

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2011-225589
(P2011-225589A)

(43) 公開日 平成23年11月10日(2011.11.10)

(51) Int.Cl.	F 1	テーマコード (参考)
C07D 239/47 (2006.01)	C07D 239/47	4C063
A61P 31/18 (2006.01)	A61P 31/18	4C076
C07D 239/48 (2006.01)	C07D 239/48	4C084
A61K 31/505 (2006.01)	A61K 31/505	4C086
C07D 405/12 (2006.01)	C07D 405/12	

審査請求 有 請求項の数 56 O L (全 136 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号	特願2011-135468 (P2011-135468)	(71) 出願人	390033008 ジャンセン・ファーマシューチカ・ナーム ローゼ・フェンノートシャツブ JANSSEN PHARMACEUTI CA NAAMLOZE VENNOOT SCHAP ベルギー・ビー-2340-ビールセ・ト ウルンホウトセベーグ30
(22) 出願日	平成23年6月17日 (2011.6.17)		
(62) 分割の表示	特願2009-259107 (P2009-259107) の分割		
原出願日	平成14年8月9日 (2002.8.9)	(74) 代理人	110000741 特許業務法人小田島特許事務所
(31) 優先権主張番号	01203090.4		
(32) 優先日	平成13年8月13日 (2001.8.13)		
(33) 優先権主張国	欧州特許庁 (EP)		
(31) 優先権主張番号	02077748.8		
(32) 優先日	平成14年6月10日 (2002.6.10)		
(33) 優先権主張国	欧州特許庁 (EP)		

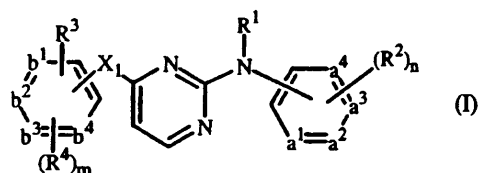
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 HIV阻害性ピリミジン誘導体

(57) 【要約】 (修正有)

【課題】 HIV免疫不全ウイルス (HIV) の複製を阻害する化合物の提供。

【解決手段】 式 (1) の化合物



10

およびそのN-オキシド類、薬剤学的に許容可能な付加塩類、第四級アミン類および立体化学的異性体形態のHIV複製阻害剤。

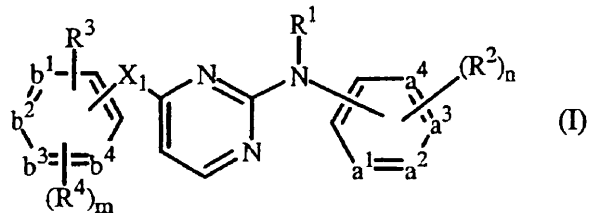
【選択図】なし

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

式

【化 1】



[式中、

$$\begin{aligned} -a^1 &= a^2 - a^3 = a^4 \text{ - は式} \\ -\text{CH} &= \text{CH} - \text{CH} = \text{CH} - \end{aligned} \quad (\text{a} - 1)$$

の 2 倍基を表し、

$$\begin{aligned} -b^1 &= b^2 - b^3 = b^4 \text{ - は式} \\ -\text{CH} &= \text{CH} - \text{CH} = \text{CH} - \end{aligned} \quad (\text{b} - 1)$$

の 2 倍基を表し、

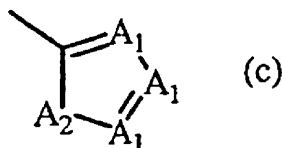
n は 0、1、2、3 または 4 であり、そして $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - が (a - 1) である場合には、 n は 5 でもあることができ、

m は 1、2、3 であり、そして $-b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - が (b - 1) である場合には、 m は 4 でもあることができ、

 R^1 は水素であり、

各 R^2 は独立してヒドロキシ、ハロ、場合によりシアノもしくは $-\text{C}(=\text{O})\text{R}^6$ で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル、 C_{3-7} シクロアルキル、場合により 1 個もしくはそれ以上のハロゲン原子もしくはシアノで置換されていてもよい C_{2-6} アルケニル、場合により 1 個もしくはそれ以上のハロゲン原子もしくはシアノで置換されていてもよい C_{2-6} アルキニル、 C_{1-6} アルキルオキカルボニル、カルボキシリ、シアノ、ニトロ、アミノ、モノ - もしくはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ、ポリハロメチル、ポリハロメチルチオ、 $-\text{S}(=\text{O})_p\text{R}^6$ 、 $-\text{NH}-\text{S}(=\text{O})_p\text{R}^6$ 、 $-\text{C}(=\text{O})\text{R}^6$ 、 $-\text{NH}\text{C}(=\text{O})\text{H}$ 、 $-\text{C}(=\text{O})\text{NHNH}_2$ 、 $-\text{NHC}(=\text{O})\text{R}^6$ 、 $-\text{C}(=\text{NH})\text{R}^6$ または式

【化 2】



の基であり、

ここで各 A_1 は独立して N 、 CH または CR^6 であり、そして

A_2 は NH 、 O 、 S または NR^6 であり、

X_1 は $-\text{NR}^5$ - または $-\text{O}-$ であり、

X_2 は $-\text{NR}^5$ -、 $-\text{NH}-\text{NH}$ -、 $-\text{N}=\text{N}$ -、 $-\text{O}-$ 、 $-\text{C}(=\text{O})-$ 、 $-\text{CHOH}$ -、 $-\text{S}-$ 、 $-\text{S}(=\text{O})_p-$ であり、

R^3 は NHR^{1-3} ; $\text{NR}^{1-3}\text{R}^{1-4}$; $-\text{C}(=\text{O})-\text{NHR}^{1-3}$; $-\text{C}(=\text{O})-\text{NR}^{1-3}\text{R}^{1-4}$; $-\text{C}(=\text{O})-\text{R}^{1-5}$; $-\text{CH}=\text{N}-\text{NH}-\text{C}(=\text{O})-\text{R}^{1-6}$; シアノもしくはアミノカルボニルで置換された C_{2-6} アルキル； $\text{NR}^9\text{R}^{1-0}$ 、 $-\text{C}(=\text{O})-\text{NR}^9\text{R}^{1-0}$ 、 $-\text{C}(=\text{O})-\text{C}_{1-6}$ アルキル；シアノ、 $\text{NR}^9\text{R}^{1-0}$ 、 $-\text{C}(=\text{O})-\text{NR}^9\text{R}^{1-0}$ 、 $-\text{C}(=\text{O})-\text{C}_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 2 個もしくはそれ以上の置換基で置換され

20

30

40

50

た C_{1-6} アルキル；シアノ、 NR^9R^{10} 、 $-C(=O)-NR^9R^{10}$ 、 $-C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換され且つ同一炭素原子に結合された 2 個の水素原子が C_{1-4} アルカンジイルにより置換された C_{1-6} アルキル；ヒドロキシおよびシアノ、 NR^9R^{10} 、 $-C(=O)-NR^9R^{10}$ 、 $-C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から選択される第二の置換基で置換された C_{1-6} アルキル；場合によりシアノ、 NR^9R^{10} 、 $-C(=O)-NR^9R^{10}$ 、 $-C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルオキシ C_{1-6} アルキル；ハロ、シアノ、 NR^9R^{10} 、 $-C(=O)-NR^9R^{10}$ 、 $-C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C_{2-6} アルケニル；ハロ、シアノ、 NR^9R^{10} 、 $-C(=O)-NR^9R^{10}$ 、 $-C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C_{2-6} アルキニル； $-C(=N-O-R^8)-C_{1-4}$ アルキル； R^7 または $-X_3-R^7$ であり、 R^9 ^a はヒドロキシ； C_{1-6} アルキル； C_{1-6} アルキルオキシ； C_{1-6} アルキルカルボニル； C_{1-6} アルキルオキシカルボニル；アミノ；モノ-もしくはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ；モノ-もしくはジ(C_{1-6} アルキル)アミノカルボニル、 $-CH(=NR^{11})$ または R^7 を表わし、ここで R^9 ^a の定義における上記の C_{1-6} アルキル基の各々は場合により且つ各々個別にヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルオキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルオキシ、カルボキシル、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、シアノ、アミノ、イミノ、モノ-もしくはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ、ポリハロメチル、ポリハロメチルオキシ、ポリハロメチルチオ、 $-S(=O)_pR^6$ 、 $-NH-S(=O)_pR^6$ 、 $-C(=O)R^6$ 、 $-NHC(=O)H$ 、 $-C(=O)NHNH_2$ 、 $-NHC(=O)R^6$ 、 $-C(=NH)R^6$ 、 R^7 から各々独立して選択される 1 もしくは 2 個の置換基で置換されていてもよく、そしてここで R^9 ^a は R^{10} と一緒にになって式(d-1)、(d-2)、(d-3)、(d-4)、(d-5)または(d-6)の 2 値基を形成することもでき、
 X_3 は $-NR^5-$ 、 $-NH-NH-$ 、 $-N=N-$ 、 $-O-$ 、 $-C(=O)-$ 、 $-S-$ 、 $-S(=O)_p-$ 、 $-X_2-C_{1-4}$ アルカンジイル-、 $-C_{1-4}$ アルカンジイル- X_2 ^a-、 $-C_{1-4}$ アルカンジイル- X_2 ^b- C_{1-4} アルカンジイル、 $-C(=N-O-R^8)-C_{1-4}$ アルカンジイル- であり、
 X_2 ^a は $-NH-NH-$ 、 $-N=N-$ 、 $-O-$ 、 $-C(=O)-$ 、 $-S-$ 、 $-S(=O)_p-$ であり、そして
 X_2 ^b は $-NH-NH-$ 、 $-N=N-$ 、 $-C(=O)-$ 、 $-S-$ 、 $-S(=O)_p-$ であり、
 R^4 はハロ、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-7} シクロアルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C_{1-6} アルキル、ポリハロ C_{1-6} アルキルオキシ、アミノカルボニル、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、ホルミル、アミノ、モノ-もしくはジ(C_{1-4} アルキル)アミノまたは R^7 あり、
 R^5 は水素であり、
 R^6 は C_{1-4} アルキル、アミノ、モノ-もしくはジ(C_{1-4} アルキル)アミノまたはポリハロ C_{1-4} アルキルであり、
 R^7 は単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族炭素環、或いは単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族複素環であり、ここで該炭素環または複素環系の各々は場合によりハロ、ヒドロキシ、メルカブト、 C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、アミノ C_{1-6} アルキル、モノもしくはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ C_{1-6} アルキル、ホルミル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{3-7} シクロアルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルチオ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C_{1-6} アルキル、ポリハロ C_{1-6} アルキルオキシ、アミノカルボニル、 $-CH(=N-O-R^8)$ 、 R^7 ^a、 $-X_3-R^7$ ^a また

10

20

30

40

50

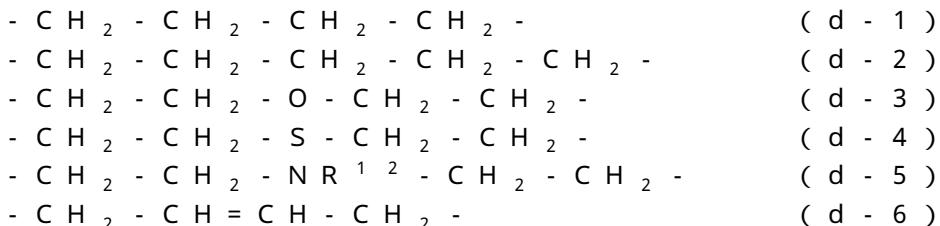
は R^{7a} - C_{1-4} アルキルから各々独立して選択される 1、2、3、4 もしくは 5 個の置換基で置換されていてもよく、

R^{7a} は単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族炭素環、或いは単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族複素環であり、ここで該炭素環または複素環系の各々は場合によりハロ、ヒドロキシ、メルカプト、 C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、アミノ C_{1-6} アルキル、モノもしくはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ C_{1-6} アルキル、ホルミル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{3-7} シクロアルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルチオ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C_{1-6} アルキル、ポリハロ C_{1-6} アルキルオキシ、アミノカルボニル、-CH(=N-O-R⁸) から各々独立して選択される 1、2、3、4 もしくは 5 個の置換基で置換されていてもよく、

R^8 は水素、 C_{1-4} アルキル、アリールまたはアリール C_{1-4} アルキルであり、

R^9 および R^{10} は各々独立して水素；ヒドロキシ； C_{1-6} アルキル； C_{1-6} アルキルオキシ； C_{1-6} アルキルカルボニル； C_{1-6} アルキルオキシカルボニル；アミノ；モノ-もしくはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ；モノ-もしくはジ (C_{1-6} アルキル) アミノカルボニル；-CH(=NR¹¹) または R^7 であり、ここで上記の C_{1-6} アルキル基の各々は場合により且つ各々個別にヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルオキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルオキシ、カルボキシル、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、シアノ、アミノ、イミノ、モノ-もしくはジ (C_{1-4} アルキル) アミノ、ポリハロメチル、ポリハロメチルオキシ、ポリハロメチルチオ、-S(=O)_pR⁶、-NH-S(=O)_pR⁶、-C(=O)R⁶、-NHCO(=O)H、-C(=O)NHNH₂、-NHCO(=O)R⁶、-C(=NH)R⁶、 R^7 から各々独立して選択される 1 もしくは 2 個の置換基で置換されていてもよく、或いは

R^9 および R^{10} は一緒になって式



の 2 値基を形成することができ、

R^{11} はシアノ；場合により C_{1-4} アルキルオキシ、シアノ、アミノ、モノ-もしくはジ (C_{1-4} アルキル) アミノまたはアミノカルボニルで置換されていてもよい C_{1-4} アルキル； C_{1-4} アルキルカルボニル； C_{1-4} アルキルオキシカルボニル；アミノカルボニル；モノ-もしくはジ (C_{1-4} アルキル) アミノカルボニルであり、

R^{12} は水素または C_{1-4} アルキルであり、

R^{13} および R^{14} は各々独立して場合によりシアノもしくはアミノカルボニルで置換されていてもよい C_{1-6} アルキル、場合によりシアノもしくはアミノカルボニルで置換されていてもよい C_{2-6} アルケニル、場合によりシアノもしくはアミノカルボニルで置換されていてもよい C_{2-6} アルキニルであり、

R^{15} はシアノもしくはアミノカルボニルで置換された C_{1-6} アルキルであり、

R^{16} は場合によりシアノもしくはアミノカルボニルで置換されていてもよい C_{1-6} アルキル、または R^7 であり、

p は 1 または 2 であり、

アリールはフェニル、またはハロ、ヒドロキシ、メルカプト、 C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、アミノ C_{1-6} アルキル、モノもしくはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{3-7} シクロアルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルチオ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C_{1-6} アルキル、ポリハロ C_{1-6} アルキルオキシ、アミノカルボニル、 R^7 または -X₃-R⁷ から各々独立して選択される 1、2、3、4 もしくは 5

10

20

30

40

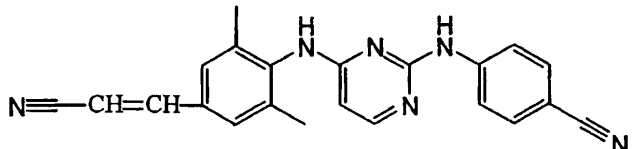
50

個の置換基で置換されたフェニルである]

の化合物、そのN-オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンまたは立体化学的異性体形態であり、

但し条件として化合物は以下の構造

【化3】



10

を有する4-[[4-[[4-(2-シアノエテニル)-2,6-ジメチルフェニル]アミノ]-2-ピリミジニル]アミノ]ベンゾニトリル、そのN-オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンまたは立体化学的異性体形態ではない。

