью нингидриновой реакции.

[00564] Расщепление и очистка пептидов:

[00565] 1. После связывания смолу промывали DMF 5 раз. После последней стадии смолу промывали MeOH 3 раза и сушили в вакууме. Затем пептидную смолу (3,8 г) обрабатывали смесью для расщепления (40 мл, 92,5% TFA/2,5% 3-меркаптопропионовой кислоты/2,5% TIS/2,5% H2O) в течение 2,5 часов. Пептид концентрировали при пониженном давлении и осаждали холодным изопропиловым эфиром, фильтровали и дважды промывали изопропиловым эфиром, получая 1,4 г остатка.

[00566] 2. Неочищенный пептид очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (A: 0,075% TFA в H2O, B: ACN), а затем повторно очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (A: 0,5% HOAc в H2O, B: ACN) с получением соединения 294 (287,2 мг, чистота 98,74%, HOAC) в виде белого твердого вещества, что было подтверждено ЖХ-МС (Rt=1,605 мин.) и ВЭЖХ (Rt=11,541 мин.).

[00567] Условия очистки:

[00567] Условия очисти Условия первой очистки	
Условия растворения	Растворение в 10% TFA в H ₂ O
Инструмент	Gilson GX-281
Потримуна фоло	A: H ₂ O (0,075% TFA в H ₂ O)
Подвижная фаза	B: ACN
Градиент	23-53-60 мин. Время удержания: 39 мин.
Колонка	Gemini,10 мкм, C18,110A+luna, C18,10 мкм,100A 50мм*25мм
Скорость потока	20 мл/мин.
Длина волны	214/254 нм
Температурный режим термостата	50 °C
Условия второй очистки	
Условия растворения	Растворение в 20% ACN в H ₂ O
Инструмент	Gilson GX-281
Подвижная фаза	A: H ₂ O (0,5% HOAc в H ₂ O)

	B: ACN
Градиент	0,4M NH ₄ Ac 25 мин., 0,5% HOAc 10 мин., 30-60-60 мин. Время удержания: 11,57 мин.
Колонка	Gemini,10 мкм, C18,110A+luna, C18,10 мкм,100A 50мм*25мм
Скорость потока	20 мл/мин.
Длина волны	214/254 нм
Температурный режим термостата	30 °C

[00568] В приведенной ниже таблице 3 перечислены иллюстративные пептидыагонисты рецептора GIP, полученные в соответствии со способами, описанными в примерах 1-8.

Таблица 3. Иллюстративные пептиды-агонисты рецептора GIP, полученные согласно способам, предложенным в Примерах 1-8

СОЕД	ЛИНКЕР	лы. Пжи	N- TER	C- TER	1	2	97	T4	5	6	7	8	9	10	ı	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27 2	25	30	31	32	33		1	36	l	38	39	40	41		ξQ ID
	nera f	CIBDA	4.4		140		+	6	l.	F			D		5 5	+	A	L				2.0		at Alice	N		6.5		_		+	Ta	Ken	+	5	l 5	+	L	P	T _p			NH2		parameters.	2
1		CIBDA	-		 		4	4	4	ļ		-	0		5	-4-							-			-	-	-			-	-	+	-		+	+-	+	+	4	4		NH2	-	-	
2	204 GgE				<u> </u>	-	-		4-	<u>.</u>	-		-4			_	-4							-	N.			N		L		u a	-	1	5	5	4	4	P	4	4		<u></u>		-+	3
3	2000gE	C18DA			<u>. </u>	-	4	4	4	ļ	-		D		5			-	D	-4			Q	Q	N		٧		-	L	L	-	R	P	5	5	4	4	P	+-	1		NH2			4
4	2C#GgF	CISDA			<u> </u>		4	6	4	4	-			-4	5		A		D			H			Ħ			N		L	1 /	-	-	<u> P</u>	5	15	G	LA	P	P	P	5	NH2	Щ		5
5	2016gE	C18DA			4			6		Interior				-	5	-	4		energie	R		minima in	Q	Q	N	-		N	-	inimize de la constante de la	L /	-		ļ	-	L	1	L	ļ	L	1					6
6	20EGgE	CLBDA	Me	NH)	ľ	Ait	E	16	ľ	F	1	5	D	۲	5		A	Cm	0	A	Alb	A	Q	Ado	N	F	٧	N	W	L	L /	ı a	K					L							L	7
7	201/agligb	CITOA	Me	OH	Y	A,) E	G	Ť	F	1	5	D	٧	5	1	A	Cm	0	R	Alb	A	Q	Ab	N	F	٧	N	w	L,	L /	ιQ	R	OH												8
8	20EGgEgE	C170A	Me	NH2	¥	Alt) E	6	T	F	1	\$	D	¥	5	cens	A	Ł	o	R	Alb	A	Q	Ab	Km	F	٧	N	w	L	L /	ı a	Ř	NH2												9
9	20EGgEgE	C17DA	Me	ОН	Y	Aut	E	G	Ŧ	F	1	5	D	Y	5		A	L.	o	R	Alb	А	Q	Ab	C-T	F	٧	N	w	L	ı, 7	ı Q	R	ОН			П								T	10
10	2016:1	C170A	Me	ОН	Y	Aut	Ē	G	T	F	ī	5	D	Y	S		A	Km	D	R	Alb	A	Q	Ab	N	F	٧	N	w	L	L /	ıα	5	Он		T	T	T								11
11	20EGgfgE	C170A	Me	NH2	¥	AR	E	G	T	F	П	5	D	Y	S		A	ī	o	R	Alb	ŭm	Q	Ab	N	F	٧	N	w	L	L /	ιa	5	P	5	5	G	A	P	Īp	P	5	NH2	П	T	12
12	gEgEgE	C170A	Me	NH2	Y	At	E	6	Īτ	F	П	5	D	Y	5		A	Ken	o	R	Alb)	A	ā	Alb	N	F	٧	N	w	ı	ι /	ιa	5	P	5	5	TG	TA	P	T p	P	5	NH2	П		13
13	2016g/gf	C170A	Me	NH2	Y	Aut	E	G	T	F		5	D	Y	5	ī		L	o	R	Alb	А	a	Αb	Crn	F	٧	N	w	L	ı,	ιa	R	P	5	s	Ta	TA	P	Te	T	5	NH2	H		14
14	2010-114	CITOA	Me	NH2	Y	Ast	ı	G	T	F	ī	5	D	Y	5	i I		Cm	D	R	Alb	A	q	Ab	N	F	٧	N	w	L	l /	ďα	R	P	5	Īs	Ta	T	P	T	P	5	NH2	П		15
15	20tGgfgf	C170A	Me	NH2	T	ALE	Ī	G	T	T	ī	5	D	Y	5	1 4		ī	히	R	Cm	A	a	Ab	N	ş	v	N	w	L	ı,	Ta	Ř	TF	5	s	TG	TA	P	T	P	S	NH2		\top	16
16	2OEGgEgE	C170A	Me	NH2	Y	Alt	E	G	T	F	Т	5	o	7	s l	ī	a	į,	ام	R	Alb	A	a	Ab	N	F	٧	M	w	Ĺ	1	Ιa	Km	P	5	s	Ta	ħ	TP	T,	F	5	NH2	H		17
17	2OfGefet	C180A	Me	NH2	Y	AR	E	G	Ťт	F		5	D	Υ	5		A	ī.	o	R)	A,ib	Cen	a	A.E.	N	r	v	N	w	ī	ı,	ta	R	NH2	1	t	1	t	T	T	T				1	18
1.8	20EGeEgE	CLEDA	Me	NH2	Y	Azz) E	G	t	F	1	5	D	7	5	T		T	0	R	A.B.	н	ā	A.b	Km	F	v	N	w	ı	1 /	da	R	NH2		T	1	T	T	t	T					19
19	2/04/Gelfall	CIBDA			<u> </u>		4	<u></u>	4	<u> </u>			D		5				_	-	annear d				N		-	N	بإ	T		Kn		NH2	<u></u>	H	t	t	╁	t	t		<u> </u>	H		20
20	G5gE						-	G	4	.	menne	-		-	5		-		0		***************************************		20000000		N	-	V			L	-	la		P	5	Īs	16	TA	te	t	p	s	ОН	H		21
21	2CEGeEeE	CIBOA			₩-		4	4-	4	-	-		o		5		A T					-			Km.		-	N			1 /	4	 	6	6	G	4-	5	No.	4-	H			H		22
77	GSgE	CITDA	NINDON CONTROL					ondernane	4						5		A				Α,,,				D	-		N	-		. /	origina or		۱,	5	Ť	-		F	\	1	k	NH2	H	-	23
23	20£G#E			NH2	+-	-	-	+	ī	_	-	-	-	-	5	_	A			-+	Cen			Ab	-	-	v	-		L	L	_	+	+	<u>*</u>	5	G	+	<u> </u>	T,	4	_	WH2	H	-	24
34	GSM	CIRDA			4			4					ם ס		3				-						D		-	والمستوا				l a	-	H,	13	3 5	4	A	H	سنؤس	4		NH2	H		25
	***				1	<u>. </u>		4	4	1				_	_	-				-	-				-	-	-	-			-	4-	-	-	-	┿	4-		-	4	4			-		-
25	20EGgE	C170A	1	NH2		A		16	T	F		5	0	¥	s I		A	1	0	R.	Aib	K,m	Q	Ado	0	F	٧	M	w	L	L	ιjα	R	*	5	5	16	A	P	9	P	15	NH2			26

COEД NP	ЛИНКЕР	ли. ПИД	N. TER	C- TER	1	2	4	4	5	6	7	8	9		11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	17:	23	24	35	26	27	2-	29	30	31	122	33	34	35	36	3	7 31	1	40	41	42	SEQ ID No.
26	20EGgEgE	CIBDA	Me	NH.	٧	Ail	b f	G	1	F	1	5	0	٧	\$	1	Aib	L	D	A	Kım	A	Q	Alb	N	Ŧ	٧	N	₩	ŧ.	L	A	a	R	₽	5	5	G	A	P	16	þ	5	MH2			27
27	2OEGgEgE	CIBDA	Me	NH2	¥	Ail		6	T	F	1	5	D	٧	5	ı	Alb	L	D	R	A b	Α	Q	Alb	N	F	٧	N	w	L	L.	A	Q	Km	p	5	5	6	A	P	f	P	5	NH2			28
28	20EGgEgE	CIBOA	Me	NH2	γ	A.I	0 1	G	Ŧ	F	1	5	D	γ	S	ı	Aib	Km	D	R	Aib	A	a	Alb	N	F	٧	N	W	i,	L	A	Q	A	p	\$	5	G	A	P	F	p	5	MH2	ė.		29
29	2OEG@E@E	C170A	Me	NH2	¥	All	1	G	1	F	1	s	O	γ	5	1	Aib)	Km	D	R	Alb	A	Q	Alb	N	F	٧	N	w	l.	L	A	Q	\$	p	5	S	G	A	P		P	S	NH2			30
30	2OEGgEgE	CI7DA	Me	NH2	٧	All	9 1	6	1	F	1	5	٥	γ	5	ı	A	L	D	戟	Alb	A	Q	Ab	Km	F	٧	N	W	L	L	A	Q	Ř	G	G	G	G	5	NH	2						31
31	20LGgfgf	C170A	Me	NH2	٧	All) (6	Ŧ	F	1	5	D	¥	5	1	A	L	D	R	Ab	Km	Q	Ab	N	Ŧ	٧	N	W	l,	L.	A	Q	5	G	G	G	G	5	NH	2						32
322	2OEGgfgE	C170A	Me	NH2	¥	Ai	1	6	T	f	1	5	0	γ	5	1	Aib	Km	D	R	Alb	A	Q	Ab	N	f	٧	N	W	L	ı	A	Q	R	G	G	G	G	5	NH	2						33
33	20EGgEgE	CL7DA	Me	NH2	Y	A)	1	G	T	F		5	D	γ	5	ı	Alb	L	D	R	Aib	A	q	Аb	N	F	٧	N	W	L	L	A	a	Kim	G	6	G	G	5	NH	2						34
34	GS gLgL	C180A	Me	NH2	Y	A,		. G	T	f	1	5	D	γ	5	ī	A	Km	D	R	Alb	A	a	A d	N	ŧ	٧	N	w	L.	ı.	Д	a	R	þ	5	5	G	A	P	T	p	5	NH2			35
35	2OEGgEgE	CISOA	Me	NH2	Y	AI	a T	G	T	F	ı	5	D	γ	5	ı	A	L	D	A	Aib	A	Q	Ab	Km	F	٧	N	w	L.	L	۸	۵	R	P	5	5	G	A	P		P	5	NH2			36
36	20EGgEgE	C170A	Me	OH	V	Ai	b (ŢĢ	T	F		5	o	γ	5	ı	А	L.	D	R	Alb	A	Q	Alb	Krn	F	٧	N	w	L	L	A	a	R	G	ОH											37
3.7	2OEGgEgE	CIBOA	Me	OH	Y	A.I	0 1	G	T	F		5	o	γ	5	ı	A	L	D	R	Alb	A	a	Alb	Kan	F	٧	N	w	L	ı	A	a	R	G	ОН			l			T				П	38
38	G 5	C180A	Me	NH.	Y	Ai	b	G	T	F	Ti	5	D	Y	5	ı	А	Km	o	R	Alb	A	Q	Ab	D	Ŧ	ν	N	w	ī.	ī	A	a	S	P	\$	5	G	A	P		P	S	NH2			39
39	20EGgfgE	C200A	Me	ОН	٧	Ajl	b E	6	T	F	ı	5	D	Y	5		А	L	D	R	Alb	А	Q	Alb	Km	F	٧	N	W	L	L	A	Q	K	G	OH						T					40
40	G 5	C200A	Me	ОН	٧	All	Ы	G	T	Ŧ	1	5	D	Y	5	ı	А	Km	D	R	Alb	A	Q	Ab	N	F	٧	N	w	L	L	ΑĪ	Q	5	P	5	5	6	A	P	F	p	5	Он			41
41	20EGgEgE	CIBDA	Me	ОН	γ	All	b	G	T	TF	Ti	5	D	γ	5	ı	Α	L	D	R	Alb	Α	Q	Aab	Km	ŧ	٧	N	w	į,	L	A	Q	Κ	G	ОН						T					42
42	20EGgEgt	CIBDA	Me	ОН	Y	All	d i	G	T	F		5	D	γ	5	1	Α	L	o	R	Alb	A	Q	Alb	Ken	F	٧	N	w	l.	L	A	a	5	G	ОН											43
43	G 5	CIEDA	Me	ОН	Y	Ail	b	G	T	F	П	S	D	Υ	5	ı	А	Km	D	R	Alb	A	Q	AA	D	F	٧	N	w	L	L	A	a	A	p	5	5	G	A	P	ş	p	5	ОН			44
44	65	CIBDA	Me	ОН	٧	A	b I	G	T	f	1	5	D	γ	5	ı	A	Km	p	R	Alb	A	Q	Alb	N	F	٧	N	W	L	L	A	Q	Ř	p	5	5	G	A	P		þ	5	ОН			45
45	G5	CIBDA	Me	ОН	Y	Ail	ð	6	Ŧ	F	1	5	O	γ	5	ı	Α	Km	D	R	Aib	٨	Q	Alb	N	F	٧	N	w	L	L	A	a	5	p	5	5	G	A	P	15	p	5	ОН			45
46	2OLGgfgf	CIBDA	Me	OH	¥	Al	b 1	G	T	F	ı	5	0	γ	5	ı	А	L	D	я	Aib	Km	Q	Ab	N	¥	٧	N	w	L	L	A	a	Ş	G	OH						T					47
47	G5	CISOA	Me	ОН	٧	Ail	b E	6	T	f	1	5	0	¥	5	ı	Alb	Κm	D	R	Alb	٨	Q	Αb	D	f	٧	N	W	l.	L	A	Q	5	p	5	Ś	G	A	P	F	p	5	ОН			48
48	65	C180A	Me	NH2	¥	Ail	b [6	T	F	ı	5	D	Y	5	ı	Alb	Km	o	R	Aib	A	a	Alb	D	F	٧	N	w	L	L.	A	a	5	р	5	5	G	A	P	19	P	5	NH2	!		49
49	20LGgLgt	C180A	Me	CH	٧	All	b	G	1	F		5	o	Υ	5	ı	A	L	D	R	Alb	Km	a	Alb	D	F	٧	N	w	L	L	A	a	A	G	QН											50
50	G 5	C180A	Me	NH2	Y	Air	b I	G	T	Tr	T	5	D	γ	5	ī	А	L	Ī	R	Km	A	Q	Alb	D	F	٧	N	w	L	ı.	A	a	5	р	5	5	G	A	TP		P	15	NH2			51
51	65	CISOA	Me	OH	Y	All	b [G	T	F	T	5	O	γ	5	1	A	L.	D	R	Km	A	Q	Ab	D	F	٧	N	w	L	L	A	a	A	P	\$	5	6	A	p	Ī	р	5	СН			52

		1	1		1	1	7	-	1	·	T	-	T	1	т-	T	T	T	ī	1	-	T	E .	T	*	r -	-	_		1				-		1	1	T-	T	1		and the same	-			-	Est a
СО£Д NP	ЛИНКЕР	ли пид	Ni Ter	C. Ter	1	2	1	4	Ģ	6		,	8 9	1	11	12	13	34	15	16	17	18	19	20	21	22	23	::	25	26	27 2		19	30	31	32	33	¥	35	31	5 7	17 3	8 31	40) 4	1 4.	10 10
52	G 5	CIBDA	Me	QH	¥	Ail	H	G	1	F			S 0	¥	5	200	A	ı.	O	R	Km	A	Q	Alb	D	F	٧	N	W	L.	L	A	Q	5	p	5	5	G	A	P	, [P	1 5	OH-	4		53
53	G 5	CISDA	Me	ОН	Y	A)		G	T	F			S 0	Y	5	Π	A	Ken	0	R	Ab	Α	Q	Alb	D	F	٧	N	W	L	L	A.	Q	5	G	OH					I					Ι	54
54	G5	C18DA	Me	ОН	Y	Ail	b I	6	1	f			S 0	Y	5		A	Km	0	R	Alb	A	q	Alb	D	F	٧	N	W	L	L,	A I	Q	8	p	5	5	G	A	P		P	<i>r</i> s	OH			55
55	2OLGglgf	C18DA	We	OH	Υ	Ail		G				ı	5 0	Y	5	ij	A	Ļ	O	R	Ab	A	Q	Ah	N	F	٧	N	W	L	L,	A I	im	8	G	OН											56
56	20EGgEgE	CIBDA	Me	ОН	Y	Au	1	G	1	1			S 0	'n	5	ì	A	ı.	o	R	Alb	A	Q	Ad	0	ŗ	٧	N	W	L	L.	A (im	8.	G	ОH											57
57	201.Gelet	CISDA	Me	N912	Y	A,I		G		1			5 0	¥	\$	T	A	I.	O	R	Alb	A	q	Ab	D	F	٧	N	W	I.	L	A R	(ren	A	G	G	G	G	5	NH	12						58
58	Megfet	CIBDA	Ne	NH)	Y	Ail	J	6	T	T	T	T	5 0	Y	S	Ĭ	A	I.	0	R	Alb	A	Q	AJ)	D	F	٧	N	W	E,	ī,	A I	(m)	B	p	5	5	G	A	P	T	P	15	NH	aT.		50
50	MEGALAT	CIBOA	1,4	MH12	¥	Ail	T	G	T	F			5 0	Y	5	THE REAL PROPERTY.	A	L	D	R	Ab	A	Q	Ab	N	F	٧	N	W	L.	L	A I	am.	5	P	5	5	G	A	P		PI	5	NH	2	Ī	60
60	G5	CIBDA	Me	ОН	Y	A)	Ji	G	T	ı	T		S 0	Y	Īs		A	Km	D	5	Alb	A	Q	Ab	D	F	٧	N	W	L.	L,	A	a l	5	G	OH					T	T		To the same of the	T	T	61
61	2OEG@E@E	C180A	Me	ОН	Y	Ail	Į.	6	Ī	ı		T	5 0	Y	5	Ti	A	T	D	A	Ab	А	Q	Ab	D	f	٧	N	W	L	ı,	A I	a l	Km	G	ОН				Ī	T	T	T	1		T	62
62	2016gEg£	CIBDA	Me	OH	Y	Ail		G					5 0	Y	S	100	Alt	L	٥	R.	Ab	A	Q	Ab	D	r	٧	N	W	L.	L	A. I	(m)	8	G	ОH					T				Ī	Ī	63
63	G 5	C180A	1,5c	OH	γ	Ail	Ţ	G	T	F		Ī	5 0	¥	5	П	A	Km	o	R	A) b	A	q	Alb	D	F	٧	N	w	L.	L	A i	a		G	ОН					Ť			T			64
64	G6	CIBDA	Me	ОН	Y	A)		G	T	F			5 0	Y	15	Ī	A	ī	O	5	Km	Α	Q	Alb	D	r	٧	N	W	S.	L	A	a l	8	G	Он		T			T	Ī			Janes Salari	T	65
65	XXIGELEL	C200A	Me	ОН	Y	Ail		6	ı	T			S 0	Y	5		Alt	L	o	R	Ab	A	q	Alb	Km	F	٧	N	W	L	L	4	a l	ĸ	G	Он			Г			T	T	T	T	T	66
66	MOLGALAT	CIRDA	Me	CH	Y	All	Ji	G	. 1	f	T		5 0	'n	5	Ì	A	l.	o	R	A)	A	Q	Alb	Km	F	٧	N	W	L	L.	A.	q	ĸ	G	OH					Ī		T				67
67	65	C200A	Me	ОН	¥	A.		G	1	F			S 0	Y	5	1	Aà	Km	D	R	Alb	A	Q	Ab	D	f	٧	N	W	L	L	A.	Q	Ř	G	ОН											6.8
68	ADEG _B E _B E	C200A	Me	NH2	Y	Ail		G	1	F			5 0	Y	5	100	А	1,	D	R	Aib	K,re	Q	Alb	N	F	٧	N	W	L.	1,	A	Q	5	P	5	5	G	A	P	T	PF) S	NH.	2	T	50
(6)	2016¢l¢t	C200A	Me	MH2	¥	Ail	1	6	Ī	F			5 0	'n	5	4	AA	ī	D	R	Ab	A	Q	Alb	N	F	٧	N	W	L,	L	A.	a	Km	P	5	5	G	A	P	T	PF) s	NH	a T	T	70
70	G 5	CIBDA	Ne	ОН	¥	All	J.	6	T	F			S 0	Y	5	T	A	Km	D	R	Aib	A	Q	Ab	D	F	٧	N	W	L.	L	A I	a l	A	P	5	5	G	Он	Γ	T	Ī	T		T	T	71
71	65	CIBDA	Me	OH	۲	All	5 1	G	1				\$ 0	Y	1	ı	A	Km	D	R	Ab	A	q	Ab	D	F	٧	N	W	L	L	A.	a	5	P	5	5	G	ОН	l		Ī	T				72
72	Millioglas	CIEDA	Mc	OН	Y	All	Ţ	6		f			5 0	Y	5	T	Alt	L	O	R	Alb	Α	Q	AA	Km	F	٧	N	W	L	L	A I	a l	8	G	ÓН					T						73
73	MEGgEgt	CIRDA	Me	ОН	γ	All	1	G	T	F			s 0	Y	5		Al	ı	D	R	Alb	K,m	Q	Alb	D	r	٧	N	W	L	1,	A	Q	À	G	ОН					T						74
74	MEGELET	CIRDA	Me	СН	Y	A)		6		ľ			5 0	Y	5		Ait	Ī.	o	R	Alb	Kre	Q	Alb	N	f	٧	N	W	L	L	A.	a	Ŕ	G	ОН					T	Ī			Ī		75
77	G5	CIRDA	Me	QН	¥	A	Ti	G		F			s o	Y	15		A	Km	D	5	A)	A	q	Ab	D	F	٧	N	W	Į.	ı,	A I	a l	K.	Ğ	OH					T	T		I	T		76
76	G5	CIRDA	Me	ОН	Y	Ail		G	ı	F		ı	5 0	Y	5	T	A	Km	D	K,	Alb	A	q	Alb	D	F	٧	N	w	I,	L	A	a	ĸ	Ğ	СH					T		T	1	T	T	77
777	G\$	CIBDA	1/4	ОН	Y	All	J.	6	Ī	F		ī	5 0	Y	5	ī	AŁ	L	o	5	Km	A	Q	Ab	D	F	٧	N	W	L	L	A.	a i	E	Ğ	OH					T	1	T	T	1	T	78
THE PROPERTY OF THE PARTY OF TH																	CONTRACTOR OF THE PARTY OF THE										eccommod a		- AUTOMORPHICA		and the same of the same	COLUMN TOWNS	eranno de la compositione								ALCOHOL: NO.	ALCOHOLD STATE OF THE PARTY.	AND DESCRIPTION OF	AND RESIDENCE	AND DESCRIPTIONS		

СОЕД	ЛИНКЕР	липид	N- TEP	C- TER	1	2	3	1 4	5	6	7	100	9	10	11	12	12	14	1	5 20	5 1	7 1	8 1	9 2	0	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	j 3	7 31	8 3	40	T 4	1 42	SEQ ID
NP	400.00		1 1000 0 100	11. 148.3	1	4.31	1			1.	l.	١.	1		L	l.	١.	+.	-	+	1		+	+		_	8					+	+			a a		\vdash	L		-	+	+		╄	+		No.
78		C18DA	**********	90000000000000000000000000000000000000	.		-	4			-		-		-		LA			-	4	-	-	Q A	-	D			N		-	-		Q	K	G	ОН	-	-	-	-			-	+	_	-	79)
79		C18DA			+	-	-	G	4-	+-	+		i D	+	-	+	-	Kr		-	4		+	QA					N		L	L	4	Q	K	G	ОН	<u> </u>	<u> </u>	_	ļ	_	4		4	4		80
80	G4gE	C18DA	Me	OH	+	+-	-	6	+	+		4	i D	Y	_	╄	-		-	-	-		_	Q A		D	F	٧	N	W	L	L	4	Q	K	G	ОН					1	_		<u> </u>	1		81
81	G 5	C180A	Me	ОН	Y	Ail	b E	G	I	F		-	i D	Y	5		A	Kr	n C	A	A	Ы	١ ١	Q A	ð	D	F]	٧	N	W	L	L	A	Q	K(Ac)	G	ОН							_				82
82	65	C18DA	Me	ОН	Y	Ail	b E	G	I	F		9	i D	γ	5	L	A	Kr	n C	R	A	b/	4 4	Q A	.b	0	F	٧	N	W	L	L	A	Q	Q	G	ОН					L	L					83
83	G 5	C18DA	Me	ОН	¥	Ail	b E	. G	1	F	1	16.0	i p	¥	5	1	Ail	Kr	n C	P	A	ы	۱ ا	Q A	à	D	F	٧	N	w		L	A	Q	5	Р	G	OH	ı	MADERICAL						***************************************	OLEOTOMORPHISM	84
84	G 5	C18DA	Me	ОН	¥	A	b E	G	1	F	1	90.0	ם	Y	s	ı	А	Ke	n C	P	A	b /	١,	Q A	画	0	H	٧	N	w	L	L	A	Q	5	P	G	OH-						шин				85
85	20EGgEgE	C180A	Me	ОН	¥	Ail	b E	6	1	F		4	i 0	γ	5	Ti	Al	L	Tc	F	Ai	Ы	١ ١	Q A	ab P	ům	F	٧	N	w	L	L	A	Q	5	P	G	OH				T			T			86
86	20EGgEgE	C18DA	Me	ОΉ	γ	Ail	b E	G	ī	F		4	D	Y	S	Tī	A	T	C	P	A	ы	1	Q A	ab P	(m	F	٧	N	w	ı	L	A	Q	5	р	G	Οŀ				T	T	T	T	T		87
87	20EGgEgE	C180A	Me	ОН	Y	Ai	b E	G	T	F	T	*	; D	Y	5	Ī	Ail	L	C	П	A	ЬΚ	m I	Q A	a	D	F	V	N	w	L	L.	ΑÌ	Q	S	p	G	OH		Ī		T	1			T		88
88	G5	C180A	Me	ОН	γ	Ail	b E	. G	1	F		· E	; D	γ	5	ī	Ai	L	Tc	A	Kı	m /	4, 4	Q A	a	0	F	v	N	w	ı.	T.	A	a	5	p	G	OH			T	T	1	Ť	T	T		89
89	20EGgEgE	C18DA	Me	NH2	γ	Aj	b E	G	1	F	T	5	5 D	γ	5	T	A	L	C	F	A	b /	3 , 4	Q A	P	ćm	F	v	N	w	L	L	A	Q	R	р	5	5	G	А	P	Tr	P	5	NH	2	1	90
90	20EGgEgE	C18DA	Me	NH2	٧	Ail	b E	G	1	F	1	4	i D	٧	5	Ī	Ail) L	T	F	A	ы	1, 1	QA	ab I	úm	F	٧	N	W	L	L	A	Q	5	р	S	s	G	A	p	Ti	pp	5	МН	2		91
91	20E GgE	C18DA	Me	NH2	¥	Ail	b E	G	1	F	T	5	i D	Y	5	T	Ail	L	Tc	F	A	Ы	, 1	Q A	I	úm	F	٧	N	w	ī	ı	A	Q	5	p	5	5	G	A	P	T	P	15	NH	2	T	92
92	OEGgEOE GgE	C18DA	Me	NH2	Υ	Ail	b E	G	1	F	1	4	i D	Y	S	ī	All	L	C	Я	A	ь	, 1	Q A	ab l	ům.	F	٧	N	w	L	I	A	Q	5	P	5	s	G	А	P	Ti	P	15	MH	2		93
93	OE Gg EgE	C18DA	Me	NH2	Y	Ai	ЬΕ	G	ī	F	1	16	i D	γ	s	ı	Ail	L	C	A	Ai	ы	, 1	Q A	a) i	ûm	F	٧	N	w	ı	L	A	Q	5	р	S	5	G	А	P	T	P	5	NH	2		94
94	20EGgEgE	C170A	Me	NH2	¥	Ail	b E	G	1	F	T	100	, o	Y	5	Ī	Ail	L	Tc	R	A	ь	, 1	QA	.a) I	(m	F	v	N	w	ī	I	A	Q	5	p	S	5	G	A	P	T	P	5	NH	2	Ī	95
95	GS	C170A	Me	ОН	Y	Ail	b E	G	1	TF	T	*	; D	γ	s	T	Ai	Kr	n C	A	A	ь	, 1	Q A	ab l	N	F	v	N	w	ı	T	A	Q	5	ρ	5	5	G	A	P	T	P	5	To.	1	1	96
96	65	C18DA	Me	ОН	٧	Ai	b E	G	T	F	T	*	i D	γ	5	T	Ai	ı Ke	n C	A	A	ы	1	Q A	ab	N	F	٧	N	w	1	L	A	Q	5	р	S	5	G	A	P	Tr	РР	5	O+	1	T	97
97	20EGgEgE	C180A	Me	NH2	Y	Ail	b E	G	1	F	1	*	, D	Y	S	ī	TA	T	Tc	i A	Ai	ь	,	Q A	a) i	ûm	F	V	N	w	T	T	A	Q	5	p	S	5	G	A	P	T	P	5	NH	2	1	98
98	G 5	C170A	Me	ОН	Y	Ail	b E	G	T	TF	T	45	i D	Y	5	T	Ai	Kr	n C	A	A	b /	, 1	QA	<u>.</u>	D	F	٧	N	w	ī	L	A	Q	R	G	ОН	T	Ī	1	T	1	T	T	T			99
99	2OEGgEgE	C200A	Me	NH2	Y	Ail	b E	: G	1	TF		1	i D	γ	s	T	TA	L	C	A	A	ЬΚ	m I	Q A	à	N	F	v	N	w	ī	L	A	Q	5	Р	5	s	G	A	p	T	P	5	NH	2		100
100	20EGgEgE	C18DA	Me	NH2	٧	Aj	b E	. G	ī	F	T	4	, D	γ	5	T	Ail	L	Ťc	P	A	ЬΚ	m i	QA		N	F	٧	N	w	ī	L.	A	Q	5	p	5	5	G	A	P	T	P	5	NH	2		101
101	20EGgEgE	C20DA	Me	NH2	Y	Ai	b E	G	1	F	T	•	i D	γ	S	T	Ail) L	Ťc	A	A	ь ,	, 1	Q A	(B)	ům	F	٧	N	w	ī	L	A	a	R	Р	5	S	G	A	Р	T	P	5	NH	2	1	102
102	GGPAPAP	C180A	Me	ОН	Y	Ail	6 E	: G	1	F	T	*	, p	γ	5	T	TA	L	Tc	TA	A	ьκ	m	Q A	<u>a</u>	o l	4	v	N	w	ı	T.	A	Q	5	р	5	5	G	A	Р	T	P	5	O#	1	1	103
103	GGPAPAP	C18DA	Me	ОН	¥	Ail	b E	: G	T	F	1	4	, D	γ	5	Ti	TA	L	Ī	A	A	ы	1	Q A	القا	ům)	F	V	N	w	ı	ī	A	a	s	р	5	5	G	Α	P	1	P	15	OH	1		104

