ТЕТРАЗОЛИЛСОДЕРЖАЩИЕ АЗОЛОПИРИМИДИНЫ – НАНОМОЛЯРНЫЕ ИНГИБИТОРЫ КАЗЕИНКИНАЗЫ 2

Ураков Г.В. (1), Саватеев К.В. (1), Котовская С.В. (1), Спасов А.А. (2), Русинов В.Л. (1) Уральский федеральный университет 620002, г. Екатеринбург, ул. Мира, д. 19 (2) Волгоградский государственный медицинский университет 400131, Россия, г. Волгоград, пл. Павших Борцов, 1

Казеинкиназа 2 (СК2) представляет собой полифункциональную серин/треониновую протеинкиназу, которая играет важную роль в регуляции многих внутриклеточных процессов. Было доказано, что СК2 является регулятором онкогенных путей и выступает как супрессор клеточного апоптоза. Таким образом, актуальной задачей является разработка новых ингибиторов СК2 в качестве химиотерапевтических средств против опухолевых заболеваний. Значительные перспективы в этом направлении связаны с азолоазинами, содержащими мостиковый атом азота.

Нами были исследованы и оптимизированы условия проведения реакции азид-нитрильного циклоприсоединения. Было показано, что при нагревании исходного 7-амино-6-карбонитрилазоло[1,5-а]пиримидина (1) с небольшим избытком азида натрия без добавления катализаторов в ДМФА, при 120 °С достигается наибольшая конверсия исходных компонентов в целевые продукты (2). Помимо этого, благодаря NH-кислотности тетразольного фрагмента были получены водорастворимые формы (3), имеющие преимущество перед их предшественниками для проведения биологических испытаний.

Синтезированные гетероциклы (2) и (3) продемонстрировали ингибирующую активность в отношении СК2 в интервале IC_{50} от нано- до микро-молярных концентраций. На основании этих данных были выявлены закономерности «структура-активность» и выявлены соединения-лидеры, оптимизация структуры которых будет целью следующих научно-исследовательских работ.

Работа выполнена при поддержке Российского научного фонда и Правительства Свердловской области № 24-13-20011.