【請求項2】

R³がシアノもしくはアミノカルボニルで置換されたC₂-₆アルキル；NR⁹R¹⁰もしくはR⁷で置換されたC₁-₆アルキル；シアノ、アミノカルボニル、NR⁹R¹⁰もしくはR⁷から選択される2個もしくはそれ以上の置換基で置換されたC₁-₆アルキル；シアノ、アミノカルボニル、NR⁹R¹⁰もしくはR⁷から選択される少なくとも1個の置換基で置換され且つ同一炭素原子に結合された2個の水素原子がC₁-₄アルカンジイルにより置換されたC₁-₆アルキル；ヒドロキシおよびシアノ、アミノカルボニル、NR⁹R¹⁰もしくはR⁷から選択される第二の置換基で置換されたC₁-₆アルキル；シアノ、アミノカルボニル、NR⁹R¹⁰もしくはR⁷から選択される少なくとも1個の置換基で置換されたC₁-₆アルキルオキシC₁-₆アルキル；シアノ、アミノカルボニル、NR⁹R¹⁰もしくはR⁷から選択される少なくとも1個の置換基で置換されたC₂-₆アルケニル；シアノ、アミノカルボニル、NR⁹R¹⁰もしくはR⁷から選択される少なくとも1個の置換基で置換されたC₂-₆アルキニル；-C(=N-O-R⁸)-C₁-₄アルキル；R⁷または-X₃-R⁷であり、R⁴がハロ、ヒドロキシ、C₁-₆アルキル、C₃-₇シクロアルキル、C₁-₆アルキルオキシ、シアノ、ニトロ、ポリハロC₁-₆アルキル、ポリハロC₁-₆アルキルオキシ、アミノカルボニル、C₁-₆アルキルオキシカルボニル、C₁-₆アルキルカルボニル、ホルミル、アミノ、モノ-もしくはジ(C₁-₄アルキル)アミノであり、R⁷が単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族炭素環、或いは単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族複素環であり、ここで該炭素環または複素環系の各々は場合によりハロ、ヒドロキシ、メルカブト、C₁-₆アルキル、ヒドロキシC₁-₆アルキル、アミノC₁-₆アルキル、モノもしくはジ(C₁-₆アルキル)アミノC₁-₆アルキル、C₁-₆アルキルカルボニル、C₃-₇シクロアルキル、C₁-₆アルキルオキシ、C₁-₆アルキルオキシカルボニル、C₁-₆アルキルチオ、シアノ、ニトロ、ポリハロC₁-₆アルキル、ポリハロC₁-₆アルキルオキシ、アミノカルボニル、R^{7a}、-X₃-R^{7a}またはR^{7a}-C₁-₄アルキルから各々独立して選択される1、2、3、4もしくは5個の置換基で置換されていてもよく、R^{7a}が単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族炭素環、或いは単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族複素環であり、ここで該炭素環または複素環系の各々は場合によりハロ、ヒドロキシ、メルカブト、C₁-₆アルキル、ヒドロキシC₁-₆アルキル、アミノC₁-₆アルキル、モノもしくはジ(C₁-₆アルキル)アミノC₁-₆アルキル、C₁-₆アルキルカルボニル、C₃-₇シクロアルキル、C₁-₆アルキルオキシ、C₁-₆アルキルオキシカルボニル、C₁-₆アルキルチオ、シアノ、ニトロ、ポリハロC₁-₆アルキル、ポリハロC₁-₆アルキルオキシ、アミノカルボニルから各々独立して選択される1、2、3、4もしくは5個の置換基で置換されていてもよく、R⁹およびR¹⁰が各々独立して水素；ヒドロキシ；C₁-₆アルキル；C₁-₆アルキルオキシ；C₁-₆アルキルカルボニル；C₁-₆アルキルオキシカルボニル；アミノ；モノ-もしくはジ(C₁-₆

20

30

40

50

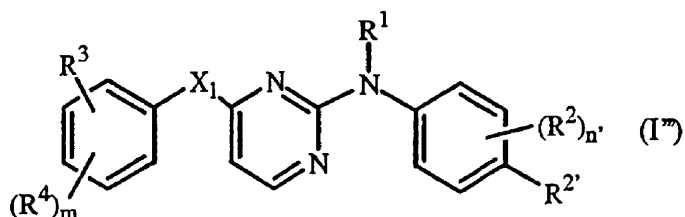
$C_1 - C_6$ アルキル)アミノ; モノ-もしくはジ($C_1 - C_6$ アルキル)アミノカルボニルまたは R^7 であり、ここで上記の $C_1 - C_6$ アルキル基の各々は場合により且つ各々個別にヒドロキシ、 $C_1 - C_6$ アルキルオキシ、ヒドロキシ $C_1 - C_6$ アルキルオキシ、カルボキシリ、 $C_1 - C_6$ アルキルオキシカルボニル、シアノ、アミノ、イミノ、モノ-もしくはジ($C_1 - C_4$ アルキル)アミノ、ポリハロメチル、ポリハロメチルオキシ、ポリハロメチルチオ、-S(=O)_p R^6 、-NH-S(=O)_p R^6 、-C(=O) R^6 、-NHC(=O)H、-C(=O)NHNNH₂、-NHC(=O) R^6 、-C(=NH) R^6 、 R^7 から各々独立して選択される1もしくは2個の置換基で置換されていてもよい、請求項1に記載の化合物。

【請求項3】

10

式

【化4】



[式中、

20

R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 m および X_1 は請求項1で定義されている通りであり、 n' は0、1、2、3または4であり、

$R^{2'}$ はハロ、 $C_1 - C_6$ アルキル、トリハロメチル、シアノ、アミノカルボニル、シアノもしくはアミノカルボニルで置換された $C_1 - C_6$ アルキルである]

を有する請求項1または2に記載の化合物。

【請求項4】

R^3 が NHR^{1-3} ; $NR^{1-3}R^{1-4}$; -C(=O)-NHR¹⁻³; -C(=O)-NR¹⁻³R¹⁻⁴; -C(=O)-R¹⁻⁵; -CH=N-NH-C(=O)-R¹⁻⁶; NR⁹R¹⁻⁰、-C(=O)-NR⁹R¹⁻⁰、-C(=O)-C₁₋₆アルキルもしくは R^7 で置換された $C_1 - C_6$ アルキル; シアノ、NR⁹R¹⁻⁰、-C(=O)-NR⁹R¹⁻⁰、-C(=O)-C₁₋₆アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される2個もしくはそれ以上の置換基で置換された $C_1 - C_6$ アルキル; シアノ、NR⁹R¹⁻⁰、-C(=O)-NR⁹R¹⁻⁰、-C(=O)-C₁₋₆アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される1個もしくはそれ以上の置換基で置換され且つ同一炭素原子に結合された2個の水素原子が $C_1 - C_4$ アルカンジイルにより置換された $C_1 - C_6$ アルキル; ヒドロキシおよびシアノ、NR⁹R¹⁻⁰、-C(=O)-NR⁹R¹⁻⁰、-C(=O)-C₁₋₆アルキルもしくは R^7 から選択される第二の置換基で置換された $C_1 - C_6$ アルキル; 場合によりシアノ、NR⁹R¹⁻⁰、-C(=O)-NR⁹R¹⁻⁰、-C(=O)-C₁₋₆アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される1個もしくはそれ以上の置換基で置換されていてもよい $C_1 - C_6$ アルキルオキシ $C_1 - C_6$ アルキル; ハロ、シアノ、NR⁹R¹⁻⁰、-C(=O)-NR⁹R¹⁻⁰、-C(=O)-C₁₋₆アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される1個もしくはそれ以上の置換基で置換された $C_2 - C_6$ アルケニル; ハロ、シアノ、NR⁹R¹⁻⁰、-C(=O)-NR⁹R¹⁻⁰、-C(=O)-C₁₋₆アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される1個もしくはそれ以上の置換基で置換された $C_2 - C_6$ アルキニル; -C(=N-O-R⁸)-C₁₋₄アルキル; R^7 または-X₃-R⁷であり、R^{9-a}がヒドロキシ; $C_1 - C_6$ アルキル; $C_1 - C_6$ アルキルオキシ; $C_1 - C_6$ アルキルカルボニル; $C_1 - C_6$ アルキルオキシカルボニル; アミノ; モノ-もしくはジ($C_1 - C_6$ アルキル)アミノ; モノ-もしくはジ($C_1 - C_6$ アルキル)アミノカルボニル、-CH(=NR¹⁻¹)または R^7 を表わし、ここで R^9-a の定義における上記の $C_1 - C_6$ アルキル基の各々が場合により且つ各々個別にヒドロキシ、 $C_1 - C_6$ アルキルオキシ、ヒドロキシ C

40

50

C_{1-6} アルキルオキシ、カルボキシリ、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、シアノ、アミノ、イミノ、モノ- もしくはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ、ポリハロメチル、ポリハロメチルオキシ、ポリハロメチルチオ、- S(=O)_pR⁶、- NH-S(=O)_pR⁶、- C(=O)R⁶、- NH-C(=O)H、- C(=O)NH₂、- NH-C(=O)R⁶、- C(=NH)R⁶、R⁷ から各々独立して選択される 1 もしくは 2 個の置換基で置換されていてもよく、そしてここで R^{9a} が R¹⁰ と一緒にになって請求項 1 に記載された通りの式(d - 1)、(d - 2)、(d - 3)、(d - 4)、(d - 5)または(d - 6)の 2 値基を形成することもできる、請求項 1 または 3 に記載の化合物。

【請求項 5】

R³ が - CH=N-NH-C(=O)-R¹⁻⁶; NR⁹R¹⁰、- C(=O)-NR⁹R¹⁰、- C(=O)-C₁₋₆ アルキルもしくは R⁷ で置換された C₁₋₆ アルキル；シアノ、NR⁹R¹⁰、- C(=O)-NR⁹R¹⁰、- C(=O)-C₁₋₆ アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 2 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C₁₋₆ アルキル；シアノ、NR⁹R¹⁰、- C(=O)-NR⁹R¹⁰、- C(=O)-C₁₋₆ アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換され且つ同一炭素原子に結合された 2 個の水素原子が C₁₋₄ アルカンジイルにより置換された C₁₋₆ アルキル；ヒドロキシおよびシアノ、NR⁹R¹⁰、- C(=O)-NR⁹R¹⁰、- C(=O)-C₁₋₆ アルキルもしくは R⁷ から選択される第二の置換基で置換された C₁₋₆ アルキル；場合によりシアノ、NR⁹R¹⁰、- C(=O)-NR⁹R¹⁰、- C(=O)-C₁₋₆ アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換されていてもよい C₁₋₆ アルキルオキシ C₁₋₆ アルキル；ハロ、シアノ、NR⁹R¹⁰、- C(=O)-NR⁹R¹⁰、- C(=O)-C₁₋₆ アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C₂₋₆ アルケニル；ハロ、シアノ、NR⁹R¹⁰、- C(=O)-NR⁹R¹⁰、- C(=O)-C₁₋₆ アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C₂₋₆ アルキニル；- C(=N-O-R⁸)-C₁₋₄ アルキル；R⁷ または - X₃-R⁷ である、請求項 1、3 または 4 のいずれかに記載の化合物。 10

【請求項 6】

R³ がシアノで置換されたエチルである、請求項 1 ~ 3 のいずれかに記載の化合物。 30

【請求項 7】

R³ がシアノで置換された C₂₋₆ アルケニルである、請求項 1 ~ 5 のいずれかに記載の化合物。

【請求項 8】

R³ が R⁷ ; シアノおよび R⁷ で置換された C₁₋₆ アルキル；シアノおよび R⁷ で置換された C₂₋₆ アルケニル；R⁷ で置換された C₁₋₆ アルキル；- C(=N-O-R⁸)-C₁₋₄ アルキル；ヒドロキシおよびシアノもしくは R⁷ から選択される第二の置換基で置換された C₁₋₆ アルキルである、請求項 1 ~ 5 のいずれかに記載の化合物。

【請求項 9】

R² , がシアノ、アミノカルボニルまたはシアノもしくはアミノカルボニルで置換された C₁₋₆ アルキルである、請求項 3 ~ 8 のいずれかに記載の化合物。 40

【請求項 10】

R² , がシアノまたはアミノカルボニルである、請求項 9 に記載の化合物。

【請求項 11】

R² , がシアノである、請求項 10 に記載の化合物。

【請求項 12】

X₃ が - C(=O)-、- CH₂-C(=O)-、または - C(=N-O-R⁸)-C₁₋₄ アルカンジイル- である、請求項 1 ~ 5 、 9 ~ 11 のいずれかに記載の化合物。

【請求項 13】

n' が 0 である、請求項 3 ~ 12 のいずれかに記載の化合物。 50

【請求項 1 4】

m が2である、請求項1～13のいずれかに記載の化合物。

【請求項 1 5】

R^4 が $C_{1\sim 6}$ アルキル；ニトロ；アミノ；ハロ； $C_{1\sim 6}$ アルキルオキシまたは R^7 である、請求項1～14のいずれかに記載の化合物。

【請求項 1 6】

R^4 が $C_{1\sim 6}$ アルキルである、請求項1～15のいずれかに記載の化合物。

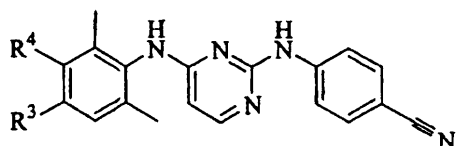
【請求項 1 7】

X_1 がNHである、請求項1～16のいずれかに記載の化合物。

【請求項 1 8】

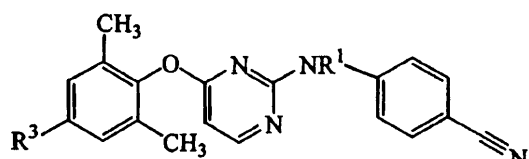
以下の式

【化5】



R ³	R ⁴	
-C(CH ₃)=CH-CN	H	(E)
-CH=C(CH ₃)-CN	H	(E)
-CH=C(CH ₃)-CN	H	(Z)

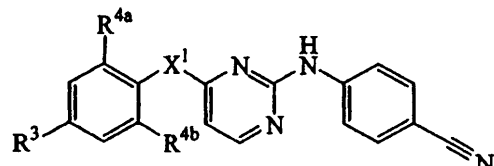
10



20

R ³	R ¹	
-CH=CH-CN	H	
-CH=C(CH ₃)-CN	H	(E)
-CH=C(CH ₃)-CN	H	(Z)

30



40

R ³	R ^{4a}	R ^{4b}	X ¹	
-CH=C(CH ₃)-CN	CH ₃	Cl	-NH	
-CH=CH-CN	CH ₃	2-フラニル	-NH	(E)
-CH=C(CH ₃)-CN	CH ₃	Br	-NH	
-CH=CH-CN	CH ₃	Br	-NH	(E)
-CH=CH-CN	CH ₃	Cl	-NH	(E)

を有する請求項1に記載の化合物、そのN-オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンまたは立体化学的異性体形態。

【請求項19】

医薬としての使用のための請求項1～18のいずれかに記載の化合物。

【請求項20】

HIV(ヒト免疫不全ウイルス)感染症の予防または処置用医薬の製造のための請求項1～18のいずれかで請求された化合物の使用。

【請求項21】

50

医薬耐性HIV感染症の予防または処置用医薬の製造のための請求項20に記載の化合物の使用。

【請求項22】

医薬耐性HIV感染症の処置用医薬の製造のための請求項21に記載の化合物の使用。

【請求項23】

薬剤学的に許容可能な担体および有効成分としての治療有効量の請求項1~18のいずれかで請求された化合物を含んでなる薬剤組成物。

【請求項24】

請求項1~18のいずれかで請求された化合物が1000nmより小さい有効平均粒子寸法を維持するのに充分な量のその表面上に吸着された表面改質剤を有するナノ粒子の形態である、請求項23に記載の薬剤組成物。
10