			~====	*************															way																						~~					~~		
СОЕД № 2	JEHHKEP	ли- пид	N- TER	C- TER	1	ħ.	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	3:	34	1 3	5 3	36	37	38	39	40	41		SEQ ID No.
104	GGPAPAPgE	C18DA	Me	ОН	٧	Ait	E	G	T	F	ı	S	D	٧	5	1	А	L	D	R	Aib	A	α	Alb	Km	F	٧	N	W	L	L	A	Q	5	P	5	5	G	ß	4	P	p	P	S	ОН			105
105	GGPAPAP	C18DA	Me	ОН	Y	Ait	E	G	T	F	ı	5	D	٧	5	ı	A	Km	D	R	Aib	A	Q	Aib	D	F	٧	N	W	L	L	A	Q	5	P	5	5	G	, A	١.	P	p	P	\$	ОН			106
106	20EGgEgE	C18DA	Me	NH2	γ	Ait	E	G	T	F	1	5	D	Y	S	1	Aib	L	D	R	Aib	A	A	Aib	Km	F	٧	N	W	L	L	A	Q	R	Р	5	5	G	A	١.	P	P	P	\$	NH2			107
107	20EGgEgE	C18DA	Me	NH2	٧	Ait	E	G	Ť	F	ı	5	D	Y	5	1	Alb	L	D	R	Aib	Α	А	Alb	Km	F	٧	N	W	L	L	A	Q	5	р	5	5	G	A	4	p	p	р	5	NH2			108
108	G 5	C18DA	Me	ОН	À	Ait	E	G	T	F	ı	5	D	¥	5	ı	Aib	Km	D	R	Aib	А	Q	Ait	D	F	٧	E	W	L		A	Q	R	G	ОН			ACCOUNTED TO									109
109	20EGgEgE	C18DA	Me	NH2	¥	Alt	E	G	T	F	1	S	D	٧	5	1	Alb	Ļ	D	R	Alb	Km	Α	Alb	N	F	٧	N	W	L	L	А	Q	5	p	5	5	G	A	¥.	Р	р	Р	5	NH2			110
110	20EGgEgE	C18DA	Me	он	Y	Alt	E	6	T	F	ı	5	O	٧	5	ı	Aib	L	D	R	Aib	A	Q	Ait	Km	F	ν	E	W	L.	L	A	Q	K	G	ОН										П		111
111	G5	C200A	Me	ОН	٧	Ait	E	G	T	F	ı	5	D	Y	5	200	Α	Km	D	R	Aib	Α	Q	Alb	D	F	٧	N	W	L	L	A	Q	5	р	G	OF	200										112
112	G5	C200A	Me	ОН	Y	Ait	E	6	Î	F	ı	5	D	٧	5	1	А	Km	D	R	Alb	A	Q	Alb	N	F	٧	N	w	L,	L	А	Q	5	р	5	5	G	A		ρ	ρ	p	5	ОН			113
113	G 5	C180A	Me	ОН	γ	Ait	Ē	G	Ŧ	F	ı	5	D	٧	5	ı	А	L	D	R	Km	А	Q	Ait	D	F	ν	N	W	L	L	A	Q	5	р	G	OF	4										114
114	G 5	C18DA	Me	ОН	¥	Alt	Ē	G	Ť	F	ı	5	О	Y	5	ı	Α	Km	D	R	Aib	A	a	Alb	N	F	٧	N	w	L	L	A	a	5	р	G	OF	1										115
115	G 5	C18DA	Me	ОН	À	Ait	Œ	G	T	F	ı	5	D	γ	5	J	А	Ļ	D	R	Km	А	a	Alb	D	F	٧	E	W	Ļ	L	А	a	R	G	ОН	Ī											116
116	G 5	C18DA	Me	он	Y	Ait	E	G	Ŧ	F	ı	5	D	٧	5	j	A	Km	D	R	Aib	А	Q	Alb	D	F	ν	N	W	L.	L	A	Q	5	р	5	5	G	o	H						П		117
117	GGPAPAPgE	C18DA	Me	ОН	Y	Ait	E	G	T	F	ı	5	D	Υ	5	ij	А	ī	D	R	Aib	A	a	Alb	Km	F	ν	N	W	L	L	A	Q	5	Р	6	OF	ě								П		118
118	G5	C18DA	Me	ОН	Ą	Ait	E	G	Ţ	F	ī	5	o	γ	5	1	A	Km	D	R	Alb	A	Q	Alb	D	F	v	E	W	L	L	А	Q	5	Р	G	OH	4						NAME OF THE PARTY				119
119	2OEGgEgE	C18DA	Me	ОН	γ	Alt	E	G	T	F	ı	5	D	γ	5	1	A	I,	D	R	Alb	A	Q	Alb	Km	F	V	E	W	L.	L	A	Q	5	p	G	OH	4										120
120	G 5	C18DA	Me	ОН	٧	Ait	J E	G	T	F	1	5	D	γ	5	1	Α	Km	D	R	Aib	А	Q	R	D	F	v	E	w	L.	L	A	Q	5	р	G	OF	4	200000000000000000000000000000000000000		****							121
121	G5	C18DA	Me	ОН	¥	AII.	E	G	Ŧ	F	ı	5	D	Υ	5	ı	А	Km	D	R	Aib	А	Q	K1	D	F	٧	E1	w	L	L	A	Q	R	G	ОН	T	Ī		To a constitution of the c		T				П		122
122	20EGgEgE	C18DA	Me	ОН	¥	Ait	E	G	T	F	ı	5	D	٧	5	1	K1	L	D	R	E1	A	Q	Aib	Km	F	ν	N	w	Ļ	L	A	Q	R	G	ОН	T	T								П	1	123
123	20EGgEgE	C18DA	Me	ОН	Y	Ait	Ē	G	Ŧ	F	ı	5	О	٧	5	1	Α	K1	D	R	А	E1	Q	Alb	Km	F	v	N	W	L	L	A	Q	R	G	ОН	T	T				1	1			П	1	124
124	G 5	C18DA	Me	ОН	γ	Ait	E	G	Ŧ	F	ı	5	D	٧	5	1	Α	Km	D	R	Aib	А	Q	K1	D	TF	v	E1	w	L	L	A	Q	5	þ	G	OF	1				T				П		125
125	20EGgEgE	C17DA	Me	ОН	¥	Ait	T E	G	Т	F	ī	5	D	Y	5	1	А	L	D	R	Aib	А	Q	Alb	Km	F	ν	N	W	Ļ.	L	A	Q	5	р	G	OF	4				1	1			П	T	126
126	20EGgEgE	C17DA	Me	ОН	Y	Alt	E	6	Ŧ	F	ı	5	D	Y	5	I	Aib	L	D	R	Aib	Α	Q	Alt	Km	F	v	N	w	L	L	A	q	5	P	G	OF	1										127
127	20EGgEgE	C17DA	Me	ОН	٧	Alt	TE	G	T	F	ı	5	D	Y	5	1	Aib	L	D	R	Aib	А	a	Aib	Km	F	٧	N	w	L	L	A	a	R	G	ОН	Ī					-	7			П	1	128
128	G 5	C18DA	Н	ОН	٧	Ait	E	G	ju.	F	ı	5	D	Y	5	1	А	Km	D	R	Aib	A	Q	Alt	D	F	ν	N	w	L	L	A	Q	5	Р	G	OF			The second second	\exists					П		129
129	2OEGgEgE	C17DA	H	ОН	Y	Ait	E	G	T	F	ı	s	D	Y	5	Ì	Aib	L	D	κ	1	A	a	q	Km	F	ν	E	W	Ļ	L	A	Q	Ř	G	ОН	T	T		Ť						П	1	130
and the second second																												announce of		oursesses.	- Barrers	- American	···										Busana			Annanor-	Acres and	

СОЕД №	JWHKEP	ли- пид	N- TER	C- TER	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	1.3	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	18	29	30	31	32	33	34	35	36	3	7 3	3 35	40	41	42	SEQ ID No.
130	2OEGgEgE	C17DA	H	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	1	S	D	¥	S	- CEMPER - C	Ą	L	O	K	Αib	Α	Q	Q	Km	F	٧	£	W	L	L	A.	Q	R	G	ОН							000000000000000000000000000000000000000				131
131	20EGgEgE	C17DA	H	ØН	γ	Aib	Ε	G	Т	F	ij	5	D	γ	5	ı	Α	L	O	K	Aib	A	Q	A	Km	F	٧	E	w	L	L	A I	Q	R	Ğ	ОН											132
132	20EGgEgE	C17DA	H	ОН	Y	Aib	E	G	Ť	F	100	5	D	¥	5		Α	l.	0	K	١	А	Q	Alb	Km	F	٧	E	W	L	L	A, I	Q	R	G	ОН											133
133	2OEGgEgE	C17DA	Н	ОН	Y	Aib	E	G	T	ii.	1	5	D	Y	5		A	L	D	K	A	Д	Q	Alb	Km	F	٧	£	w	L		A I	Q	R	G	ОН							STATE OF THE PERSON NAMED IN				134
134	20EGgEgE	C17DA	М	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	100	5	o	Y	5	-	A	Į,	D	K,	ı	A	Q	Q	Km	F	٧	E	w	Ļ,	_	A	Q	R.	р	5	5	G	A	P	l	p p	5	ОН			135
135	20EGgEgE	C17DA	H	ОН	Y	Alb	E	G	T	F	2002	5	D	Y	5		Α	ą,	O	ĸ	ı	А	Q	R	Km	F	٧	Ė	W	L	L	A I	Q	R	Р	5	S	G	A	P) p	5	OH			136
136	GGPAPAPgE	C18DA	Me	ОН	γ	Aib	E	G	T	F	1	5	D	٧	5		A	L	O	R	Aib	Km	Q	Aib	D	F	٧	N	w	L	L	A ·	Q	S	Р	G	ОН						200000000000000000000000000000000000000				137
137	G5	C18DA	Н	ОН	γ	Aib	E	G	Ŧ	F		5	D	Y	5	į	Aib	Km	D	R	Aib	А	Q	Aib	D	F	٧	N	W	L,	L	A,	Q	R	G	ОН											138
138	G 5	C18DA	H	ОН	Y	Aib	E	G	T	8	,same	5	D	γ	5	-	A	Km	D	R	Aib	А	Q	Alb	N	F	٧	N	w	L.		A,	Q	5	Р	S	5	G	А	P		þ	5	ОН			139
139	G 5	C18DA	Н	OH	γ	Aib	E	G	T	F	1	5	O	γ	5	ı	Alb	Km	D	R	Alb	А	Q	Alb	0	F	٧	£	w	L.	L	A I	Q	R	G	ОН											140
140	20EGgEgE	C17DA	Н	ОН	Y	Aib	E	G	T	Œ.	1	S	D	γ	5	-	A	i.	D	R	Aib	А	Q	Alb	Km	F	٧	74	W	L		A,	Q	R	G	ОН											141
141	20EGgEgE	C18DA	94	ОН	Y	Aib	E	G	T	*	2002	5	D	γ	5	-	Alb	L,	D	R	Aib	А	Q	Alb	Km	F	٧	N	W	L	orizane samo	A.	Q	R	G	ОН							BOOL CONTRACTOR				142
142	2OEGgEgE	C17DA	H	ОН	γ	Aib	E	G	T	F		5	D	Y	5	- E	A	L	D	K		А	Q	Q	Km	F	٧	Ē	W	L.	L	A.	Q	R	G	ОН											143
143	20EGgEgE	C17DA	Н	ОН	Y	Aib	E	G	Ŧ	F	al a	S	D	٧	5	-	Α	L	0	K	I	Α	Q	R	Km	F	٧	£	W	L	L	A,	Q	R	G	ОН											144
144	G5	C18DA	H	OН	γ	Aib	E	G	Ŧ	F	1	5	D	٧	5	-	А	Km	D	R	Alb	А	Q	Alb	D	F	٧	£	w	L,	L	A	Q	R	Ĝ	ОН					l						145
145	6 5	C18DA	Н	ОН	Υ	Aib	E	G	Т	N.	ı	5	D	γ	5	I	Aib	Km	D	R	А	А	Q	Alb	D	F	٧	£	w	L	Ļ,	A,	Q	R	G	ОН											146
146	65	C18DA	Н	ОН	γ	Aib	E	G	Ŧ	Bulles	-	5	D	Y	5	ı	Alb	Km	D	R	Aib	А	Q	A	0	F	٧	£	W	L	- Land	A.	Q	R	G	ОН											147
147	G5	C18DA	Н	ОН	γ	Aib	E	G	Ť	F	j	5	D	γ	5		Alb	Km	D	R	Aib	A	a	R	D	F	٧	E	w	L	L	A,	Q	R	G	ОН							00000				148
148	G 5	C18DA	H	OН	Υ	Aib	E	G	T	F	1	S	D	γ	s	1	Aib	Km	D	R	A	А	Q	A	D	F	٧	E	w	L.	and a	A.	Q	R	G	ОН											149
149	G5	C18DA	Н	ОН	Υ	Aib	Ē	G	T	F	1	5	D	Y	5	I	A	Km	D	Ř	Alb	A	Q	A	D	F	٧	Ē	W	L	L	A I	Q	R	G	ОН							The second second				150
150	G5	C18DA	H	OH	γ	Aib	E	G	T	F	1	5	D	Y	\$		Aib	Km	D	5	Aib	А	a	ΑØ	D	F	٧	74	w	L	L	Α, Ι	Q	R	G	ОН		100									151
151	G 5	C18DA	Н	ОН	Υ	Aib	E	G	Т	F	1	s	0	γ	5	1	Aib	Km	D	S	Α	A	Q	Aito	D	F	٧	N	w	L	L	A	Q	R	G	ОН		4									152
152	G 5	C18DA	H	ОН	γ	Aib	E	G	Т	F		5	D	Y	5	ı	Ab	Km	D	5	Aib	A	Q	A	D	F	٧	N	w	L	L.	A	a	R	G	ОН					1						153
153	20EGgEgE	C18DA	H	ОН	Y	Aib	E	G	Т	¥	100	5	D	Y	5	ı	A	L	D	ĸ	ı	А	Q	Alb	Km	F	٧	£	w	L	L	A I	Q	R	G	ОН							Mentions				154
154	20EGgEgE	C18DA	Н	ОН	Y	Alb	Æ	G	T	F	1	5	0	γ	5	ı	Α	i.	0	K	Д	Α	Q	Alb	Km	F	٧	E	W	L	_	A ·	Q	R	G	ОН							200000000000000000000000000000000000000				155
155	20EGgEgE	C18DA	Н	ОН	Y	Aib	E	G	Т	Œ.	1	5	D	Y	5	П	А	L.	D	ĸ	Aib	Α	Q	A	Km	F	٧	E	W	L	L	A	Q	Ř	G	ОН					T	T					156

СОЕД М ®	/IMHKEP	ли- пид	N- TER	Ç. TER	1	2	307)	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	18 2	9	30	31	32	33	34	35	36	5 3	17 3:	8 35	40	41	1 42	1
156	20EGgEgE	C18DA		ОН	y	Aib	E	G	T	F		S	D	Y	5	1	A	L	D	К	Alb	A	Q	R	Km	F	v	E	w			+	at	R	G	ОН	<u> </u>		-	-	+	\dashv	╁	-	-		No. 157
157	2OEGgEgE	C18DA	Н	ОН	-		4	G	<u> </u>	<u> </u>					-	\exists		Aib	_		A	A			Km		v		W	ī	-	-	a	R	Ğ	ОН	<u> </u>		H		\dagger	+	╁		+		158
158	20EGgEgE	C18DA	Н	ОН	-	╄	1-	G	<u> </u>	┡—			D	-	5			Aib	-				-	<u> </u>	Km		v		w		-+	+	a l	R	G	ОН	<u> </u>	H	T	h	\dagger	\dagger	T	†	+	T	159
159	2OEGgEgE	C200A		OH	╀	┞	╃—	G	┞	<u> </u>	ı		D	-+		-+	Alb							.	Km			N	w	-+		+	a l	R	G	ОН	<u> </u>		t	1	1	\top	1	1	t		160
160	20EGgE	C18DA	Н	ОН	Υ	Aib	E	G	T	F	ı	5	D	Y	5	1	А	L	D	ĸ	ī	Km	-	Aib		-	v	E	w	ī	1	A (R	G	ОН			T	T	1	\top					161
161	20E GgE	C18DA	н	OH	Υ	را زیم	E	G	T	F	ı	5	D	Y	5	T	А	L	D	ĸ	А	Km	Q	Aib	D	F	v	E	w	L	L,	A (a T	R	G	ОН			T		T						162
162	20EGgE	C18DA	***********	ОН		**********		G			ì	5	D		5		Α	Ļ	*******	-	1000000000000	Km	**********	ensuum	D	F	v	E	w	ī	ī,	-	at	R	G	ОН				İ	T	T			200000000000000000000000000000000000000		163
163	20EGgE	C18DA	Н	ОН	γ	Alb	E	G	T	F	ļ	5	D	7	5	T	Α	L	D	ĸ	Αlb	Km	Q	Α	N	F	v	E	w	L	L.	A (at	R	G	ОН		-	T		Ť	+	1				164
164	20£6g£	C18DA	Н	ОН	γ	Aib	İε	G	T	F	ī	5	D	γİ	S	1	А	Aib	D	ĸ	А	Km	Q	Q	D	F	v	Ε	w	L	L.	A (at	R	G	ОН		m	T		Ť	十	T		T		165
165	20EGgE	C18DA	Н	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	ı	5	D	Y	S	\forall	A	Aib	D	К	А	Km	Q	A	D	F	٧	E	w	L	ī,	A (a	R	G	ОН	İ				T	T	T		T		166
166	20E GgE	C18DA	Н	ОН	γ	Aib	Έ	G	T	F	ı	5	D	Y	5		А	Aib	D	κ	ı	Km	a	А	D	F	٧	E	w	L	L.	A (a	R	G	ОН	m	Г	T	T	1	T	1	1	1	1	167
167	2OEGgEgE	C18DA	Н	ОН	γ	Aib	E	G	T	F	j	5	D	Y	5	T	Alb	L	D	к	А	A	Q	Q	Km	F	٧	E	w	L	ī.	A (aŤ	R	G	ОН	T		T	T	1	T			T	П	168
168	20EGgEgE	C18DA	Н	ОН	γ	Aib	E	G	T	F	ī	5	D	Y	5	1	Alb	L	D	ĸ	А	Α	Q	A	Km	F	٧	E	w	L	ij,	A (a T	R	G	ОН	T		T	T		T			1		169
169	20EGgE	C18DA	Н	ОН	γ	Alb	E	G	T	F	ī	5	D	Y	5	T	Alb	L	D	κ	A	Κm	Q	Q	D	F	٧	Ε	w	L	L.	A (a T	R	G	ОН				T	T	T	T				170
170	20EGgE	C18DA	Н	OH	Y	Aib	E	G	T	F	ı	5	D	Y	5	1	Aib	L	D	ĸ	А	Κm	Q	Q	D	F	٧	N	w	L	ιİ.	A (Q	R	G	ОН			T	Ī	Ť	T					171
171	20E GgE	C18DA	Н	ОН	Y	Aib	Ε	G	T	F	ī	5	D	Y	S	T	Aib	L,	D	ĸ	А	Km	Q	A	D	F	V	N	w	L	ī,	A (a	R	G	ОН					T	T	T				172
172	20EGgE	C18DA	н	ОН	γ	Aib	E	G	T	4	ı	5	D	Y	5	1	Aib	L	D	К	ı	Km	Q	А	D	F	٧	N	w	L	L.	A (a l	R	G	ОН									T		173
173	20EGgEgE	C18DA	Me	ОН	γ	Alb	TE	G	T	ř	ı	5	Ď	Y	5	ı	A	L	D	ĸ	ě	А	Q	Alb	Km	f	٧	E	w	L	L,	A (a l	R	G	ОН						T			T		174
174	20EGgEgE	C18DA	Me	ОН	γ	Aib	E	G	T	F	1	5	D	Y	5	1	Α	L	D	ĸ	А	А	Q	Alb	Km	F	٧	E	w	L	L.	A (a T	R	G	ОН						T	T		T		175
175	20EGgEgE	C18DA	Me	ОН	γ	Aib	ĪΕ	G	T	F	ı	5	O	Y	5	1	Α	L	D	ĸ	ı	А	Q	Alb	Km	F	٧	N	w	L	L.	A (a	R	G	ОН				Ī			T		T		176
176	20EGgEgE	C18DA	Me	ОН	γ	Aib	E	G	T	F	ı	5	D	Y	S	1	Α	L.	D	ĸ	А	Α	Q	Alb	Km	F	٧	N	w	L	L,	A (a l	R	G	ОН			Ī	Ī		T			T		177
177	20EGgEgE	C18DA	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	ı	5	D	Y	5	ı	Α	Ļ	D	R	ı	А	Q	Q	Km	F	٧	N	w	L	L,	A (Q	5	Р	S	5	G	А	P		P F	5	OH	T		178
178	20EGgEgE	C18DA	Me	OH	γ	Aib	E	G	T	F	ı	5	D	Y	5	1	Α	L	D	R	A	А	Q	Q	Km	F	٧	N	W	L	L.	A (q	5	Р	G	ОН										179
179	G 5	C180A	Me	ОН	٧	Aib	E	G	T	F	ı	5	D	Y	S	1	A	Km	D	R	ì	A	Q	R	N	F	٧	£	W	L	L.	A (Q	5	P	5	5	G	A	Р		PF	5	ОН	Ī		180
180	65	C18DA	Me	ОН	γ	Aib	E	G	T	F	ı	5	D	٧	S	1	A	Km	D	R	il.	A	Q	R	N	F	٧	£	W	L.	L.	A (Q.	5	p	G	ОН										181
181	20E GgE	C18DA	Me	NH2	γ	Aib	E	G	T	F	ī	5	D	٧	5	1	A	L	D	R	Alb	Н	Q	Q	E.	F	٧	K*	W	L	L,	A (a l	Km	Р	5	5	G	A	Р		P F	5				182

COEA	Jaharep	ли- пид	N- TER	C- TER	gue	2	3	4	5	6	7	8	9	10	1	2 1	3 1	1	5 14	1	118	15	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40	41	42	SEQ ID No.
182	20EGgE	C18DA	Me	NH2	γ	All	b E	G	T	F	ı	5	o	Υ	5	1 7	. 1	. [) R	Ai	ЬΗ	a	E*	N	F	K*	N	W	L	L	A	a	Km	P	S	S	G	A	P	P	P	5				183
183	20EGgE	C18DA	Me	NH2	γ	Ail	b E	G	T	F	ı	5	D	Y	5	1 4	. 1	Īε	R	E	Н	a	K*	N	F	٧	N	W	ī	L	A	Q	Km	р	5	5	G	A	P	P	P	5				184
184	20EGgE	C18DA	Me	NH2	Y	Ail	bΕ	6	T	F	ı	5	D	γ	5	1	E	• [R	K	Н	a	AR	N	F	٧	N	W	L	L	A	a	Km	р	5	5	6	A	р	P	P	5				185
185	20EGgE	C18DA	Me	NH2	γ	Ail	E	G	Ŧ	F	degg.	5	D	Υ	5	1 /	ı	E	R	Ai	b H	a	Až	N	*	٧	N	E"	L	L	K*	a	Km	Р	5	5	G	A	P	P	Р	5				186
186	20EGgE	C180A	Me	NH2	Y	All	E	G	T	F	110022	5	D	γ	S	1 /		Γ	R	Ai	ЬН	Q	Ait	N	F	٧	N	W	Km	L	A	Q	R													187
187	20EGgE	C18DA		ОН	γ	Ail	bΕ	G	Ť	F	AL SECTION AND ADDRESS OF THE PERSON ADDRESS OF THE PERSON AND ADDRESS OF THE PERSON AND ADDRESS OF THE PERSON AND ADDRESS OF THE PERSON AND ADDRESS OF THE PERSON AND ADDRESS OF THE PERSON AND ADDRESS OF THE PERSON AND ADDRESS OF THE PERSON AND ADDRESS OF THE PERSON ADDRESS OF THE PERSON AND ADDRESS OF THE PERSON ADDRESS OF THE PERSON AND ADDRESS OF THE	5	D	γ	5	, ,	K	n E	K	1	Н	a	Q	D	Œ.	٧	N	W	L	L	A	Q	K	G	ĸ	K	N	D	W	K	Н	N	ı	T	Q	188
188	XXE GgE	C18DA		ОΗ	¥	Ail	E	G	T	F	Sates	5	D	Y	5	,	, B	וו) K	Kr	n H	a	Q	D	F	٧	N	W	L	L	A	a	K	G	K	K	N	D	W	K	H	N	1	jess.	Q	189
189	20EGgE	C18DA		ОН	٧	Ail	bΕ	G	T	F		S	D	Υ	S	1 1	N	ı c	K	Ī	Н	a	Q	D	F	٧	N	W	L	L	A	Q	Km	G	K	K	N	D	W	K	H	N	ı	Ŧ	Q	190
190	20EGgE	C18DA	Me	NH2	¥	Ait	b E	G	T	F	ADDRESS OF THE PERSON	S	0	٧	5	1		C	R	1	Н	Q	Q	N	F	٧	N	W	L	L	A	Q	Km	p	5	S	G	A	P	P	P	5				191
191	20EGgE	C18DA	Me		¥	All	b E	G	T	F	ij.	5	0	Y	5	1 /	. 1	. [R	Ai	b H	Q	Q	N	4	٧	Z	W	L	L	A	Q	Km			In Management										192
192	20EGgEgE	C17DA	Me	ОН	γ	Αij	b E	G	T	F	(MAC)	5	O	γ	5	1 4	K	n C	R	Αij	b A	a	Ait	N	F	٧	N	W	L	Ļ	A	Q	5													193
193	gEgEgE	C17DA	Me	ОН	Y	Ail	b E	G	T	F	TARRY:	5	D	Υ	5	1 /	Kı	n C	R	Ai	b A	a	Ait	N	f	٧	N	W	L	L	A	Q	K													194
194	20EGgEgE	CIBDA	Me	OH	γ	Ail	b E	G	Ť	F	1000	5	D	γ	5	ı A			R	. Ai	b A	a	Ait	Km	F	٧	N	W	L	L	A	a	R	G	ОН											195
195	G 5	C18DA	Me	ОН	γ	Ail	b E	G	Ţ	F	ı	5	o	γ	5	1 1	Kı	n C	R	Ai	b A	a	Ait	N	F	٧	N	W	L	L	A	Q.	5	Р	5	5	G	A	Р	P	P	5	OH			196
196	20EGgEgE	C18DA	Me	ОН	¥	Ai)	b E	G	T	F	3225	5	0	Y	5	1 /	ı	. [R		A	q	Q	Km	f	٧	N	w	L	L.	A	Q	5	p	G	OН										197
197	65	C18DA	Me	ОН	Y	Ail	E	G	T	F	ı	5	0	γ	5	1 /	Kı	n C	R	1	A	a	Q	N	F	٧	N	W	L	L.	A	Q	S	P	G	OН										198
198	G 5	C18DA	Me	ОН	γ	All	b E	6	T	F	ı	5	D	Y	5	I A	. Kı	ո Ը	R	L	A	a	Q	D	F	٧	N	W	L	L	A,	Q	5	P	5	S	G	Α	Р	P	P	5	OH			199
199	65	C18DA	Me	ОН	γ	Ail	bΕ	G	T	F	ı	5	D	Y	S	1 /	Kı	n C) R	L	A	a	Q	D	F	٧	N	w	L	L	Ą	Q	5	p	G	ОН										200
200	20EGgEgE	C170A	Me	ОН	γ	Ail	b E	G	T	F	i	5	D	Υ	5	I A	ı		R	Ai	b A	q	Ait	Km	F	٧	N	W	L	L	A	Q	K	G	ОН											201
201	20EGgEgE	C18DA	Me	ОН	γ	Ail	b E	G	T	F	ı	5	D	γ	5	I A	b l		R	Ai	b H	a	AR	Km	F	٧	N	w	r	L	A	Q	R	G	ОН											202
202	20EGgEgE	C18 (stea)	Me	ОН	¥	Ait	b E	G	T	F	ı	S	D	٧	5	I Ai	b l	. [R	Ai	b A	q	Aã	Km	F	٧	N	w	L	L	A	Q	R	G	ОН											203
203	20xGgtgE	C18 (stea)	Me	OH	γ	Ai)	E	G	T	F		5	D	γ	5	,	ı	. [Ř	Ai	b A	a	AZ	Km	F	٧	N	w	L	L	A	a	K	G	ОН								7-01-7-1			204
204	2OEGgEgE	C18DA	Me	NH2	γ	All	b E	G	T	F	1001	5	D	γ	5	I A	b l) R	Ai	b A	q	Ail	Km	F	٧	N	W	L	L	A	Q	R	G	NH2											205
205	20EGgEgE	C18DA	Me	ОН	Y	G	Ε	G	T	F	10	S	D	γ	5	I A	b I	C	R	Ai	b A	a	All	Km	F	٧	N	w	L	L	A	a	A	G	ОН											206
206	2OEGgEgE	C18DA	Н	ОН	γ	Ail	b E	G	T	F	100	5	D	γ	5	1 /	ı		R	Ą	A	a	Aiè	Km	F	٧	E	W	L	Ļ	A,	Q	A	G	ОН									NAME OF TAXABLE PARTY O		207
207	OE Gg EgE	C18DA	Me	OH	¥	Ail) E	Ğ	T	F	- ESSEET	5	D	Υ	5	I A	b l	C	R	Ai	b A	Q	AR	Km	£	٧	N	W	L	L	А	Q	R	G	ОН										CONTROL	208

