

신규 퀴놀린 유도체, 이의 제조방법, 및 이를 유효성분으로 함유하는 항바이러스용 조성물

안전성평가연구소

장민성

출원진행중

■ 권리사항

■ 적용가능분야 및 목표시장 항바이러스용 조성물

■ 기술 개요

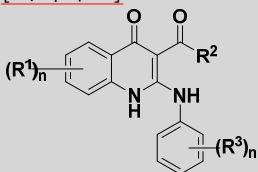
- 화합물, 이의 광학이성질체 또는 이의 약학적으로 허용가능한 염
- 화합물, 이의 광학이성질체 또는 이의 약학적으로 허용가능한 염을 유효성분으로 포함하는 폐렴의 예방 또는 치료용 약학적 조성물

■ 기술의 특징점

- 메르스 바이러스에 대한 치료제가 없는 실정임.
- 기존 논문에 있는 화합물들은 임상 약물을 Drug Repositioning하여 화합물들의 독창성이 떨어짐.
- 기존 특허에서는 천연물에서 추출한 약물이 효과를 보였지만, 본 특허는 상용화가 상대적으로 용이한 저분자 화합물들이 약효를 보여주었음.

■ 기술 세부내용

⇒ [구성요소 1]
하기 화학식 1로 표시되는 화합물, 이의 광학이성질체 또는 이의 약학적으로 허용가능한 염:
[화학식 1]



상기 화학식 1에서,
R¹은 수소, 할로젠, 니트로, 아미노, 시아노, 치환 또는 비치환된 C₁₋₁₀의 직쇄 또는 분지쇄 알킬이고, n은 0 내지 5이고;
R²는 치환 또는 비치환된 C₁₋₁₀의 직쇄 또는 분지쇄 알킬, 치환 또는 비치환된 C₃₋₁₀의 사이클로 알킬이고;
R³는 수소, 히드록시, 할로젠, 니트로, 아미노, 시아노, 치환 또는 비치환된 C₁₋₁₀의 직쇄 또는 분지쇄 알킬, 또는 치환 또는 비치환된 C₁₋₁₀의 직쇄 또는 분지쇄 알콕시이다.

⇒ [구성요소 2]
상기 화학식 1로 표시되는 화합물, 이의 광학이성질체 또는 이의 약학적으로 허용가능한 염을 유효성분으로 포함하는 폐렴의 예방 또는 치료용 약학적 조성물.

■ 기술완성도(TRL) 3

참고

기술완성도(TRL : Technology Readiness Level)

구분	단계	정의	세부설명
기초 연구 단계	1	기초 이론/실험	· 기초이론 정립 단계
	2	실용 목적의 아이디어, 특허 등 개념정립	· 기술개발 개념 정립 및 아이디어에 대한 특허 출원단계
실험 단계	3	실험실 규모의 기본성능 검증	· 실험실 환경에서 실험 또는 전산 시뮬레이션을 통해 기본 성능이 검증될 수 있는 단계 · 개발하려는 부품/시스템의 기본 설계도면을 확보하는 단계
	4	실험실 규모의 핵심성능 평가	· 시험샘플을 제작하여 핵심성능에 대한 평가가 완료된 단계 · 3단계에서 도출된 다양한 결과 중에서 최적의 결과를 선택 하려는 단계 · 컴퓨터 모사가 가능한 경우 최적화를 완료하는 단계
시작품 단계	5	시작품 제작 및 성능 평가	· 확정된 소재/부품/시스템의 실험실 시작품 제작 및 성능 평가가 완료된 단계 · 개발 대상의 생산을 고려하여 설계하나 실제 제작한 시작 품 샘플은 1~수개 미만인 단계 · 경제성을 고려하지 않고 기술의 핵심성능으로만 볼 때, 실제 판매가 될 수 있는 정도로 목표 성능을 달성한 단계
	6	파일럿 규모 시작품 제작 및 성능 평가	· 파일럿 규모(복수 개~양산규모의 1/10정도)의 시작품 제작 및 평가가 완료된 단계 · 파일럿 규모 생산품에 대해 생산량, 생산용량, 불량률 등 제시 · 파일럿 생산을 위한 대규모 투자가 동반되는 단계 · 생산기업이 수요기업 적용환경에 유사하게 자체 현장 테스트를 실시하여 목표 성능을 만족시킨 단계 · 성능 평가 결과에 대해 가능하면 공인인증 기관의 성적서 확보
제품화 단계	7	신뢰성평가 및 수요기업 평가	· 실제 환경에서 성능 검증이 이루어지는 단계 · 부품 및 소재개발의 경우 수요업체에서 직접 파일럿 시작 품을 현장 평가(성능 및 신뢰성 평가) · 가능하면 인증기관의 신뢰성 평가 결과 제출
	8	시제품 인증 및 표준화	· 표준화 및 인허가 취득 단계
사업화	9	사업화	· 본격적인 양산 및 사업화 단계 · 6-시그마 등 품질관리가 중요한 단계