【請求項25】

表面改質剤が非イオン性またはアニオン性界面活性剤である、請求項24に記載の薬剤組成物。

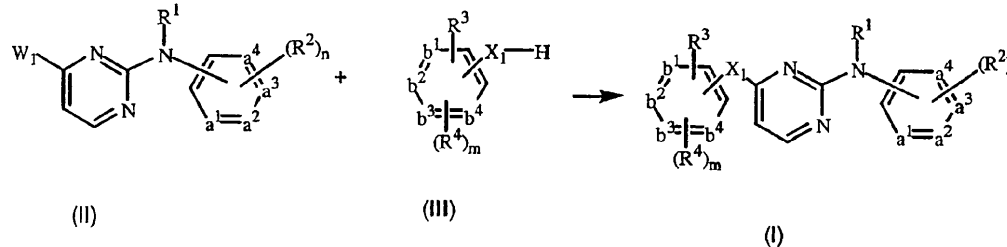
【請求項26】

治療有効量の請求項1~18のいずれかで請求された化合物を薬剤学的に許容可能な担体と密に混合することを特徴とする、請求項23に記載の薬剤組成物の製造方法。

【請求項27】

a) 式(I)の中間体を式(II)の中間体と反応させ
20

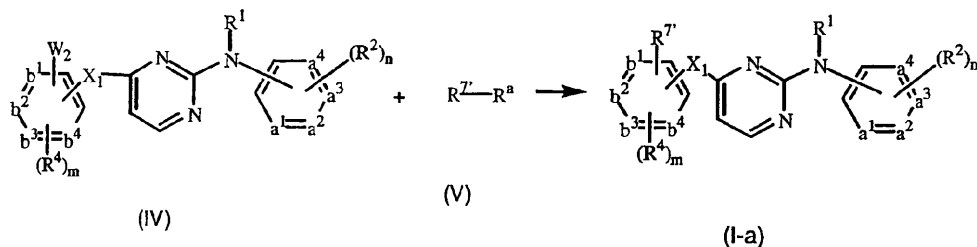
【化6】



[式中、W₁は適当な脱離基であり、そしてR¹、R²、R³、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は請求項1で定義されている通りである]、

b) 適当な触媒、適当な塩および適当な溶媒の存在下で式(IV)の中間体を式(V)の中間体と反応させ
30

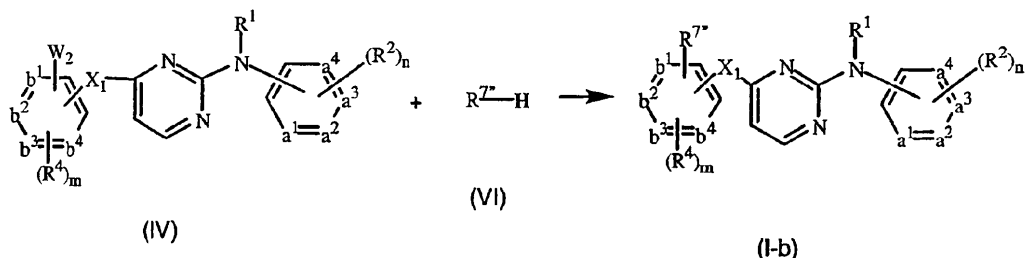
【化7】



[式中、W₂は適当な脱離基であり、そしてR¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は請求項1で定義されている通りでありそしてR⁷は単環式、二環式または三環式の芳香族環系を表しそしてR^aはボロネートまたはトリ(C₁-₄アルキル)スタナンを表す]、

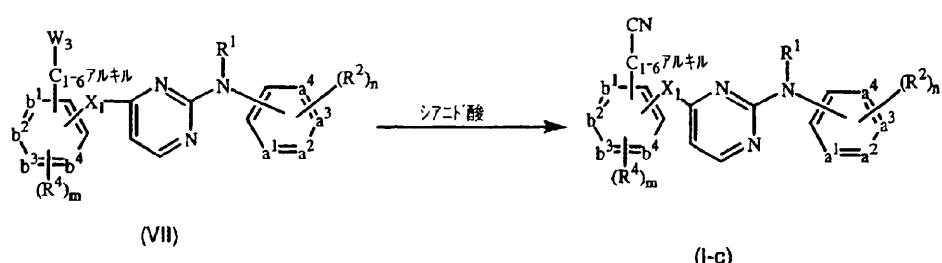
c) 式(IV)の中間体を式(VI)の中間体と反応させ
40

【化 8】



[式中、W₂は適当な脱離基であり、そしてR¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は請求項1で定義されている通りでありそしてR⁷-Hは単環式、二環式または三環式の飽和環系を表す]、

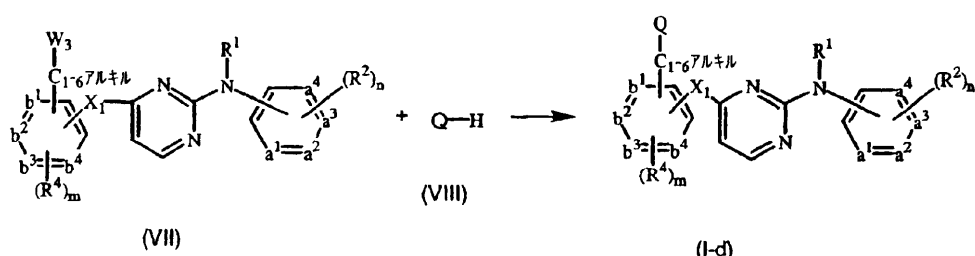
d) 適当な溶媒の存在下で式(VIII)の中間体を適当なシアニド塩と反応させ
【化 9】



[式中、W₃は適当な脱離基であり、そしてR¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は請求項1で定義されている通りである]、

e) 場合により適当な塩および適当な溶媒の存在下で式(VIII)の中間体を式(VIII-I)の中間体と反応させ

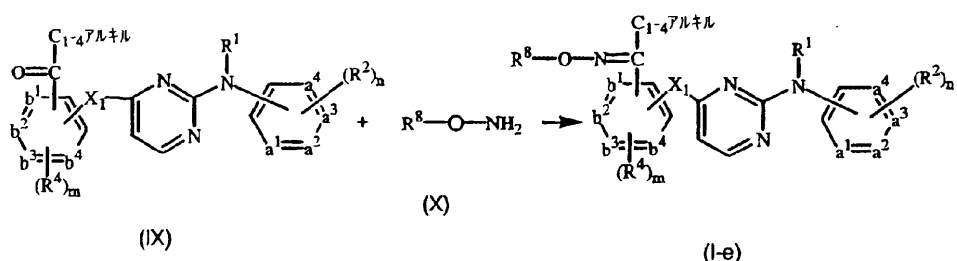
【化 10】



[式中、W₃は適当な脱離基であり、そしてR¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は請求項1で定義されている通りでありそしてQはR⁷;NR⁹N¹⁰または場合によりCN、R⁷もしくはNR⁹N¹⁰で置換されていてもよいC₁₋₆アルキルオキシを表す]、

f) 適当な溶媒の存在下で式(X)の中間体を式(X)の中間体と反応させ

【化 11】



[式中、R¹、R²、R⁴、R⁸、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-

10

20

30

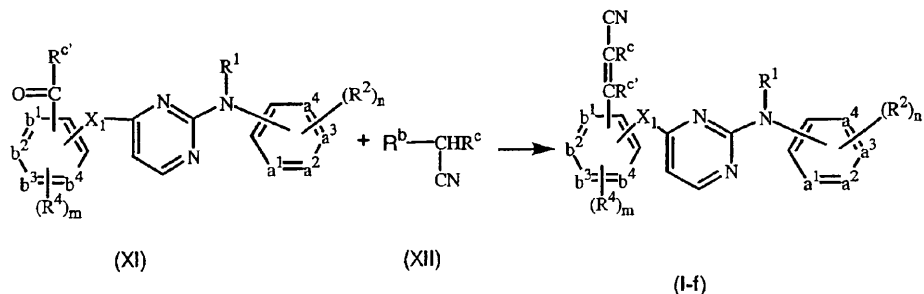
40

50

$b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は請求項1で定義されている通りである]、

g) 適当な塩および適当な溶媒の存在下で式(XI)の中間体を燐イリドの適当な前駆体を表す式(XII)のウィッティッヒまたはホルナー-エモンス試薬と反応させ

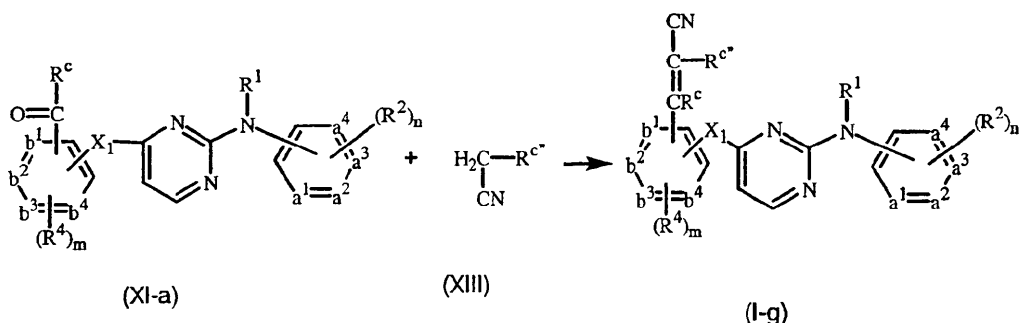
【化12】



10

[式中、R¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は請求項1で定義されている通りであり、R^cは水素またはC₁-4アルキルを表し、R^{c'}は水素、C₁-4アルキルまたはR⁷を表し、但し条件としてCR^{c'}=CR^cはC₂-6アルケニルに限定され、そしてR^bは(フェニル)₃P⁺C₁-または(C₂H₃C₂H₂-O)₂P(=O)-を表す]、

h) 適当な溶媒の存在下で式(XI-a)の中間体を式(XIII)の中間体と反応させ
【化13】

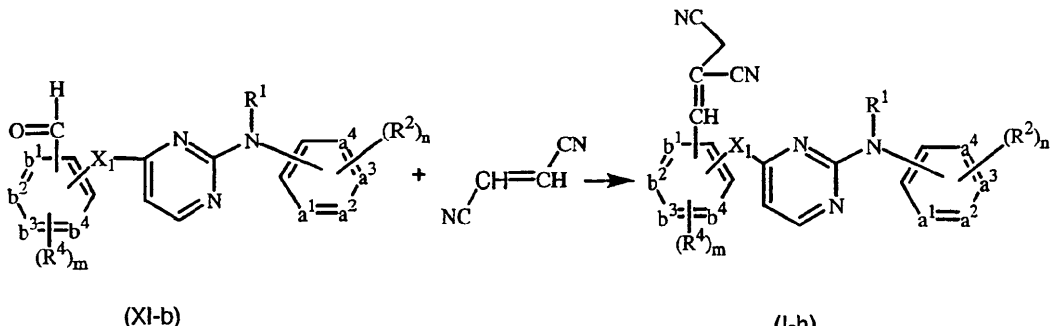


20

[式中、R¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は請求項1で定義されている通りであり、R^cは水素またはC₁-4アルキルを表し、R^{c''}はNR⁹N¹⁰、-C(=O)-NR⁹N¹⁰、-C(=O)-C₁-6アルキルまたはR⁷を表す]、

i) トリブチルホスフィンおよび適当な溶媒の存在下で式(XI-b)の中間体を2-ブテンジニトリルと反応させ

【化14】



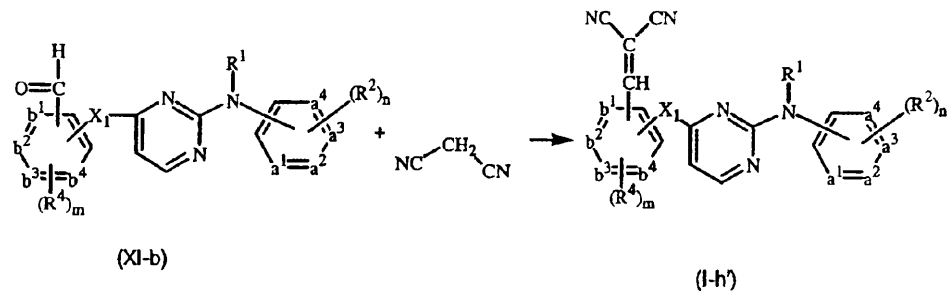
30

[式中、R¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は請求項1で定義されている通りである]、

j) 適当な塩基および適当な溶媒の存在下で式(XI-b)の中間体をプロパンジニトリルと反応させ

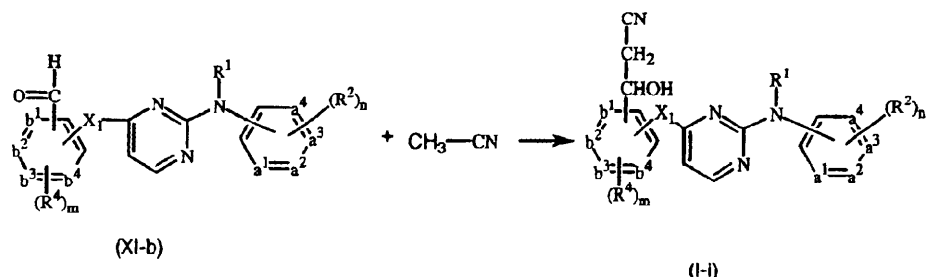
40

【化 1 5】



k) 適当なプロトン吸引剤、プロトン吸引剤用の適当な基質の存在下でそして適当な溶媒 10 の存在下で式 (X I - b) の中間体を $C_6H_5 - CN$ と反応させ

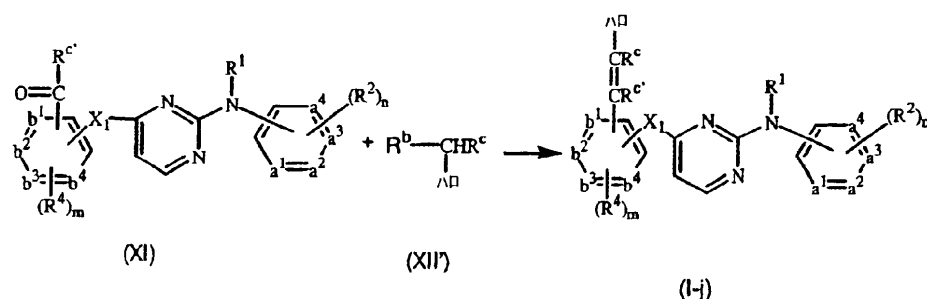
【化 1 6】



[式中、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 X_1 、 m 、 n 、 $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - および $-b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は請求項1で定義されている通りである]、

1) nBuLi および適当な溶媒の存在下で式(XI)の中間体を燐イリドの適当な前躯体を表す式(XII')のウィッティッヒまたはホルナ-エモンス試薬と反応させ

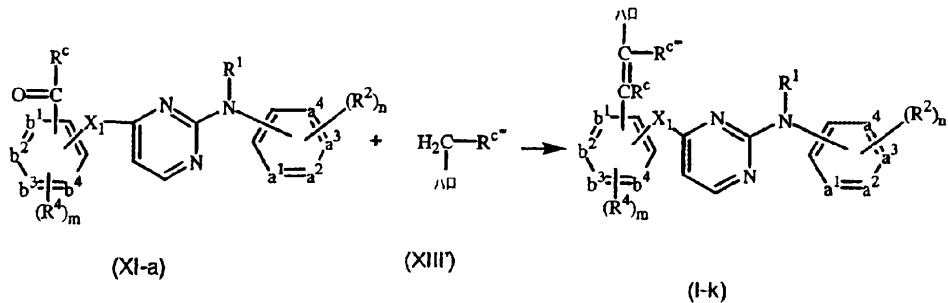
【化 1 7】



[式中、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 X_1 、 m 、 n 、 $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - および $-b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は請求項1で定義されている通りであり、 R^c は水素または C_{1-4} アルキルを表し、 $R^{c'}$ は水素、 C_{1-4} アルキルまたは R^7 を表し、但し条件として $C_{1-4}R^{c'} = CR^c$ は C_{2-6} アルケニルに限定され、そして R^b は (フェニル)₃P⁺C₁₋₄ または (CH₃CH₂-O)₂P(=O)-を表わす]、

m) 適当なホルナ-エモンス試薬、nBuLi、1,1,1-トリメチル-N-(トリメチルシリル)-シランアミン、および適当な溶媒の存在下で式(XI-a)の中間体を式(XII')の中間体と反応させ