СОЕД № 2	JWHKEP	ли- пид	N- TER	C- TER	1	2	3	4	5	6	7	8 5	1	0 1	1 1	2 1	3 1	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	35	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	3	7 38	3 3 9	40	41	42	SEQ ID No.
208	20EGgE	CIBDA	Me	OН	γ	Aib	E	G	Т	F	ı	5 () 1	1 5		A	b	L	D	R	Aib	A	Q	Alb	Km	F	٧	M	W	L	u.	A	Q	R	G	ОН											209
209	3OEGgEgE	C18DA	Me	OH	γ	Alb	E	G	T	F	ı	5 ()	1 3		A	b	L	D	R	Aib	A	Q	Alb	Km	F	٧	N	w	Ļ	m.	A	Q	R	G	ОН								Pi i			210
210	ØgEgE	C18DA	Me	OH	Y	Aib	E	G	Т	F	ı	5 () 1	1 3		A	b	L	D	R J	Aib	Α	Q	Aib	Km	F	٧	N	W	L	L.	A	Q	R	G	ОН											211
211	20EGgEgE	C18DA	Me	OH	Y	Aib	E	G	Т	F	ı	5 () 1	1 5	>	A	b	L	D	K	Aib	A	Q	Aib	Km	F	٧	N	w	L	m.	A,	Q	R	G	ОН							0000000				212
212	20EGgEgE	C18DA	Me	OН	Y	Alb	E	G	Ť	F	1	5 (۱	1 5		A	ь	L	D	R .	Aib	А	A	Aib	Krn	F	٧	N	w	L.	i,	A	Q	A	G	ОН											213
213	20EGgEgE	C18DA	Me	OH	٧	Aib	E	Ĝ	T	F	į	S () 1	1 5		1 /	4	L	D	R .	Alb	A	Q	Alb	Km	F	٧	N	W	L	andi.	A,	Q	Ř	G	ОН	O CONTROL OF THE PERSON OF THE		O CONTRACTOR OF THE PARTY OF TH								214
214	20ÆGgEg£	C18DA	Me	OH	٧	Aib	E	G	Т	F	1	5 () 1	4 3		A	b	L	D	R	A	А	Q	Alb	Km	F	٧	N	W	L	nedi:	A	Q	R	G	ОН											215
215	20EGgEgE	C18DA	Me	OH	٧	Alb	E	G	T	F	ı	5 () 1	1 3		A	b	L.	D	R	Aib	Α	Q	А	Km	F	٧	N	w	L	L	A,	Q	R	G	ОН						I					216
216	20EGgEgE	C18DA	Me	ØН	γ	Aib	E	G	Ť	F	1	S ()	r s	,	1	١.	L	D	R	٨	А	Q	A	Km	f	٧	N	w	L	L	A	Q	Ř	G	ОН								and the second			217
217	20EGgEgE	C18DA	Me	ОН	Υ	dA	E	G	Т	f	ı	5 () 1	r 9		A	b	L	D	R .	Aib	Α	Q	Alb	Km	F	٧	N	w	L	ı,	Ą	Q	R	G	ОН											218
218	20EGgEgE	C18DA	Me	OH	γ	A	E	G	T	f	1	5 1) 1	1 5	,	ı A	b	L	D	R ,	Aib	A	Q	Alb	Km	F	٧	M	W	L	and.	A,	Q	R	G	ОН	-		000000000000000000000000000000000000000								219
219	20EG	C18DA	Me	OH	٧	Aib	E	G	T	F	1	5 [) 1	1 5		A	ь	L	D	R J	Aib	A	Q	Дib	Km	F	٧	M	w	L		A	Q	R	G	ОН				District Control			and a second				220
2 20	20EG@EgE	C18DA	Me	OH	γ	Alb	E	G	T	F	ı	5 () 1	1 5		A	b	L	D	K .	Aib	Α	Q	Aib	Km	F	٧	N	₩	L	a.	A	Q	A	G	ОН											221
221	MEGgEgE	C18DA	Me	OН	γ	Alb	E	G	Ť	F	ı	5 () 1	1 5)	A	b	L	D	R	Alb	A	Q	Km	D	F	٧	N	W	L	ı.	A	Q	Ř	G	OH											222
222	20EGgEgE	C18DA	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	ı	S I) 1	1		ı A	b	ı.	D	R	Aib	A	Q	Aib	Km	F	٧	E	w	L	L	A	Q	A	G	ОН											223
223	20EGgEgE	C18DA	Me	ОН	γ	Alb	E	G	T	F	Ì	s (۱ (1 5		A	b	L.	D	R	Km	A	Q	Alb	D	F	٧	N	W	L	L	A	Q	Ř	G	ОН											224
224	20EG ERE	C18DA	Me	OH	٧	Aib	E	G	Т	F	ı	S () 1	r 5		A	b K	m	D	R .	Aib	А	Q	Aib	D	f	٧	N	W	L	Ļ	A,	Q	R	G	ОН	i de la constante de la consta))			225
2.25	20EGgEgE	C18DA	Me	ОН	٧	Aib	E	G	T	F	į	5 () 1	1 3	,	A	b	L	D	R	Aib	٨	a	Aib	D	F	V	N	w	L	ı,	A	Q	Km	G	ОН											226
226	20EGgEgE	C18DA	Me	OH	¥	Alb	E	G	Т	F	İ	5 ()	1 5		1	4	L	D	ĸ	ı	Α	Q	Alb	Km	F	٧	E	W	L	in.	A	Q	Ř	G	ОН								of the second			227
227	20EGgEgE	C18DA	Me	NH2	¥	Alb	E	G	T	F	ı	5 ()	1 3		1	١.	L	D	R.	Aib	Km	a	Д	N	F	٧	N	w	L	L	А	Q	5	Р	5	5	G	А	Р	F	P	S				228
228	20EGgEgE	C18DA	Me	NH2	٧	Alb	E	G	T	F	į	s (١	1 5		1	١.	L	D	R	Ĭ.	Km	Q,	А	N	F	٧	N	W	L	a.	A,	Q	5	P	S	S	G	A	P	F	P	S	1			229
229	20EGgEgE	C18DA	Me	MM2	Υ	Aib	E	G	Ť	F	I	5 [) 1	1 5	5	,	١.	L	D	R	ı	Km	Q	Alb	M	F	٧	N	w	L	L	А	q	5	P	5	5	G	A	P	F	p	5			0.000	230
230	20EGgE	C18DA	Н	OH	Y	Alb	E	G	Ť	F	I	5 [)			1	4	L.	D	ĸ		Km	Q	Q	D	F	٧	N	w	L	L	A	Q	R	G	ОН					Ĺ			th beautiful to			231
231	20EGgE	C18DA	Me	ОH	¥	Alb	E	G	T	f	1	5 ()	1 5		1	1	L	D	ĸ	ı	Km	Q	Q	D	F	٧	N	W	L.	il.	A	Q	R	G	ОН					I						232
232	20EGgEgE	C18DA	Me	NH2	٧	Alb	E	G	Т	F	ı	5 [)	1 5		1	١.	L	D	R	ı	Km	Q	A	D	F	٧	N	W	L	L	A	Q	R	p	5	5	G	A	p	F	p	5				233
233	20EGgEgE	C18DA	Me	NH2	Y	Alb	E	G	Ţ	F	ı	S () 1	1		1	1	L	D	R	Į	Km	Q	Q	D	F	٧	N	w	L.	and a	A	Q	R	Р	5	5	G	A	Р	F	P	5				234

СОЕД:	JWHKEP	ли- пжд	N- TER	C- TER	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40	41	42	SEQ ID No.
234	2OEGgEgE	C18DA	Me	NH2	¥	Aib	E	G	Т	F	1	5	D	γ	5	ī	А	L	D	R	ı	Km	a	Q	N	F	٧	N	w	L.	L	А	Q	R	p	Ş	5	G	A	Р	T _P	P	5				235
235	20EGgEgE	C18DA	Me	NH2	Y	Alb	E	G	T	F	1	5	D	γ	5	ı	Α	L	D	R	1	Km	a	Q	N	F	v	N	w	L	L	А	Q	S	p	5	5	G	А	Р	P	P	5				236
236	20EG/E	C18DA	Me	ОН	Y	Alb	E	G	T	F	ı	5	D	Y	5	ı	Α	Į,	D	R	1	Km	Q	Q	D	F	٧	N	₩	L	L	А	Q	R	G	ОН					T						237
237	20EGgE	C18DA	Me	ОН	¥	Alb	ĪΕ	G	T	F	ı	5	D	γ	5	ı	A	L	D	к	ı	A	Q	Km	D	F	٧	N	W	L.	L	А	Q	R	G	ОН					Ī						238
238	20EGgEgE	C18DA	Me	NH2	Y	Alb	E	G	T	F	1	s	D	γ	5	ı	Α	L	D	R	1	Km	Q	Q	N	F	٧	E	W	L	L	А	Q	R	p	S	5	G	Α	р	P	P	5				239
239	20EGgEgE	C18DA	Me	ОН	¥	Aib	E	G	T	F	1	5	D	Y	5	į	А	L	D	R	100	Α	Q	Q	Km	F	V	Ε	W	L	L	A.	Q	5	p	5	5	G	A	ρ	p	p	5	ОН			240
240	2OEGgEgE	C18DA	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	ı	5	D	γ	5	ı	Α	L	D	R	ı	А	Q	R	Km	F	٧	E	W	L	L	A	Q	5	p	5	5	G	A	Р	P	P	5	ОН			241
241	20EGgEgE	C18DA	Ŧ	ОН	γ	Aib	E	G	T	F	1	5	O	γ	5	ı	Α	L	D	K	А	Α	Q	R	Km	F	٧	E	W	L	l.	Α	Q	A	G	OH					Ī						242
242	20EGgEgE	C18DA	Н	ОН	γ	Aib	E	G	T	F	1	5	D	γ	5	ì	А	L	D	K	ĕ	A	Q	R	Km	F	٧	E	W	L	L	A	Q	R	G	ОН											243
243	20EGgE	C18DA	Me		γ	DA	E	G	T	F	1	5	D	γ	5	ı	Α	Ļ	D	R	ı	Н	Q	Q	N	F	٧	N	W	L	L	Д	Q	Km							I						244
244	20EGgE	C18DA	Αc		¥	Alb	E	G	T	F	1	\$	D	Y	5	ı	А	L	D	R	1	Н	Q	Q	N	F	٧	N	W	L	L	А	Q	Km													245
245	20EGgE	C18DA	Me		γ	Aib	E	G	T	F	1	5	0	À	5	ě	Α	Km	D	R	1	Н	Q	Q	N	F	٧	N	W	Ę.	L	A	Q	K													246
246	20EGgE	C18DA	Me		Y	Aib	E	G	T	F	1	5	D	Y	5	ı	Α	L	D	R	Km	Н	Q	Q	N	F	٧	N	W	L	L	А	Q	K							Ī						247
247	20EGgE	C18DA	Me		γ	Aib	E	G	T	F	1	S	D	γ	\$	ı	А	L	D	R	1	H	Q	Km	N	F	٧	N	W	L	L	А	Q	K													248
248	20EG/E	C18DA	Me		¥	Aib	E	G	T	F	ı	5	O	¥	\$	ı	Α	L	D	R	1	Н	Q	Aib	N	F	٧	N	W	L.	L	A	Q	Km							The second secon	The second secon					249
249	2OE GgE	C18DA			Ą	Alb	E	G	T	F	1	5	D	γ	5	ı	Α	L	D	R	1	Н	Q	Q	N	F	٧	N	W	L	L	A	Q	Km													250
250	G5	C18DA	Me	NH2	¥	Ajb	E	G	T	F	ı	5	0	¥	\$	ì	Д	Km	D	R	Aib	A	Q	Alb	N	F	٧	Ν	W	L	L	А	Q	R													251
251	G 5	C18DA	Me		γ	Alb	E	G	T	F	ı	5	D	Y	\$	ı	A	Km	D	R	Aib	A	Q	Aib	N	F	٧	N	W	Ĺ.	L.	A	Q	R													252
252	20EGgE	C18DA	Me	NHZ	γ	Alb	E	G	T	F	ı	5	0	γ	5	ı	Α	Km	D	R	1	A	Q	Alb	N	F	٧	N	w	L	L	А	Q	R							Π						253
253	2OEGgE	C18DA	Me	NH2	γ	Aib	Ε	G	T	F	ı	5	Ö	Y	5	ı	А	Km	D	R	Aib	А	Q	Q	N	F	٧	N	w	L,	L	A	Q	R													254
254	20EGgE	C18DA	Me	NH2	γ	Aib	E	G	T	F	ı	\$	O	٧	S	ļ	Α	Km	D	R	Aib	A	Q	Aib	N	F	٧	N	W	L.	L	A	Q	R			The second second										255
255	20EGgE	C170A	Me		γ	Alb	E	G	T	F	ı	5	D	γ	5	Ì	Α	Km	D	R	Aib	Α	Q	Aib	N	F	٧	M	w	L	L	A	Q	K													256
256	20EGgEgE	C17DA	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	ı	5	D	Y	5	ı	A	L	D	R	Aib	Km	Q	Aib	N	F	٧	N	W	L	L	Д	Q	R													257
257	20EGgEgE	C17DA	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	ı	5	0	γ	5	ī	Α	Ł.	D	R	Aib	Н	Q	Aib	Km	F	٧	N	W	L	L.	A	Ω	R													258
258	20EGgEgE	C17DA	Me	NH2	Y	Alb	E	G	T	F	ı	5	O	Y	5	Į	А	L	D	R	Aib	Н	Q	Aib	N	F	٧	M	W	L	L	А	Km	R													259
259	G5	C17DA	Me	ОН	Y	Alb	E	G	T	F	ı	5	D	Y	5	ı	Α	L	D	R	Km	Н	Q	Alb	N	F	٧	N	W	L	L	A.	Q	R	p	5	5	G	A	p	P	P	s				260

соед	JWHKEP	ли	N-	C-	1	7	3	4	5	6	7	8	9	10		12	3	14	5 3	5	.7	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	37	3.8	39	40	41	42	SEQ ID
W		пид		TER																1																								assaucensas:		غسس	No.
260	G5gE	C170A	Me	NH2	Y	Aib	E	6	Ŧ	F	ı	5	D	٧	5		Ą	Km	0 1	1 /	ub	A	Q.	Alb	N	F	٧	N	W	L	L	A	Q.	R	р	5	5	G	А	Р	P	P	5				261
261	G5gE	C17DA	Me	NH2	γ	Aib	E	G	T	F	ı	5	D	Y	5	1 /	db	Km	D I	i j	ub	А	Q.	Alb	N	F	٧	M	W	L	L	A	a	R	P	5	5	G	A	p	p	p	5				262
262	G5gE	C180A	Me	NH2	γ	Aib	E	G	T	F	ı	5	D	۲	S	1 /	ab	Km	o I	۱,	üb	A	Q	Alb	N	F	٧	N	W	L.	L	A	Q	R	P	5	S	G	A	р	P	P	5				263
263	20E GgE	C170A	Me	MH2	¥	Aib	E	G	Т	F	ı	5	D	Y	5	1 /	ib	Km	0 1	1	üb	A	Q.	Aib	N	F	٧	N	W	L	ı.	A,	Q	R	Р	5	5	G	А	p	P	p	5				264
264	GSgEgE	C17DA	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	ļ	5	D	٧	5	1 4	ab	Km	D I	1 /	űb.	A	Q.	Alb	N	F	٧	N	W	L.	Ļ	A	Q	R													265
265	G5∉E	C17DA	Me	NH2	γ	Alb	E	G	T	F	ı	5	О	٧	5	1 /	ab	Km	o i	1	üb	A	Q	Alb	D	£	٧	N	W	L	L	A	Q	R													266
266	2OE GgE	C17DA	Me	NH2	¥	Aib	E	G	Т	F	1	5	D	Y	5	ı	A	L	D I	R K	m	A	Q.	Аib	N	F	٧	N	w	L	L	A,	Q.	R	P	5	5	G	A	P	P	P	5				267
267	20EGgEgE	C180A	Me	NH2	Y	Aib	Ε	G	T	F	ı	5	D	Y	5	ī	ь	L	D I		Иb	A	Q	Alb	Km	F	٧	N	₩	L.	Į,	A	Q	R						good reason						-	268
268	20E GgE	C17DA	Me	NH2	¥	Aib	E	G	т	F	ı	S	D	Y	5	ı	A	L	o i		db	Cen	Q	Aib	N	F	٧	N	w	L	L	A	Q.	5	P	5	S	G	A	p	P	P	4				269
269	20EGgEgE	C18DA	Me	NH2	γ	Aib	E	G	т	F	ı	5	D	Y	5	ī	A	L	D I	1	Иb	A	Q	Aib	Km	F	٧	N	W	L	I,	A	Q	R													270
270	20EGgEgE	C17DA	Me	NH2	γ	Ait	E	G	Ŧ	F	ĵ	S	D	Y	5	Į į	ab	L	D I	i k	(m	A	Q	Alb	N	F	٧	N	W	L	L	A	Q.	5	P	5	5	G	A	р	P	P	5			- Constitution	271
271	XXEGgEgE	C170A	Me	NH2	γ	Aib	E	G	Т	F	ı	s	D	٧	s	1 /	lь	ı	D I	i k	m	А	Q.	Aib	N	F	٧	N	W	L.	L	A	a	Ř	G	G	G	G	5		Γ						272
272	20EGgEgE	C200A	Me	NH2	Υ	Aib	E	G	т	F	ı	5	D	Y	5	ı	A	L	o i	1	üb	A	Q	Alb	Km	F	٧	N	w	L	L	A	Q	R							Γ						273
273	G 5	C18DA	Me	NH2	γ	Alb	E	G	T	F	ı	5	D	٧	5	1	Ą	Km	D I	٤ ,	ub	A	Q	Alb	N	#	٧	N	W	L	L	A	a	5	Р	5	5	G	А	р	p	P	5				274
274	G5	C180A	Me	NH2	٧	Aib	E	G	Т	F	ı	5	D	Y	S	ı	A	Km	0 1	3 /	úb	A	Q	Aib	D	F	٧	N	W	L.	a,	A	Q	R	þ	5	S	G	А	р	P	P	S				275
275	G5	C18DA	Me	NH2	γ	Alb	E	G	T	F	ı	5	0	٧	5	ī	ub	Km	o i	3 /	Jb	A	Q	Alb	N	F	٧	N	W	L	L	A	Q	5	Р	5	5	G	Α	р	p	Р	5		П	Ī	276
276	G5	C18DA	Me	NH2	γ	Aib	Ε	G	т	F	1	5	O	Y	5	1/	ab	Km	D I	1	üb	А	Q	ΑĐ	D	F	٧	N	W	L.	L	A	a	R	Р	5	5	G	А	p	p	P	5				277
277	G6	C18DA	Me	NH2	γ	Aib	E	G	T	F	ı	5	L.	Y	S	ı	Ą	Ļ	D I	R K	m	Н	Q	Aib	N	f	٧	N	W	Ļ	Ļ	A	Q.	R	p	5	S	G	A	p	P	Р	S	R			278
278	G6	C18DA	Me	NH2	γ	Aib	Q	G	т	F	ı	5	D	Y	5	ī	A	L	D I	3 K	m	н	Q	Alb	N	F	٧	N	W	L	L	A	Q.	R	ρ	5	5	G	Α	Р	P	P	5	R			279
279	G6	C180A	Me	NH2	γ	Alb	E	G	T	F	ı	5	D	٧	5	ī	A	L	5 1	R K	m	94	Q.	Alb	N	F	٧	N	w	L	L.	A	Q	R	P	5	5	G	А	р	P	р	5	R			280
280	G6	C18DA	Me	NH2	Υ	Aib	E	G	T	F	ı	S	O	Υ	S	ī	Ą	L	K	R K	m	н	Q	Alb	N	F	٧	N	W	L	L	A	Q	R	P	S	5	G	А	p	P	P	5	R			281
281	G5	C18DA	Me	NH2	γ	Aib	E	G	Т	F	1	S	D	γ	5	ı	A	Km	D I	(/	ub	н	Q	Aib	N	F	٧	N	W	L	L	A	Q	K	G	K	K	N	M	W	K	Н	N				282
282	G5X	C180A	Me	NH2	γ	Alb	E	G	T	F	ı	S	L	٧	5	ı	A	L	0 1	i k	(m	H	Q	Aib	N	*	٧	N	W	L.	L	A	Q	R	p	5	5	G	А	р	P	Р	5	Ř			283
283	G4KG	C18DA	Me	NH2	γ	Aib	E	G	T	F	ı	5	ı	٧	5	T	A	L	0 1	R K	(m	н	Q	Alb	N	F	٧	N	w	L.	L	A	a	R	P	5	5	G	Α	P	P	p	5	R			284
284	G5	C18DA	Me	ОН	¥	Aib	Ε	G	т	F	ı	5	o	Υ	5	1	ab	L	o l	R	(m)	A	Q	Aib	D	F	٧	N	w	L	L.	A	Q	R	G	ОН											285
285	G5	C18DA	Me	OH	٧	Alb	E	G	T	F	ı	5	D	٧	5	ı	A	Km	o i	*	П	Д	Q	Q	D	F	٧	N	W	L	L	A	Q.	R	P	5	5	G	ОН								286

соед ме	JUNHONEP	ли- пид	N- TER	C- TER	1	2	<u>FF)</u>	4	5	5	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	34	5	37 31	3 39	40	41	42	SEQ ID No.
286	20EGgEgE	C18DA	Me	OH	γ	Aib	E	G	-	F	1	5	D	Υ	5	į	A	L	D	A	2000	А	Q	Q	Km	F	٧	N	₩	L	L	Α	Q	R	G	ОН											287
287	20EGgEgE	C18DA	Me	ОН	Y	Alb	E	G	T	F	1	5	D	Y	5	ı	A	l.	D	Я.	1	Km	Q	Q	D	F	٧	N	W	L	L	A	Q	R	P	\$	5	G	OI	1			Ī				288
288	G5	C18DA	Me	OH	Y	Aib	E	G	T	F	1	5	D	٧	5	ı	А	L	D	R	Km	А	Q	Q	D	F	٧	N	w	L	L	А	Q	R	P	5	5	G	OI	1		T	Τ				289
2.89	GGPAPAP	C18DA	Me	OH	γ	Aib	E	G	T	F	1	5	D	Υ	5	ı	A	Km	D	R	Aib	Α	Q	Aib	D	F	٧	N	w	L	L	Α	q	K	G	ОН											290
290	G5	C18DA	Me	OH	٧	Aib	E	G	T	¥.	ď	5	D	Υ	5	ı	A	L	Đ	R	Km	A	Q	Alb	N	F	٧	N	₩	L	L	A	Q	5	p	ő	Oŧ	1									291
291	G 5	CIBDA	H	ОН	٧	Aib	E	6	-	F	1	5	O	¥	S	ı	А	Km	D	R.	A	А	Q	Aib	D	F	٧	E	w	L	1.	А	Q	R	G	OH											292
2:92	G5	C18DA	Me	ОН	γ	Aib	E	G	T	F	1	5	0	γ	5	ı	А	Km	D	R.	10	A	Q	Q	N	F	٧	N	W	L	L	А	Q	5	p	S	5	G	A	P		p p	5	OH			293
293	20EGgEgE	C18DA	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	4	5	D	Υ	5	ı	A	L	D	A	Alb	Km	Q	Alb	N	F	٧	N	w	L	Ļ	А	a	5	p	5	5	6	A	P		p p	5	NH.	2		294
294	GGGGG	C18DA	Me	ОН	γ	Aib	E	6	T	F	1	5	D	Y	5	ı	Alb	Km	D	A	Alb	A	Q	Alb	0	F	٧	N	w	L	L	A	Q	R	G	ОН											295

N-TER — N-концевой, C-TER — C-концевой, C17DA — C17 двухосновную кислоту, C18DA — C18 двухосновную кислоту, C20DA — C20 двухосновную кислоту

[00569] Биологические примеры

[00570] Способы проведения анализов связывания рецепторов GIP и GLP, анализов ингибирования рвоты, рвоты и тошноты, вызванных различными раздражителями, в том числе рвотой, вызванной лекарственными средствами или химиотерапией, подробно описаны в международной заявке РСТ № РСТ/JP2018/013540, поданной 30 марта 2018 г., на страницах с 213 по 255, и полностью включены в данный документ посредством ссылки.

[00571] Пример 9. Оценка активности пептидного агониста в отношении GIPR человека и GLP1R человека путем измерения внутриклеточного накопления цАМФ

[00572] Анализ GIPR

[00573] Клетки НЕК-293Т, сверхэкспрессирующие полноразмерный GIPR человека с последовательностью, идентичной номеру доступа GenBank NM 000164, с N-концевой меткой FLAG, приобретают у Multispan, Inc (Хейворд, штат Калифорния). Клетки культивируют в соответствии с протоколом производителя в DMEM с 10% фетальной бычьей сывороткой и 1 мкг/мл пуромицина и хранят в замороженных аликвотах для использования в качестве готовых к анализу клеток. В день анализа клетки вынимают из морозильной камеры, дважды промывают в 1х буфере Кребса-Рингера (Zenbio, Research Triangle Park, штат Северная Каролина) и повторно суспендируют до концентрации 4×10⁵ клеток/мл в 1х буфере Кребса-Рингера. 50 нл исследуемого соединения в 100% ДМСО с конечным диапазоном концентраций от 3×10^{-10} -5,08×10⁻¹⁵ М разливают с помощью акустического дозатора в белые 384-луночные полипропиленовые планшеты малого объема (Corning, Тьюксбери, штат Массачусетс) с последующим добавлением 4 x 10³ клеток на лунку общим объемом 10 мкл. Клетки инкубируют с исследуемым соединением в течение 1 часа при комнатной температуре в темноте и измеряют накопление цАМФ с использованием набора для анализа цАМФ Cisbio HiRange (Бедфорд, штат Массачусетс) в соответствии с протоколом производителя. Антитело к цАМФ и реагенты для мечения d2цАМФ, разведенные в буфере для лизиса/детектирования, инкубируют в темноте в течение 1 часа и результаты измеряют на планшет-ридере Envision (Perkin Elmer, Уолтем, штат Массачусетс). Данные нормализованы с использованием 1 нМ GIP как 100% активности и одного ДМСО как 0% активности.

[00574] Клетки НЕК-293Т, сверхэкспрессирующие полноразмерный человеческий GLP-1R с последовательностью, идентичной номеру доступа GenBank NM_002062, с N-концевой меткой FLAG, можно приобрести у Multispan, Inc (Хейворд, штат Калифорния). Клетки культивируют в соответствии с протоколом производителя в DMEM с 10% фетальной бычьей сывороткой и 1 мкг/мл пуромицина и хранят в замороженных аликвотах для использования в качестве готовых к анализу клеток. В день анализа клетки вынимают из морозильной камеры, дважды промывают в 1x буфере Кребса-Рингера (Zenbio, Research Triangle Park, штат Северная Каролина) и повторно суспендируют до концентрации 4×10^5 клеток/мл в 1x буфере Кребса-Рингера. 50 нл исследуемого соединения в 100% ДМСО с конечным диапазоном концентраций от 1×10^{-6} до $1,69\times10^{-11}$ М разливают с помощью акустического дозатора в белые 384-луночные полипропиленовые планшеты малого

объема (Corning, Тьюксбери, штат Массачусетс), а затем добавлением 4 х 10³ клеток на лунку общим объемом 10 мкл. Клетки инкубируют с исследуемым соединением в течение 1 часа при комнатной температуре в темноте и измеряют накопление цАМФ с использованием набора для анализа цАМФ Cisbio HiRange (Бедфорд, штат Массачусетс) в соответствии с протоколом производителя. Антитело к цАМФ и реагенты для мечения d2-цАМФ, разведенные в буфере для лизиса/детектирования, инкубируют в темноте в течение 1 часа и результаты измеряют на планшет-ридере Envision (Perkin Elmer, Уолтем, штат Массачусетс). Данные нормализованы с использованием 1 нМ GLP-1 как 100% активности и одного ДМСО как 0% активности.

[00575] Таблица 4. Селективная активация рецептора GIP различными пептидами-

агонистами рецептора GIP по настоящему изобретению

Соединение №	ора GIP по настояц SEQ ID NO:	ЕС50 цАМФ GIPR человека, НЕК293Т (нМ)	EC50 цАМФ GLP1R человека, НЕК293Т (нМ)
1	2	0,0004	10,4713
2	3	0,0003	524,8075
3	4	0,0006	10,4713
4	5	0,001	38,9045
5	6	0,0007	123,0269
6	7	0,0004	83,1764
7	8	0,0004	588,8437
8	9	0,0003	41,4477
9	10	0,0004	7,9433
10	11	0,0002	37,1535
11	12	0,0003	1000
12	13	0,0002	954,9926
13	14	0,0004	48,9779
14	15	0,0003	171,7908
15	16	0,0003	35,8922
16	17	0,0004	35,0752
21	22	0,0004	34,6737
22	23	0,0005	524,8075
23	24	0,0003	50,1187
24	25	0,0004	190,5461
25	26	0,0019	144,544
26	27	0,0003	38,9045

27	28	0,0004	87,0964
28	29	0,0003	20,893
29	30	0,0004	416,8694
30	31	0,0006	104,7129
31	32	0,0003	169,8244
32	33	0,0003	1000
33	34	0,0008	436,5158
34	35	0,0004	1000
35	36	0,0007	89,1251
36	37	0,0007	87,0964
37	38	0,0005	44,6684
38	39	0,0006	45,7088
39	40	0,0017	13,1826
40	41	0,0007	5,6
41	42	0,0011	13,8038
42	43	0,0008	5,4954
43	44	0,001	61,6595
44	45	0,0017	10,7152
45	46	0,0006	8,2224
46	47	0,0003	104,7129
47	48	0,0008	147,9108
48	49	0,0007	87,0964
49	50	0,0006	107,1519
50	51	0,0007	20,4174
51	52	0,0006	14,7911
52	53	0,0005	16,9824
53	54	0,0005	47,863
54	55	0,0006	120,2264
55	56	0,0009	741,3102
56	57	0,0006	>1000
57	58	0,0006	>1000
58	59	0,0004	>1000
59	60	0,0005	>1000
60	61	0,0003	100

61	62	0,0007	>1000
62	63	0,0004	>1000,0000
63	64	0,0002	75,8578
64	65	0,0002	109,6478
65	66	0,001	40,738
66	67	0,0008	32,3594
67	68	0,0013	33,8844
68	69	0,0007	>1000,0000
69	70	0,0008	102,3293
70	71	0,0002	43,6516
71	72	0,0003	34,6737
72	73	0,0005	43,1519
73	74	0,0003	363,0781
74	75	0,0005	467,7351
75	76	0,0005	549,5409
76	77	0,0006	28,8403
77	78	0,0003	16,9824
78	79	0,0003	26,9153
80	81	0,0003	114,8154
81	82	0,0002	33,8844
82	83	0,0003	17,378
83	84	0,0007	66,0693
84	85	0,0002	58,8844
85	86	0,0004	41,6869
86	87	0,0003	58,8844
87	88	0,0004	>1000,0000
88	89	0,0004	13,4896
89	90	0,0004	42,658
90	91	0,0005	72,4436
91	92	0,0005	30,903
92	93	0,0006	36,3078
93	94	0,0006	29,5121
94	95	0,0006	63,0957
95	96	0,0004	17,378

96	97	0,0003	9,5499
97	98	0,0006	52,4807
98	99	0,0004	112,2018
99	100	0,0005	478,6301
100	101	0,0006	>1000,0000
101	102	0,0009	39,8107
102	103	0,0005	117,4898
103	104	0,0017	29,5121
104	105	0,0005	66,0693
105	106	0,0005	562,3413
106	107	0,0004	12,0226
107	108	0,0004	45,7088
108	109	0,0002	41,6869
109	110	0,0004	204,1738
110	111	0,0003	100
111	112	0,0001	14,1254
112	113	0,0003	21,3796
113	114	0,0003	13,4896
114	115	0,0001	11,749
115	116	0,0003	40,738
116	117	0,001	109,6478
117	118	0,002	44,6684
118	119	0,0007	91,2011
119	120	0,0009	50,1187
120	121	0,0003	15,8489
121	122	0,0005	89,1251
122	123	0,0008	3,5481
123	124	0,0005	74,131
124	125	0,0003	123,0269
125	126	0,0005	19,9526
126	127	0,0004	30,903
127	128	0,0007	63,0957
128	129	0,0009	7,2444
129	130	0,0004	114,8154

130	131	0,0003	95,4993
131	132	0,0004	151,3561
132	133	0,0009	66,0693
133	134	0,0012	58,8844
134	135	0,0006	169,8244
135	136	0,0007	8,3176
136	137	0,0007	63,0957
137	138	0,0013	3,4674
138	139	0,0008	2,0417
139	140	0,0015	8,9125
140	141	0,0007	3,9811
141	142	0,0005	5,2481
142	143	0,0004	158,4893
143	144	0,0004	4,8978
144	145	0,0009	15,1356
145	146	0,0018	9,3325
146	147	0,0008	7,0795
147	148	0,0008	1,6596
148	149	0,0004	8,7096
149	150	0,0007	15,8489
150	151	0,0004	13,4896
151	152	0,0003	5,0119
152	153	0,0006	33,1131
153	154	0,0003	6,7608
154	155	0,0003	8,9125
155	156	0,0008	85,1138
156	157	0,0013	10,2329
157	158	0,0003	436,5158
158	159	0,0005	338,8442
159	160	0,0009	11,749
160	161	0,0003	537,0318
161	162	0,0001	85,1138
162	163	0,0004	588,8437
163	164	0,0002	218,7762

164	165	0,0002	>1000
165	166	0,0001	>1000
166	167	0,0005	74,131
167	168	0,0009	38,0189
168	169	0,0009	16,5959
169	170	0,0008	177,8279
170	171	0,0005	61,6595
171	172	0,0006	83,1764
172	173	0,0011	93,3254
173	174	0,0003	104,7129
174	175	0,0004	47,863
175	176	0,0007	58,8844
176	177	0,0003	40,738
177	178	0,0003	100
178	179	0,0006	186,2087
179	180	0,0008	2,884
180	181	0,0009	5,7544
181	182	0,0004	
182	183	0,0525	213,7962
183	184	0,0007	162,181
184	185	0,0005	
185	186	0,001	1000
186	187	0,0003	1000
187	188	0,0032	562,3413
188	189	0,0019	131,8257
189	190	0,0011	218,7762
190	191	0,0005	97,7237
191	192	0,0032	97,7237
192	193	0,0002	177,8279
200	201	0,0006	77,6247
201	202	0,0009	61,6595
202	203	0,0042	2,5119
203	204	0,0013	4,1687
204	205	0,0003	6,6069

	T	T	
205	206	0,0008	33,1131
206	207	0,0004	26,3027
207	208	0,0004	36,3078
208	209	0,0003	9,3325
209	210	0,0004	20,893
210	211	0,0003	10,7152
211	212	0,0005	23,4423
212	213	0,0003	42,658
213	214	0,0011	40,738
214	215	0,0014	28,8403
215	216	0,0005	61,6595
216	217	0,0005	79,4328
217	218	0,0006	134,8963
218	219	0,0005	38,0189
219	220	0,0008	17,378
220	221	0,0005	0,3802
293	294	0,0004	128,825
294	295	0,0009	38,9045
	1	l	<u> </u>

[00576] В таблице 4 представлена селективная связывающая активность пептидовагонистов GIPR по настоящему изобретению. Как можно видеть, представленные в данном документе пептидные соединения имеют отношения EC_{50} цАМФ GLP1R человека/ EC_{50} цАМФ GIPR человека в диапазоне от около 800 до около 10000000, что указывает на невероятно селективную связывающую активность агониста GIPR. Большинство пептидных соединений-агонистов GIPR демонстрируют отношения EC_{50} цАМФ GLP1R человека/ EC_{50} цАМФ GIPR человека более 1000, или более 5000, или более 10000, или более 50000, или более 100000, или более 500000.

[00577] Пример 10. Пероральный тест толерантности к глюкозе

[0001] Пероральный тест толерантности к глюкозе (ПГТТ) проводили на мышах C57BL/6J с 50% раствором декстрозы в дозе 5 мл/кг. Исследуемые концентрации 0,1 нмоль/кг, 0,3 нмоль/кг, 3 нмоль/кг или 10 нмоль/кг были выбраны в зависимости от пептида. Каждый пептид или носитель (контрольная группа) вводили подкожно за 24 часа (если не указано иное) до нагрузки глюкозой, а уровень глюкозы в крови измеряли через 0, 15, 30 и 60 минут после введения дозы глюкозы. Действие соединения рассчитывали по приведенной ниже расчетной формуле и выражали как % снижения уровня глюкозы, измеренный в течение 60 минут с использованием AUC.

[0002] % ингибирования=(1 - (AUC соед.-AUC наивного/AUC носит.- AUC наивного)) х 100. Результаты представлены в таблице 5. Как показано в таблице 5,

подтверждено, что соединения по настоящему изобретению подавляют повышение уровня глюкозы в крови, вызванное пероральной нагрузкой глюкозой.

[00578] Таблица 5. Пероральный тест толерантности к глюкозе

	Ī	Пероральный тест толерантности к глюкозе
Соединение		
№	SEQ ID NO:	Процентное снижение AUC глюкозы в крови (%) в течение
		60 минут при различных дозах соединения (нмоль/кг)
8	9	54% (3 нмоль/кг)
11	12	28% (3 нмоль/кг)
12	13	30% (3 нмоль/кг)
13	14	55% (3 нмоль/кг)
14	15	25% (3 нмоль/кг)
15	16	34% (3 нмоль/кг)
16	17	40% (3 нмоль/кг)
18	19	8% (0,1 нмоль/кг)
20	21	30% (3 нмоль/кг)
21	22	32% (3 нмоль/кг)
23	24	46% (3 нмоль/кг)
25	26	9% (3 нмоль/кг)
26	27	44% (3 нмоль/кг); за 72 часа до введения
27	28	45% (3 нмоль/кг)
30	31	27% (3 нмоль/кг)
31	32	43% (3 нмоль/кг)
33	34	72% (3 нмоль/кг)
35	36	47% (3 нмоль/кг)
36	37	28% (3 нмоль/кг)
37	38	54% (3 нмоль/кг)
38	39	97% (3 нмоль/кг)
39	40	24% (3 нмоль/кг)
40	41	102% (3 нмоль/кг)
4.1	42	45% (3 нмоль/кг),
41	42	15% (10 нмоль/кг)
42	43	62% (3 нмоль/кг)
43	44	97% (3 нмоль/кг)
44	45	119% (3 нмоль/кг)

45	46	95%, 43%, 68% (3 нмоль/кг)
47	48	48% (3 нмоль/кг)
48	49	87% (3 нмоль/кг)
49	50	36% (3 нмоль/кг)
50	51	89, 69% (3 нмоль/кг)
51	52	50% (3 нмоль/кг)
52	53	65% (3 нмоль/кг)
53	54	59% (3 нмоль/кг)
54	55	43% (3 нмоль/кг)
55	56	13% (3 нмоль/кг)
56	57	47% (3 нмоль/кг)
57	58	48% (3 нмоль/кг)
58	59	34% (3 нмоль/кг)
61	62	44% (3 нмоль/кг)
62	63	16% (3 нмоль/кг)
63	64	41% (3 нмоль/кг)
64	65	53% (3 нмоль/кг)
66	67	67% (3 нмоль/кг)
70	71	56% (3 нмоль/кг)
71	72	68% (3 нмоль/кг)
72	73	73% (0,1 нмоль/кг), 66% (0,3 нмоль/кг), 38% (3 нмоль/кг)
73	74	49% (3 нмоль/кг)
74	75	18% (3 нмоль/кг)
80	81	22% (3 нмоль/кг)
81	82	66% (3 нмоль/кг)
82	83	72% (3 нмоль/кг)
83	84	68% (3 нмоль/кг)
84	85	72% (3 нмоль/кг)
85	86	47% (3 нмоль/кг)
86	87	29% (3 нмоль/кг)
87	88	50% (3 нмоль/кг)
88	89	64% (3 нмоль/кг)
89	90	32% (3 нмоль/кг)
90	91	41% (3 нмоль/кг)

91	92	44% (3 нмоль/кг)
93	94	24% (3 нмоль/кг)
94	95	40% (3 нмоль/кг)
96	97	80% (3 нмоль/кг)
99	100	35% (3 нмоль/кг)
100	101	17% (3 нмоль/кг)
104	105	78% (3 нмоль/кг)
105	106	82% (3 нмоль/кг)
106	107	40% (3 нмоль/кг)
107	108	28% (3 нмоль/кг)
108	109	65% (3 нмоль/кг)
110	111	57% (3 нмоль/кг)
111	112	44% (3 нмоль/кг)
114	115	50% (3 нмоль/кг)
115	116	40% (3 нмоль/кг)
117	118	30% (3 нмоль/кг)
119	120	12% (3 нмоль/кг)
122	123	19% (3 нмоль/кг)
123	124	10% (3 нмоль/кг)
124	125	06% (3 нмоль/кг)
128	129	57% (3 нмоль/кг)
136	137	19% (3 нмоль/кг)
137	138	23% (3 нмоль/кг)
138	139	80% (3 нмоль/кг)
139	140	93% (3 нмоль/кг)
141	142	16% (3 нмоль/кг)
144	145	35% (3 нмоль/кг)
145	146	52% (3 нмоль/кг)
146	147	52% (3 нмоль/кг)
148	149	51% (3 нмоль/кг)
149	150	13% (3 нмоль/кг)
153	154	58% (3 нмоль/кг)
154	155	51% (3 нмоль/кг)
155	156	6% (3 нмоль/кг)

156	157	13% (3 нмоль/кг)
159	160	54% (3 нмоль/кг)
161	162	4% (3 нмоль/кг)
167	168	2% (3 нмоль/кг)
174	175	41% (3 нмоль/кг)
176	177	53% (3 нмоль/кг)
177	178	47% (3 нмоль/кг)
179	180	58% (3 нмоль/кг)

[00579] Как показано в Таблице 5, пептидные соединения-агонисты GIPR по настоящему изобретению подавляют повышение уровня глюкозы в крови, вызванное пероральной нагрузкой глюкозой.

[00580] Пример 11. Индуцируемая РҮҮ-1119 рвота у собак

[00581] Влияние однократного подкожного введения соединений-агонистов GIPR по настоящему изобретению на индуцируемую соединением-агонистом нейропептидного рецептора Y2 (Y2R) PYY-1119 (4-имидазолкарбонил-Ser-D-Hyp-Iva-Pya(4)-Cha-Leu(Me) - Asn-Lys-Aib-Thr-Arg-Gln-Arg-Cha-NH2) (10 мкг/кг [около 5 нмоль/кг], подкожно) рвоту оценивали у собак. Пептидные соединения-агонисты GIPR по настоящему изобретению или носитель (0,09% [мас./об.] Твин-80/10% ДМСО/РВS) вводили подкожно (п/к) в дозе 3-10 нмоль/кг самкам собак породы бигль (возраст 10 месяцев), с последующим подкожным введением агониста Y2R ((4-имидазолкарбонил-Ser-D-Hyp-Iva-Pya(4)-Cha-Leu(Me)-Asn-Lys-Aib-Thr-Arg-Gln-Arg-Cha-NH2), 10 мкг/кг), 10 мкг/кг) через 1 час или в указанные в таблице часы после введения дозы. Эпизоды рвоты учитывали в течение 2 часов после введения (методом слепого анализа).

[00582] В таблице 6 показано, что соединения подавляли индуцируемые РҮҮ-1119 симптомы рвоты. В приведенной ниже таблице результаты представлены в виде процента ингибирования (%) при указанной дозе пептидного соединения (нмоль/кг) через час(-ы) после введения дозы РҮҮ-1119, рассчитанного как (1- (количество эпизодов рвоты с пептидным соединением/количество эпизодов рвоты с носителем)) Х 100.

[00583] Таблица 6. Подавление индуцируемой РҮҮ-1119 рвоты у собак.

		Ингибирование (%) эпизодов рвоты,
Соединение	GEO ID NO	индуцируемых РҮҮ-1119, через 1 час или 8 часов
№	SEQ ID NO:	(верхняя) и 72 часа (нижняя) после введения дозы
		при различных дозах соединения
11	12	79% 1 ч (10 нмоль/кг)
11	12	100% (10 нмоль/кг)
12	1.4	71% (3 нмоль/кг)
13	14	100% (3 нмоль/кг)

14	15	87% (10 нмоль/кг)
14		84% (10 нмоль/кг)
15	16	82% (10 нмоль/кг)
		100% (10 нмоль/кг)
16	17	90% 1 ч (10 нмоль/кг)
	17	100% (10 нмоль/кг)
21	22	71% (3 нмоль/кг)
21	22	88% (3 нмоль/кг)
27	28	93% (3 нмоль/кг)
	20	90% (3 нмоль/кг)
41	42	88% (3 нмоль/кг)
		78% (3 нмоль/кг)
45	46	70% (3 нмоль/кг)
		90% (3 нмоль/кг)
50	51	96% (3 нмоль/кг)
		97% (3 нмоль/кг)
72	73	100% (3 нмоль/кг)
7.2	,,,	97% (3 нмоль/кг)
108	109	93% (3 нмоль/кг)
		96% (3 нмоль/кг)
110	111	76% (3 нмоль/кг)
		98% (3 нмоль/кг)
141	142	93% (3 нмоль/кг)
		89% (3 нмоль/кг)
153	154	93% (3 нмоль/кг)
		89% (3 нмоль/кг)
154	155	93% (3 нмоль/кг)
		98% (3 нмоль/кг)
156	157	58% (3 нмоль/кг)
		55% (3 нмоль/кг)
161	162	78% (3 нмоль/кг)
	102	86% (3 нмоль/кг)
163	164	59% (3 нмоль/кг)
		76% (3 нмоль/кг)

174	175	75% (3 нмоль/кг) 87% (3 нмоль/кг)
176	177	90% (3 нмоль/кг) 90% (3 нмоль/кг)
177	178	84% (3 нмоль/кг) 83% (3 нмоль/кг)
179	180	25% (3 нмоль/кг) 45% (3 нмоль/кг)

[00584] Как показано в Таблице 6, подтверждено, что пептидные соединения по настоящему изобретению ингибируют индуцируемую РҮҮ-1119 рвоту, включая симптомы рвоты у собак.

[00585] Пример 12: Тест подавления рвоты у хорьков

[00586] 1. Эффект подкожно введенного пептида-агониста рецептора GIP в модели острой рвоты, индуцируемой морфином.

[00587] Для оценки противорвотного эффекта пептиды-агонисты рецептора GIP, отличные от природного человеческого GIP, вводили подкожно самцам хорьков за 24 часа до введения морфина. В течение 60 минут после введения морфина за состоянием хорьков наблюдают, чтобы регистрировать частоту и временные точки сокращений живота, рвоты, облизывания языком и беспокойного поведения. Пептидные соединения-агонисты рецептора GIP по настоящему изобретению в дозе 0,3-10 нмоль/кг ослабляли индуцируемую морфином (0,6 мг/кг, подкожно) рвоту у хорьков.

[00588] Пептиды-агонисты рецептора GIP растворяют в носителе (0,09 мас./об.% Твин 80/10% ДМСО/физиологический раствор), соответственно, для приготовления исследуемых растворов. Хорькам (по 4 в каждой группе) подкожно вводят 0,5 мг/кг исследуемых растворов и носитель, соответственно. Во время каждого из 4 или 24 часов после введения подкожно вводят 0,6 мг/кг морфина. В течение 60 минут после введения морфина состояние хорьков контролируется для регистрации количества животных, у которых не было рвоты, количества эпизодов рвоты, латентного периода в минутах для наблюдения эпизодов рвоты, продолжительности наблюдаемой рвоты, если таковая была.

[00589] Таблица 7. Процентное ингибирование симптомов рвоты, индуцируемых морфином, у хорьков, получавших пептиды-агонисты GIPr по настоящему изобретению.

	SEQ ID NO:	% ингибирования эпизодов рвоты в
Соединение №		дозах (нмоль/кг) и в моменты
Соединение лу		времени, показанные в модели
		морфина на хорьках
70	73	24 часа: 95% (1 нмоль/кг); 100% (3
72		нмоль/кг); 100% (10 нмоль/кг)

84	85	24 часа: 65% (1 нмоль/кг); 86% (3 нмоль/кг); 100% (10 нмоль/кг)
50	51	4 часа: 27% (0,3 нмоль/кг); 69% (1 нмоль/кг); 95% (3 нмоль/кг)

[00590] Результаты приведенного выше примера ясно демонстрируют, что пептидные соединения 72, 84 и 50 эффективно подавляют частоту рвоты, включая частоту рвоты у хорьков, получавших морфин.

[00591] Пример 13. Тестирование апоморфина (АроМ): Протокол наблюдения за симптомами индуцируемой апоморфином рвоты у собак

[00592] Собак переводят в клетку для наблюдения (ширина 700 мм × длина 700 мм $\Gamma \times$ высота 700 мм [Ш \times Д \times В], без еды) за 1 день до каждой стимуляции апоморфином. Собак взвешивают с помощью электронных весов, затем исследуемые пептидные соединения и носитель вводят подкожно. Через 8 часов после введения стимулируют апоморфином, и эпизоды рвоты будут наблюдать в течение 1 часа с помощью видеозаписи. Вторая стимуляция апоморфином будет выполнена через 72 часа после введения, и эпизоды рвоты будут регистрироваться по тому же протоколу. Симптомы рвоты непрерывно записываются с помощью видеокамеры и сохраняются на диске Blue Ray. Наблюдение за симптомами включает позывы на рвоту (ритмическое сокращение живота) и рвоту (рвота, включая выделение рвотных масс или подобное поведение). Кроме того, сочетание позывов на рвоту и рвоты определяется как рвота, а также рассчитывается количество эпизодов, латентный период (время, прошедшее с момента введения морфина до появления первого симптома рвоты), продолжительность (время, прошедшее между появлением первого и последнего эпизодов рвоты), и частота (количество животных, у которых наблюдается рвота/количество экспериментальных животных) каждого из этих симптомов. Латентный период в случаях, когда симптомы рвоты не отмечаются, принимается за максимальное значение (1 ч для стимуляции апоморфином) в конце наблюдения. продолжительность симптомов рвоты составляет менее 1 мин., продолжительность для удобства записывается как 1 мин. В таблице 8 показаны результаты тестирования АроМ:

Соединение №	SEQ ID NO:	% ингибирования эпизодов рвоты в дозах (нмоль/кг), показанных на модели апоморфина у собак через 8 часов (верхнее) и 72 часа (нижнее)		
13	14	47% (10 нмоль/кг) 48% (10 нмоль/кг)		
15	16	47% (10 нмоль/кг) 48% (10 нмоль/кг)		
16	17	63% (10 нмоль/кг) 68% (10 нмоль/кг)		
36	37	64% (30 нмоль/кг)		

		72% (30 нмоль/кг)
41	42	55% (60 нмоль/кг)
	12	69% (60 нмоль/кг)
45	46	70% (30 нмоль/кг)
	10	72% (30 нмоль/кг)
50	51	82% (30 нмоль/кг)
	31	86% (30 нмоль/кг)
85	86	69% (10 нмоль/кг)
		78% (10 нмоль/кг)
108	109	50% (10 нмоль/кг)
		54% (10 нмоль/кг)
128	129	56% (10 нмоль/кг)
120	127	60% (10 нмоль/кг)

[00593] Результаты приведенного выше примера ясно демонстрируют, что соединения 36, 45, 50 и 85 эффективны в ингибировании частоты эпизодах рвоты (ингибирование \geq 70%) у хорьков, получавших апоморфин.

[00594] Пример 14. Период полувыведения из сыворотки и оставшийся процент через 48 часов

[00595] Анализ периода полувыведения из сыворотки

[00596] В человеческую плазму (разнородного происхождения: в качестве антикоагулянта используется гепарин натрия; предварительно доведена до рН 7,4 - могут быть использованы альтернативные виды NВ) добавляется каждый тестируемый пептид (500 нМ) и инкубируется -cn=3) при 37°C в течение 48 часов в среде 5% CO₂. Аликвоты берут через 0, 1, 2, 4, 7, 24 и 46 часов и перед анализом доводят рН до 3 с помощью 20% муравьиной кислоты. Соответствующие соединения положительного контроля будут инкубироваться параллельно в дополнение к контролю без плазмы, образцы которой будут взяты через 0 и 8 часов. Все образцы будут обработаны ледяным раствором ацетонитрила/метанола (4:1 (об./об.)) с внутренним стандартом перед центрифугированием при 2000g и 4°C в течение 10 минут и подвергнуты анализу ЖХ-МС/МС.

[00597] Анализ образцов

[00598] Образцы анализируют методом ЖХ-МС/МС с использованием тройного квадрупольного масс-спектрометра 6500 (или эквивалентного) (АВ Sciex), соединенного с соответствующей системой жидкостной хроматографии (ЖХ). Значения связывания с белками и стабильности определяются по соотношению площадей пиков с использованием параметров селективной регистрации избранных реакций распада нескольких ионов (МКМ) после оптимизации соединения. Селективная регистрация избранных реакций распада нескольких ионов (МКМ) представляет собой высокочувствительный метод направленной масс-спектрометрии (МС), который можно использовать для селективного

обнаружения и количественного определения пептидов на основе скрининга определенных переходов предшественника пептида к фрагменту иона.

[00599] В Таблице 9 показаны результаты периода полувыведения соединений из сыворотки и процент, оставшийся через 48 часов:

Соединение №	SEQ ID NO:	$t_{1/2}$ из сыворотки	%, оставшийся
Соединение №	SEQ ID NO.	(часы)	через 48 часов
1	2	> 48	100
2	3	24,13	27
3	4	15,94	13
4	5	17,14	15
15	16	> 48	131,1

[00600] В Таблице 9 представлены два набора точек данных, относящихся к фармакокинетической активности пептидов-агонистов GIPR по настоящему изобретению. Оптимальные значения для применения пептидов-агонистов GIPR по настоящему изобретению находятся в диапазоне между T1/2 в сыворотке (период полувыведения) > 48 часов при дозировании один раз в неделю. Как видно из таблицы 9, когда T1/2 в сыворотке приближается к 48 часам и более, количество, оставшееся через 48 часов, превышает 90%, что указывает на то, что пептид доступен для проявления своей фармакологической активности в течение 5-7 дней.

[00601] Пример 15: РРВ человека и собаки

[00602] Связывание с белками плазмы человека (РРВ)

[00603] Исходные растворы

[00604] Исходные растворы: (1000 мкМ) пептидов готовят в ДМСО.

[00605] Анализ связывания белков плазмы (РРВ)

[00606] В человеческую плазму (разнородного происхождения; содержащая К2-ЭДТА в качестве антикоагулянта; предварительно отрегулированный до рН 7,4 - можно использовать альтернативные виды NВ) добавляется п отдельности каждый исследуемый пептид (1000 нмоль/л), отбирается образец для анализа, а затем инкубируется (n=4) при 37°C на водяной бане в течение 30 минут. После периода инкубации плазму отбирают для анализа, затем переносят в пробирки для ультрацентрифугирования и центрифугируют (n=3) при 450000g и 4°C в течение 3 часов, после чего отбирают супернантант для анализа. В конце периода центрифугирования отбирают дополнительную аликвоту супернатанта для определения концентрации общего белка. Аликвоту инкубированной плазмы хранят при 4°C в течение 3 часов, а затем отбирают для анализа. В момент отбора все образцы подбираются по матрице, обрабатываются ледяным раствором ацетонитрила/метанола (4:1 (vfv)), содержащим внутренний стандарт, центрифугируются при 2000g и 4°C в течение 10 минут и хранятся перед анализом методом ЖХ-МС/МС. Параллельно инкубируют и центрифугируют соответствующее соединение положительного контроля; контрольную плазму также центрифугируют для получения образцов для матричного сопоставления.

Показатели фракции, несвязанной в плазме (Fu_{плазмы}), определяются путем сравнения реакции аналита в плазме с реакцией аналита в супернатанте, определяемой по соотношению площадей пиков.

[00607] Анализ стабильности в плазме

[00608] В человеческую плазму (разнородного происхождения: в качестве антикоагулянта используется гепарин натрия; предварительно доведена до рН 7,4 - могут быть использованы альтернативные виды NВ) добавляется каждый тестируемый пептид (500 нМ) и инкубируется -cn=3) при 37°C в течение 48 часов в среде 5% CO₂. Аликвоты берут через 0, 1, 2, 4, 7, 24 и 46 часов и перед анализом доводят рН до 3 с помощью 20% муравьиной кислоты. Соответствующие соединения положительного контроля будут инкубироваться параллельно в дополнение к контролю без плазмы, образцы которой будут взяты через 0 и 8 часов. Все образцы будут обработаны ледяным раствором ацетонитрила/метанола (4:1 (об./об.)) с внутренним стандартом перед центрифугированием при 2000 g и 4°C в течение 10 минут и подвергнуты анализу ЖХ-МС/МС.

[00609] Анализ образцов

[00610] Образцы анализируют методом ЖХ-МС/МС с использованием тройного квадрупольного масс-спектрометра 6500 (или эквивалентного) (АВ Sciex), соединенного с соответствующей системой жидкостной хроматографии (ЖХ). Значения связывания с белками и стабильности определяются по соотношению площадей пиков с использованием параметров селективной регистрации избранных реакций распада нескольких ионов (МRМ) после оптимизации соединения. Селективная регистрация избранных реакций распада нескольких ионов (МRМ) представляет собой высокочувствительный метод направленной масс-спектрометрии (МС), который можно использовать для селективного обнаружения и количественного определения пептидов на основе скрининга определенных переходов предшественника пептида к фрагменту иона.

[00611] Значения РРВ собаки, представленные ниже, получены по существу так же, как описано для образцов РРВ человека, с той разницей, что вместо сыворотки человека используется сыворотка собак. В таблице 10 представлены значения (Fu, плазма) как доли несвязанного пептида, выраженные в процентах по сравнению с процентом связанного пептида, т.е. если значение равно 0,0123, то доля несвязанного пептида составляет (0,0123/100)%, что составляет 1,23% несвязанного пептида и 98,77% связанного пептида в плазме. Способы и анализ для выполнения протокола и результатов РРВ собаки такие же, как и для протокола и анализа РРВ человека.

[00612] В таблице 10 показаны результаты для РВВ собаки и РВВ человека:

Соединение №	SEQ ID NO:	РРВ человека (Fu _{плазмы})	РРВ собаки (Fu _{плазмы})
8	9	0,0009	0,0016
11	12	0,0038	≤0,0024
13	14	<0,002	< 0,002

15	16	0,0017	0,0021
16	17	<0,0012	≤0,00116
19	20	0,0011	0,0005
27	28	0,0013	< 0,002
36	37	< 0,002	0,0034
37	38	0,0010	0,0012
39	40	0,0112	0,0015
40	41	< 0,002	0,0004
41	42	< 0,002	0,0007
44	45	0,0007	0,0004
50	51	< 0,002	0,0006
72	73	0,0036	0,0062
84	85	0,0009	0,0003
293	294	< 0,002	< 0,002
294	295	< 0,002	0,0111

[00613] Как видно из таблицы 10, пептиды-агонисты GIPR по настоящему изобретению обеспечивают процент несвязанного или активного лекарственного средства в сыворотке человека для противорвотной активности, который колеблется от около 0,1% до около 0,4%. Эффективность пептида-агониста GIPR будет зависеть от воздействия количества несвязанного лекарственного средства в плазме, то есть доли свободного пептида, проникающего в окружающие ткани. Связанный пептид в плазме также может служить резервуаром для свободного пептида, удаляемого различными процессами элиминации, что продлевает продолжительность действия. Эти пептиды-агонисты GIPR также демонстрируют, что из-за высокой доли лекарственного средства, связанного, например, с человеком (от 99,9% до 98,9%), продолжительность действия может быть продлена на более длительные периоды времени. Пептиды-агонисты GIPR по настоящему изобретению обеспечивают оптимальный диапазон несвязанных белков плазмы для дозирования один раз в неделю у людей в пределах менее чем 0,5% несвязанного белка. Считается, что пептиды-агонисты GIPR по настоящему изобретению, имеющие свободную фракцию от около 0,1% до около 0,5%, превращаются в пептид, имеющий желаемый профиль рК, демонстрирующий подходящую абсорбцию и желаемую элиминацию для предотвращения чрезмерного накопления. Несколько соединений в таблице 10 демонстрируют оптимальное количество свободного несвязанного пептида в плазме крови человека, например, соединения 8, 11, 15, 16, 27, 41, 50, 72, 84, 293 и 294 подходят для дозирования один раз в неделю (1 раз/нед.).

[00614] Пример 16: Растворимость соединений [00615] Измерение растворимости при рН 7,4

[00616] Растворимость соединений-агонистов GIPR

[00617] 3 мг пептидов взвешивают в небольшом стеклянном флаконе. Добавляют 100 буфера, рН 7,4, и мкл 200 мМ фосфатного флакон обрабатывают ультразвуком/встряхивают по мере необходимости в течение максимум 1 мин. Выполняется визуальный осмотр. Если образец полностью растворен, растворимость определяют как 30 мг/мл. При обнаружении в пробирке нерастворимого материала добавляют 100 мкл буфера и перемешивание повторяют до полного растворения. Если пептид не растворяется в 500 мкл буфера, его растворимость обозначается < 6 мг/мл. Растворимость может быть подтверждена ОФ-ВЭЖХ после фильтрации на фильтре с диаметром пор 0,2 мкм в системе Agilent 1200 с колонкой Kinetex Phenomenex® (2,6 мкм EVO C18 100 Å, колонка для ЖХ 50×3,0 мм), поддерживаемой при 40°C, элюент А 0,05% TFA в воде, В - 0,035% TFA в ацетонитриле при скорости потока 0,6 мл/мин. Градиент составлял от 20 до 70 в течение 5 минут, затем колонку промывали в течение 1 минуты при 90% В. Для контроля концентрации пептида использовали мониторинг УФ при 215 нм.