【化18】

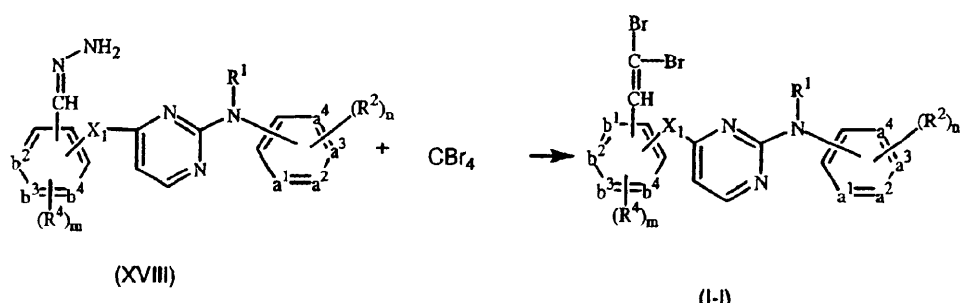


10

[式中、R¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は請求項1で定義されている通りであり、R^cは水素またはC₁-C₄アルキルを表し、R^{c'}はCN、NR⁹N¹⁰、-C(=O)-NR⁹N¹⁰、-C(=O)-C₁-C₆アルキルまたはR⁷を表す]、

n) 適当な触媒塩、適当な塩基および適当な溶媒の存在下で式(XVII)の中間体をCBr₄と反応させ

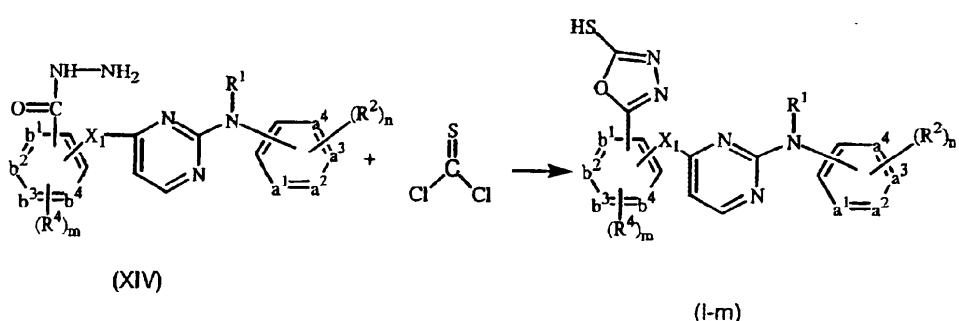
【化19】



20

o) 適当な溶媒の存在下で式(XIV)の中間体をCl₂C=Sと反応させ

【化20】

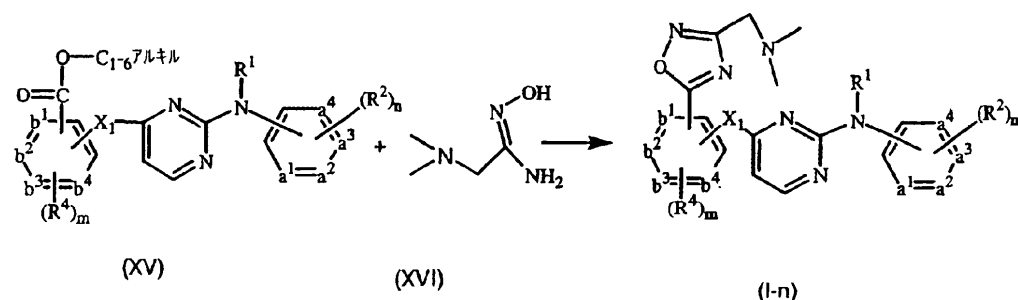


30

[式中、R¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は請求項1で定義されている通りである]、

p) 適当な溶媒の存在下で式(XV)の中間体を式(XVI)の中間体と反応させ

【化21】



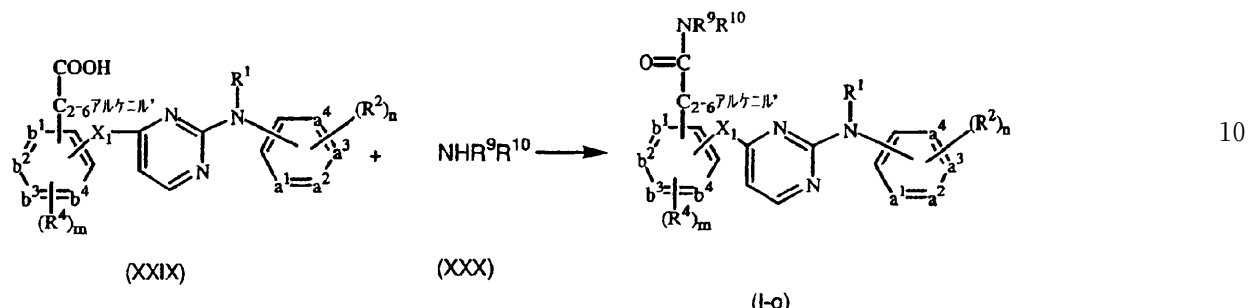
40

50

[式中、R¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は請求項1で定義されている通りである]、

q) ヒドロキシベンゾトリアゾールおよびエチルジメチルアミノプロピルカルボジイミド、適当な溶媒の存在下でそして場合により適当な塩基の存在下で式(XXIX)の中間体を式(XXX)の中間体と反応させ

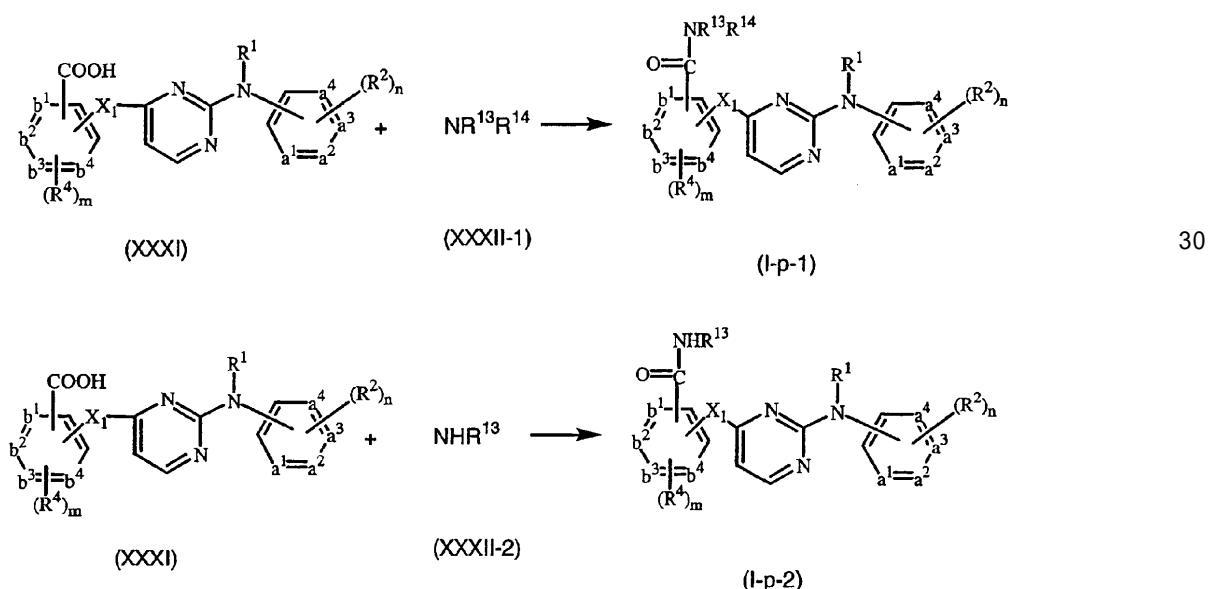
【化22】



[式中、R¹、R²、R⁴、R⁹、R¹⁰、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は請求項1で定義されている通りでありそしてC₂-₆アルケニル'は場合によりシアノで置換されていてもよいC₂-₆アルケニルを表す]

r) ヒドロキシベンゾトリアゾール、エチルジメチルアミノプロピルカルボジイミドおよび適当な溶媒の存在下で、そして場合により適当な塩基の存在下で式(XXXI)の中間体を式(XXXII-1)または(XXXII-2)の中間体と反応させ

【化23】

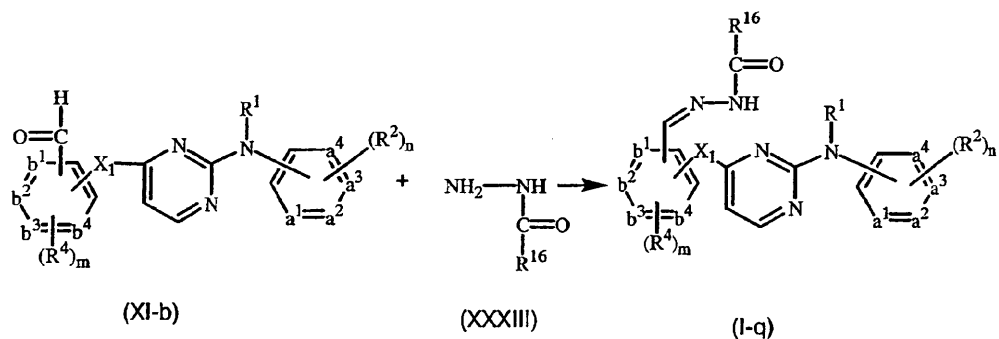


[式中、R¹、R²、R⁴、R¹³、R¹⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は請求項1で定義されている通りである]、

s) 適当な溶媒の存在下で式(XI-b)の中間体を式(XXXII-1)の中間体と反応させ

40

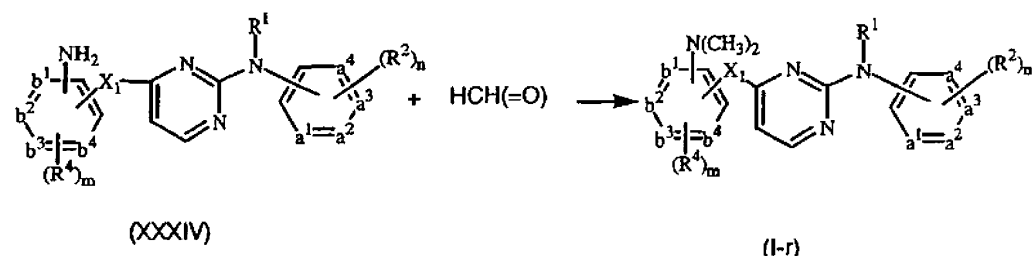
【化 2 4】



[式中、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 R^{1-6} 、 X_1 、 m 、 n 、 $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - および
 $-b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は請求項1で定義されている通りである]、

t) 適当な触媒、適当な還元剤および適当な溶媒の存在下で式 (XXXIV) の中間体をホルムアルデヒドで還元メチル化し

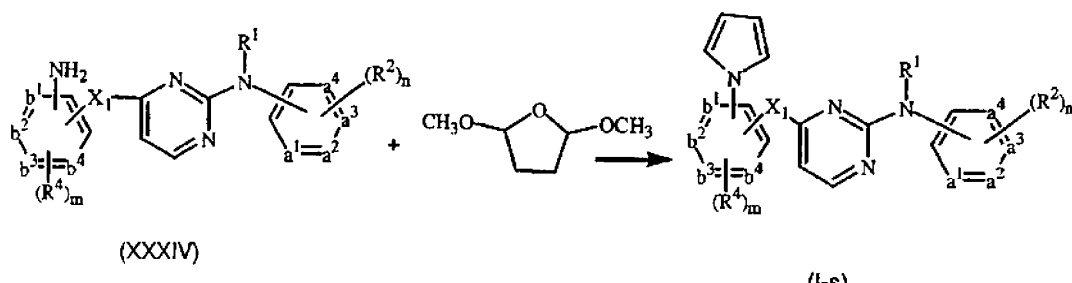
【化 2 5】



[式中、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 X_1 、 m 、 n 、 $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - および $-b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は請求項1で定義されている通りである]、

u) 適当な酸の存在下で式 (X X X I V) の中間体を 2 , 5 - ジメトキシテトラヒドロフランと反応させ

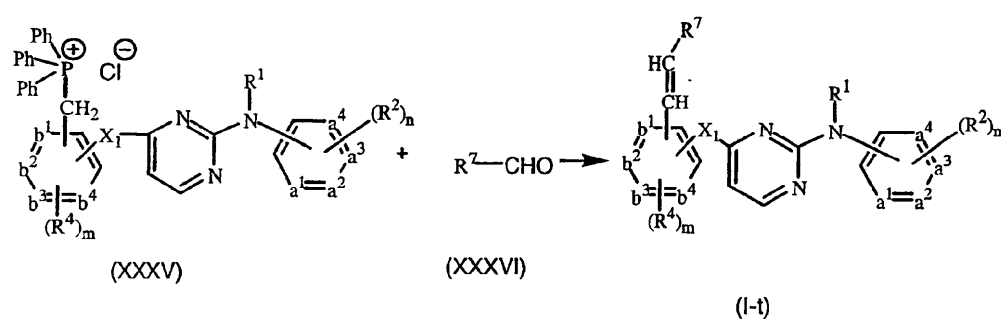
【化 2 6】



[式中、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 X_1 、 m 、 n 、 $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - および $-b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は請求項1で定義されている通りである]

v) n B U L i および適当な溶媒の存在下で式 (X X X V) の中間体を式 (X X X V I) の中間体と反応させ

【化 2 7】



[式中、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 R^7 、 X_1 、 m 、 n 、 $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - および - $b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は請求項1で定義されている通りである]、

そして、所望するなら、式(I)の化合物を当該技術で既知の変換法に従い互いに転化し、そしてさらに、所望するなら、式(I)の化合物を酸との処理により治療的に有効な無毒の酸付加塩に転化するか、或いは逆に、酸付加塩形態をアルカリとの処理により遊離塩基に転化し、そして、所望するなら、その立体化学的異性体形態、N-オキシド形態または第四級アミン類を製造する

ことにより特徴づけられる、請求項1で請求された化合物の製造方法。

【請求項28】

HIV感染症の処置における同時、別個または順次的な使用のための組み合わせ調剤としての、(a)請求項1~18のいずれかに記載の化合物および(b)別の抗レトロウイルス化合物を含有する製品。

【請求項29】

薬剤学的に許容可能な担体、並びに有効成分としての(a)請求項1~18のいずれかに記載の化合物および(b)別の抗レトロウイルス化合物を含んでなる薬剤組成物。

【請求項30】

請求項1~18のいずれかに記載の化合物および別の抗レトロウイルス化合物の組み合わせ。

【請求項31】

別の抗レトロウイルス化合物がヌクレオシド逆転写酵素阻害剤である、請求項28、29または30に記載の製品、薬剤組成物または組み合わせ。

【請求項32】

ヌクレオシド逆転写酵素阻害剤がジドブジン(zidovudine)、ジダノシン(didanosine)、ザルシタビン(zalcitabine)、ラミブジン(lamivudine)、スタブジン(stavudine)、アバカビル(abacavir)などから選択される、請求項31に記載の製品、薬剤組成物または組み合わせ。

【請求項33】

別の抗レトロウイルス化合物がヌクレオシド類似逆転写酵素阻害剤である、請求項28、29または30に記載の製品、薬剤組成物または組み合わせ。

【請求項34】

ヌクレオシド類似逆転写酵素阻害剤がテノフォビル(tenofovir)などである、請求項33に記載の製品、薬剤組成物または組み合わせ。

【請求項35】

別の抗レトロウイルス化合物がプロテアーゼ阻害剤である、請求項28、29または30に記載の製品、薬剤組成物または組み合わせ。

【請求項36】

プロテアーゼ阻害剤がインジナビル(indinavir)、リトナビル(ritonavir)、サキナビル(saquinavir)、ロピナビル(lopinavir)、ネルフィナビル(nelfinavir)、アンブレンナビル(amprrenavir)、BMS-232632またはVX-175から選択される、請求項35に記載の製品、薬剤組成物または組み合わせ。