[00618] В таблице 11 представлены результаты растворимости соединений в

фосфатном буфере при р Соединение	SEQ ID NO:	Фосфатный буфер с рН 7,4 - растворимость (мг/мл)	
No	SEQ ID NO.		
1	2	30	
2	3	30	
3	4	30	
4	5	30	
5	6	27	
6	7	15	
7	8	30	
8	9	15	
9	10	30	
10	11	30	
11	12	30	
12	13	30	
13	14	30	
14	15	30	
15	16	30	
16	17	30	
17	18	30	
18	19	30	

10	20	20
19	20	30
20	21	15
21	22	30
22	23	30
23	24	30
24	25	30
25	26	30
26	27	30
27	28	30
28	29	30
29	30	30
30	31	30
31	32	30
32	33	30
33	34	30
34	35	30
35	36	30
36	37	60
37	38	30
38	39	30
39	40	30
40	41	30
41	42	30
42	43	30
43	44	30
44	45	30
45	46	60
46	47	30,00
47	48	30
48	49	30
49	50	30,00
50	51	60
51	52	30
52	53	30

52	5.1	20
53	54	30
54	55	30
55	56	30
56	57	30
57	58	30
58	59	30
59	60	30
60	61	30
61	62	30
62	63	30
63	64	15
64	65	30
65	66	30
66	67	30
67	68	30
68	69	30
69	70	30
70	71	30
71	72	30
72	73	60
73	74	30
74	75	30
75	76	30
76	77	30
77	78	30
78	79	30
79	80	30
80	81	30
81	82	30
82	83	30
83	84	30
84	85	60
85	86	30
86	87	30
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

87	88	30
88	89	30
89	90	60
90	91	60
91	92	60
92	93	60
93	94	60
94	95	60
95	96	60
96	97	60
97	98	60
98	99	30
99	100	60
100	101	60
101	102	60
102	103	60
103	104	60
104	105	60
105	106	60
106	107	30
107	108	60
108	109	60
109	110	60
110	111	60
111	112	30
112	113	30
113	114	30
114	115	30
115	116	30
116	117	30
117	118	30
118	119	30
119	120	30
120	121	30

121	122	15
122	123	30
123	124	30
124	125	30
125	126	30
126	127	30
127	128	30
128	129	30
129	130	30
130	131	30
131	132	30
132	133	30
133	134	30
134	135	30
135	136	30
136	137	30
137	138	30
138	139	30
139	140	30
140	141	30
141	142	30
142	143	30
143	144	30
144	145	30
145	146	30
146	147	30
147	148	15
148	149	30
149	150	30
150	151	30
151	152	30
152	153	30
153	154	30
154	155	30

155	156	30
156	157	30
157	158	30
158	159	30
159	160	30
160	161	30
161	162	30
162	163	30
163	164	30
164	165	30
165	166	30
166	167	30
167	168	30
168	169	30
169	170	30
170	171	30
171	172	30
172	173	30
173	174	30
174	175	30
175	176	30
176	177	30
177	178	30
178	179	30
179	180	30
180	181	15
243	244	7
244	245	9,4
245	246	7,5
246	247	0,7
247	248	9,9
248	249	6,8
249	250	6,8
250	251	0,7

251	252	7
252	253	7,3
253	254	7,4
254	255	7,2
255	256	10
256	257	6
257	258	7,5
258	259	6
259	260	<6
260	261	<6,00
261	262	<6,00
262	263	<6,00
263	264	7,5
264	265	<6,00
265	266	7,5
266	267	<6,00
267	268	<6,00
268	269	10
269	270	7,5
270	271	7,5
271	272	6
272	273	7,5
273	274	6
274	275	10
275	276	<15
276	277	<15
277	278	<15
278	279	<15
279	280	<15
280	281	<15
281	282	<15
282	283	<15
283	284	<15
284	285	<15
L	<u> </u>	1

285	286	<6
286	287	<6
287	288	<6
288	289	<6
289	290	10
290	291	7,5
291	292	<6
292	293	<6
293	294	30
294	295	30

[00619] Как показано в таблице 11, несколько протестированных пептидовагонистов GIPR демонстрируют высокую растворимость в физиологическом буфере (фосфатный буфер при рН 7,4) с концентрацией 15 мг/мл и выше. Соединения 1-180, 293 и 294 проявляют растворимость в фосфатном буфере при рН 7,4 15 мг/мл или выше, что является предпочтительным соединением для дозирования в объемах, которые облегчают дозирование один раз в неделю или 1 раз/нед. Соединения и 243-292 имеют растворимость менее 15 мг/мл, например, менее 15 мг/мл или от 10 мг/мл до 15 мг/мл менее предпочтительны, а пептидные соединения, имеющие растворимость менее 10 мг/мл, как описанные в примере 16, исключены из пептидов-агонистов GIPR, которые подходят для дозирования один раз в неделю. В некоторых вариантах осуществления пептидные соединения-агонисты GIPR по настоящему изобретению, имеющие растворимость менее 15 мг/мл, как описано в примере 16, исключены из пептидов-агонистов GIPR, которые подходят для дозирования один раз в неделю.

[00620] Пример 17. Сводные данные по фармакокинетическим (ФК) и фармакодинамическим (ФД) исследованиям селективных пептидов-агонистов рецепторов GIP

[00621] Фармакокинетические исследования (ФК) проводились на собаках с целью определения периода полувыведения после внутривенного и подкожного введения. Пептид растворяли в 10% ДМСО/0,09% полисорбата/PBS, рН 7,4, до концентрации 3 нмоль/мл и животным вводили дозу 1 мл/кг подкожно или внутривенно. Образцы крови собирали через 0, 0,033, 0,083, 0,25, 0,5, 1, 2, 4, 6, 8, 12, 24, 48, 72, 96, 120, 168, 336 часов для внутривенного введения и 0,25, 0,5, 1, 2, 4, 6, 8, 12, 24, 48, 72, 96, 120, 168, 336 для подкожного введения, в качестве антикоагулянта использовали ЭДТА-К2. Концентрацию пептида в плазме измеряли с помощью ЖХ/МС. Аллометрическое масштабирование фармакокинетики липидного пептида, включая Т1/2 и МRT, известно в данной области техники для грызунов, собак и мини-свиней, а также для людей. В одном иллюстративном варианте липидированный пептид имеет МRT=145 часов после введения в организм собаки и вводится в организм человека в дозе один раз в неделю. См., например, Discovery and

Development of Liraglutide and Semaglutide. Knudsen, L. B.; Lau, J. Frontiers in Endocrinology, 2019, vol 10, Article 155.

[00622] В таблице 12 показаны данные ФК и ФД селективных соединений:

Соединение №	ФК у собаки, в/в и п/к 3 нмоль/кг
Сосдинение №	T1/2 при в/в (MRT 0-последний при п/к) в часах
45	62(125)
16	38 ч (59)
15	57 ч (64)
84	62 (82)
50	74 (103)
41	115 (119)
72	92 (125)
27	77(109)
293	68(83)
294	59(97)

[00623] Как показано выше в таблице 12, пептидные соединения 45, 15, 84, 50, 41, 72, 27, 293 и 294 демонстрируют типичную фармакокинетику, обеспечивающую оптимальное воздействие при дозировании один раз в неделю (1 раз/нед.). Как показано в таблице 12, период полувыведения Т1/2 при внутривенном введении (данные предоставлены для собак) варьируется от периода полувыведения Т1/2 при внутривенном введении в диапазоне от 57 до 115 часов при дозе 3 нмоль/кг. Для сравнения, соединение № 16 демонстрирует неприемлемо короткое среднее время удержания (МRT), равное 59 часам, при дозировании один раз в неделю. Соединения-агонисты GIPR по настоящему изобретению терапевтически эффективны при введении один раз в неделю один раз в неделю, когда МRT, как показано в таблице 12, составляет более 60 часов, или более 70 часов, или более 80 часов при тестировании в условиях, показанных в примере 17.

[00624] Пример 1 состава

- (1) Соединение 10 10,0 мг
- (2) Лактоза 70,0 мг
- (3) Кукурузный крахмал 50,0 мг
- (4) Растворимый крахмал 7,0 мг
- (5) Стеарат магния 3,0 мг

[00625] Соединение 10 (10,0 мг) и стеарат магния (3,0 мг) гранулируют с водным раствором растворимого крахмала (0,07 мл) (7,0 мг растворимого крахмала), сушат и смешивают с лактозой (70,0 мг) и кукурузным крахмалом (50,0 мг). Смесь прессуют с получением таблетки.

[00626] Пример 2 состава

- (1) Соединение 5 5,0 мг
- (2) Хлорид натрия 20,0 мг
- (3) Дистиллированная вода до общего количества 2 мл

[00627] Соединение 5 (5,0 мг) и хлорид натрия (20,0 мг) растворяют в дистиллированной воде и добавляют воду до общего количества 2,0 мл. Раствор фильтруют и в асептических условиях заливают в ампулы на 2 мл. Ампула стерилизуется и плотно закупоривается, чтобы получить раствор для инъекций.

[00628] Промышленная применимость

[00629] Пептиды-агонисты рецептора GIP по настоящему изобретению обладают превосходной активностью селективного агониста рецептора GIP и могут быть использованы в качестве лекарственного средства для профилактики или лечения рвоты и патологических состояний, вызванных активностью рецептора GIP, например, рвоты и заболеваний, связанных со рвотой или тошнотой и т. п. В одном варианте осуществления селективные пептиды-агонисты рецептора GIP применимы в качестве лекарственного средства или лекарственного препарата или для применения для профилактики или лечения рвоты и патологических состояний, вызванных активностью рецептора GIP, например, синдрома циклической рвоты и тошноты и/или рвоты, связанной с введением химиотерапевтического или противоракового агента, как показано в данном документе.

[00630] Все публикации, патенты и заявки на патенты, цитируемые в данном документе, полностью включены в данный документ посредством ссылки.

[Свободный текст для перечня последовательностей]

SEQ ID NO: 1: Натуральный человеческий GIP (пептид 1-42)

SEQ ID NO: от 2 до 295 синтетические пептиды (формулы (I)-(V)

ДРУГИЕ ВАРИАНТЫ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[00631] Необходимо понимать, что хотя данное изобретение было изложено в сочетании с его подробным описанием, вышеприведенное описание предназначено для иллюстрации, но не для ограничения объема изобретения, который определяется объемом прилагаемой формулы изобретения. Другие аспекты, преимущества и модификации изобретения находятся в пределах объема следующей формулы изобретения.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Пептид-агонист рецептора GIP, представленный формулой (I):

P¹-Tyr-A2-Glu-Gly-Thr-Phe-Ile-Ser-A9-Tyr-Ser-Ile-A13-A14-Asp-A16-A17-A18-Gln-A20-A21-Phe-Val-A24-Trp-Leu-Leu-Ala-Gln-A30-A31-A32-A33-A34-A35-A36-A37-A38-A39-A40-A41-A42-P² или его фармацевтически приемлемая соль;

где

Р1 представляет собой группу, представленную формулой

 $-R^{A1}$,

-CO-R^{A1},

-CO-OR^{A1},

-CO-COR^{A1},

-SO-R^{A1},

 $-SO_2-R^{A1}$,

 $-SO_2-OR^{A1}$.

-CO-NR^{A2}R^{A3},

 $-SO_2-NR^{A2}R^{A3}$,

-C(=NR^{A1})-NR^{A2}R^{A3} или

отсутствует,

где каждый из R^{A1} , R^{A2} и R^{A3} независимо представляет собой атом водорода, необязательно замещенную углеводородную группу или необязательно замещенную гетероциклическую группу;

 P^2 представляет собой -NH₂ или -OH;

A2: представляет собой Aib, D-Ala, Ala, Gly или Pro;

А9: представляет собой Asp или Leu;

A13: представляет собой Aib или Ala;

A14: представляет собой Leu, Aib, Ile или Nle;

A16: представляет собой Arg, Ser или Lys;

A17: представляет собой Aib, Ala или Ile;

A18: представляет собой Ala, His или Lys;

A19: представляет собой Gln или Ala;

A20: представляет собой Aib, Gln или Ala;

A21: представляет собой Asp, Asn или Lys;

A24: представляет собой Asn, Gln или Glu;

A30: представляет собой Arg, Ser, Gln или Lys;

А31: представляет собой Gly, Pro или делецию;

А32: представляет собой Ser, Lys, Pro, Gly или делецию;

А33: представляет собой Ser, Lys, Gly или делецию;

А34: представляет собой Gly, Asn или делецию;

А35: представляет собой Ala, Asp, Ser, Asn или делецию;

А36: представляет собой Рго, Тгр или делецию;

- А37: представляет собой Pro, Lys или делецию;
- A38: представляет собой Pro, His или делецию;
- А39: представляет собой Ser, Asn или делецию;
- А40: представляет собой Ile или делецию;
- A41: представляет собой Thr или делецию; и
- A42: представляет собой Gln или делецию.
- 2. Пептид-агонист рецептора GIP по п. 1 или его фармацевтически приемлемая соль, где A31 представляет собой Gly, A32-A42 представляет собой делецию; или A32 представляет собой Gly, A33-A42 представляют собой делецию.
- 3. Пептид-агонист рецептора GIP по п. 1 или его фармацевтически приемлемая соль, где A31 представляет собой Pro, A32 представляет собой Gly, а A33-A42 представляют собой делецию.
- 4. Пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 1-3 или его фармацевтически приемлемая соль, где P^2 представляет собой OH.
 - 5. Пептид-агонист рецептора GIP, представленный формулой (II):
- P¹-Tyr-A2-Glu-Gly-Thr-Phe-Ile-Ser-Asp-Tyr-Ser-Ile-A13-A14-Asp-A16-A17-A18-A19-A20-A21-Phe-Val-A24-Trp-Leu-Leu-Ala-A29-A30-A31-A32-A33-A34-A35-A36-A37-A38-A39-A40-A41-A42-P² или его фармацевтически приемлемая соль, где:
 - Р1 представляет собой группу, представленную формулой
 - $-R^{A1}$,
 - -CO-R^{A1},
 - -CO-OR^{A1}.
 - -CO-COR^{A1},
 - -SO-R^{A1},
 - $-SO_2-R^{A1}$,
 - $-SO_2-OR^{A1}$,
 - $-CO-NR^{A2}R^{A3}$,
 - -SO₂-NR^{A2}R^{A3} или
 - $-C(=NR^{A1})-NR^{A2}R^{A3}$

где каждый из R^{A1} , R^{A2} и R^{A3} независимо представляет собой атом водорода, необязательно замещенную углеводородную группу или необязательно замещенную гетероциклическую группу;

- P^2 представляет собой -NH₂ или -OH;
- А2: представляет собой Aib, D-Ala или Gly;
- A13: представляет собой Aib или Ala;
- A14: представляет собой Leu, Aib, Ile, Nle или Lys(R);
- A16: представляет собой Arg, Ser или Lys;
- A17: представляет собой Aib, Ala, Ile или Lys(R);
- A18: представляет собой Ala, His или Lys(R);
- A19: представляет собой Gln или Ala;

- A20: представляет собой Aib, Gln, Arg или Ala;
- A21: представляет собой Asp, Asn или Lys(R);
- A24: представляет собой Asn, Gln или Glu;
- A29: представляет собой Gln или Lys(R)
- A30: представляет собой Arg, Lys, Ser, Gln или Lys(R);
- А31: представляет собой Gly, Pro или делецию;
- А32: представляет собой Ser, Lys, Pro, Gly или делецию;
- А33: представляет собой Ser, Lys, Gly или делецию;
- А34: представляет собой Gly, Asn или делецию;
- А35: представляет собой Ala, Asp, Ser, Asn или делецию;
- А36: представляет собой Рго, Тгр или делецию;
- А37: представляет собой Pro, Lys или делецию;
- А38: представляет собой Pro, His или делецию;
- А39: представляет собой Ser, Asn или делецию;
- A40: представляет собой IIе или делецию;
- A41: представляет собой Thr или делецию;
- A42: представляет собой Gln или делецию.

где в остатке Lys(R) часть (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой линкер, и выбран из следующей группы, состоящей из 20EGgEgE, 0EGgEgE, 20EGgE, 30EGgEgE, 20EGgEgE, 20EG и G5gEgE; и X представляет собой липид.

- 6. Пептид-агонист рецептора GIP, представленный формулой (IV):
- P¹-Tyr-Aib-Glu-Gly-Thr-Phe-Ile-Ser-Asp-Tyr-Ser-Ile-A13-A14-Asp-A16-A17-A18-A19-A20-A21-Phe-Val-A24-Trp-Leu-Leu-Ala-A29-A30-A31-A32-A33-A34-A35-A36-A37-A38-A39-P² или его фармацевтически приемлемая соль, где:
 - P^1 представляет собой H или C_{1-6} алкил;
 - P^2 представляет собой -NH₂ или -OH;
 - A13: представляет собой Aib, Ala или Lys;
 - A14: представляет собой Leu, Aib, Lys или Lys(R);
 - A16: представляет собой Arg, Ser или Lys;
 - A17: представляет собой Aib, Ala, Ile, Glu, Lys или Lys(R);
 - A18: представляет собой Ala, His, Glu, Lys или Lys(R);
 - A19: представляет собой Gln или Ala;
 - A20: представляет собой Aib, Ala, Gln, Arg или Lys;
 - A21: представляет собой Asp, Asn, Lys или Lys(R);
 - A24: представляет собой Asn или Glu;
 - A29: представляет собой Gln, Lys или Lys(R);
 - A30: представляет собой Arg, Ser, Gln, Lys, Lys(Ac) или Lys(R);
 - А31: представляет собой Gly, Рго или делецию;
 - А32: представляет собой Ser, Gly или делецию;
 - А33: представляет собой Ser, Gly или делецию;

- А34: представляет собой Gly или делецию;
- А35: представляет собой Ala, Ser или делецию;
- А36: представляет собой Рго или делецию;
- А37: представляет собой Рго или делецию;
- А38: представляет собой Рго или делецию; и
- А39: представляет собой Ser или делецию;

где в остатке Lys(R) часть (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой линкер и выбран из группы, состоящей из 20EGgE, 20EGgEgE, G4gE, GGGGG, G5gE, G5gEgE, G6, gEgEgE, OEGgEgE, OEGgEOEGgE, GGPAPAP и GGPAPAPgE; и X представляет C_{17} - C_{22} одноосновную кислоту или C_{17} - C_{22} двухосновную кислоту.

- 7. Пептид-агонист рецептора GIP по п. 6 или его фармацевтически приемлемая соль, где:
 - A17: представляет собой Aib, Ala, Ile, Glu или Lys(R);
 - A18: представляет собой Ala, His, Glu или Lys(R);
 - A21: представляет собой Asp, Asn или Lys(R); и
 - A29: представляет собой Gln или Lys(R).
- 8. Пептид-агонист рецептора GIP по п. 6 или его фармацевтически приемлемая соль, где:
 - А13: представляет собой Aib или Ala;
 - A14: представляет собой Leu, Lys или Lys(R);
 - A16: представляет собой Arg;
 - A17: представляет собой Aib, Lys или Lys(R);
 - A18: представляет собой Ala, Lys или Lys(R);
 - А20: представляет собой Aib;
 - A29: представляет собой Gln;
 - A30: представляет собой Arg, Ser или Lys;
 - А31: представляет собой Gly или Pro;
 - А33: представляет собой Ser или делецию; и
 - А35: представляет собой Ala или делецию;
- где L выбран из группы, состоящей из 2OEGgE, 2OEGgEgE, OEGgEGE, OEGgEOEGgE, G5, GGPAPAP и GGPAPAPgE.
- 9. Пептид-агонист рецептора GIP по п. 8 или его фармацевтически приемлемая соль, где:
 - A14: представляет собой Leu или Lys(R);
 - A17: представляет собой Aib или Lys(R);
 - A18: представляет собой Ala или Lys(R); и
 - A21: представляет собой Asp, Asn или Lys(R).
- 10. Пептид-агонист GIPR по любому из пп. 5-9 или его фармацевтически приемлемая соль, где липид X представляет собой $C_{17}\text{-}C_{20}$ одноосновную кислоту или $C_{17}\text{-}C_{20}$ двухосновную кислоту.

- 11. Пептид-агонист GIPR по п. 10 или его фармацевтически приемлемая соль, где липид X представляет собой C_{18} двухосновную кислоту
- 12. Пептид-агонист GIPR по любому из пп. 5-11 или его фармацевтически приемлемая соль, где линкер L представляет собой 20EGgEgE или GGGGG.
- 13. Пептид-агонист GIPR по любому из пп. 5-12 или его фармацевтически приемлемая соль, где (R) представляет собой 20EGgEgE- C_{18} двухосновную кислоту или GGGGG- C_{18} двухосновную кислоту.
- 14. Пептид-агонист GIPR по любому из пп. 5-13 или его фармацевтически приемлемая соль, причем пептид имеет аминокислотный остаток Lys(R) в положении аминокислоты A14 и (R) представляет собой $GGGGG-C_{18}$ двухосновную кислоту.
- 15. Пептид-агонист GIPR по любому из пп. 5-13 или его фармацевтически приемлемая соль, причем пептид имеет аминокислотный остаток Lys(R) в положении аминокислоты A18 или A21 и (R) представляет собой 2OEGgEgE-C18 двухосновную кислоту
 - 16. Пептид-агонист GIPR по п. 5 или п. 6, представленный формулой (V):

Me-Tyr-Aib-Glu-Gly-Thr-Phe-Ile-Ser-Asp-Tyr-Ser-Ile-A13-A14-Asp-Arg-A17-Ala-Gln-Aib-A21-Phe-Val-Asn-Trp-Leu-Leu-Ala-Gln-A30-A31-A32-A33-A34-A35-A36-A37-A38-A39-P², или его фармацевтически приемлемая соль, где

 P^2 представляет собой -NH₂ или -OH;

A13: представляет собой Aib или Ala;

A14: представляет собой Leu, Lys или Lys(R);

A17: представляет собой Aib, Lys или Lys(R);

A21: представляет собой Asp, Asn, Lys или Lys(R);

А30: представляет собой Arg, Ser, Lys или Lys(R);

A31: представляет собой Gly или Pro;

А32: представляет собой Ser, Gly или делецию;

А33: представляет собой Ser или делецию;

А34: представляет собой Gly или делецию;

А35: представляет собой Ala или делецию;

А36: представляет собой Рго или делецию;

А37: представляет собой Рго или делецию;

А38: представляет собой Рго или делецию; и

А39: представляет собой Ser или делецию,

где L представляет собой 2OEGgEgE или GGGGG; и X представляет собой C_{18} двухосновную кислоту.

17. Пептид-агонист GIPR по п. 16 или его фармацевтически приемлемая соль, где:

A14: представляет собой Leu или Lys(R);

A17: представляет собой Aib или Lys(R);

A21: представляет собой Asp, Asn или Lys(R); и

А30: представляет собой Arg, Ser, Lys или Lys(R).

18. Пептид-агонист GIPR по п. 16 или п. 17 или его фармацевтически приемлемая соль, представленный формулой:

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-Km-D-R-Aib-A-Q-Aib-D-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-G-OH;

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-Km-D-R-Aib-A-Q-Aib-N-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-S-S-G-A-P-P-S-OH;

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-L-D-R-Km-A-Q-Aib-D-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-S-S-G-A-P-P-S-NH₂;

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-L-D-R-Aib-A-Q-Aib-Km-F-V-N-W-L-L-A-Q-K-G-OH;

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-Aib-L-D-R-Aib-A-Q-Aib-Km-F-V-N-W-L-L-A-Q-R-G-OH;

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-Aib-L-D-R-Aib-A-Q-Aib-N-F-V-N-W-L-L-A-Q-Km-P-S-G-A-P-P-S-NH₂.

19. Пептид-агонист GIPR по п. 18 или его фармацевтически приемлемая соль, представленный формулой:

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-Km-D-R-Aib-A-Q-Aib-D-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-G-OH; где Km представляет собой Lys-GGGGG- C_{18} двухосновную кислоту.

20. Пептид-агонист GIPR по п. 18 или его фармацевтически приемлемая соль, представленный формулой:

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-Km-D-R-Aib-A-Q-Aib-N-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-S-S-G-A-P-P-S-OH; где Km представляет собой $Lys-GGGGG-C_{18}$ двухосновную кислоту.

21. Пептид-агонист GIPR по п. 18 или его фармацевтически приемлемая соль, представленный формулой:

 $Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-L-D-R-Km-A-Q-Aib-D-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-S-S-G-A-P-P-S-NH_2$; где Km представляет собой $Lys-GGGGG-C_{18}$ двухосновную кислоту.

22. Пептид-агонист GIPR по п. 18 или его фармацевтически приемлемая соль, представленный формулой:

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-L-D-R-Aib-A-Q-Aib-Km-F-V-N-W-L-L-A-Q-K-G-OH; где Кт представляет собой Lys-2OEGgEgE-C₁₈ двухосновную кислоту.

23. Пептид-агонист GIPR по п. 18 или его фармацевтически приемлемая соль, представленный формулой:

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-Aib-L-D-R-Aib-A-Q-Aib-Km-F-V-N-W-L-L-A-Q-R-G-OH; где Km представляет собой Lys-2OEGgEgE- C_{18} двухосновную кислоту.

24. Пептид-агонист GIPR по п. 18 или его фармацевтически приемлемая соль, представленный формулой:

 $Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-Aib-L-D-R-Aib-A-Q-Aib-N-F-V-N-W-L-L-A-Q-Km-P-S-S-G-A-P-P-S-NH_2;$ где Km представляет собой $Lys-2OEGgEgE-C_{18}$ двухосновную кислоту.

25. Пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 1-24 или его фармацевтически

приемлемая соль, причем пептид-агонист рецептора GIP имеет коэффициент селективности, выраженный как отношение (EC50 GLP1R/EC50 GIPR) более 10, или более 100, или более 100 000.

- 26. Пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 1-24 или его фармацевтически приемлемая соль, причем пептид-агонист рецептора GIP имеет время полувыведения T1/2 при внутривенному введении у человека более 50 часов.
- 27. Пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 7 и 9-15 или его фармацевтически приемлемая соль, причем пептид-агонист рецептора GIP имеет растворимость 15 мг/мл или выше.
- 28. Лекарственный препарат, содержащий пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 1-27 или его фармацевтически приемлемую соль.
- 29. Фармацевтическая композиция, содержащая пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 1-27 или его фармацевтически приемлемую соль.
- 30. Пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 1-27 или его фармацевтически приемлемая соль, или лекарственный препарат по п. 28, или фармацевтическая композиция по п. 29, которые вводят для лечения рвоты в виде монотерапии.
- 31. Пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 1-27 или его фармацевтически приемлемая соль, или лекарственный препарат по п. 28, или фармацевтическая композиция по п. 29, которые вводят один раз в неделю или один раз в четыре-семь дней, или один раз в четыре-пять дней, или один раз в четыре дня, или один раз в пять дней, или один раз в шесть дней, или один раз в семь дней, или один раз в восемь дней, или один раз в девять дней, или один раз в десять дней.
- 32. Лекарственный препарат по п. 28, который представляет собой активатор рецептора GIP.
- 33. Лекарственный препарат по п.32, который представляет собой средство, подавляющее рвоту или тошноту.
- 34. Применение пептида-агониста рецептора GIP по любому из пп. 1-27 или его соли, или лекарственного препарата по п. 28, или фармацевтической композиции по п. 29 для производства средства, подавляющего рвоту или тошноту.
- 35. Пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 1-27 или его соль, или лекарственный препарат по п. 28, или фармацевтическая композиция по п. 29 для применения в подавлении рвоты или тошноты.
- 36. Способ предотвращения или лечения рвоты у субъекта, включающий введение субъекту эффективного количества пептида по любому из пп. 1-27 или его соли, или лекарственного препарата по п. 28, или фармацевтической композиции по п. 29.
 - 37. Способ по п. 36, причем рвота представляет собой тошноту и/или рвоту.
- 38. Лекарственный препарат по п. 33, применение по п. 34, пептид, лекарственный препарат или фармацевтическая композиция по п. 35 или способ по п. 37, где рвота или тошнота вызваны одним или более патологическими состояниями или причинами, выбранными из следующих (1) (10):

- (1) заболевания, сопровождающиеся рвотой или тошнотой, такие как гастропарез, гипомоторика желудочно-кишечного тракта, перитонит, опухоль брюшной полости, запор, желудочно-кишечная непроходимость, хроническая псевдонепроходимость кишечника, функциональная диспепсия, вызванные химиотерапией тошнота и рвота, (CINV англ.: chemotherapy-induced nausea and vomiting), хроническая необъяснимая тошнота и/или рвота, синдром циклической рвоты (CVS англ.: cyclic vomiting syndrome), тошнота и/или рвота, связанные с гастропарезом, острый панкреатит, хронический панкреатит, гепатит, гиперкалиемия, отек мозга, внутричерепное поражение, нарушение обмена веществ, гастрит, вызванный инфекцией, послеоперационное заболевание, инфаркт миокарда, мигрень, внутричерепная гипертензия и внутричерепная гипотензия (например, высотная болезнь):
- (2) рвота и/или тошнота, вызванные химиотерапевтическими препаратами, такими как (і) алкилирующие агенты (например, циклофосфамид, кармустин, ломустин, хлорамбуцил, стрептозоцин, дакарбазин, ифосфамид, темозоломид, бусульфан, бендамустин и мелфалан), цитотоксические антибиотики (например, дактиномицин, доксорубицин, митомицин-С, блеомицин, эпирубицин, актиномицин D, амрубицин, идарубицин, даунорубицин и пирарубицин), антиметаболические агенты (например, цитарабин, метотрексат, 5-фторурацил, эноцитабин и клофарабин), алкалоиды барвинка (например, этопозид, винбластин и винкристин), другие химиотерапевтические агенты, такие как цисплатин, прокарбазин, гидроксимочевина, азацитидин, иринотекан, интерферон альфа, интерлейкин-2, оксалиплатин, карбоплатин, недаплатин и мириплатин; (іі) опиоидные анальгетики (например, морфин); (ііі) агонисты дофаминового рецептора D1D2 (например, апоморфин); (iv) каннабис и каннабиноидные продукты, включая синдром каннабиноидной гиперемезии;
- (3) рвота или тошнота, вызванные лучевой болезнью или лучевой терапией грудной клетки, брюшной полости и т.п., применяемой для лечения злокачественных новообразований;
 - (4) рвота или тошнота, вызванные ядовитым веществом или токсином;
- (5) рвота и тошнота, вызванные беременностью, включая гиперемезис беременных; и
- (6) рвота и тошнота, вызванные вестибулярным нарушением, таким как укачивание или головокружение;
 - (7) отмена опиоидов;
 - (8) беременность, включая гиперемезис беременных;
 - (9) вестибулярное нарушение, такое как укачивание или головокружение; или
- (10) физическая травма, вызывающая локальную, системную, острую или хроническую боль.
- 39. Способ по п. 36, причем рвота является результатом вызванной химиотерапией тошноты и рвоты (CINV), хронической необъяснимой тошноты и/или рвоты, синдрома циклической рвоты (CVS) и тошноты и/или рвоты, связанных с гастропарезом.