【請求項37】

式

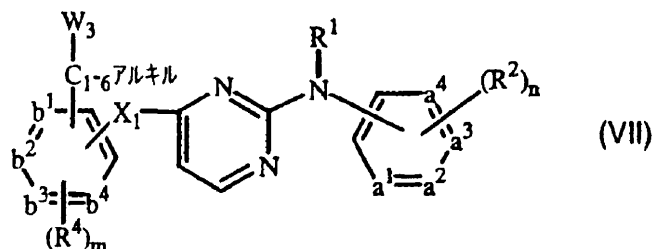
10

20

30

40

【化28】



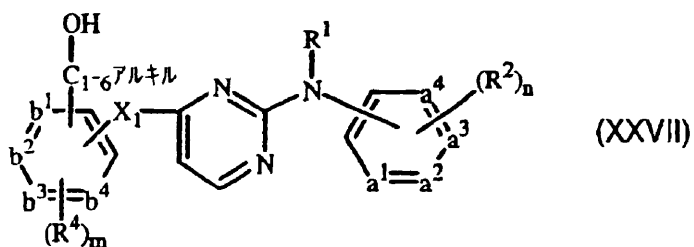
[式中、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 X_1 、 m 、 n 、 $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - および $-b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は請求項1で定義されている通りでありそして W_3 は適当な脱離基を表す]

の化合物、そのN-オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンまたは立体化学的異性体形態。

【請求項38】

式

【化29】



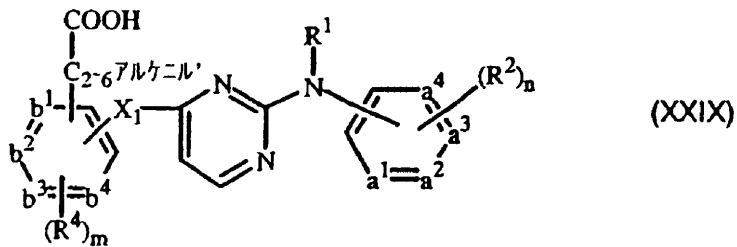
[式中、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 X_1 、 m 、 n 、 $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - および $-b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は請求項1で定義されている通りである]

の化合物、そのN-オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンまたは立体化学的異性体形態。

【請求項39】

式

【化30】



[式中、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 X_1 、 m 、 n 、 $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - および $-b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は請求項1で定義されている通りでありそして C_{2-6} アルケニル'は場合によりシアノで置換されていてもよい C_{2-6} アルケニルである]

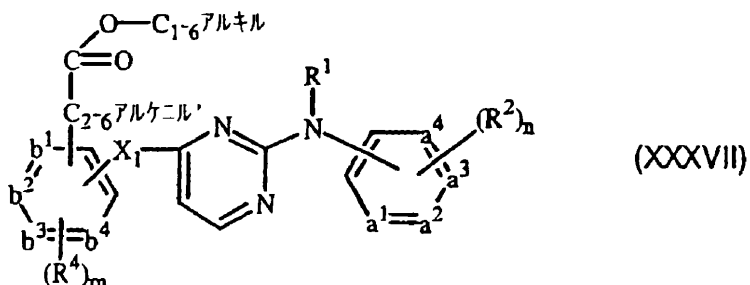
の化合物、そのN-オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンまたは立体化学的異性体形態。

【請求項40】

式

40

【化31】



[式中、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 X_1 、 m 、 n 、 $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - および $-b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は請求項1で定義されている通りでありそして C_{2-6} アルケニル'は場合によりシアノで置換されていてもよい C_{2-6} アルケニルである]

の化合物、そのN-オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンまたは立体化学的異性体形態。

【請求項41】

(a) 請求項1～18のいずれかに記載の化合物、および

(b) 1種もしくはそれ以上の薬剤学的に許容可能な水溶性重合体を含んでなる固体分散液。

【請求項42】

水溶性重合体が20における2% (w/v) 水溶液中への溶解時に1～5000mPaの見掛け粘度を有する重合体である、請求項41に記載の固体分散液。

【請求項43】

水溶性重合体が20における2% (w/v) 水溶液中への溶解時に1～700mPaの見掛け粘度を有する重合体である、請求項42に記載の固体分散液。

【請求項44】

水溶性重合体が20における2% (w/v) 水溶液中への溶解時に1～100mPaの見掛け粘度を有する重合体である、請求項43に記載の固体分散液。

【請求項45】

水溶性重合体がアルキルセルロース類、ヒドロキシアルキルセルロース類、ヒドロキシアルキルアルキルセルロース類、カルボキシアルキルセルロース類、カルボキシアルキルセルロース類のアルカリ金属塩類、カルボキシアルキルアルキルセルロース類、カルボキシアルキルセルロースエステル類、澱粉、ペクチン類、キチン誘導体、二-、オリゴ-および多糖類、アルギン酸またはそのアルカリ金属およびアンモニウム塩類、カラゲナン類、ガラクトマンナン類、トラガカント、寒天、アラビアゴム、グアーゴムおよびキサンタンゴム、ポリアクリル酸類およびそれらの塩類、ポリメタクリル酸類およびそれらの塩類、メタクリレート共重合体、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、ポリビニルピロリドンと酢酸ビニルの共重合体、ポリビニルアルコールとポリビニルピロリドンの組み合わせ、ポリアルキレンオキシド類、エチレンオキシドとプロピレンオキシドの共重合体、シクロデキストリン類から選択される、請求項42～44のいずれかに記載の固体分散液。

【請求項46】

水溶性重合体がヒドロキシプロピルメチルセルロースである、請求項45に記載の固体分散液。

【請求項47】

成分(a)：(b)の重量-重量比が1/100～100/1の間で変動する、請求項41～46のいずれかに記載の固体分散液。

【請求項48】

成分(a)：(b)の重量-重量比が1/10～10/1の間で変動する、請求項47に記載の固体分散液。

【請求項49】

10

20

30

40

50

成分(a) : (b) の重量 - 重量比が 1 / 5 ~ 5 / 1 の間で変動する、請求項 4 8 に記載の固体分散液。

【請求項 5 0】

(a) および(b) を含んでなる固溶体の形態である、請求項 4 1 ~ 4 9 のいずれかに記載の固体分散液。

【請求項 5 1】

固体分散液が(a) および(b) を含んでなる固溶体の形態、或いは非晶質もしくは微結晶性(a) または非晶質もしくは微結晶性(b) が(a) および(b) を含んでなる固溶体中に大体均一に分散されている分散液の形態である、請求項 4 1 ~ 4 9 のいずれかに記載の固体分散液。

10

【請求項 5 2】

請求項 4 1 ~ 5 1 のいずれかに記載の固体分散液よりなる粒子。

【請求項 5 3】

粒子が 600 μm より小さい粒子寸法を有する、請求項 5 2 に記載の粒子。

【請求項 5 4】

粒子が 400 μm より小さい粒子寸法を有する、請求項 5 3 に記載の粒子。

【請求項 5 5】

粒子が 125 μm より小さい粒子寸法を有する、請求項 5 4 に記載の粒子。

【請求項 5 6】

二成分(a) および(b) を適当な溶媒中に溶解させそして生じた溶液を噴霧乾燥器のノズルを通して噴霧し、引き続き生じた小滴から溶媒を高められた温度で蒸発させる段階を含んでなる、請求項 4 1 ~ 5 1 のいずれかに記載の固体分散液を製造する方法。

20

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0 0 0 1】

本発明は、HIV(ヒト免疫不全ウイルス)複製阻害性質を有するピリミジン誘導体に関する。本発明はさらに、それらの製造方法およびそれらを含んでなる薬剤組成物にも関する。本発明はまた、HIV感染症の予防または処置用医薬の製造のための該化合物の使用にも関する。

30

【背景技術】

【0 0 0 2】

本化合物に構造的に関連する化合物は先行技術に開示されている。

【0 0 0 3】

国際公開 WO 99 / 50250 パンフレットおよび国際公開 WO 00 / 27825 パンフレットは HIV 複製阻害性質を有する置換されたアミノピリミジン類を開示している(特許文献 1 および特許文献 2 参照)。国際公開 WO 97 / 19065 パンフレットは蛋白質キナーゼ阻害剤として有用な置換された 2 - アニリノピリミジン類を開示している(特許文献 3 参照)。国際公開 WO 00 / 62778 パンフレットは環式の蛋白質チロシンキナーゼ阻害剤に関する(特許文献 4 参照)。国際公開 WO 98 / 41512 パンフレットは蛋白質キナーゼ阻害剤として有用な置換された 2 - アニリノピリミジン類を記載している(特許文献 5 参照)。米国特許第 5,691,364 号明細書はベンズアミジン誘導体および抗凝血剤としてのそれらの使用を記載している(特許文献 6 参照)。国際公開 WO 00 / 78731 パンフレットは脈管形成に関連する疾病的予防および処置において有用な KDR キナーゼまたは FGFr キナーゼ阻害剤としての 5 - シアノ - 2 - アミノピリミジン誘導体を記載している(特許文献 7 参照)。

40

【先行技術文献】

【特許文献】

【0 0 0 4】

【特許文献 1】 国際公開 WO 99 / 50250 パンフレット

【特許文献 2】 国際公開 WO 00 / 27825 パンフレット

50

【特許文献3】国際公開WO97/19065パンフレット
 【特許文献4】国際公開WO00/62778パンフレット
 【特許文献5】国際公開WO98/41512パンフレット
 【特許文献6】米国特許第5,691,364号明細書
 【特許文献7】国際公開WO00/78731パンフレット
 【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0005】

本発明の化合物は先行技術化合物と、構造、薬理学的活性および／または薬理学的能力において異なる。予期せぬことに、本発明の化合物がヒト免疫不全ウイルス(HIV)の複製を阻害する改良された能力を有すること、特にそれらが突然変異菌株、すなわち1種もしくは複数の既知の医薬に対して耐性になった菌株(医薬または複数医薬耐性HIV菌株)、の複製を阻害する改良された能力を有すること、が見出された。

10

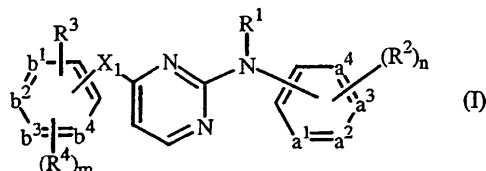
【課題を解決するための手段】

【0006】

本発明は、式

【0007】

【化1】



20

【0008】

【式中、

-a¹ = a² - a³ = a⁴ - は式

【0009】

【化2】

- CH=CH-CH=CH- (a-1);
- N=CH-CH=CH- (a-2);
- N=CH-N=CH- (a-3);
- N=CH-CH=N- (a-4);
- N=N-CH=CH- (a-5);

30

【0010】

の2価基を表し、

-b¹ = b² - b³ = b⁴ - は式

【0011】

【化3】

- CH=CH-CH=CH- (b-1);
- N=CH-CH=CH- (b-2);
- N=CH-N=CH- (b-3);
- N=CH-CH=N- (b-4);
- N=N-CH=CH- (b-5);

40

【0012】

の2価基を表し、

nは0、1、2、3または4であり、そして -a¹ = a² - a³ = a⁴ - が(a-1)で

50

ある場合には、 n は 5 でもあることができ、

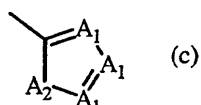
m は 1、 2、 3 であり、 そして $-b^1 = b^2 - b^3 = b^4 -$ が $(b - 1)$ である場合には、 m は 4 でもあることができ、

R^1 は水素；アリール；ホルミル； C_{1-6} アルキルカルボニル； C_{1-6} アルキル； C_{1-6} アルキルオキシカルボニル；ホルミル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルカルボニルオキシで置換された C_{1-6} アルキル； C_{1-6} アルキルオキシカルボニルで置換された C_{1-6} アルキルオキシ C_{1-6} アルキルカルボニルであり、

各 R² は独立してヒドロキシ、ハロ、場合によりシアノもしくは - C(=O)R⁶ で置換されてもよい C₁ - 6 アルキル、C₃ - 7 シクロアルキル、場合により 1 個もしくはそれ以上のハロゲン原子もしくはシアノで置換されてもよい C₂ - 6 アルケニル、場合により 1 個もしくはそれ以上のハロゲン原子もしくはシアノで置換されてもよい C₂ - 6 アルキニル、C₁ - 6 アルキルオキシカルボニル、カルボキシリ、シアノ、ニトロ、アミノ、モノ - もしくはジ (C₁ - 6 アルキル) アミノ、ポリハロメチル、ポリハロメチルチオ、- S(=O)_pR⁶、- NH - S(=O)_pR⁶、- C(=O)R⁶、- NH C(=O)H、- C(=O)NH₂、- NH₂C(=O)R⁶、- C(=NH)R⁶ または式

[0 0 1 3]

【化 4】



(0 0 1 4)

の基であり、

ここで各 A_i は独立して N 、 C_H または C_R^6 であり、そして

A_2 は NH、O、S または NR⁶ であり、

X_1 は - N R⁵ - 、 - NH - NH - 、 - N = N - 、 - O - 、 - C (= O) - 、 C₁₋₄ アルカンジイル、 - CHO H - 、 - S - 、 - S (= O)_p - 、 - X₂ - C₁₋₄ アルカンジイル - または - C₁₋₄ アルカンジイル - X₂ - であり、

X_2 は - N R⁵ - 、 - NH - NH - 、 - N = N - 、 - O - 、 - C (=O) - 、 - CHO H - 、 - S - 、 - S (=O)_p - であり、

R^3 は NHR^{1-3} ; $NR^{1-3}R^{1-4}$; -C(=O)-NHR¹⁻³; -C(=O)-NR¹⁻³R¹⁻⁴; -C(=O)-R¹⁻⁵; -CH=N-NH-C(=O)-R¹⁻⁶; シアノ、 NR^9R^{1-0} 、-C(=O)-NR⁹R¹⁻⁰、-C(=O)-C₁₋₆ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C_{1-6} アルキル; シアノ、 NR^9R^{1-0} 、-C(=O)-NR⁹R¹⁻⁰、-C(=O)-C₁₋₆ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換され且つ同一炭素原子に結合された 2 個の水素原子が C_{1-4} アルカンジイルにより置換された C_{1-6} アルキル; ヒドロキシおよびシアノ、 NR^9R^{1-0} 、-C(=O)-NR⁹

R^1 、 $-C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から選択される第二の置換基で置換された C_{1-6} アルキル；場合によりシアノ、 NR^9R^{10} 、 $-C(=O)-NR^9R^{10}$ 、 $-C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される1個もしくはそれ以上の置換基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルオキシ C_{1-6} アルキル；ハロ、シアノ、 NR^9R^{10} 、 $-C(=O)-NR^9R^{10}$ 、 $-C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される1個もしくはそれ以上の置換基で置換された C_{2-6} アルケニル；ハロ、シアノ、 NR^9R^{10} 、 $-C(=O)-NR^9R^{10}$ 、 $-C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される1個もしくはそれ以上の置換基で置換された C_{2-6} アルキニル； $-C(=N-O-R^8)-C_{1-4}$ アルキル； R^7 または $-X_3-R^7$ であり、

X_3 は - N R⁵ - 、 - NH - NH - 、 - N = N - 、 - O - 、 - C (= O) - 、 - S - 、 - S (= O)_p - 、 - X₂ - C₁₋₄ アルカンジイル - 、 - C₁₋₄ アルカンジイル - X₂_a - 、 - C₁₋₄ アルカンジイル - X₂_b - C₁₋₄ アルカンジイル、 - C (= N - OR⁸) - C₁₋₄ アルカンジイル - であり、

X_{2a} は - NH - NH - 、 - N = N - 、 - O - 、 - C (= O) - 、 - S - 、 - S (= O)_p - であり、そして