- 40. Способ по п. 36, причем субъект представляет собой субъекта с сахарным диабетом, отличным от сахарного диабета 2 типа.
- 41. Способ по п. 36, причем рвота представляет собой отсроченную рвоту или ожидаемую рвоту.
- 42. Способ по любому из пп. 36-41, в котором у субъекта лечат рвоту, не вызывая у субъекта беспокойства или седативного эффекта.
- 43. Способ по любому из пп. 36-42, в котором у субъекта лечат рвоту, не вызывая подавления секреции глюкагона, когда уровни глюкозы в плазме превышают уровни натощак.
- 44. Способ по любому из пп. 36-43, в котором рвоту лечат у субъекта без существенной активации рецептора GLP-1.
- 45. Способ по п. 43 или п. 44, в котором рвоту лечат у субъекта без одновременного, последующего или предварительного введения агониста рецептора GLP-1.
- 46. Способ по любому из пп. 36-45, в котором рвоту лечат у субъекта, не принимающего лекарственный препарат для контроля метаболического синдрома.
- 47. Способ по любому из пп. 36-45, в котором рвоту лечат у субъекта, принимающего лекарственный препарат для контроля метаболического синдрома.
- 48. Способ по п. 47, причем метаболический синдром представляет собой сахарный диабет 2 типа или ожирение.
- 49. Способ по любому из пп. 36-48, причем рвота вызвана или вызывает синдром циклической рвоты или связанные с химиотерапией тошноту или рвоту.
- 50. Способ по п. 38 или п. 49, в котором химиотерапия или химиотерапевтический агент включает: (i) алкилирующие агенты (например, циклофосфамид, кармустин, ломустин, хлорамбуцил, стрептозоцин, дакарбазин, ифосфамид, темозоломид, бусульфан, бендамустин и мелфалан), цитотоксические антибиотики (например, дактиномицин, доксорубицин, митомицин-С, блеомицин, эпирубицин, актиномицин D, амрубицин, идарубицин, даунорубицин и пирарубицин), антиметаболические агенты (например, цитарабин, метотрексат, 5-фторурацил, эноцитабин и клофарабин), алкалоиды барвинка (например, этопозид, винбластин и винкристин), другие химиотерапевтические агенты, такие как цисплатин, прокарбазин, гидроксимочевина, азацитидин, иринотекан, интерферон альфа, интерлейкин-2, оксалиплатин, карбоплатин, недаплатин и мириплатин; (ii) опиоидные анальгетики (например, морфин); (iii) агонисты дофаминового рецептора D1D2 (например, апоморфин); (iv) каннабис и каннабиноидные продукты, включая синдром каннабиноидной гиперемезии
 - 51. Способ по п. 36, причем субъект страдает сахарным диабетом 2 типа.
- 52. Способ по любому из пп. 36-51, в котором пептид-агонист рецептора GIP или лекарственный препарат вводят подкожно, внутривенно, внутримышечно, внутрибрющинно, перорально или путем ингаляции.
- 53. Способ по любому из пп. 36-52, в котором эффективное количество пептидаагониста рецептора GIP, вводимого субъекту, составляет от около 0,01 до 0,5 мг/кг/день, от

- 0,1 до 5 мг/кг/день, от 5 до 10 мг/кг/день, от 10 до 20 мг/кг/день, от 20 до 50 мг/кг/день, от 10 до 100 мг/кг/день, от 10 до 120 мг/кг/день, от 50 до 100 мг/кг/день, от 100 до 200 мг/кг/день, от 200 до 300 мг/кг/день, от 300 до 400 мг/кг/день, от 400 до 500 мг/кг/день, от 500 до 600 мг/кг/день, от 600 до 700 мг/кг/день, от 700 до 800 мг/кг/день, от 800 до 900 мг/кг/день или от 900 до 1000 мг/кг/день.
 - 54. Способ по любому из пп. 36-53, причем субъект является человеком.
- 55. Способ по любому из пп. 36-54, в котором пептид-агонист рецептора GIP или лекарственный препарат вводят субъекту до, во время или после развития болезненного состояния у субъекта.
- 56. Способ по любому из пп. 36-55, в котором пептид-агонист рецептора GIP или лекарственный препарат вводят субъекту один раз в неделю, или один раз в 5-7 дней, или четыре-шесть раз в месяц.
- 57. Способ по любому из пп. 36-56, в котором пептид-агонист рецептора GIP или лекарственный препарат вводят субъекту в течение 1-5 недель, 1-5 месяцев или 1-5 лет.

По доверенности

Формула изобретения

```
Пептид-агонист рецептора GIP, представленный формулой (I):
[Пункт 1]
P<sup>1</sup>-Tyr-A2-Glu-Gly-Thr-Phe-Ile-Ser-A9-Tyr-Ser-Ile-A13-A14-Asp-A16-A17-A18-A19-A20-
A21-Phe-Val-A24-Trp-Leu-Leu-Ala-Gln-A30-A31-A32-A33-A34-A35-A36-A37-A38-A39-
А40-А41-А42-Р<sup>2</sup> или его фармацевтически приемлемая соль;
где
Р¹ представляет собой группу, представленную формулой
-R^{A1}
-CO-R<sup>A1</sup>.
-CO-OR<sup>A1</sup>,
-CO-COR<sup>A1</sup>,
-SO-R<sup>A1</sup>,
-SO<sub>2</sub>-R<sup>A1</sup>.
-SO_2-OR^{A1},
-CO-NR^{A2}R^{A3}.
-SO_2-NR^{A2}R^{A3}.
-C(=NR^{A1})-NR^{A2}R^{A3} или
отсутствует,
где каждый из R^{A1}, R^{A2} и R^{A3} независимо представляет собой атом водорода, необязательно
замещенную углеводородную группу или необязательно замещенную гетероциклическую
группу;
P^2 представляет собой -NH<sub>2</sub> или -OH;
A2: представляет собой Aib, D-Ala, Ala, Gly или Pro;
А9: представляет собой Аѕр или Leu;
A13: представляет собой Aib или Ala;
A14: представляет собой Leu, Aib или Ile;
A16: представляет собой Arg, Ser или Lys;
A17: представляет собой Aib, Ala или Ile;
A18: представляет собой Ala, His или Lys;
A19: представляет собой Gln или Ala;
A20: представляет собой Aib, Gln или Ala;
A21: представляет собой Asp, Asn или Lys;
A24: представляет собой Asn, Gln или Glu;
A30: представляет собой Arg, Ser, Gln или Lys;
А31: представляет собой Gly, Рго или делецию;
```

А32: представляет собой Ser, Lys, Pro, Gly или делецию;

А33: представляет собой Ser, Lys, Gly или делецию;

А34: представляет собой Gly, Asn или делецию;

А35: представляет собой Ala, Asp, Ser, Asn или делецию;

А36: представляет собой Рго, Тгр или делецию;

А37: представляет собой Pro, Lys или делецию;

А38: представляет собой Рго, Ніѕ или делецию;

А39: представляет собой Ser, Asn или делецию;

A40: представляет собой Ile или делецию;

A41: представляет собой Thr или делецию; и

A42: представляет собой Gln или делецию.

[Пункт 2] Пептид-агонист рецептора GIP по п. 1 или его фармацевтически приемлемая соль, где A31 представляет собой Gly, A32-A42 представляет собой делецию; или A32 представляет собой Gly, A33-A42 представляют собой делецию.

[Пункт 3] Пептид-агонист рецептора GIP по п. 1 или его фармацевтически приемлемая соль; где A31 представляет собой Pro, A32 представляет собой Gly, а A33-A42 представляют собой делецию.

[Пункт 4] Пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 1-3 или его фармацевтически приемлемая соль, где P^2 представляет собой OH.

[Пункт 5] Пептид-агонист рецептора GIP, представленный формулой (II):

P¹-Tyr-A2-Glu-Gly-Thr-Phe-Ile-Ser-Asp-Tyr-Ser-Ile-A13-A14-Asp-A16-A17-A18-A19-A20-

A21-Phe-Val-A24-Trp-Leu-Leu-Ala-A29-A30-A31-A32-A33-A34-A35-A36-A37-A38-A39-

А40-А41-А42-Р² или его фармацевтически приемлемая соль, где:

Р¹ представляет собой группу, представленную формулой

```
-R^{A1},
```

-CO-R^{A1}.

-CO-OR^{A1},

-CO-COR^{A1},

-SO-R^{A1},

 $-SO_2-R^{A1}$

-SO₂-OR^{A1}.

 $-CO-NR^{A2}R^{A3}$.

 $-SO_2-NR^{A2}R^{A3}$ или

 $-C(=NR^{A1})-NR^{A2}R^{A3}$

где каждый из R^{A1} , R^{A2} и R^{A3} независимо представляет собой атом водорода, необязательно

замещенную углеводородную группу или необязательно замещенную гетероциклическую группу;

 P^2 представляет собой -NH₂ или -OH;

А2: представляет собой Aib, D-Ala или Gly;

А13: представляет собой Aib или Ala;

A14: представляет собой Leu, Aib, Ile или Lys(R);

A16: представляет собой Arg, Ser или Lys;

A17: представляет собой Aib, Ala, Ile или Lys(R);

A18: представляет собой Ala, His или Lys(R);

A19: представляет собой Gln или Ala;

A20: представляет собой Aib, Gln, Arg или Ala;

A21: представляет собой Asp, Asn или Lys(R);

A24: представляет собой Asn, Gln или Glu;

A29: представляет собой Gln или Lys(R)

A30: представляет собой Arg, Lys, Ser, Gln или Lys(R);

А31: представляет собой Gly, Рго или делецию;

А32: представляет собой Ser, Lys, Pro, Gly или делецию;

А33: представляет собой Ser, Lys, Gly или делецию;

А34: представляет собой Gly, Asn или делецию;

А35: представляет собой Ala, Asp, Ser, Asn или делецию;

А36: представляет собой Рго, Тгр или делецию;

А37: представляет собой Pro, Lys или делецию;

А38: представляет собой Рго, Ніѕ или делецию;

А39: представляет собой Ser, Asn или делецию;

А40: представляет собой Ile или делецию;

A41: представляет собой Thr или делецию;

A42: представляет собой Gln или делецию.

где в остатке Lys(R) часть (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой линкер, и выбран из следующей группы, состоящей из 2OEGgEgE, OEGgEgE, 2OEGgE, 3OEGgEgE, G5gEgE, 2OEGgEgE, 2OEG и G5gEgE; и X представляет собой липид.

[Пункт 6] Пептид-агонист рецептора GIP, представленный формулой (IV):

P¹-Tyr-Aib-Glu-Gly-Thr-Phe-Ile-Ser-Asp-Tyr-Ser-Ile-A13-A14-Asp-A16-A17-A18-A19-A20-

A21-Phe-Val-A24-Trp-Leu-Leu-Ala-A29-A30-A31-A32-A33-A34-A35-A36-A37-A38-A39-P²

или его фармацевтически приемлемая соль где:

 P^1 представляет собой H или C_{1-6} алкил;

 P^2 представляет собой -NH₂ или -OH;

А13: представляет собой Aib, Ala или Lys;

А14: представляет собой Leu, Aib, Lys или Lys(R);

A16: представляет собой Arg, Ser или Lys;

A17: представляет собой Aib, Ala, Ile, Glu, Lys или Lys(R);

A18: представляет собой Ala, His, Glu, Lys или Lys(R);

A19: представляет собой Gln или Ala;

A20: представляет собой Aib, Ala, Gln, Arg или Lys;

A21: представляет собой Asp, Asn, Lys или Lys(R);

A24: представляет собой Asn или Glu;

A29: представляет собой Gln, Lys или Lys(R);

A30: представляет собой Arg, Ser, Gln, Lys, Lys(Ac) или Lys(R);

А31: представляет собой Gly, Рго или делецию;

А32: представляет собой Ser, Gly или делецию;

А33: представляет собой Ser, Gly или делецию;

А34: представляет собой Gly или делецию;

А35: представляет собой Ala, Ser или делецию;

А36: представляет собой Рго или делецию;

А37: представляет собой Рго или делецию;

А38: представляет собой Рго или делецию; и

А39: представляет собой Ser или делецию;

где в остатке Lys(R) часть (R) представляет собой X-L-, где L представляет собой линкер и выбран из группы, состоящей из 20EGgE, 20EGgEgE, G4gE, GGGGG, G5gE, G5gEgE, G6, gEgEgE, OEGgEgE, OEGgEOEGgE, GGPAPAP и GGPAPAPgE; и X представляет C_{17} - C_{22} одноосновную кислоту или C_{17} - C_{22} двухосновную кислоту.

[Пункт 7] Пептид-агонист рецептора GIP по п. 6 или его фармацевтически приемлемая соль, где:

A17: представляет собой Aib, Ala, Ile, Glu или Lys(R);

A18: представляет собой Ala, His, Glu или Lys(R);

A21: представляет собой Asp, Asn или Lys(R); и

A29: представляет собой Gln или Lys(R).

[Пункт 8] Пептид-агонист рецептора GIP по п. 6 или его фармацевтически приемлемая соль, где:

A13: представляет собой Aib или Ala;

A14: представляет собой Leu, Lys или Lys(R);

A16: представляет собой Arg;

A17: представляет собой Aib, Lys или Lys(R);

A18: представляет собой Ala, Lys или Lys(R);

А20: представляет собой Aib;

A29: представляет собой Gln;

А30: представляет собой Arg, Ser или Lys;

А31: представляет собой Gly или Pro;

А33: представляет собой Ser или делецию; и

А35: представляет собой Ala или делецию;

где L выбран из группы, состоящей из 2OEGgE, 2OEGgEgE, OEGgEgE, OEGgEOEGgE, G5, GGPAPAP и GGPAPAPgE.

[Пункт 9] Пептид-агонист рецептора GIP по п. 8 или его фармацевтически приемлемая соль; где:

A14: представляет собой Leu или Lys(R);

A17: представляет собой Aib или Lys(R);

A18: представляет собой Ala или Lys(R); и

A21: представляет собой Asp, Asn или Lys(R).

[Пункт 10] Пептид-агонист GIPR по любому из пп. 5–9 или его фармацевтически приемлемая соль, где липид X представляет собой C_{17} - C_{20} одноосновную кислоту или C_{17} - C_{20} двухосновную кислоту.

[Пункт 11] Пептид-агонист GIPR по п. 10 или его фармацевтически приемлемая соль, где липид X представляет собой C_{18} двухосновную кислоту.

[Пункт 12] Пептид-агонист GIPR по любому из пп. 5–11 или его фармацевтически приемлемая соль, где линкер L представляет собой 20EGgEgE или GGGGG.

[Пункт 13] Пептид-агонист GIPR по любому из пп. 5–12 или его фармацевтически приемлемая соль, где (R) представляет собой 2OEGgEgE- C_{18} двухосновную кислоту или GGGGG- C_{18} двухосновную кислоту.

[Пункт 14] Пептид-агонист GIPR по любому из пп. 5–13 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающийся тем, что пептид имеет аминокислотный остаток Lys(R) в аминокислотном положении A14 и (R) представляет собой GGGG- C_{18} двухосновную кислоту.

[Пункт 15] Пептид-агонист GIPR по любому из пп. 5–13 или его фармацевтически приемлемая соль, причем пептид имеет аминокислотный остаток Lys(R) в положении аминокислоты A18 или A21 и (R) представляет собой 2OEGgEgE-C18 двухосновную кислоту.

[Пункт 16] Пептид-агонист GIPR по п. 5 или п. 6, представленный формулой (V):

Me-Tyr-Aib-Glu-Gly-Thr-Phe-Ile-Ser-Asp-Tyr-Ser-Ile-A13-A14-Asp-Arg-A17-Ala-Gln-Aib-

A21-Phe-Val-Asn-Trp-Leu-Leu-Ala-Gln-A30-A31-A32-A33-A34-A35-A36-A37-A38-A39-P²,

или его фармацевтически приемлемая соль, где:

 P^2 представляет собой -NH₂ или -OH;

А13: представляет собой Aib или Ala;

A14: представляет собой Leu, Lys или Lys(R);

A17: представляет собой Aib, Lys или Lys(R);

A21: представляет собой Asp, Asn, Lys или Lys(R);

А30: представляет собой Arg, Ser, Lys или Lys(R);

А31: представляет собой Gly или Pro;

А32: представляет собой Ser, Gly или делецию;

А33: представляет собой Ser или делецию;

А34: представляет собой Gly или делецию;

A35: представляет собой Ala или делецию;

А36: представляет собой Рго или делецию;

А37: представляет собой Рго или делецию;

А38: представляет собой Рго или делецию; и

А39: представляет собой Ser или делецию,

где L представляет собой 2OEGgEgE или GGGGG; и X представляет собой C_{18} двухосновную кислоту.

[Пункт 17] Пептид-агонист GIPR по п. 16 или его фармацевтически приемлемая соль где:

A14: представляет собой Leu или Lys(R);

A17: представляет собой Aib или Lys(R);

A21: представляет собой Asp, Asn или Lys(R); и

А30: представляет собой Arg, Ser, Lys или Lys(R).

[Пункт 18] Пептид-агонист GIPR по п. 16 или п. 17 или его фармацевтически приемлемая соль, представленный формулой:

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-Km-D-R-Aib-A-Q-Aib-D-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-G-OH;

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-Km-D-R-Aib-A-Q-Aib-N-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-S-G-A-P-P-S-OH:

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-L-D-R-Km-A-Q-Aib-D-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-S-S-G-A-P-P-S-NH₂;

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-L-D-R-Aib-A-Q-Aib-Km-F-V-N-W-L-L-A-Q-K-G-OH;

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-Aib-L-D-R-Aib-A-Q-Aib-Km-F-V-N-W-L-L-A-Q-R-G-OH;

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-Aib-L-D-R-Aib-A-Q-Aib-N-F-V-N-W-L-L-A-Q-Km-P-S-S-G-A-P-P-S-NH₂.

[Пункт 19] Пептид-агонист GIPR по п. 18 или его фармацевтически приемлемая соль представленный формулой:

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-Кm-D-R-Aib-A-Q-Aib-D-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-G-OH; где Кт представляет собой Lys-GGGGG-C₁₈ двухосновную кислоту.

[Пункт 20] Пептид-агонист GIPR по п. 18 или его фармацевтически приемлемая соль представленный формулой:

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-Km-D-R-Aib-A-Q-Aib-N-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-S-G-A-P-P-S-OH; где Km представляет собой $Lys-GGGGG-C_{18}$ двухосновную кислоту.

[Пункт 21] Пептид-агонист GIPR по п. 18 или его фармацевтически приемлемая соль представленный формулой:

 $Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-L-D-R-Km-A-Q-Aib-D-F-V-N-W-L-L-A-Q-S-P-S-S-G-A-P-P-S-NH_2$; где Km представляет собой $Lys-GGGGG-C_{18}$ двухосновную кислоту.

[Пункт 22] Пептид-агонист GIPR по п. 18 или его фармацевтически приемлемая соль представленный формулой:

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-A-L-D-R-Aib-A-Q-Aib-Km-F-V-N-W-L-L-A-Q-K-G-OH; где Km представляет собой $Lys-2OEGgEgE-C_{18}$ двухосновную кислоту.

[Пункт 23] Пептид-агонист GIPR по п. 18 или его фармацевтически приемлемая соль, представленный формулой:

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-Aib-L-D-R-Aib-A-Q-Aib-Km-F-V-N-W-L-L-A-Q-R-G-OH; где Km представляет собой $Lys-2OEGgEgE-C_{18}$ двухосновную кислоту.

[Пункт 24] Пептид-агонист GIPR по п. 18 или его фармацевтически приемлемая соль представленный формулой;

Me-Y-Aib-E-G-T-F-I-S-D-Y-S-I-Aib-L-D-R-Aib-A-Q-Aib-N-F-V-N-W-L-L-A-Q-Кm-P-S-S-G-A-P-P-S-NH₂; где Кт представляет собой Lys-2OEGgEgE-C₁₈ двухосновную кислоту.

[Пункт 25] Пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 1-24 или его фармацевтически приемлемая соль, причем пептид-агонист рецептора GIP имеет коэффициент селективности, выраженный как отношение (EC50 GLP1R/EC50 GIPR) более 10, или более 100, или более 1000, или более 100 000.

[Пункт 26] Пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 1-24 или его фармацевтически приемлемая соль, причем пептид-агонист рецептора GIP имеет время полувыведения T1/2 при внутривенному введении у человека более 50 часов.

[Пункт 27] Пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 7 и 9-15 или его фармацевтически приемлемая соль, причем пептид-агонист рецептора GIP имеет

растворимость 15 мг/мл или выше.

[Пункт 28] Лекарственный препарат, содержащий пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 1-27 или его фармацевтически приемлемую соль.

[Пункт 29] Фармацевтическая композиция, содержащая пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 1-27 или его фармацевтически приемлемую соль.

[Пункт 30] Пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 1-27 или его фармацевтически приемлемая соль, или лекарственный препарат по п. 28, или фармацевтическая композиция по п. 29, которые вводят для лечения рвоты в виде монотерапии.

[Пункт 31] Пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 1-27 или его фармацевтически приемлемая соль, или лекарственный препарат по п. 28, или фармацевтическая композиция по п. 29, которые вводят один раз в неделю или один раз в четыре-семь дней, или один раз в четыре-пять дней, или один раз в четыре дня; или один раз в пять дней, или один раз в шесть дней, или один раз в семь дней, или один раз в восемь дней, или один раз в девять дней, или один раз в десять дней.

[Пункт 32] Лекарственный препарат по п. 28, который представляет собой активатор рецептора GIP.

[Пункт 33] Лекарственный препарат по п. 32, который представляет собой супрессивное средство против рвоты или тошноты.

[Пункт 34] Применение пептида-агониста рецептора GIP по любому из пп. 1-27 или его соли, или лекарственного препарата по п. 28, или фармацевтической композиции по п. 29 для производства средства, подавляющего рвоту или тошноту.

[Пункт 35] Пептид-агонист рецептора GIP по любому из пп. 1-27, его соль, или лекарственный препарат по п. 28, или фармацевтическая композиция по п. 29 для применения в подавлении рвоты или тошноты.

[Пункт 36] Способ предотвращения или лечения рвоты у субъекта, включающий введение субъекту эффективного количества пептида по любому из пп. 1-27, его соли, или лекарственного препарата по п. 28, или фармацевтической композиции по п. 29.

[Пункт 37] Способ по п. 36, отличающийся тем, что рвота представляет собой тошноту и/или рвоту.

[Пункт 38] Лекарственный препарат по п. 33, применение по п. 34, пептид, лекарственный препарат или фармацевтическая композиция по п. 35 или способ по п. 37, отличающийся тем, что рвота или тошнота вызваны одним или более патологическими состояниями или причинами, выбранными из следующих (1) - (10);

(1) заболевания, сопровождающиеся рвотой или тошнотой, такие как гастропарез,

гипомоторика желудочно-кишечного тракта, перитонит, опухоль брюшной полости, запор, желудочно-кишечная непроходимость, хроническая псевдонепроходимость кишечника, функциональная диспепсия, вызванные химиотерапией тошнота и рвота, (CINV – англ.: chemotherapy-induced nausea and vomiting), хроническая необъяснимая тошнота и/или рвота, синдром циклической рвоты (CVS – англ.: cyclic vomiting syndrome), тошнота и/или рвота, связанные с гастропарезом, острый панкреатит, хронический панкреатит, гепатит, гиперкалиемия, отек мозга, внутричерепное поражение, нарушение обмена веществ, гастрит, вызванный инфекцией, послеоперационное заболевание, инфаркт миокарда, мигрень, внутричерепная гипертензия и внутричерепная гипотензия (например, высотная болезнь);

- (2) рвота и/или тошнота, вызванные химиотерапевтическими препаратами, такими как (i) алкилирующие агенты (например, циклофосфамид, кармустин, ломустин, хлорамбуцил, стрептозоцин, дакарбазин, ифосфамид, темозоломид, бусульфан, бендамустин и мелфалан), цитотоксические антибиотики (например, дактиномицин, доксорубицин, митомицин-С, блеомицин, эпирубицин, актиномицин D, амрубицин, идарубицин, даунорубицин и пирарубицин), антиметаболические агенты (например, цитарабин, метотрексат, 5-фторурацил, эноцитабин и клофарабин), алкалоиды барвинка (например, этопозид, винбластин и винкристин), другие химиотерапевтические агенты, такие как цисплатин, прокарбазин, гидроксимочевина, азацитидин, иринотекан, интерферон альфа, интерлейкин-2, оксалиплатин, карбоплатин, недаплатин и мириплатин; (ii) опиоидные анальгетики (например, морфин); (iii) агонисты дофаминового рецептора D1D2 (например, апоморфин); (iv) каннабис и каннабиноидные продукты, включая синдром каннабиноидной гиперемезии;
- (3) рвота или тошнота, вызванные лучевой болезнью или лучевой терапией грудной клетки, брюшной полости и т.п., применяемой для лечения злокачественных новообразований;
 - (4) рвота или тошнота, вызванные ядовитым веществом или токсином;
 - (5) рвота и тошнота, вызванные беременностью, включая гиперемезис беременных; и
- (6) рвота и тошнота, вызванные вестибулярным нарушением, таким как укачивание или головокружение
 - (7) отмена опиоидов;
 - (8) беременность, включая гиперемезис беременных;
 - (9) вестибулярное нарушение, такое как укачивание или головокружение; или
- (10) физическая травма, вызывающая локальную, системную, острую или хроническую боль.

[Пункт 39] Способ по п. 36, отличающийся тем, что рвота является результатом вызванной химиотерапией тошноты и рвоты (CINV), хронической необъяснимой тошноты и/или рвоты, синдрома циклической рвоты (CVS) и тошноты и/или рвоты, связанных с гастропарезом.

[Пункт 40] Способ по п. 36, отличающийся тем, что субъект представляет собой субъекта с сахарным диабетом, отличным от сахарного диабета 2 типа.

[Пункт 41] Способ по п. 36, отличающийся тем, что рвота представляет собой отсроченную рвоту или ожидаемую рвоту.

[Пункт 42] Способ по любому из пп. 36-41, отличающийся тем, что у субъекта лечат рвоту, не вызывая у субъекта беспокойства или седативного эффекта.

[Пункт 43] Способ по любому из пп. 36-42, отличающийся тем, что у субъекта лечат рвоту, не вызывая подавления секреции глюкагона, когда уровни глюкозы в плазме превышают уровни натощак.

[Пункт 44] Способ по любому из пп. 36-43, отличающийся тем, что рвоту лечат у субъекта без существенной активации рецептора GLP-1,

[Пункт 45] Способ по п. 43 или п. 44, отличающийся тем, что у субъекта лечат рвоту без одновременного, последующего или предварительного введения агониста рецептора GLP-1.

[Пункт 46] Способ по любому из пп. 36-45, отличающийся тем, что у субъекта, принимающего лекарственный препарат для контроля метаболического синдрома, лечат рвоту.

[Пункт 47] Способ по любому из пп. 36-45, отличающийся тем, что у субъекта, принимающего лекарственный препарат для контроля метаболического синдрома, лечат рвоту.

[Пункт 48] Способ по п. 47, отличающийся тем, что метаболический синдром представляет собой сахарный диабет 2 типа или ожирение,

[Пункт 49] Способ по любому из пп. 36-48, отличающийся тем, что рвота вызвана или вызывает синдром циклической рвоты или связанные с химиотерапией тошноту или,

[Пункт 50] Способ по п. 38 или п. 49, отличающийся где тем, что химиотерапия или химиотерапевтический агент включает: (i) алкилирующие (например, агенты циклофосфамид, кармустин, ломустин, хлорамбуцил, стрептозоцин, дакарбазин, ифосфамид, темозоломид, бусульфан, бендамустин и мелфалан), цитотоксические антибиотики (например, дактиномицин, доксорубицин, митомицин-С, блеомицин, эпирубицин, актиномицин D, амрубицин, идарубицин, даунорубицин и пирарубицин), антиметаболические агенты (например, цитарабин, метотрексат, 5-фторурацил, эноцитабин и клофарабин), алкалоиды барвинка (например, этопозид, винбластин и винкристин), другие химиотерапевтические агенты, такие как цисплатин, прокарбазин, гидроксимочевина, азацитидин, иринотекан, интерферон-а, интерлейкин-2, оксалиплатин, карбоплатин, недаплатин и мириплатин; (ii) опиоидные анальгетики (например, морфин); (iii) агонисты дофаминового рецептора D1D2 (например, апоморфин); (iv) каннабис и каннабиноидные продукты, включая синдром каннабиноидной гиперемезии.

[Пункт 51] Способ по п. 36, отличающийся тем, что субъект страдает сахарным диабетом 2 типа.

[Пункт 52] Способ по любому из пп. 36-51, отличающийся тем, что пептид-агонист рецептора GIP или лекарственный препарат вводят подкожно внутривенно, внутримышечно, внутрибрющинно, перорально или путем ингаляции.

[Пункт 53] Способ по любому из пп. 36-52, отличающийся тем, что эффективное количество пептида-агониста рецептора GIP, вводимого субъекту, составляет от около 0,01 до 0,5 мг/кг/день, от 0,1 до 5 мг/кг/день, от 5 до 10 мг/кг/день, от 10 до 20 мг/кг/день, от 20 до 50 мг/кг/день, от 10 до 100 мг/кг/день, от 10 до 120 мг/кг/день, от 50 до 100 мг/кг/день, от 100 до 200 мг/кг/день, от 200 до 300 мг/кг/день, от 300 до 400 мг/кг/день, от 400 до 500 мг/кг/день, от 500 до 600 мг/кг/день, от 600 до 700 мг/кг/день, от 700 до 800 мг/кг/день, от 800 до 900 мг/кг/день или от 900 до 1000 мг/кг/день.

[Пункт 54] Способ по любому из пп. 36-53, отличающийся тем, что субъект представляет собой человека.

[Пункт 55] Способ по любому из пп. 36-54, отличающийся тем, что пептид-агонист рецептора GIP или лекарственный препарат вводят субъекту до, во время или после того, как у субъекта разовьется болезненное состояние.

[Пункт 56] Способ по любому из пп. 36-55, отличающийся тем, что пептид-агонист рецептора GIP или лекарственный препарат вводят субъекту один раз в неделю, или один раз в 5–7 дней, или четыре-шесть раз в месяц.

[Пункт 57] Способ по любому из пп. 36-56, в котором пептид-агонист рецептора GIP или лекарственный препарат вводят субъекту в течение 1-5 недель, 1-5 месяцев или 1-5 лет.