X_{2b} は - NH - NH - 、 - N = N - 、 - C (= O) - 、 - S - 、 - S (= O)_p - であり、

R⁴ はハロ、ヒドロキシ、C₁₋₆ アルキル、C₃₋₇ シクロアルキル、C₁₋₆ アルキルオキシ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C₁₋₆ アルキル、ポリハロ C₁₋₆ アルキルオキシ、アミノカルボニル、C₁₋₆ アルキルオキシカルボニル、C₁₋₆ アルキルカルボニル、ホルミル、アミノ、モノ - もしくはジ (C₁₋₄ アルキル) アミノまたはR⁷ あり、

R⁵ は水素；アリール；ホルミル；C₁₋₆ アルキルカルボニル；C₁₋₆ アルキル；C₁₋₆ アルキルオキシカルボニル；ホルミル、C₁₋₆ アルキルカルボニル、C₁₋₆ アルキルオキシカルボニルもしくはC₁₋₆ アルキルカルボニルオキシで置換されたC₁₋₆ アルキル；C₁₋₆ アルキルオキシカルボニルで置換されたC₁₋₆ アルキルオキシ C₁₋₆ アルキルカルボニルであり、

R⁶ は C₁₋₄ アルキル、アミノ、モノ - もしくはジ (C₁₋₄ アルキル) アミノまたはポリハロ C₁₋₄ アルキルであり、

R⁷ は単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族炭素環、或いは単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族複素環であり、ここで該炭素環または複素環系の各々は場合によりハロ、ヒドロキシ、メルカプト、C₁₋₆ アルキル、ヒドロキシ C₁₋₆ アルキル、アミノ C₁₋₆ アルキル、モノもしくはジ (C₁₋₆ アルキル) アミノ C₁₋₆ アルキル、ホルミル、C₁₋₆ アルキルカルボニル、C₃₋₇ シクロアルキル、C₁₋₆ アルキルオキシ、C₁₋₆ アルキルオキシカルボニル、C₁₋₆ アルキルチオ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C₁₋₆ アルキル、ポリハロ C₁₋₆ アルキルオキシ、アミノカルボニル、- CH (= N - O - R⁸)、R^{7a}、- X₃ - R^{7a} または R^{7a} - C₁₋₄ アルキルから各々独立して選択される 1、2、3、4 もしくは 5 個の置換基で置換されていてもよく、

R^{7a} は単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族炭素環、或いは単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族複素環であり、ここで該炭素環または複素環系の各々は場合によりハロ、ヒドロキシ、メルカプト、C₁₋₆ アルキル、ヒドロキシ C₁₋₆ アルキル、アミノ C₁₋₆ アルキル、モノもしくはジ (C₁₋₆ アルキル) アミノ C₁₋₆ アルキル、ホルミル、C₁₋₆ アルキルカルボニル、C₃₋₇ シクロアルキル、C₁₋₆ アルキルオキシ、C₁₋₆ アルキルオキシカルボニル、C₁₋₆ アルキルチオ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C₁₋₆ アルキル、ポリハロ C₁₋₆ アルキルオキシ、アミノカルボニル、- CH (= N - O - R⁸) から各々独立して選択される 1、2、3、4 もしくは 5 個の置換基で置換されていてもよく、

R⁸ は水素、C₁₋₄ アルキル、アリールまたはアリール C₁₋₄ アルキルであり、

R⁹ および R¹⁰ は各々独立して水素；ヒドロキシ；C₁₋₆ アルキル；C₁₋₆ アルキルオキシ；C₁₋₆ アルキルカルボニル；C₁₋₆ アルキルオキシカルボニル；アミノ；モノ - もしくはジ (C₁₋₆ アルキル) アミノ；モノ - もしくはジ (C₁₋₆ アルキル) アミノカルボニル；- CH (= N R¹¹) または R⁷ であり、ここで上記の C₁₋₆ アルキル基の各々は場合により且つ各々個別にヒドロキシ、C₁₋₆ アルキルオキシ、ヒドロキシ C₁₋₆ アルキルオキシ、カルボキシル、C₁₋₆ アルキルオキシカルボニル、シアノ、アミノ、イミノ、モノ - もしくはジ (C₁₋₄ アルキル) アミノ、ポリハロメチル、ポリハロメチルオキシ、ポリハロメチルチオ、- S (= O)_p R⁶、- NH - S (= O)_p R⁶、- C (= O) R⁶、- NH C (= O) H、- C (= O) NH NH₂、- NH C (= O) R⁶、- C (= NH) R⁶、R⁷ から各々独立して選択される 1 もしくは 2 個の置

10

20

30

40

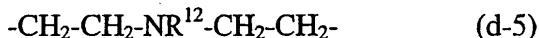
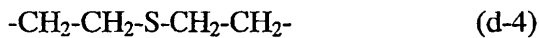
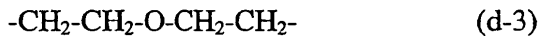
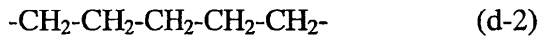
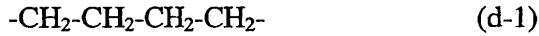
50

換基で置換されていてもよく、或いは

R⁹ および R¹⁰ は一緒になって式

【0015】

【化5】



10

20

30

40

50

【0016】

の2価または3価基を形成することができ、

R¹¹ はシアノ；場合により C_{1~4} アルキルオキシ、シアノ、アミノ、モノ - もしくはジ (C_{1~4} アルキル) アミノまたはアミノカルボニルで置換されていてもよい C_{1~4} アルキル；C_{1~4} アルキルカルボニル；C_{1~4} アルキルオキシカルボニル；アミノカルボニル；モノ - もしくはジ (C_{1~4} アルキル) アミノカルボニルであり、

R¹² は水素または C_{1~4} アルキルであり、

R¹³ および R¹⁴ は各々独立して場合によりシアノもしくはアミノカルボニルで置換されていてもよい C_{1~6} アルキル、場合によりシアノもしくはアミノカルボニルで置換されていてもよい C_{2~6} アルケニル、場合によりシアノもしくはアミノカルボニルで置換されていてもよい C_{2~6} アルキニルであり、

R¹⁵ はシアノもしくはアミノカルボニルで置換された C_{1~6} アルキルであり、

R¹⁶ は場合によりシアノもしくはアミノカルボニルで置換されていてもよい C_{1~6} アルキル、または R⁷ であり、

p は 1 または 2 であり、

アリールはフェニル、またはハロ、ヒドロキシ、メルカプト、C_{1~6} アルキル、ヒドロキシ C_{1~6} アルキル、アミノ C_{1~6} アルキル、モノもしくはジ (C_{1~6} アルキル) アミノ C_{1~6} アルキル、C_{1~6} アルキルカルボニル、C_{3~7} シクロアルキル、C_{1~6} アルキルオキシ、C_{1~6} アルキルオキシカルボニル、C_{1~6} アルキルチオ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C_{1~6} アルキル、ポリハロ C_{1~6} アルキルオキシ、アミノカルボニル、R⁷ または -X₃-R⁷ から各々独立して選択される 1、2、3、4 もしくは 5 個の置換基で置換されたフェニルである]

の化合物、その N - オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンまたは立体化学的異性体形態に関する。

【発明を実施するための形態】

【0017】

以上または以下で使用される際に、C_{1~4} アルキルは基としてまたは基の一部として、炭素数が 1 ~ 4 の直鎖状もしくは分枝鎖状の飽和炭化水素基、例えばメチル、エチル、プロピル、1 - メチルエチル、ブチル、を定義し；C_{1~6} アルキルは基としてまたは基の一部として、炭素数が 1 ~ 6 の直鎖状もしくは分枝鎖状の飽和炭化水素基、例えば C_{1~4} アルキルに関して定義した基並びにペンチル、ヘキシリル、2 - メチルブチルなど、を定義し；C_{2~6} アルキルは基としてまたは基の一部として、炭素数が 2 ~ 6 の直鎖状もしくは分枝鎖状の飽和炭化水素基、例えばエチル、プロピル、1 - メチルエチル、ブチル、ペンチル、ヘキシリル、2 - メチルブチルなど、を定義し；C_{1~4} アルカンジイルは炭素数が 1 ~ 4 の直鎖状もしくは分枝鎖状の飽和 2 価炭化水素基、例えばメチレン、1, 2 - エタンジイルもしくは 1, 2 - エチリデン、1, 3 - プロパンジイルもしくは 1, 3 - プロピリデン、1, 4 - ブタンジイルもしくは 1, 4 - ブチリデンなど、を定義し、C₃

シクロアルキルはシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシリおよびシクロヘプチドを総称し、C₂~6アルケニルは炭素数が2~6であり且つ1個の二重結合を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の飽和炭化水素基、例えばエテニル、プロペニル、ブテニル、ペンテニル、ヘキセニルなど、を定義し；C₂~6アルキニルは炭素数が2~6であり且つ1個の三重結合を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の飽和炭化水素基、例えばエチニル、プロピニル、ブチニル、ペンチニル、ヘキシニルなど、を定義し；単環式、二環式または三環式の飽和炭素環は1、2または3個の環よりなる環系を表し、該環系は炭素原子だから構成され且つ該環系は単結合だけを含有し；単環式、二環式または三環式の部分的飽和炭素環は1、2または3個の環よりなる環系を表し、該環系は炭素原子だから構成され且つ少なくとも1個の二重結合を含んでなり、但し条件として環系は芳香族環系でなく；単環式、二環式または三環式の芳香族炭素環は1、2または3個の環よりなる芳香族環系を表し、該環系は炭素原子だから構成され；芳香族の用語は当業者に既知でありそして4n+2個の電子、すなわち6, 10, 14個などのπ電子、の環状共役系を示す（ヒュッケル則）。単環式、二環式または三環式の飽和複素環は1、2または3個の環よりなり且つO、NまたはSから選択される少なくとも1個のヘテロ原子を含んでなる環系を表し、該環系は単結合だけを含有し；単環式、二環式または三環式の部分的飽和複素環は1、2または3個の環よりなり且つO、NまたはSから選択される少なくとも1個のヘテロ原子および少なくとも1個の二重結合を含んでなる環系を表し、但し条件として環系は芳香族環系でなく；単環式、二環式または三環式の芳香族複素環は1、2または3個の環よりなり且つO、NまたはSから選択される少なくとも1個のヘテロ原子を含んでなる芳香族環系を表す。
10

【0018】

単環式、二環式または三環式の飽和炭素環の個別例は、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシリ、シクロヘプチル、シクロオクチル、ビシクロ[4,2,0]オクタニル、シクロノナニル、シクロデカニル、デカヒドロナフタレニル、テトラデカヒドロアントラセニルなどである。

【0019】

単環式、二環式または三環式の部分的飽和炭素環の個別例は、シクロプロペニル、シクロブテニル、シクロペンテニル、シクロヘキセニル、シクロヘプテニル、シクロオクテニル、ビシクロ[4,2,0]オクテニル、シクロノネニル、シクロデセニル、オクタヒドロナフタレニル、1,2,3,4-テトラヒドロナフタレニル、1,2,3,4,4a,9,9a,10-オクタヒドロ-アントラセニルなどである。
30

【0020】

単環式、二環式または三環式の芳香族炭素環の個別例は、フェニル、ナフタレニル、アントラセニルである。

【0021】

単環式、二環式または三環式の飽和複素環の個別例は、テトラヒドロフラニル、ピロリジニル、ジオキソラニル、イミダゾリジニル、チアゾリジニル、テトラヒドロチエニル、ジヒドロオキサゾリル、イソチアゾリジニル、イソキサゾリジニル、オキサジアゾリジニル、トリアゾリジニル、チアジアゾリジニル、ピラゾリジニル、ピペリジニル、ヘキサヒドロピリミジニル、ヘキサヒドロピラジニル、ジオキサンニル、モルホリニル、ジチアニル、チオモルホリニル、ピペラジニル、トリチアニル、デカヒドロキノリニル、オクタヒドロインドリルなどである。
40

【0022】

単環式または二環式の部分的飽和複素環の個別例は、ピロリニル、イミダゾリニル、ピラゾリニル、2,3-ジヒドロベンゾフラニル、1,3-ベンゾジオキソリル、2,3-ジヒドロ-1,4-ベンゾジオキシニル、インドリニルなどである。

【0023】

単環式、二環式または三環式の芳香族複素環の個別例は、アゼチル、オキセチリデニル、ピロリル、フリル、チエニル、イミダゾリル、オキサゾリル、イソキサゾリル、チアゾ

リル、イソチアゾリル、ピラゾリル、トリアゾリル、チアジアゾリル、オキサジアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリミジニル、ピラジニル、ピリダジニル、トリアジニル、ピラニル、ベンゾフリル、イソベンゾフリル、ベンゾチエニル、イソベンゾチエニル、インドリジニル、インドリル、イソインドリル、ベンゾキサゾリル、ベンズイミダゾリル、インダゾリル、ベンズイソキサゾリル、ベンズイソチアゾリル、ベンゾピラゾリル、ベンゾキサジアゾリル、ベンゾチアジアゾリル、ベンゾトリアゾリル、ブリニル、キノリニル、イソキノリニル、シンノリニル、キノリジニル、フタラジニル、キノキサリニル、キナゾリニリル、ナフチリジニル、テリジニル、ベンゾピラニル、ピロロピリジル、チエノピリジル、フロピリジル、イソチアゾロピリジル、チアゾロピリジル、イソキサゾロピリジル、オキサゾロピリジル、ピラゾロピリジル、イミダゾピリジル、ピロロピラジニル、チエノピラジニル、フロピラジニル、イソチアゾロピラジニル、チアゾロピラジニル、イソキサゾロピラジニル、オキサゾロピラジニル、ピラゾロピラジニル、イミダゾピラジニル、ピロロピリミジニル、チエノピリミジニル、フロピリミジニル、イソチアゾロピリミジニル、チアゾロピリミジニル、イソキサゾロピリミジニル、オキサゾロピリダジニル、ピラゾロピリダジニル、イミダゾピリダジニル、オキサジアゾロピリジル、チアジアゾロピリジル、トリアゾロピリジル、オキサジアゾロピラジニル、チアジアゾロピラジニル、トリアゾロピラジニル、オキサジアゾロピリミジニル、チアジアゾロピリミジニル、トリアゾロピリミジニル、オキサジアゾロピリダジニル、カルバゾリル、アクリジニル、フェナジニル、フェノチアジニル、フェノキサジニルなどである。

10

20

30

40

50

【0024】

ここでは以上で使用される際に、用語(=O)は炭素原子に結合される場合にはカルボニル部分を、硫黄原子に結合される場合にはスルホキシド基をそして該用語の2つが硫黄原子に結合される場合にはスルホニル部分を形成する。

【0025】

ハロの用語は、フルオロ、クロロ、ブロモおよびヨードを総称する。以上および以下で使用される際に、ポリハロメチルは基としてまたは基の一部として、モノ-もしくはポリハロ置換されたメチル、特に1個もしくはそれ以上のフルオロ原子を有するメチル、例えば、ジフルオロメチルまたはトリフルオロメチルであると定義され、ポリハロC₁₋₄アルキルまたはポリハロC₁₋₆アルキルは基としてまたは基の一部として、モノ-もしくはポリハロ置換されたC₁₋₄アルキルまたはC₁₋₆アルキル、例えばハロメチルで定義された基、1,1-ジフルオロ-エチルなどであると定義される。ポリハロメチル、ポリハロC₁₋₄アルキルまたはポリハロC₁₋₆アルキルの定義の中で1個より多いハロゲン原子がアルキル基に結合される場合には、それらは同一もしくは相異なりうる。

【0026】

R⁷またはR^{7a}の定義中の複素環の用語は複素環の全ての可能な異性体形態を包含することを意味し、例えば、ピロリルは1H-ピロリルおよび2H-ピロリルを含んでなる。

【0027】

R⁷またはR^{7a}の定義中の炭素環または複素環は式(I)の分子の残部と、断らない限り、適宜いずれかの環炭素またはヘテロ原子を介して結合できる。それ故、例えば、複素環がイミダゾリルである場合には、それは1-イミダゾリル、2-イミダゾリル、4-イミダゾリルなどであることができ、或いは炭素環がナフタレニルである場合には、それは1-ナフタレニル、2-ナフタレニルなどであることができる。