575567

ФИГ.1 1-1

												,																																	
СОЕД.№	N TE	R T	ER	ı	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	**	34	35	36	37	38	39	40	414.	SEQ 2 ID No.
ı	M	le N	Н2	Υ	Aib	E	G	T	F	ı	s	D	Y	s	1	Α	L.	D	R	Aib	Н	Q	Ait	N	F	V	N	W	L	L	A	Q	Km	р	s	s	G	Α	Р	Р	P	S	NH2		2
2	M	le N	H2	Υ	Aib	Е	G	Т	F	E	S	D	Y	S	Į	Α	L	Ð	R	1	Н	Q	Ait	N	F	v	N	W	L.	L	Α	Q	Km	Р	S	S	G	Α	Р	р	P	S	NH2		3
3	М	le N	H2	Y	Aib	E	G	Т	F	ı	S	D	Y	s	1	Α	Km	Ð	R	J	Н	Q	Q	N	F	ν	N	W	L.	L	Α	Q	R	р	S	s	G	Α	P	P	P	s	NH2	П	4
4	M	le N	H2	Y	Aib	E	G	Т	F	È	s	D	Y	S	1	Α	L	D	R	Km	Н	Q	Q	N	F	v	N	W	L	L	A	Q	R	P	S	S	G	Α	P	P	P	S	NH2		5
5	M	le N	H2	Υ	Aib	E	G	Т	F	1600	S	D	Y	S	N.	Α	L	D	R	1	Н	Q	Q	N	F	v	N	W	L	L	Α	Q	Km	NH2											6
6	M	le N	H2	¥	Aib	Е	G	Т	F	Ţ	S	D	Y	s	Į	Α	Km	D	R	Aib	Α	Q	Ait	N	F	v	N	W	L	L	Α	Q	K	NH2											7
7	M	le (ЭН	Y	Aib	E	G	т	F		s	D	¥	s	1	Α	Km	D	R	Aib	Α	Q	Ait	N	F	v	N	W	L	L	A	Q	R	ОН						Г				П	8
8	M	le N	H2	Υ	Aib	E	G	т	F	is in	S	D	Y	S	1	Α	L	D	R	Aib	Α	Q	Ait	Kn	F	v	N	W	L	L	Α	Q	R	NH2										П	9
9	M	le (ЭН	Y	Aib	Е	G	Т	F	, same	S	D	Y	S	ı	Α	L	D	R	Aib	Α	Q	Ait	Kn	F	V	N	W	L	L	Α	Q	R	OH										П	10
10	14	le (Н	Y	Aib	E	G	т	F	8	S	D	Y	s	1	A	Km	D	R	Aib	Α	Q	Ait	N	F	v	N	W	L	L	A	Q	S	ОН											11
11	M	le N	Н2	Y	Aib	Е	G	Т	F	T.	S	D	Υ	S	ı	Α	L	D	R	Aib	Km	Q	Ait	N	F	v	N	W	L	L	Α	Q	S	p	S	S	G	Α	P	P	P	S	NH2	П	12
12	M	le N	H2	Y	Aib	Е	G	Т	F	No.	s	D	Y	s	1	A	Km	D	R	Aib	Α	Q	Ait	N	F	ν	N	W	L	L	Α	Q	S	p	S	S	G	Α	P	P	P	S	NH2		13
13	M	le N	H2	Y	Aib	E	G	T	F	Ė	S	D	Y	s	1	Ait	L	D	R	Aib	А	Q	Ait	Kn	F	ν	N	W	L.	L	A	Q	R	Р	s	s	G	Α	P	P	Р	S	NH2	П	14
14	M	le N	Н2	Υ	Aib	Е	G	Т	F	1600	S	D	Υ	S	T.	Ait	Km	D	R	Aib	Α	Q	Ait	N	F	v	N	W	L.	L	Α	Q	R	P	S	S	G	Α	Р	Р	Р	S	NH2	П	15
15	M	le N	H2	Y	Aib	Е	G	Т	F	E	S	D	Y	S	ı	Ait	L	Đ	R	Km	А	Q	Ait	N	F	V	N	W	L	L	Α	Q	R	p	S	S	G	Α	P	Р	Р	S	NH2	П	16
16	1.4	le N	Н2	Y	Aib	E	G	т	F	E	s	D	Y	s	1	Ait	L	D	R	Aib	Α	Q	Ait	N	F	v	N	W	L	L	А	Q	Km	Р	s	S	G	Α	Р	Р	Р	S	NH2	П	17
17	M	le N	H2	Υ	Aib	E	G	Т	F	¥	S	Đ	Y	S	ı	Α	L	D	R	Aib	Km	Q	Ait	N	F	ν	N	W	L	L	Α	Q	R	NH2				Г				П		П	18
18	M	le N	H2	γ	Aib	Ε	G	Т	F	į	s	D	Y	s	ı	Α	L	D	R	Aib	Н	Q	Ait	Kn	ı F	ν	N	W	L	L	Α	Q	R	NH2				Г						П	19
19	M	le N	Н2	Y	Aib	E	G	Т	F	1	S	D	¥	s	1	Α	L	D	R	Aib	Н	Q	Ait	N	F	ν	N	W	L	L	A	Km	R	NH2						\Box				П	20
20	M	le (ЭН	Υ	Aib	E	G	Т	F	· E	S	D	Υ	S	1	Α	L	D	R	Km	Н	Q	Ait	N	F	v	N	W	L	L	Α	Q	R	р	S	S	G	Α	p	Р	р	S	ОН		21
21	M	le N	H2	Y	Aib	Е	G	Т	F	ı	5	D	Y	s	1	A	L	D	R	Aib	Α	Q	Ait	Kn	F	v	N	W	L	L	Α	Q	R	G	G	G	G	5	NH2						22
22	M	le N	Н2	Y	Aib	E	G	T	F	ı	S	D	Y	s	1	A	Km	D	R	Aib	Α	Q	Ait	D	F	v	N	W	L.	L	A	Q	R	р	s	s	G	А	Р	Р	Р	S	NH2		23
23	M	le N	H2	Υ	Aib	E	G	Т	F	I	S	D	Y	S	1	Α	L	D	R	Km	Α	Q	Ait	D	F	v	N	W	L	L	A	Q	R	P	S	S	G	Α	P	P	P	s	NH2	\sqcap	24
24	M	le N	H2	Y	Aib	E	G	Т	F	1	S	D	Y	S	1	Α	Km	D	R	Aib	Α	Q	Aib	D	F	v	N	W	L	L.	Α	Q	R	Р	S	S	G	Α	P	Р	Р	S	NH2	П	25
25	M	le N	H2	Y	Aib	Ë	G	Т	F	1	s	D	Υ	s	1	A	L	D	R	Aib	Km	Q	Ait	D	F	ν	N	W	L	L	Α	Q	R	P	s	s	G	A	P	P	P	S	NH2	П	26

2/9

26	Me	NH2	Y	Aib	E	G	Т	F	ı	s	D	Y	S	, earn	Aib	L	D	R	Kn	Α	Q	Aib	N	F	V	N	w	L	L	A	Q	R	P	s	S	G	Α	P	P	p	S	NH2		27
27	Me	NH2	Y	Aib	Е	G	т	F	1	s	D	Y	s	-	Aib	L	D	R	Ait	+	Q	+	-	F	v	N	w	L	L	Α	O	Km	Р	S	s	G	Α	P	Р	Р	S	NH2		28
28	Me	NH2	Y	Aib	Е	G	T	F	1	s	D	Y	s		Aib	Km	_	R	Ait	Α	-	Aib	\vdash	F	v	N	W	L	L	A	o	R	р	S	S	G	A	Р	Р	Р	S	NH2		29
29	Me	NH2	Y	Aib	E	G	Т	F	1	s	+ -	+	-	1	-	Km	-	R		+	Q	+ **	\vdash	F	v	N	w	L	L	A	o	S	P	S	S	G	A	P	P	P	S	NH2		340
30	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	1	s	D	Y	s	T	A	L	D	-	-	Α	-	Aib	Km	F	V	N	w	L	τ	Α	o	R	G	G	G	G	s	NH2				\vdash	H	31
31	Me	NH2	Y	Aib	E	G	Т	F	1	s	D	Y	S	ı	A	L	D	R	Ait	Km	Q	Aib	N	F	V	N	W	L	L	A	Q	s	G	G	G	G	S	NH2						32
32	Me	NH2	Y	Aib	E	G	Т	F	ı	S	D	Υ	S	1	Aib	Km	D	R	Ait	Α	Q	Aib	N	F	V	N	W	L	L	Α	Q	R	G	G	G	G	S	NH2	:				Ħ	33
33	Me	NH2	Y	Aib	Е	G	Т	F	ı	S	D	Υ	s		Aib	L	D	R	Ait	A	Q	Aib	N	F	v	N	w	L	L	A	Q	Km	G	G	G	G	S	NHS					Ħ	34
34	Me	NH2	Y	Aib	E	G	Т	F	ı	s	D	Y	s	ı	Α	Km	D	R	Ait	Α	Q	Aib	N	F	V	N	W	L	L	Α	Q	R	P	S	s	G	Α	P	P	P	S	NH2		35
35	Me	NH2	Y	Aib	E	G	Т	F	ı	s	D	Y	s	1	Α	L.	D	R	Ait	Α	Q	Aib	Km	F	V	N	w	L	L	Α	Q	R	P	S	S	G	Α	Р	P	P	s	NH2		36
36	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	Ţ	F	ı	s	D	Y	s		Α	L	D	R	Ait	Α	Q	Aib	Km	F	V	N	w	L	L	Α	Q	R	G	ОН									Ħ	37
37	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	T	F	ı	s	D	Y	s	Ĭ	Α	L	D	R	Ait	Α	Q	Aib	Km	F	V	N	W	Ĺ	L	Α	Q	R	G	ОН									П	38
38	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	1	S	D	Y	S	1	Α	Km	D	R	Ait	Α	Q	Aib	D	F	V	N	W	L	L	A	Q	S	P	S	S	G	Α	Р	P	P	S	NH2		39
39	Me	ОН	Υ	Aib	E	G	T	F	ı	s	D	γ	s	· East	А	L	D	R	Ait	Α	Q	Aib	Km	F	V	N	W	L	L	А	Q	K	G	OH									П	40
40	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	1	s	D	Y	S		A	Km	D	R	Ait	Α	Q	Aib	N	F	V	N	W	L	L	A	Q	S	Р	s	S	G	A	P	P	Р	S	ОН	П	41
41	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	I	S	D	Y	S	News.	А	L	D	R	Aib	Α	Q	Aib	Km	F	V	N	W	L	L	A	Q	K	G	ОН										42
42	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	I	s	D	Y	s	Ţ	Α	L	D	R	Aib	Α	Q	Aib	Km	F	V	N	W	L	L	Α	Q	S	G	ОН									П	43
43	Me	ОН	×	Aib	Œ	G	T	F	1	S	D	Y	S	200	A	Km	D	R	Ait	Α	Q	Aib	D	F	V	N	W	L	L	A	Q	R	P	S	S	G	A	P	P	Р	S	ОН		44
44	Me	ОН	Y	Aib	E	O	T	F	I	S	D	Y	S	-	Α	Km	D	R	Aib	Α	Q	Aib	N	F	V	N	W	L	L	A	Q	R	P	S	S	G	A	P	P	P	S	ОН		45
45	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	Į	S	D	Υ	S	No.	Α	Km	D	R	Ait	Α	Q	Aib	N	F	V	N	W	L	L	Α	Q	S	P	5	S	G	A	P	P	P	S	ОН		46
46	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	1	S	D	Y	S	ı	Α	L	D	R	Ait	Km	Q	Aib	N	F	V	N	W	L	L	A	Q	S	G	ОН									Ш	47
47	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	I	s	D	Y	S	, and	Aib	Km	D	R	Aib	Α	Q	Aib	D	F	V	Ν	W	L	L	Α	Q	S	P	S	S	G	A	P	P	E,	S	ОН	Ш	48
48	Me	NH2	Y	Aib	E	G	Т	F	J	s	D	Υ	S	acua:	Aib	Km	D	R	Ait	Α	Q	Aib	D	F	V	N	W	L	L	Α	Q	S	P	S	5	G	A	Р	P	P	S	NH2		49
49	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	ı	S	D	Y	S	I	Α	L	D	R	Aib	Km	Q	Aib	D	F	V	N	W	Ļ	L	A	Q	R	G	ОН									Ш	50
50	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	1	S	D	Y	S	1	Α	L	D	R	Kn	A	Q	Aib	D	F	V	N	W	L	L	Α	Q	S	P	S	S	G	Α	P	P	P	S	NH2		51
51	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	ı	S	D	Υ	S	T	Α	L	D	R	Kn	A	Q	Aib	D	F	V	N	W	L	L	Α	Q	R	P	S	S	G	A	P	P	P	S	OH	Ш	52
52	Me	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	1	S	D	Y	S	ě	Α	L	D	R	Km	A	Q	Aib	D	F	V	N	W	Ļ	L	A	Q	S	P	S	S	G	A	p	P	P	S	ОН	Ш	53
53	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	I	S	D	Υ	S	1	Aib	Km	D	R	Aib	Α	Q	Aib	D	F	V	N	W	L	L	Α	Q	S	G	ОН										54

	_							_	_	_	_	_					_	_		_	_	_	_	_			_				_	1			_		_	_	_	$\overline{}$	\neg	\neg	—		$\overline{}$	$\overline{}$
54	Me	_	Y	Aib		G	T	F	-	+	S	D	Y	S	Mark	Ait	Km	-		Aib	-	Q	+	-	_	V	N	W	L	L	A	Q	R	P	S	S	G	A	P		P	Р	S	ОН	4	55
55	Me	OH	Y	Aib	E	G	T	F	E		S	D	Y	S		A	L	D	R	Aib	A	Q	Aib	N	F	V	N	W	L.	L.	A	Km	R	G	OH			L	╙	\perp	\perp	\dashv			\perp	56
56	Me	OH	Y	Aib	Е	G	T	F	988	- 1	S	D	Y	S	Year	A	L	D	R	Aib	Α	Q	Aib	D	F	V	N	W	L	L	A	Km	R	G	ОН				L			\perp			丄	57
57	Me	NH2	Y	Aib	E	G	Т	F	Ē	į	S	D	Y	S	¥	A	L	D	R	Aib	Α	Q	Aib	D	F	V	N	W	L	L	Α	Km	R	G	G	G	G	S	NH	12						58
.58	Me	NH2	Y	Aib	E	G	Т	F	200		S	D	Y	S	2000	A	L	D	R	Aib	Α	Q	Aib	D	F	V	N	W	L.	L	A	Km	R	P	S	S	G	А	P	ŀ	p	P	S	NH2		59
59	Me	NH2	Y	Aib	Е	G	T	F	100	11.0	S	D	Y	S	Mana	A	L	D	R	Aib	Α	Q	Aib	N	F	V	N	W	Ļ	L	A	Km	S	P	S	S	G	Α	P	ı	P	P	S	NH2		60
60	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	Т	F	I		S	D	Υ	S	No.	A	Kn	D	S	Aib	Α	Q	Aib	D	F	V	N	W	L.	L	Α	Q	S	G	ОН					Т					T	61
61	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	Т	F		1	S	D	Υ	S	To a constant	Α	L	D	R	Aib	Α	Q	Aib	D	F	V	N	W	L	L	A	Q	Km	G	ОН					T	T	T	\neg		T	62
62	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	T	F	1	*	S	D	Υ	S	1	Ait	L	D	R	Aib	Α	Q	Aib	D	F	V	N	W	L	L	Ą	Km	R	G	ОН				Т	T	T	T	\neg		T	63
63	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	Т	F	TES.		S	D	γ	S	neser.	A	Kn	D	R	Aib	Α	Q	Aib	D	F	V	N	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН					T	T	T	\neg		\top	64
64	Me	ОН	Υ	Aib	Е	G	Т	F	E	-	S	D	Y	S	1	Ait	L	D	S	Km	Α	Q	Aib	D	F	V	N	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН			\top	\vdash	\top	T	╅	\neg		十	65
65	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	T	F	Ē	1	S	D	Y	S	2000	Ail	L	D	R	Aib	А	Q	Aib	Kn	n F	v	N	W	L	L	A	Q	K	G	ОН				Т	T	T	T	\neg		\top	66
66	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	Т	F	, san	- 1	s	D	Y	S	No.	Ail	L	D	R	Aib	Α	Q	Aib	Kn	n F	V	N	w	L	L	A	Q	K	G	ОН			Т	\top	Τ	T	╅	\neg		十	67
67	Me	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	8	-	S	D	γ	S	loane.	Ait	Km	D	R	Aib	А	Q	Aib	D	F	V	N	W	L	L	A	Q	R	G	ОН			T	T	\top	\top	\exists	\exists		\top	68
68	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	Ē	;	S	D	Y	S	Topas .	A	L	D	R	Aib	Km	Q	Aib	N	F	v	N	W	L	L	A	Q	s	P	s	s	G	A	P	T	P	Р	S	NH2	\top	69
69	Me	NH2	Y	Aib	Е	G	Т	F	1	- 1	S	D	Y	S	Name of Street	Ait	L	D	R	Aib	Α	Q	Aib	N	F	V	N	w	L	L	A	Q	Km	P	S	S	G	Α	P	T	p	Р	S	NH2	十	70
70	Me	ОН	Υ	Aib	Е	G	Т	F	E		S	D	Υ	S		A	Km	D	R	Aib	Α	Q	Aib	D	F	V	N	W	L.	L	Α	Q	R	P	S	5	G	ОН		\top	\top	\exists	\exists		\top	71
71	Me	ОН	Y	Aib	E	G	т	F	ě	:	S	D	Y	S	Ĭ	A	Km	D	R	Aib	Α	Q	Aib	D	F	٧	N	W	L	L	A	Q	s	P	s	S	G	ОН	\top	1	T	T	\neg		\top	72
72	Me	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	Tal.	1	S	D	Y	s	passe	Ait	L	D	R	Aib	Α	Q	Aib	Kn	n F	v	N	W	L	L	A	Q	R	G	ОН			T	T	\top	\top	T	\dashv		\top	73
73	Me	ОН	Υ	Aib	Œ	G	Т	F		-	S	D	Y	S		Ait	L	D	R	Aib	Km	Q	Aib	D	F	V	N	W	L.	L	A	Q	R	G	ОН			\top	T	\top	\dagger	\exists	\dashv		\top	74
74	Me	ОН	Υ	Aib	Е	G	т	F	Ď	1	S	D	Y	S	Name of the last	Ait	L	D	R	Aib	Km	Q	Aib	N	F	V	N	W	L	L	A	Q	R	G	ОН				t	T	T	T	\dashv		\top	75
75	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	Т	F	ı		S	D	Υ	S	1	Α	Kn	D	S	Aib	Α	Q	Aib	D	F	v	N	W	L.	L	Α	Q	K	G	ОН			\top	\vdash	\top	\top	寸	\dashv		十	76
76	Me	ОН	Υ	Aib	E	G	Т	F		1	S	D	Y	S		A	Km	D	K	Aib	Α	Q	Aib	D	F	v	N	W	L	L	A	Q	K	G	ОН			\vdash	\vdash	\top	\dagger	\dashv	\dashv		十	77
77	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	T	F	1	1	S	D	Y	S	****	Ait	L	D	s	Km	Α	Q	Aib	D	F	v	N	W	L	Ļ	A	o	К	G	ОН				\vdash	\top	\dagger	\dashv	\dashv		十	78
78	Me	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	, and	1	s	D	Υ	S	100	A	L	D		-	+-	o	Aib	D	F	v	N	W	L	L	A	Q	K	G	ОН			T	T	+	+	\dashv	\dashv	\Box	+	79
79	Me	ОН	Υ	Aib	Е	G	Т	F			s	D	γ	S		\vdash	Kn	D	s	Aib	+	-	Aib	-	F	v	N	W	L	L	A	Q	K	G	ОН			\vdash	\vdash	+	\dagger	\dashv	\dashv	\vdash	+	80
80	Me	ОН	Y	Aib		G	T	F	÷	+	\rightarrow	D	Ÿ	s		\vdash	Km	-	R	_	+-	<u> </u>	Aib	-	+	v	N	W	L	L	A	o	K	G	ОН			\vdash	\vdash	+	\dagger	\dashv	\dashv	\vdash	+	81
81	Me	ОН	Y	Aib	-	G	Т	F	+	+	-	D	Y	S	no no	-	Kn	+	R		+	0	+ -	H	÷	v	N	W	L	L	A	+	K(Ac)	G	ОН			\vdash	\vdash	+	+	\dashv	\dashv	\vdash	+	82
67.6		500° B.B.		4 66%	See	1.0			1 *	Т.	~	847	•	-	_	4.8		362		a sedu	1 . *	T -4	1 8.5%	1 **		_ *	1 * 7		Rear		1	-will	- ed a secit	1.0	See a II		_	Щ	Щ	丄		_		\longrightarrow	丄	3000

4/9

5				_					_	_	_	_	_		_			_				_	_		_		_		_								_			_	_					
	82	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	T	F	1	5	ş	D	Y	S	M	A	Km	D	R	Ail	A	Q	Ail	D) F	V	N	W	L.	L	A	Q	Q	G	ОН									\perp	83
State Stat	83	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	I	5	š	D	Υ	S	ğ	Ail	Km	D	R	Ail	A	Q	Ail) D) F	V	N	W	L	L	A	Q	S	P	G	OH									84
State Stat	84	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	1	5	3	D	Υ	S	Ē	A	Km	D	R	Ail	A	Q	Ail	n c	F	٧	N	W	L	L	A	Q	s	P	G	ОН									85
5. S. S. S. S. S. S. S. S. S. S. S. S. S.	8.5	Me	OH	Y	Aib	E	G	T	F	1	5	3	D	Υ	S	N	Ail	ı L	D	R	Ail	A	Q	Ail	K	m F	ν	N	W	L	L	Α	Q	S	P	G	ОН									86
State Stat	86	Me	ОН	Υ	Aib	E	G	T	F	1	5	š	D	Υ	\$	1	A	L	D	R	Ail	A	Q	Ail	Kı	m F	V	N	W	L	L	Α	Q	S	P	G	OH									87
	87	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	1	5	3	D	Υ	S	1	Ail	ı L	D	R	Ail	Km	Q	Ail	, D	F	٧	N	W	L	L	A	Q	S	P	G	ОН									88
9	88	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	1	5	3	D	Υ	s	N	Ail	L	D	R	Kn	A	Q	Ail) E	F	V	N	W	L	L	A	Q	S	P	G	ОН									89
94 Mrs 18	89	Me	NH2	Y	Aib	E	G	Т	F	1	8	3	D	Υ	s		Ail	L	D	R	Ail	A	Q	Ail	К	m F	V	N	W	L.	L	A	Q	R	P	S	S	G	А	P	Р	P	S	NH2		90
2. Me NH2 Y Albe E G T F F I S D Y S I Alb L D Y Albe E G T F F I S D Y S I Alb L D R Alb A Q Alb Km F V N W L L L A Q S S P S S G A P P S S S G A P P S N P P P S NH2 I 9 9 9 9 M NH2 Y Alb E G T T F I S D Y S I S I S D Y S I Alb L D R Alb M N S Y Alb M N S I S I S I S I S I S I S I S I S I S	90	Me	NH2	Y	Aib	E	G	т	F	Ĭ	5	3	D	Y	S	Ĭ	Ail	L	D	R	Ail	A	Q	Ail	Kı	m F	٧	N	W	L	L	A	Q	s	P	S	S	G	A	Р	Р	P	S	NH2	T	91
94 Mg NH2 Y Aib E G T F I S S D Y S S S G A P P R S NH2 S S S G A P P P S NH2 S S S G A P P P P S NH2 S S S G A P P P P S NH2 S S S G A P P P P S NH2 S S S G A P P P P S NH2 S S S G A P P P P S NH2 S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	91	Me	NH2	Y	Aib	E	G	Т	F	1	5	š	D	Y	S	Ĭ	Ail	L	D	R	Ail	A	Q	Ail	K	m F	V	N	W	L	L	Α	Q	S	P	S	S	G	А	Р	Р	P	S	NH2	\top	92
	92	Me	NH2	Υ	Aib	E	G	Т	F	1	5	š	D	Υ	s	I	Ail	L	D	R	Ail	A	Q	Ail	K	m F	V	N	W	L	L	A	Q	s	P	S	S	G	Α	Р	Р	Р	S	NH2	\top	93
98 Mg OH V AIB E G T F I S D V S B S D V S I AIB M S C G T F I S D V S I AIB M	93	Me	NH2	Y	Aib	E	G	т	F	ı	5	ŝ	D	Y	S	1	Ail	ı L	D	R	Ail	A	Q	Ail	K	m F	V	N	W	L	L	A	Q	S	P	S	s	G	Α	Р	Р	P	S	NH2	T	94
96 Me OH V Aib E G T F I S D V	94	Me	NH2	Y	Aib	Е	G	Т	F	1	5	š	D	Y	S	1	Ail	ı L	D	R	Ail	A	Q	Ail	K	m F	V	N	W	L	L	Α	Q	S	P	S	S	G	A	Р	P	P	S	NH2		95
97 Mg NH2 NH2 NH3 E G T F I S NH2 NH3 E G T F I S N NH3 NH3 NH3 NH3 NH3 NH3 NH3 NH3 NH3 N	95	Me	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F		S	;	D	Y	S	I	Ail	Km	D	R	Ail	A	Q	Ail	2 N	4 F	V	N	W	I.,	L	A	Q	s	Р	S	s	G	A	Р	Р	Р	S	ОН	\top	96
98 Me NH2 Y Aib E G T F I S D Y S B E G T F I S D Y S I Aib Km D R Aib Km D R Aib Km D R Aib Km D R Aib Km D R Aib Km D R Aib Km D R Aib Km D R Aib Km D R Aib Km D R Aib Km D	96	Me	ОН	Y	Aib	E	G	т	P	E	5	8	D	Y	s	1	Ail	Km	D	R	Ail	A.	Q	Ail	, N	F	٧	N	W	L.	L	A	Q	s	Р	s	s	G	А	Р	р	P	s	ОН	T	97
99 Mc NH2 Y Aib E G T F I S D Y S I S D Y S I A L D R Aib Km Q Aib Km Q Aib Km F V N W L L L A Q S P S G A P S S G A P P P P S NH2 I 100 100 Mc NH2 Y Aib E G T F I S D Y S D Y S I Aib L D R Aib Km Q Aib Km F V N W L L L A Q S P S P S S G A P P P P P S NH2 I 100 101 Mc NH2 Y Aib E G T F I S D Y S D Y S I Aib L D R Aib Km Q Aib Km F V N W L L L A Q S P S P S S G A P P P P P P S NH2 I 100 102 Mc NH2 Y Aib E G T F I S D Y S D Y S I Aib L D R Aib Km Q Aib Km F V N W L L L A Q S P S P S S G A P P P P P P S NH2 I 100 103 Mc NH2 Y Aib E G T F I S S D Y S I A B L D Y S I A L D R Aib Km Q Aib Km F V N W L L L A Q S P S P S S G A P P P P P P S NH2 I 100 104 Mc NH2 Y Aib E G T F I S S D Y S I A K L D R Aib Km Q Aib Km F V N W L L L A Q S S P S S G A P P P P P P P P P P P P P P P P P P	97	Me	NH2	Y	Aib	E	G	Т	F	1	5	š	D	Υ	s	I	A	L	D	R	Ail	A	Q	Ail	K	m F	V	N	W	L	L	Α	Q	S	Р	S	s	G	Α	Р	Р	Р	S	NH2		98
100 Me NH2 Y Aib E G T F I S D Y S D Y S I Aib L D R Aib Km Q Aib Km Q Aib Km F V N W L L A Q S F S S G A F F F F F F F F F	98	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	Т	F	1	5	3	D	Y	s	1	Ail	Km	D	R	Ail	A	Q	Ail) D) F	V	N	W	L	L	A	Q	R	G	ОН										99
101 Me NH2 Y Aib E G T F I S D Y S I S D Y S I Aib L D R Aib K D V S I Aib L D R Aib K	99	Me	NH2	Υ	Aib	E	G	T	F	i	5	3	D	Y	s	ě	Α	L	D	R	Ail	Km	Q	Ail) N	F	V	N	W	L	L	A	Q	s	P	S	S	G	Α	Р	Р	P	S	NH2	\top	100
102 Me N N N N N N N N N N N N N N N N N N	100	Me	NH2	Y	Aib	E	G	Т	F	1	5	š	D	Y	S	1	Ail	L	D	R	Ail	Km	Q	Ail) N	F	V	N	W	L	L	Α	Q	S	P	S	S	G	Α	Р	Р	P	5	NH2	\top	101
102 Me N N N N N N N N N N N N N N N N N N	101	Me	NH2	Y	Aib	E	G	Т	F	, E	5	3	D	Y	s	ı	Ail) L	D	R	Ail	A	Q	Ail	Kı	m F	V	N	W	L	L	A	Q	R	P	S	S	G	A	Р	р	P	S	NH2	\top	102
104 Me OH V Aib E G T F I S D Y S I S D Y S I Ab E O T F I S D Y S I Ab C D Y S I Ab C D R Aib C	102	Me	ОН	Υ	Aib				F	1	5	3	D	Y	s	i	A	L	D	R	Ail	Km	Q	Ail) E	F	ν	N	W	L	L	A	Q	s	Р	S	s	G	А	Р	Р	P	S	ОН		103
105 Me OH V Aib E G T F I S D Y S I Aib L D R Aib B O T F I S D Y S I Aib L D R Aib A Q Aib M D F V N W L L A Q R P S S G A P P S OH 106 106 Me NH2 V Aib E G T F I S D Y S I Aib L D R Aib L D R Aib A A Aib Km F V N W L L A Q R P S S G A P P S NH2 107 107 Me NH2 V Aib E G T F I S D Y S I Aib Km D R Aib M D R Aib A A Aib Km F V N W L L A Q R P S S G A P P P P S NH2 108 108 Me OH V Aib E G T F I S D Y S I Aib Km D R Aib M D R Aib A Q Aib D F V E W L L A Q R G OH J S S G A P P P S NH2 109	103	Mle	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	1	5	;	D	Υ	S	1	A	L	D	R	Ail	A	Q	Ail	K K	m F	V	N	W	L	L	A	Q	S	Р	S	S	G	Α	Р	Р	Р	S	ОН	\top	104
106 Me NH2 Y Aib E G T F I S D Y S I Aib L D R	104	Me	ОН	Y	Aib	E	G	Ţ	F		5	;	D	Y	S	Ĭ	A	I.	D	R	Ail	A.	Q	Ail	K	m F	V	N	W	L	L	A	Q	s	P	5	S	G	Α	Р	р	Р	S	ОН	\top	105
107 Me NH2 Y Aib E G T F I S D Y S I Aib Km D R Aib Km D R Aib Km D R Aib Km D R Aib D F V E W L L A Q R G OH U F S S G A P P S NH2 109	105	Me	ОН	Υ	Aib	E	G	Т	F	1	5	3	D	Y	s	1	A	Km	D	R	Ail	A	Q	Ail	, E	F	V	N	W	L	L	A	Q	s	Р	\$	S	G	Α	Р	p	P	s	ОН	\top	106
108 Me OH Y Aib E G T F I S D Y S I Aib Km D R Aib A Q Aib D F V E W L L A Q R G OH 109	106	Me	NH2	Υ	Aib	E	G	T	F	1	5	3	D	Y	S	ı	Ail	ı L	D	R	Ail	A	A	Ail	Kı	m F	ν	N	W	L	L	A	Q	R	P	S	S	G	A	P	Р	P	S	NH2	\top	107
	107	Me	NH2	Υ	Aib	E	G	Т	F	1	5	3	D	Y	s		Ail	L	D	R	Ail	A	A	Ail	K	m F	v	N	W	L.	L	A	Q	S	P	S	S	G	Α	P	P	P	S	NH2	\top	803
109 Me NH2 Y Aib E G T F I S D Y S I Aib L D R Aib Km A Aib N F V N W L L A Q S P S S G A P P S NH2 I 10	108	Me	ОН	Υ	Aib	E	G	T	F	Ĭ	5	3	D	Y	S	¥	Ail	Km	D	R	Ail	A	Q	Ail	D 10	F	V	E	W	L	L	A	Q	R	G	ОН									T	109
	109	Me	NH2	γ	Aib	E	G	т	F	1	.5	š	D	Y	S	1	Ail	1 L	D	R	Ail	Km	A	Ail	5 N	F	V	N	W	L.	L	A	Q	S	P	S	S	G	A	P	р	P	S	NH2	\top	110