【0028】

変数（例えば R^7 、 X_2 ）がいずれかの成分中で1回より多く生ずる場合には、各定義は独立している。

【0029】

環系内に引かれた線は、結合がいずれかの適当な環原子と結合できることを示す。

【0030】

治療用途には、式(I)の化合物は対イオンが薬剤学的に許容可能であるものである。しかしながら、薬剤学的に許容不能である酸類および塩基類の酸類でも、例えば、薬剤学的に許容可能な化合物の製造または精製において用途が見出されるかもしれない。薬剤学的に許容可能であるかまたはないかにかかわらず、全ての塩類が本発明の範囲内に包括される。

10

【0031】

上記の薬剤学的に許容可能な付加塩類は、式(I)の化合物が形成しうる治療上有効な無毒の付加塩形態を含んでなることを意味する。後者は塩基形態をそのような適当な酸、例えば、無機酸類、例えばハロゲン化水素酸類、例えば塩酸、臭化水素酸など；硫酸、硝酸、磷酸など、或いは有機酸類、例えば、酢酸、プロパン酸、ヒドロキシ酢酸、2-ヒドロキシプロパン酸、2-オキソプロパン酸、シュウ酸、マロン酸、琥珀酸、マレイン酸、フマル酸、リンゴ酸、酒石酸、2-ヒドロキシ-1,2,3-プロパントリカルボン酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、4-メチルベンゼンスルホン酸、シクロヘキサンスルファミン酸、2-ヒドロキシ安息香酸、4-アミノ2-ヒドロキシ安息香酸および同様な酸類で処理することにより簡便に得られうる。逆に、塩形態をアルカリを用いる処理により遊離塩基形態に転化させることもできる。

20

【0032】

酸性プロトンを含有する式(I)の化合物を適当な有機および無機塩基を用いる処理によりそれらの治療上活性な無毒の金属またはアミン付加塩形態に転化することができる。適する塩基塩形態は、例えば、アンモニウム塩類、アルカリおよびアルカリ土類金属塩類、例えばリチウム、ナトリウム、カリウム、マグネシウム、カルシウム塩類など、有機塩基、例えば第一級、第二級および第三級脂肪族および芳香族アミン類、例えばメチルアミン、エチルアミン、プロピルアミン、イソプロピルアミン、4種のブチルアミン異性体、ジメチルアミン、ジエチルアミン、ジエタノールアミン、ジブロピルアミン、ジイソブロピルアミン、ジ-n-ブチルアミン、ピロリジン、ビペリジン、モルホリン、トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、キヌクリジン、ピリジン、キノリンおよびイソキノリン、ベンザチン、N-メチル-D-グルカミン、2-アミノ-2-(ヒドロキシメチル)-1,3-プロパンジオール、との塩類、ヒドラバミン塩類、並びにアミノ酸類、例えば、アルギニン、リシンなどとの塩類を含んでなる。逆に、塩形態を酸を用いる処理により遊離酸形態に転化させることができる。

30

【0033】

付加塩の用語は、式(I)化合物が形成しうる水和物および溶媒付加形態も含んでなる。そのような形態の例は、例えば水和物、アルコレート類などである。

40

【0034】

以上で使用される用語「第四級アミン」は、式(I)の化合物の塩基性窒素原子と適当な第四級化剤、例えば、場合により置換されていてもよいアルキルハライド、アリールハライドまたはアリールアルキルハライド、例えばヨウ化メチルまたはヨウ化ベンジル、との間の反応により式(I)の化合物が形成しうる第四級アンモニウム塩類を定義する。良好な脱離基を有する他の反応物、例えばトリフルオロメタンスルホン酸アルキル類、メタンスルホン酸アルキル類、およびp-トルエンスルホン酸アルキル類、を使用することもできる。第四級アミンは正に荷電された窒素を有する。薬剤学的に許容可能な対イオンは例えばクロロ、ブロモ、ヨード、トリフルオロアセテートおよびアセテートを包含する。選択される対イオンはイオン交換樹脂を用いて導入することができる。

【0035】

50

本化合物のN-オキシド形態は1個もしくは数個の第三級窒素原子がいわゆるN-オキシドに酸化される式(I)の化合物を含んでなることを意味する。

【0036】

式(I)の化合物並びにそれらのN-オキシド類、付加塩類、第四級アミン類および立体化学的異性体形態のあるものが1つもしくはそれ以上のキラリティー中心を含有しそして立体化学的異性体形態として存在しうることは認識されるであろう。

【0037】

以上で使用される際の用語「立体化学的異性体形態」は、式(I)の化合物並びにそれらのN-オキシド類、付加塩類、第四級アミン類または生理的機能性誘導体が有しうる全ての可能な立体化学的異性体形態を定義する。特に挙げられるかまたは示されない限り、化合物の化学的表示は全ての可能な立体化学的異性体形態の混合物を示し、該混合物は基本的分子構造の全てのジアステレオマー類およびエナンチオマー類を含有し、並びに式(I)の化合物およびそれらのN-オキシド類、塩類、溶媒和物または第四級アミン類の個別の異性体形態の各々は実質的に他の異性体を含まず、すなわち10%より少ない、好ましくは5%より少ない、特に2%より少ない、そして最も好ましくは1%より少ない、他の異性体と一緒にになっている。それ故、式(I)の化合物がたとえば(E)と指定される場合には、これはこの化合物が実質的に(Z)異性体を含まないことを意味する。特に、ステレオジエン中心はR-またはS-立体配置を有することができ、2価の環式の(部分的)飽和基はシス-またはトランス-立体配置のいずれかを有することができる。二重結合を包含する化合物は該二重結合のところでE(エントゲン)またはZ(ツザンメン)-立体化学性を有することができる。シス、トランス、R、S、EおよびZの用語は当業者に既知である。式(I)の化合物の立体化学的異性体形態は明らかに本発明の範囲内に包括されることが意図される。式(I)の化合物、それらのプロドラッグ類、N-オキシド類、塩類、溶媒和物、第四級アミン類または金属錯体並びにそれらの製造で使用される中間体のあるものに関すると、絶対的な立体化学的立体配置は実験的に決定されていない。これらの場合、最初に単離された立体異性体形態が「A」と表示されそして第二のものが「B」と表示され、実際の立体化学的表示はそれ以上示されない。しかしながら、該「A」および「B」立体異性体形態は例えば「A」および「B」がエナンチオマー関係を有する場合にはそれらの旋光により明確に同定することができる。当業者は、当該技術で既知の方法、例えばX線回折、を用いてそのような化合物の絶対的な立体配置を決めることが可能である。「A」および「B」が立体異性体混合物である場合には、それらをさらに分離することができ、それにより単離されたそれぞれの第一画分が「A1」と表示され、そして第二が「A2」と表示され、「B1」と表示され、「B2」と表示され、「B3」と表示され、実際の立体化学的表示はそれ以上示されない。

【0038】

式(I)の化合物のあるものはそれらの互変異性体形態でも存在しうる。上記式にはっきりとは示されていないがそのような形態は本発明の範囲内に含まれることを意図する。

【0039】

以下で使用される場合にはいつでも、用語「式(I)の化合物」はそれらのN-オキシド形態、それらの塩類、それらの第四級アミン類およびそれらの立体化学的異性体形態を包含することも意味する。立体化学的に純粋な式(I)の化合物が特に興味がある。

【0040】

例えばR⁹およびR¹⁰に関するよう多くの定義のリストから置換基が各々独立して選択しうることは、以上および以下で使用される場合にはいつでも、化学的に可能であり且つ化学的に安定な分子をもたらす全ての可能な組み合わせが考えられる。

【0041】

化合物の特別な群は、R³がシアノ、アミノカルボニル、NR⁹R¹⁰もしくはR⁷から選択される少なくとも1個の置換基で置換されたC₁₋₆アルキル；シアノ、アミノカルボニル、NR⁹R¹⁰もしくはR⁷から選択される少なくとも1個の置換基で置換され且つ同一炭素原子に結合された2個の水素原子がC₁₋₄アルカンジイルにより置換され

10

20

30

40

50

た C_{1-6} アルキル；ヒドロキシおよびシアノ、アミノカルボニル、 NR^9R^{10} もしくは R^7 から選択される第二の置換基で置換された C_{1-6} アルキル；シアノ、アミノカルボニル、 NR^9R^{10} もしくは R^7 から選択される少なくとも 1 個の置換基で置換された C_{1-6} アルキルオキシ C_{1-6} アルキル；シアノ、アミノカルボニル、 NR^9R^{10} もしくは R^7 から選択される少なくとも 1 個の置換基で置換された C_{2-6} アルケニル；シアノ、アミノカルボニル、 NR^9R^{10} もしくは R^7 から選択される少なくとも 1 個の置換基で置換された C_{2-6} アルキニル； $-C(=N-O-R^8)-C_{1-4}$ アルキル； R^7 または $-X_3-R^7$ であり、 R^4 がハロ、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-7} シクロアルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C_{1-6} アルキル、ポリハロ C_{1-6} アルキルオキシ、アミノカルボニル、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、ホルミル、アミノ、モノ-もしくはジ (C_{1-4} アルキル) アミノであり、 R^7 が単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族炭素環、或いは単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族複素環であり、ここで該炭素環または複素環系の各々は場合によりハロ、ヒドロキシ、メルカプト、 C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、アミノ C_{1-6} アルキル、モノもしくはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{3-7} シクロアルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルチオ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C_{1-6} アルキル、ポリハロ C_{1-6} アルキルオキシ、アミノカルボニル、 R^{7a} 、 $-X_3-R^{7a}$ または $R^{7a}-C_{1-4}$ アルキルから各々独立して選択される 1、2、3、4 もしくは 5 個の置換基で置換されてもよく、 R^{7a} が単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族炭素環、或いは単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族複素環であり、ここで該炭素環または複素環系の各々は場合によりハロ、ヒドロキシ、メルカプト、 C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、アミノ C_{1-6} アルキル、モノもしくはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{3-7} シクロアルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルチオ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C_{1-6} アルキル、ポリハロ C_{1-6} アルキルオキシ、アミノカルボニルから各々独立して選択される 1、2、3、4 もしくは 5 個の置換基で置換されてもよく、 R^9 および R^{10} が各々独立して水素；ヒドロキシ； C_{1-6} アルキル； C_{1-6} アルキルオキシ； C_{1-6} アルキルカルボニル； C_{1-6} アルキルオキシカルボニル；アミノ；モノ-もしくはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ；モノ-もしくはジ (C_{1-6} アルキル) アミノカルボニルまたは R^7 であり、ここで上記の C_{1-6} アルキル基の各々は場合により且つ各々個別にヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルオキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルオキシ、カルボキシル、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、シアノ、アミノ、イミノ、モノ-もしくはジ (C_{1-4} アルキル) アミノ、ポリハロメチル、ポリハロメチルオキシ、ポリハロメチルチオ、 $-S(=O)_pR^6$ 、 $-NH-S(=O)_pR^6$ 、 $-C(=O)R^6$ 、 $-NHC(=O)H$ 、 $-C(=O)NHNH_2$ 、 $-NHC(=O)R^6$ 、 $-C(=NH)R^6$ 、 R^7 から各々独立して選択される 1 もしくは 2 個の置換基で置換されてもよい、式 (I) の化合物である。

【0042】

40

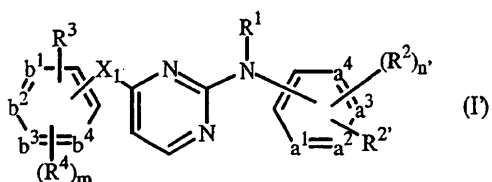
化合物の興味ある群は、 $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - が式 $-CH = CH - CH = CH - (a-1)$ の 2 値基をあらわす式 (I) の化合物である。

【0043】

また、化合物の興味ある群は、式

【0044】

【化6】



【0045】

[式中、

- $a^1 = a^2 - a^3 = a^4 -$ 、 - $b^1 = b^2 - b^3 = b^4 -$ 、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、
m および X_1 は以上で定義されている通りであり、

n' は 0、1、2 または 3 であり、そして - $a^1 = a^2 - a^3 = a^4 -$ が (a - 1) である場合には、 n' は 4 でもあることができ、

R^2' はハロ、C₁₋₆アルキル、トリハロメチル、シアノ、アミノカルボニル、シアノもしくはアミノカルボニルで置換されたC₁₋₆アルキルであり、

但し条件として R^2' は $N R^1$ 部分に関してパラ位置で置換される]

を有する式(I)の化合物、それらのN-オキシド類、薬剤学的に許容可能な付加塩類、第四級アミン類または立体化学的異性体形態である。

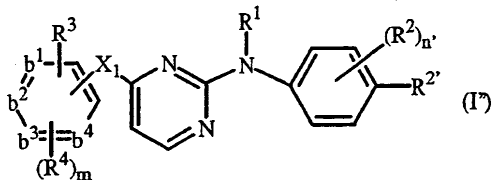
【0046】

化合物の別の興味ある群は、式

20

【0047】

【化7】



【0048】

[式中、

- $b^1 = b^2 - b^3 = b^4 -$ 、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 m および X_1 は以上で定義されている通りであり、

n' は 0、1、2、3 または 4 であり、

R^2' はハロ、C₁₋₆アルキル、トリハロメチル、シアノ、アミノカルボニル、シアノもしくはアミノカルボニルで置換されたC₁₋₆アルキルである]

を有する式(I)の化合物、それらのN-オキシド類、薬剤学的に許容可能な付加塩類、第四級アミン類または立体化学的異性体形態である。

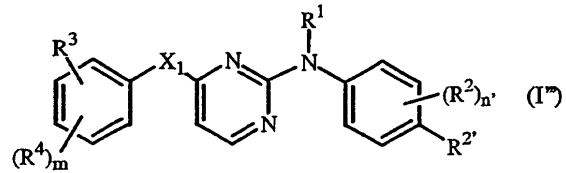
【0049】

化合物のさらに別の興味ある群は、式

30

【0050】

【化8】



【0051】

[式中、

R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 および X_1 は以上で定義されている通りであり、

50

n' は 0、1、2、3 または 4 であり、

R^2' はハロ、 C_{1-6} アルキル、トリハロメチル、シアノ、アミノカルボニル、シアノもしくはアミノカルボニルで置換された C_{1-6} アルキルである]

を有する式(I)の化合物、それらのN-オキシド類、薬剤学的に許容可能な付加塩類、第四級アミン類または立体化学的異性体形態である。

【0052】

下記の条件の 1 つもしくは可能ならそれ以上が適用される式(I)、(I')、(I'')、(I''')の化合物も特別な化合物である：

a) m が 1、2 または 3、特に 2 または 3、より特に 2 であり、さらにより特に m が 2 であり且つ該 2 つの R^4 置換基が X_1 部分に関して位置 2 および 6 (オルト位置) に置かれ

b) m が 1、2 または 3 であり且つ R^3 が X_1 部分に関して位置 4 (パラ位置) に置かれ

c) X_1 が $-NR^5$ -、-NH-NH-、-N=N-、-O-、-(C=O)-、 C_{1-4} アルカンジイル、-CHOH-、-S(=O)_p-、-X₂-C₁₋₄ アルカンジイル - または C_{1-4} アルカンジイル-X₂-であり、

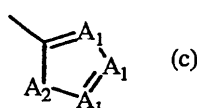
d) 適用可能な場合には n' が 0 であり、

e) 適用可能な場合には n が 1 であり且つ該 R^2 置換基が NR^1 - 結合基に関して位置 4 (パラ位置) に置かれ、

f) R^2 がヒドロキシ、ハロ、場合によりシアノもしくは-C(=O)R⁶ で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル、 C_{3-7} シクロアルキル、場合により 1 個もしくはそれ以上のハロゲン原子もしくはシアノで置換されていてもよい C_{2-6} アルケニル、場合により 1 個もしくはそれ以上のハロゲン原子もしくはシアノ置換されていてもよい C_{2-6} アルキニル、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、カルボキシリ、シアノ、ニトロ、アミノ、モノ-もしくはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ、ポリハロメチル、ポリハロメチルチオ、-S(=O)_pR⁶、-NH-S(=O)_pR⁶、-NH₂C(=O)H、-C(=O)NH₂、-NH₂C(=O)R⁶、-C(=NH)R⁶ または式