110	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	Į.	S	D	Y	S	1	À	хib	L	D	R	Aib	A	Q	Ait	Kn	F	V	E	W	L	L	A	Q	K	G	ОН						Π	Τ	Τ	П	1	ł l
111	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	T	F	1	S	D	Y	S	1	á	A. I	ζm	D	R	Aib	Α	Q	Ail	D	F	v	N	W	L.	L	Α	Q	S	P	G	ОН								П	11	12
112	Me	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	Ĭ	S	D	Y	r s	-	,	A I	ζm	D	R	Aib	Α	Q	Ait	N	F	v	N	W	L	L	A	Q	S	P	S	S	G	Α	P	P	P	S	ОН	П	11	13
113	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	ž.	S	D	Y	S	ı		A	L	D	R	Km	Α	Q	Ait	D	F	v	N	W	L	L	Α	Q	S	P	G	ОН								П	11	14
114	Me	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	1	5	D	Y	S	J		A I	ζm	D	R	Aib	A	Q	Ail	N	F	V	N	W	L	L	A	Q	S	P	G	ОН								\prod	11	15
115	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	1	S	D	Y	S	1	,	A.	L.	D	R	Km	A	Q	Ait	D	F	V	E	W	L	L.	A	Q	R	G	ОН									П	11	16
116	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	Į.	S	D	Y	S	ı	,	A I	Km	D	R	Aib	A	Q	Ait	D	F	v	N	W	L	L	A	Q	S	P	S	S	G	ОН						П	11	17
117	Me	ОН	×	Aib	Е	G	T	F	200	S	D	Y	S	I	,	A	L.	D	R	Aib	Α	Q	Ail	Kn	ı F	V	N	W	L	L	Α	O	S	P	G	OH								П	11	18
118	Me	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	Ĭ	s	D	Y	r s	-	J	A I	ζm	Q	R	Aib	Α	Q	Ail	g D	F	V	E	W	L	L	A	٥	S	P	G	ОН									11	19
119	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	Name of the last	S	D	Y	S	ı		A	L	D	R	.Aib	Α	Q	Ail	Kn	ı F	V	E	W	L	L	Α	Q	8	P	G	ОН								П	12	20
120	Me	ОН	200	Aib	E	G	T	F	I	S	D	Y	S	-	á	A I	ζm	D	R	Aib	Α	Q	R	D	F	V	E	W	L.	L	Α	Q	S	P	G	ОН									12	21
121	Mc	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	1	S	D	¥	S	***		A I	Km	D	R	Aib	A	Q	KI	D	F	V	El	W	L	L.	A	Q	R	G	ОН										12	22
122	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	T	F	ă.	S	D	Y	S	ı	ŀ	CL	L	D	R	El	A	Q	Ait	Kn	F	V	N	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН										12	23
123	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	ı	5	D	Y	S	ı		A	KI	D	R	A	El	Q	Ail	Kn	ı F	V	N	W	L	L	A	Q	R	G	ОН										12	24
124	Me	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	i	S	D	Y	r s	ı	J	A I	ζm	D	R	Aib	A	Q	KI	D	F	٧	EI	W	L	L	A	Q	S	P	G	ОН					L.			Ш	12	25
125	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	I	S	D	Y	/ S	ı	4	A	L	D	R	Aib	A	Q	Ait	Kn	F	V	N	W	L	L	Α	Q	S	P	G	ОН					L			Ш	12	26
126	Me	OH	Y	Aib	E	G	T	F	I	S	D	Y	r s	Į	A	kib	L	D	R	Aib	A	Q	Ail	Kn	F	V	N	W	L	I.	Α	Q	S	P	G	OH								Ш	12	27
127	Me	OH	¥	Aib	E	G	T	F	1	S	D	Y	S	1	Α	λib	L	D	R	Aib	A	Q	Ail	Kn	ı F	V	N	W	L	L.	A	Q	R	G	OH						L			Ш	12	28
128	Н	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	Mark	S	D	Y	S	1		A I	Κm	D	R	Aib.	A	Q	Ail	D	F	V	N	W	L	L	Α	Q	S	P	G	ОН								Ш	12	29
129	Н	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	ı	5	D	Y	S	J	А	kib	L.	D	K	E	A	Q	Q	Kn	ı F	V	E	W	L	L	A	Q	R	G	ОН						<u> </u>	_	lacksquare	Ш	13	30
130	Н	OH	Y	Aib	E	G	T	F	I	S	D	Y	S	I		A	L	D	K	Aib	A	Q	Q	Kn	ıF	V	E	W	L.	L	A	Q	R	G	ОН						<u> </u>	<u> </u>	\perp	Ш	13	31
131	Н	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	I	S	D	Y	S	I		A	L	D	K	Aib	Α	Q	A	Kn	i F	V	E	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН									Ш	13	32
132	Н	OH	Y	Aib	E	G	T	F	I	S	D	Y	S	Į	á	A	L	D	K	Į	A	Q	Ail	Kn	F	V	E	W	L	L	A	Q	R	G	ОН						丄	┶	$oldsymbol{ol}}}}}}}}}}}}}}}}}}$	Ц	13	33
133	Н	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	Ĭ	S	D	Y	S	I	J	A	L	D	K	Α	A	Q	Ail	Kn	ıF	V	E	W	L	L	A	Q	R	G	OH						L	┷	$oldsymbol{ol}}}}}}}}}}}}}}}}}}$	Ш	13	34
134	Н	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	N N	S	D	Y	r s	ı		A	L	D	K.	ı	A	Q	Q	Kn	ı F	V	E	W	L	L	A	Q	R	P	S	S	G	A	P	P	P	S	ОН	Ш	13	35
135	H	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	ğ	5	D	+-		I		A	_	D	K	\vdash	A	-	+	Kn	+	V	E	W	L	L	A	Q	R	P	S	S	G	Α	P	P	P	S	OH	\coprod	13	36
136	Me	ОН		Aib		G	T	F	1	-	+	_	- 1	_	_	-		D	R	Aib	Km	-	-	-	+	+	-	W	L	L	A	Q	S	P	G	ОН					\perp	\perp	\perp	\coprod	13	37
137	Н	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	ŧ	S	D	Y	S	1	A	kib I	Km	D	R	Aib	A	Q	Ait	D	F	V	N	W	L	L	A	Q	R	G	ОН						\perp	\perp	\perp	Ш	13	38

138	Н	ОН	Y	Aib	Е	G	Т	F	1		s	D	Y	s	1	A	Km	D	R	Aib	A	Q	Aib	N	F	v	N	W	L	L	A	Q	S	P	S	S	G	A	Р	P	P	S	ОН	Т	139
139	Н	ОН	Y	Aib	E	G	Ţ	F	Į.	2	s	D	Y	s	ı	Aib	Km	D	R	Aib	A	Q	Ait	D	F	v	E	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН									\top	140
140	Н	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	Ĕ	:	s	D	Υ	S	1	A	L	D	R	Aib	Α	Q	Ait	Km	F	V	N	W	L	L	A	Q	R	G	ОН								\Box	\top	141
141	M	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	1	1	s	D	Y	S	1	Aib	L	D	R	Aib	Α	Q	Aib	Km	F	V	N	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН									\top	142
142	Н	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	1		s	D	Y	S	ī	A	L	D	K	ı	Α	Q	Q	Km	F	V	Е	W	L	L	A	Q	R	G	ОН									\top	143
143	Н	ОН	Y	Aib	E	G	'n	E	1	2	s	D	Y	S	1	A	L	D	K	1	A	Q	R	Km	F	V	Е	W	L	L	A	Q	R	G	ОН										144
144	Н	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	1	4	S	D	Υ	S	1	Α	Km	D	R	Ait	A	Q	Aib	D	F	V	E	W	L	L	A	Q	R	G	ОИ									T	145
145	Н	ОН	Y	Aib	E	G	Ţ	F	ı	2	S	D	Y	s	ı	Aib	Km	D	R	A	Α	Q	Ait	D	F	v	E	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН										146
146	1	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	E	1	S	D	Y	S	E	Aib	Km	D	R	Aib	Α	Q	А	D	F	V	Ε	W	L	L	A	Q	R	G	ОН										147
147	H	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	1	1	S	D	Y	S	1	Aib	Km	D	R	Aib	Α	Q	R	D	F	V	Е	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН										148
148	Н	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	1		s	D	Y	S	ī	Aib	Km	D	R	A	Α	Q	A	D	F	V	Е	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН										149
149	Н	ОН	Y	Aib	Е	G	Ť	F	1	1	s	D	Y	S	1	A	Km	D	R	Aib	Α	Q	A	D	F	V	E	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН										150
150	Н	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	1	,	S	D	Y	S	1	Aib	Km	D	S	Ait	Α	Q	Ait	D	F	V	N	W	L	L	A	Q	R	G	ОН										151
151	Н	ОН	Y	Aib	E	G	Ţ	F	iems	1	s	D	Υ	S	eau)	Aib	Km	D	S	A	Α	Q	Ait	D	F	V	N	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН										152
152	Н	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	ž.	7.	S	D	Y	S	I	Aib	Km	D	S	Aib	Α	Q	А	D	F	V	N	W	L	L	A	Q	R	G	ОН										153
153	E I	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	1		S	D	Y	S	1	Α	L	D	K.	Person	Α	Q	Ait	Km	F	V	E	W	L	L	A	Q	R	G	ОН										154
154	1	ОН	Υ	Aib	E	G	T	F	1	- 7	S	D	Y	S	1	Α	L	D	K	Α	Α	Q	Ait	Km	F	V	E	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН										155
155	I	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	1	4 8	s	D	>	S	2	A	L	D	K	Aib	Α	Q	A	Km	F	V	Е	W	L	L	A	Q	R	G	ОН										156
156	I	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	****	7.0	S	D	Y	S	1	A	L.	D	K	Ait	A	Q	R	Km	F	V	E	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН										157
157	H	ОН	Y	Aib	E	G	Ţ	F	and a	1	s	D	Y	S	ani,	A	Aib	Đ	K	A	Α	Q	Q	Km	F	V	E	W	L	L	A	Q	R	G	ОН									floor	158
158	I	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	Ĭ	:	S	D	Y	S	Î	A	Aib	D	K	A	Α	Q	A	Km	F	V	E	W	L	L	A	Q	R	G	ОН									Ш	159
159	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	1	1	S	D	Y	S	1	Aib	L.	D	R	Ait	Α	Q	Ait	Km	F	V	N	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН										160
160	I	ОН	Υ	Aib	E	G	T	F	2	4	S	D	Y	S	2	Α	L	D	K	ı	Km	Q	Ait	D	F	V	E	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН										161
161	H	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	Ē	4	s	D	Y	S	1	A	L	D	K	A	Km	Q	Ait	D	F	V	E	W	L	L	A	Q	R	G	ОН									Ш	162
162	Н	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	1	1	S	D	Υ	S	1	A	L	D	K	Ait	Km	Q	A	D	F	V	E	W	L	L	A	Q	R	G	ОН									Ш	163
163	Н	ОН	¥	Aib	E	G	Ţ	F	1	3	s	D	Y	S		A	L	D	K	Aib	Km	Q	A	N	F	V	E	W	L	L	A	Q	R	G	ОН									\perp	164
164	Н	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	Ĭ	:	S	D	Y	s	I	A	Aib	D	К	A	Km	Q	Q	D	F	V	E	W	L	L	A	Q	R	G	ОН										165
165	ы	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	1		S	D	Y	S	1	A	Aib	D	K	A	Km	Q	A	D	F	V	E	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН									\perp	166

١		_	
	ı		
		-	

166	Н	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	1	s	D	Y	S	1	A	Aib	D	K	ı	Km	Q	Α	D	F	V	E	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН									П	1	67
167	Н	ОН	Υ	Aib	E	G	Т	F	E	S	D	Y	S	ı	Aib	L.	D	K	Α	Α	Q	Q	Km	F	V	Е	W	L	L.	A	Q	R	G	ОН									П	ı	168
168	Н	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	Ė	S	D	Y	s	I	Aib	L.	D	K	A	Α	Q	Α	Km	F	V	Е	W	L	L	A	Q	R	G	ОН									Ħ	1	69
169	Н	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	1	s	D	Y	S	1	Aib	L	D	K	A	Km	Q	Q	D	F	V	E	W	L	L	A	Q	R	G	ОН									Ħ	1	170
170	Н	ОН	Υ	Aib	E	G	Т	F	20.00	s	D	Y	S	ı	Aib	L	D	K	A	Km	Q	Q	D	F	V	N	W	L	L	A	Q	R	G	ОН										anak	171
171	Н	ОН	Y	Aib	Е	G	T	F	510	S	D	Y	s	I	Aib	Ļ	D	K	A	Km	Q	A	D	F	V	Z	W	Ļ	L	A	Q	R	G	ОН										ı	172
172	Н	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	· East	S	D	Y	S	1	Ait	L	D	K	ž.	Km	Q	Α	D	F	V	N	W	L.	L.	A	Q	R	G	ОН										sinti	173
173	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F		S	D	Y	S		A	L	D	K	No.	Α	Q	Aib	Km	F	V	E	W	L	L	A	Q	R	G	ОН										i i	174
174	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	Т	F		S	D	Y	s	I	A	L	D	K	A	Α	Q	Aib	Km	F	V	Е	W	Ļ	Ļ	Ą	Q	R	G	ОН										1	175
175	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	, same	S	D	Y	S	1	Α	L	D	K	2	A	Q	Aib	Km	F	V	N	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН										****	176
176	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	200	S	D	Y	S	Į	Α	L	D	K	Α	Α	Q	Aib	Km	F	V	N	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН									Ш		77
177	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	Т	F	E	S	D	Y	s	I	A	L.	D	R	I	Α	Q	Q	Km	F	V	N	W	Ļ	Ļ	A	Q	S	p	S	S	G	A	P	P	P	S	ОН	Ш	ł	78
178	Me	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	1	S	D	Y	S	Ī	Α	L	D	R	A	A	Q	Q	Km	F	V	N	W	L	L	A	Q	S	P	G	ОН								Ш	ŧ	179
179	Me	ОН	Υ	Aib	E	G	T	F	8	S	D	Y	S	Į	Α	Km	D	R	I	Α	Q	R	N	F	V	E	W	L	L	Α	Q	S	P	S	S	G	Α	P	P	P	S	ОН	Ц	i.	80
180	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	E	s	D	Y	S	I	A	Km	D	R	ı	Α	Q	R	N	F	v	Е	W	L	L	A	Q	S	P	G	OH								Ш	1	181
181	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	1	S	D	Y	S	1	Α	L	D	R	Aib	Н	Q	Q	E*	F	V	K*	W	L.	L.	A	Q	Km	P	S	S	G	A	P	P	P	S		Ц	ŧ	82
182	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	E	S	D	Y	S	I	A	L	D	R	Aib	Н	Q	E*	N	F	K*	N	W	L	L	Α	Q	Km	P	S	S	G	A	P	P	P	S	<u> </u>	Ц		83
183	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	E	S	D	Y	S	ı	A	L	D	R	E*	Н	Q	K*	N	F	V	N	W	L	L	A	Q	Km	P	S	S	G	A	P	P	P	S		Ш	ŧ	84
184	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	1	S	D	Y	S	1	A	E*	D	R	K*	Н	Q	Aib	N	F	V	N	W	L	L.	A	Q	Km	P	S	S	G	A	P	P	P	S	$oxed{oxed}$	Ц	ı	85
185	Me	NH2		Aib	E	G	Ţ	F	E	S	D	Y	S	I	A	L	D	R	Aib	Н	Q	Aib	-	F	V	N	E*	Į.	L	K*	Q	Km	Ēs	S	S	G	A	P	Es.	P	S	$ldsymbol{ldsymbol{ldsymbol{eta}}}$	Ц	1	186
186	Mc	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	ı	S	D	Y	S	ı	A	L.	D	R	Aib	Н	Q	Aib	N	F	V	Z	W	Km	L	A	Q	R							$oxed{oxed}$		L	$oxed{oxed}$	Ц	1	187
187	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	1	S	D	Y	S	1	A	Km	D	K	1	Н	Q	Q	D	F	V	N	W	L.	L.	Α	Q	K	G	K	K	N	D	W	K	H	N	1	T	Q I	188
188	Me	OH		Aib		G	T	F	Ē	S	D	Y	S	I	A	M	D	K	Km	Н	Q	Q	D	F	V	N	W	L	L	A	Q	K	G	K	K	N	D	W	K	Н	N	I	T	2 1	89
189	Me	OH		Aib		G	T	F	200	S	D	Y	S	I	A	M		K	1	Н	Q	Q	D	F	V	N	W	L	L	A	Q	Km	G	K	K	N	D	W	K	H	N	1	T	*	190
190	-	NH2			_	G	T	<u> </u>	1885	S	D	Y	S	1	A	L	D	R	ı	Н	Q	Q	N	F	-		W	L	L.	A	Q	Km	P	S	S	G	A	P	P	P	S	<u> </u>	\sqcup	_	191
191	Me			Aib		G	T	-	Į	S	D	Y	S	I	A	1	D	_	Aib	_	Q	Q	N	F	V	N	W	L	L	A	Q	Km							₩	<u> </u>	<u> </u>	_	\sqcup	+	192
192	Me	ОН		_	_	G	T	<u> </u>		S	D	Y	S	I	+	Km		_	Aib	_	 	Aib	-	F	V		W	L	L	A	Q	S			_				₩	<u> </u>	\vdash	<u> </u>	\sqcup	_	193
193	Me	ОН	Y	Aib	Ε	G	T	F	THE STREET	S	D	Y	S	I	A	Km	D	R	Aib	A	Q	Aib	N	F	V	N	W	L	L.	A	Q	K							Щ		L	L	Ш	660	94

10.1	S. 4.	OH	16.7	A 24.	P7	en	nge.	gr-1	٦.	T	l n	137	-	Τ.	Τ,	T *	T 6	-			. T	_	A 19.	w	r.	3.1	k 7	817						pa	OH			\top	Т	Т	Т	Т				195
194	Me	ОН	_	Aib		G	T	F	-	S	D	+	+	+	+-	+	+	+-	Ai	+	+	-		Km	-	V	N	W	IL.	L.	A	Q	R	G	OH	-	160	 	<u> </u>	+	_	_		Maria a	+	+
195	Me		_	Aib		G	T	F	1	+	+	<u> </u>	+	+	+-	Kn	+	+	+	+	_	Q		\vdash	F	V	N	W		L	Α	Q	S	P	S	S	G	A	P	\perp	P	P	S	OH		196
196	Mc	ОН	Y	Aib		_		-	1	H-	+	+	+-	1	+-	+	+	+	+	+	-	-	-	_	_	V	N	W	L	L	A	Q	S	P	G	OH	\vdash	ot	╙	_	_					197
197	Me	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	Æ	S	D	Y	S	1	A	Kn	ı D	R	I	1	١.	Q	Q	N	F	V	N	W	L	L	A	Q	S	P	G	OH		$oxed{oxed}$								198
198	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	T	F	į	S	D	Y	S	J	A	Kn	ı D	R	į	1	١	Q	Q	D	F	V	N	W	L	L.	Α	Q	S	P	S	S	G	Α	P		P	P	S	OH		199
199	Me	ОН	¥	Aib	E	G	T	F	1	S	D	Y	S	1	A	Kn	ı D	R	1	1	١	Q	Q	D	F	V	N	W	L.	L	Α	Q	S	P	G	OH		L								200
200	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	I	S	D	Y	S	I	A	L	D	R	Ai	b /	١	Q	Aib	Km	F	V	N	W	L	L	Α	Q	K	G	ОН											201
201	Me	ОН	Y	Aib	2	G	T	F	8	8	D	Y	8	I	Ai	L	D	R	Ai	b I	į	Q	Aib	Km	F	V	N	W	I,	L	Α	Q	R	G	ОН											202
202	Mc	ОН	¥	Aib	Е	O	T	F	1	S	D	Y	S	1	Ai	L	D	R	Ai	b /	١.	Q	Aib	Km	F	v	N	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН											203
203	Me	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	ž	S	D	Y	S	ı	A	L	D	R	Ai	b /	١.	Q.	Aib	Km	F	V	N	W	L	L	Α	Q	K	G	OH											204
204	Me	NH2	Y	Aib	E	G	Т	F	ı	S	D	Υ	S	I	Ai	ı L	D	R	Ai	b /	١.	Q.	Aib	Km	F	V	N	W	L.	L	Α	Q	R	G	NH2	:		T								205
205	Me	ОН	Υ	G	E	G	Т	F	1	s	D	Y	s	1	Αį	, L	D	R	Ai	b /	١.	Q	Aib	Km	F	v	N	W	Ļ	L	Α	Q	R	G	ОН			T		T						206
206	Н	ОН	Υ	Aib	E	G	Т	F	I	s	D	Y	s	I	A	L	D	R	A	. 1	١.	Q.	Aib	Km	F	v	E	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН			\top		Ť						207
207	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	1	S	D	Y	S	1	Ai	L	D	R	Ai	b /	·	Q	Aib	Km	F	v	N	W	L	L	Α	Q	R	G	ОН			\top	T	T	\top					208
208	Me	ОН	Y	Aib	Е	G	T	F	ĭ	s	р	Y	s	1	Ai) L	D	R	Ai	b /		0	Aib	Km	F	v	N	W	L	L	A	o	R	G	ОН			T		T						209
209	H		γ	Aib	E	G	Т	F	1	S	D	γ	+	1	+	+	+	+	+	+	-	-		Km	_	v	N	W	L	L	Α	Q.	R	G	ОН			\vdash		T	1					210
210	Me	ОН	Y	Aib	E	G	Т	F	1	s	+	+	+	1	+	+-	D	+-	+	+	-	-	_	Km	_	V	N	W	L	L.	A	Q	R	G	ОН			+	\vdash	$^{+}$	+	+				211
211			v	Aib		G	T	F	-	s	+	+	+	1	+	+	D	+	+	+	+	-		Km	_	v	N	W	L	L	A	o	R	G	ОН			\vdash	\vdash	$^{+}$	+	+			+	212
212	-		v	Aib	E	G	T	F	-	S	+	+	+	1	+ -	+	D	+ -	+ "	-	-	-		Km		v	N	w	L	L.	A	0	R	G	ОН			\vdash	\vdash	+	+				+	213
213		ОН		Aib			Т	ı.		+	- "	+	+	Ψ.	+-	+	+	R	-	+		\rightarrow		Km	-	v	N		-	L	A	`	R	G	OH			\vdash	+	+	+	+			+	214
214	Me			Aib		G	T	F	1	S	+	+	+	1		+	D	+	+	+	+	-		Km	⊢	v	N	w	L	L.	A	0	R	G	OH			+	\vdash	+	-					215
-		OH				G	_	<u> </u>	1	+	+	+	+-	÷	+	+	+	+	+	+	+	-		-	-	_	-	_	+	-		- 1		-				⊢	\vdash	+	+		-			216
215	\vdash			Aib				F	Ë	S	+	+	+	1	+	+	+	+	Ai	+	+	_		Km	_	V	N	W	L	L	A	Q	R	G	ОН			\vdash	\vdash	+	+	+			+	_
216	Me		Y	Aib		G	T	F		S	D	+	+	1	A	+	D	+	+	+	-	Q		Km	-	V	N	W	L	L	A	Q	R	G	OH			⊬	-	+	-	_				217
217	Me		Y	dA	Е	G	T	F	1	S	D	+	+	1	-	+	D	-	+	+	-	14.		Km	_	V	N	W	L.	L	A	Q	R	G	ОН			╄	_		_					218
218	-	ОН		Α	E	G	Т	F	ž	S	+	Ť	+	+-	+	+	+	R	+	+	+			Km	-	V	N	W	H	L	Α	Q	R	G	OH			\perp	\vdash	1	\perp	4				219
219	Me		<u> </u>	Aib		G	T	F	I	S	+	Ť	+	+	7.00	+	+	+	Ai	+	+	-		Km	-	V	N	W	L	L	A	Q	R	G	OH			ot	_	1	\perp				_	220
220	Mc	ОН	¥	Aib	E	G	T	f	1	S	D	Y	S	1	Ai	a L	D	K	Ai	b /	١	Q.	Aib	Km	F	V	N	W	L.	L.	Α	Q	R	G	ОН			ot	\perp	\perp	\perp					221
221	Me	ОН	Y	Aib	E2.	G	T	F	N.	S	D	Y	S	I	Ai	L	D	R	Ai	b /	1	Q	Km	Đ	F	V	N	W	L	L	Α	Q	R	G	OH											222

222	Me	ОН	Υ	Aib	E	G	Т	F	3	S	D	Y	S	1	Ait	L	D	R	Aib	A	Q	Ait	Km	F	V	Ε	W	L	L	A	Q	R	G	ОН					Π					223
223	Me	ОН	Υ	Aib	E	G	Т	F	ı	S	D	Y	S	ı	Ait	L	D	R	Km	A	Q	Ait	D	F	V	N	W	L	L	A	Q	R	G	ОН									П	224
224	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	i i	S	D	Y	S	1	Ait	Km	D	R	Aib	A	Q	Ait	D	F	V	N	W	L	L.	A	Q	R	G	ОН										225
225	Me	ОН	Υ	Aib	E	G	T	E	Name of the last	S	D	Y	S	ı	Ait	L	D	R	Ait	A	Q	Ait	D	F	V	N	W	L	L	A	Q	Km	G	ОН										226
226	Me	ОН	Υ	Aib	E	G	Т	F	E	S	D	Y	S	I	A	L	D	K	ı	A	Q	Ait	Km	F	V	E	W	L	L.	A	Q	R	G	ОН										227
227	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	£	S	D	Y	S	1	A	L	D	R	Aib	Km	Q	A	N	F	V	N	W	L	L	A	Q	S	P	S	S	G	A	P	P	P	S		Ш	228
228	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	1	S	D	Y	S	I	A	L	D	R	ı	Km	Q	Α	N	F	V	N	W	L	L	Α	Q	S	P	S	S	G	A	P	P	P	S		Ш	229
229	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	E	S	D	Y	S	ı	A	L	D	R	ı	Km	Q	Ait	N	F	V	N	W	L	L.	Α	Q	S	P	5	S	G	A	P	P	P	S		Ш	230
230	Н	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	£	S	D	Y	S	1	A	L	D	K	1	Km	Q	Q	D	F	V	N	W	L	L	A	Q	R	G	ОН				<u> </u>	ot	L			Ш	231
23 1	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	1	S	D	Y	S	1	A	L	D	K	1	Km	Q	Q	D	F	V	N	W	L	L	A	Q	R	G	ОН				<u> </u>	╙	L			Щ	232
232	Me	NH2	Y	Aib	Е	G	T	F	E	S	D	Y	S	I	A	L	D	R	ı	Km	Q	Α	D	F	V	N	W	L	L	Α	Q	R	P	5	S	G	Α	P	P	P	S		Ш	2.33
233	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	E	S	D	Y	S	1	A	L	D	R	1	Km	Q	Q	D	F	V	N	W	L	L	A	Q	R	P	S	S	G	A	Р	P	P	S		Ш	234
234	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	Ē	S	D	Y	S	ı	A	L	D	R	ı	Km	-	+ ~	N	F	V	N	W	L	L	A	Q	R	P	S	S	G	A	P	P	P	S		Ш	235
23.5	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	.es	S	D	Y	S	I	A	L	D	R	I	Km	Q	Q	N	F	V	N	W	L	L	A	Q	S	P	S	S	G	A	P	P	P	S		Щ	236
236	Mc	ОН	Υ	Aib	E	G	T	F	E	S	D	Y	S	1	A	L	D	R	1	Km	Q	Q	D	F	V	N	W	L	L.	A	Q	R	G	ОН				<u> </u>	$oxdapsymbol{oxed}$	L			Щ	237
237	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	1	S	-	Y	S	1	A	L	D	K	ı	A	Ť	Kn	D	F	V	N	W	L	L	A	Q	R	G	ОН				<u> </u>	╙	<u> </u>			Ш	238
238		NH2	Y		E	G	Ţ	F	E	S	_	+	-	I	A	L	D	+ -	I	Km	H		_	F	V	Е	W	L	L	A	Q	R	P	S	S	G	A	P	P	P	S		Щ	239
239	Mc	ОН	٧		E	G	T	F	8	S		÷	S	├	A	L	D	R	1	A	Q	Q	Km	F	V	E	W	L	L.	A	Q	S	Р	S	S	G	A	Р	Р	Р	S	OH	Ш	240
240	Me	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	1	S	D	Y	S	I	A	L	D	R	I	A	Q	R	Km	F	V	E	W	L	L	A	Q	S	P	S	S	G	A	P	P	P	S	ОН	Ш	241
241	H	ОН	Y	Aib	E	G	T	F	Ē	S	D	Y	S	ı	A	L	D	K	A	A	Q	R	Km	F	V	E	W	L	L	A	Q	R	G	OH				<u> </u>	╙	ـــــ			Щ	242
242	Н	ОН	Y		E	G	T	P	ı	8	Ë	+	S	1	A	+	D	+ -	1	A	Q	+-	Km	-	V	E	W	L	L	A	Q	R	G	OH				ــــــ	ot	╙			\sqcup	243
293	Me	NH2	Y	Aib	E	G	T	F	1	S		Y	S	ı	A	-	D	+	\vdash	Km	-	+	N	-	V	N	W	L	L	A	Q	S	P	S	S	G	Α	P	P	P	S	NH2	Щ	294
294	Me	OH	Y	Aib	E	G	T	F	Ē	S	D	Y	S	I	Ait	Kn	D	R	Aib	A	Q	Ait	D	F	V	N	W	L	L	A	Q	R	G	ОН				$oxed{oxed}$	\perp	oxdot			Ш	295