【0053】

【化9】



【0054】

の基であり、

ここで各 A_1 は独立して N、CH または CR^6 であり、そして

A_2 は NH、O、S または NR^6 であり、

g) R^2' がハロ、 C_{1-6} アルキル、トリハロメチル、シアノ、シアノもしくはアミノカルボニルで置換された C_{1-6} アルキルであり、

h) R^2 がシアノ、アミノカルボニルまたはシアノもしくはアミノカルボニルで置換された C_{1-6} アルキル、特にシアノ、であり、

i) R^2 がシアノ、アミノカルボニルまたはシアノもしくはアミノカルボニルで置換された C_{1-6} アルキル、特にシアノ、である。

【0055】

好みの態様は、 R^3 が NHR^{1-3} ; $NR^{1-3}R^{1-4}$; -C(=O)-NHR¹⁻³ ; -C(=O)-NR¹⁻³R¹⁻⁴ ; -C(=O)-R¹⁻⁵ ; -CH=N-NH-C(=O)-R¹⁻⁶ ; シアノもしくはアミノカルボニルで置換された C_{2-6} アルキル； NR^9R^{1-0} ; -C(=O)-NR^{9-a}R¹⁻⁰、-C(=O)-C₁₋₆ アルキルもしくは R^7 で置換された C_{1-6} アルキル；シアノ、 NR^9R^{1-0} ; -C(=O)-NR⁹R¹⁻⁰、-C(=O)-C₁₋₆ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 2 個もしくはそれ以

10

20

30

40

50

上の置換基で置換された C_{1-6} アルキル；シアノ、 NR^9R^{10} 、- $C(=O)-NR^9R^{10}$ 、- $C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換され且つ同一炭素原子に結合された 2 個の水素原子が C_{1-4} アルカンジイルで置換された C_{1-6} アルキル；ヒドロキシおよびシアノ、 NR^9R^{10} 、- $C(=O)-NR^9R^{10}$ 、- $C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から選択される第二の置換基で置換された C_{1-6} アルキル；場合によりシアノ、 NR^9R^{10} 、- $C(=O)-NR^9R^{10}$ 、- $C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルオキシ C_{1-6} アルキル；ハロ、シアノ、 NR^9R^{10} 、- $C(=O)-NR^9R^{10}$ 、- $C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C_{2-6} アルケニル；ハロ、シアノ、 NR^9R^{10} 、- $C(=O)-NR^9R^{10}$ 、- $C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C_{2-6} アルキニル；- $C(=N-O-R^8)-C_{1-4}$ アルキル； R^7 または $-X_3-R^7$ であり、ここで R^9 ^a がヒドロキシ； C_{1-6} アルキル； C_{1-6} アルキルオキシ； C_{1-6} アルキルカルボニル； C_{1-6} アルキルオキシカルボニル；アミノ；モノ- もしくはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ；モノ- もしくはジ(C_{1-6} アルキル)アミノカルボニル、- $CH(=NR^{11})$ または R^7 を表し、ここで R^9 ^a の定義中の上記の C_{1-6} アルキル基の各々は場合によりそして各々個別にヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルオキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルオキシ、カルボキシリ、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、シアノ、アミノ、イミノ、モノ- もしくはジ(C_{1-4} アルキル)アミノ、ポリハロメチル、ポリハロメチルオキシ、ポリハロメチルチオ、- $S(=O)_pR^6$ 、- $NH-S(=O)_pR^6$ 、- $C(=O)R^6$ 、- $NHC(=O)H$ 、- $C(=O)NH_2$ 、- $NHC(=O)R^6$ 、- $C(=NH)R^6$ 、 R^7 から各々独立して選択される 1 もしくは 2 個の置換基で置換されていてもよく、 R^9 ^a が R^{10} と一緒にになって以上で定義された式(d-1)、(d-2)、(d-3)、(d-4)、(d-5)、(d-6)または(d-7)の 2 値もしくは 3 値の基を形成することもできる、式(I)、(I')、(I'')または(I''')の化合物を包括する。
10 20 30 40 50

【0056】

化合物の別の興味ある群は、 R^3 が NHR^{13} ； $NR^{13}R^{14}$ ；- $C(=O)-NH R^{13}$ ；- $C(=O)-NR^{13}R^{14}$ ；- $C(=O)-R^{15}$ ；- $CH=N-NH-C(=O)-R^{16}$ ； NR^9R^{10} 、- $C(=O)-NR^9R^{10}$ 、- $C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 で置換された C_{1-6} アルキル；シアノ、 NR^9R^{10} 、- $C(=O)-NR^9R^{10}$ 、- $C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 2 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C_{1-6} アルキル；シアノ、 NR^9R^{10} 、- $C(=O)-NR^9R^{10}$ 、- $C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換され且つ同一炭素原子に結合された 2 個の水素原子が C_{1-4} アルカンジイルで置換された C_{1-6} アルキル；ヒドロキシおよびシアノ、 NR^9R^{10} 、- $C(=O)-NR^9R^{10}$ 、- $C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から選択される第二の置換基で置換された C_{1-6} アルキル；場合によりシアノ、 NR^9R^{10} 、- $C(=O)-NR^9R^{10}$ 、- $C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルオキシ C_{1-6} アルキル；ハロ、シアノ、 NR^9R^{10} 、- $C(=O)-NR^9R^{10}$ 、- $C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C_{2-6} アルケニル；ハロ、シアノ、 NR^9R^{10} 、- $C(=O)-NR^9R^{10}$ 、- $C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C_{2-6} アルキニル；- $C(=N-O-R^8)-C_{1-4}$ アルキル； R^7 または $-X_3-R^7$ であり、ここで R^9 ^a がヒドロキシ； C_{1-6} アルキル； C_{1-6} アルキルオキシ； C_{1-6} アルキルカルボニル； C_{1-6} アルキルオキシカルボニル；アミノ
30 40 50

; モノ - もしくはジ (C₁ - 6 アルキル) アミノ ; モノ - もしくはジ (C₁ - 6 アルキル) アミノカルボニル、- CH (= N R¹)¹ または R⁷ を表し、ここで R⁹^a の定義中の上記の C₁ - 6 アルキル基の各々は場合によりそして各々個別にヒドロキシ、C₁ - 6 アルキルオキシ、ヒドロキシ C₁ - 6 アルキルオキシ、カルボキシリ、C₁ - 6 アルキルオキシカルボニル、シアノ、アミノ、イミノ、モノ - もしくはジ (C₁ - 4 アルキル) アミノ、ポリハロメチル、ポリハロメチルオキシ、ポリハロメチルチオ、- S (= O)_p R⁶、- NH - S (= O)_p R⁶、- C (= O) R⁶、- NHC (= O) H、- C (= O) NH₂、- NHC (= O) R⁶、- C (= NH) R⁶、R⁷ から各々独立して選択される 1 もしくは 2 個の置換基で置換されていてもよく、R⁹^a が R¹ - 0 と一緒にになって以上で定義された式 (d - 1)、(d - 2)、(d - 3)、(d - 4)、(d - 5)、(d - 6) または (d - 7) の 2 値もしくは 3 値の基を形成することもできる、式 (I)、(I')、(I'') または (I''') の化合物である。
10

【0057】

また、化合物の興味ある群は、R³ が - CH = N - NH - C (= O) - R¹ - 6 ; NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - NR⁹^a R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ で置換された C₁ - 6 アルキル；シアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 2 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C₁ - 6 アルキル；シアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換され且つ同一炭素原子に結合された 2 個の水素原子が C₁ - 4 アルカンジイルで置換された C₁ - 6 アルキル；ヒドロキシおよびシアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から選択される第二の置換基で置換された C₁ - 6 アルキル；場合によりシアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換されていてもよい C₁ - 6 アルキルオキシ C₁ - 6 アルキル；ハロ、シアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C₂ - 6 アルケニル；ハロ、シアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C₂ - 6 アルキニル；- C (= N - O - R⁸) - C₁ - 4 アルキル；R⁷ または - X₃ - R⁷ であり、ここで R⁹^a が以上で定義された通りである、式 (I)、(I')、(I'') または (I''') の化合物である。
20

【0058】

化合物の別の興味ある群は、R³ が NHR¹ - 3、NR¹ - 3 R¹ - 4、- C (= O) - R¹ - 5 ; シアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C₁ - 6 アルキル；シアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換され且つ同一炭素原子に結合された 2 個の水素原子が C₁ - 4 アルカンジイルで置換された C₁ - 6 アルキル；ヒドロキシおよびシアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から選択される第二の置換基で置換された C₁ - 6 アルキル；場合によりシアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換されていてもよい C₁ - 6 アルキルオキシ C₁ - 6 アルキル；ハロ、シアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C₂ - 6 アルケニル；ハロ、シアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C₂ - 6 アルキニル；- C (= N - O - R) - C₁ - 4 アルキル；R⁷ または - X₃ - R⁷ であり、ここで R⁹^a が以上で定義された通りである、式 (I)、(I')、(I'') または (I''') の化合物である。
30

化合物の別の興味ある群は、R³ が NHR¹ - 3、NR¹ - 3 R¹ - 4、- C (= O) - R¹ - 5 ; シアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C₁ - 6 アルキル；シアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換され且つ同一炭素原子に結合された 2 個の水素原子が C₁ - 4 アルカンジイルで置換された C₁ - 6 アルキル；ヒドロキシおよびシアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から選択される第二の置換基で置換された C₁ - 6 アルキル；場合によりシアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換されていてもよい C₁ - 6 アルキルオキシ C₁ - 6 アルキル；ハロ、シアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C₂ - 6 アルケニル；ハロ、シアノ、NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - NR⁹ R¹ - 0、- C (= O) - C₁ - 6 アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C₂ - 6 アルキニル；- C (= N - O - R) - C₁ - 4 アルキル；R⁷ または - X₃ - R⁷ であり、ここで R⁹^a が以上で定義された通りである、式 (I)、(I')、(I'') または (I''') の化合物である。
40

⁸) - C₁ - ₄ アルキル； R⁷ または - X₃ - R⁷ である、式(I)、(I')、(I'')または(I''')の化合物である。

【0059】

また、R³ が NR⁹R¹⁰、-C(=O)-NR⁹R¹⁰、-C(=O)-C₁-₆ アルキルもしくは R⁷ で置換された C₁-₆ アルキル；シアノ、NR⁹R¹⁰、-C(=O)-NR⁹R¹⁰、-C(=O)-C₁-₆ アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 2 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C₁-₆ アルキル；シアノ、NR⁹R¹⁰、-C(=O)-NR⁹R¹⁰、-C(=O)-C₁-₆ アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換され且つ同一炭素原子に結合された 2 個の水素原子が C₁-₄ アルカンジイルで置換された C₁-₆ アルキル；ヒドロキシおよびシアノ、NR⁹R¹⁰、-C(=O)-NR⁹R¹⁰、-C(=O)-C₁-₆ アルキルもしくは R⁷ から選択される第二の置換基で置換された C₁-₆ アルキル；場合によりシアノ、NR⁹R¹⁰、-C(=O)-NR⁹R¹⁰、-C(=O)-C₁-₆ アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換されていてもよい C₁-₆ アルキルオキシ C₁-₆ アルキル；ハロ、シアノ、NR⁹R¹⁰、-C(=O)-NR⁹R¹⁰、-C(=O)-C₁-₆ アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C₂-₆ アルケニル；ハロ、シアノ、NR⁹R¹⁰、-C(=O)-NR⁹R¹⁰、-C(=O)-C₁-₆ アルキルもしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C₂-₆ アルキニル；-C(=N-O-R⁸)-C₁-₄ アルキル； R⁷ または -X₃-R⁷ であり、ここで R⁹^a が以上で定義された通りである、式(I)、(I')、(I'')または(I''')の化合物も興味ある。
10

【0060】

また、R³ がシアノ、NR⁹R¹⁰ もしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C₁-₆ アルキル；シアノ、NR⁹R¹⁰ もしくは R⁷ から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C₂-₆ アルケニル；シアノで置換された C₁-₆ アルキルオキシ C₁-₆ アルキル；ヒドロキシおよびシアノもしくは R⁷ から選択される第二の置換基で置換された C₁-₆ アルキル；-C(=N-O-R⁸)-C₁-₄ アルキル； R⁷ または -X₃-R⁷ である、式(I)、(I')、(I'')または(I''')の化合物も興味ある。
20

【0061】

化合物の別の興味ある群は、R³ が R⁷ である、式(I)、(I')、(I'')または(I''')の化合物である。

【0062】

化合物のさらに別の興味ある群は、R³ がシアノで置換された C₁-₆ アルキル、特にシアノで置換された C₂-₆ アルキル、より特にシアノで置換されたエチルもしくはプロピル；またはシアノで置換された C₂-₆ アルケニルである、式の化合物である。シアノで置換された C₂-₆ アルケニルが好ましい。
30

【0063】

また、化合物の興味ある群は、R³ がシアノおよび R⁷ で置換された C₁-₆ アルキル、またはシアノおよび R⁷ で置換された C₂-₆ アルケニルである、式(I)、(I')、(I'')または(I''')の化合物である。
40

【0064】

化合物の別の興味ある群は、R³ が R⁷ で置換された C₁-₆ アルキルである、式(I)、(I')、(I'')または(I''')の化合物である。

【0065】

化合物のさらに別の興味ある群は、R³ が -C(=N-O-R⁸)-C₁-₄ アルキルである、式(I)、(I')、(I'')または(I''')の化合物である。

【0066】

また、化合物の興味ある群は、R³ がヒドロキシおよびシアノもしくは R⁷ から選択さ
50

れる第二の置換基で置換された C_{1-6} アルキルである、式(I)、(I')、(I'')または(I''')の化合物である。

【0067】

また、化合物の興味ある群は、 R^2 または $R^{2'}$ がシアノまたはアミノカルボニルであり且つ R^1 が水素である、式(I)、(I')、(I'')または(I''')の化合物である。

【0068】

化合物の別の興味ある群は、 m が 2 または 3 であり且つ X_1 が $-NR^5-$ 、 $-O-$ 、 $-(C=O)-$ 、 $-CH_2-$ 、 $-CHOH-$ 、 $-S-$ 、 $-S(=O)_p-$ である、特に X_1 が $-NR^5-$ または $-O-$ である、式(I)、(I')、(I'')または(I''')の化合物である。

【0069】

また、化合物の興味ある群は下記の条件の 1 つもしくはそれ以上、好ましくは全て、が適用される式(I)、(I')、(I'')または(I''')の化合物である：

- a) n が少なくとも 1、特に 1 であるか、または n' が 0 であり、
- b) R^2 または $R^{2'}$ がシアノであり、
- c) m が 1、2 または 3 であり、
- d) R^4 が C_{1-6} アルキル、特にメチル；ニトロ；アミノ；ハロ； C_{1-6} アルキルオキシまたは R^7 であり、
- e) R^3 が R^7 、 $NR^{1-3}R^{1-4}$ 、 $-C(=O)R^{1-5}$ 、 $-CH=N-NH-C(=O)R^{1-6}$ 、 $-C(=O)NHR^{1-3}$ 、 $-C(=O)NR^{1-3}R^{1-4}$ 、 $-C(=N-OR^8)-C_{1-4}$ アルキル、シアノで置換された C_{1-6} アルキル、シアノで 2 回置換された C_{1-6} アルキル、 NR^9R^{1-0} で置換された C_{1-6} アルキル、ヒドロキシおよびシアノで置換された C_{1-6} アルキル、ヒドロキシおよび R^7 で置換された C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ C_{1-6} アルキル、シアノで置換された C_{1-6} アルキルオキシ C_{1-6} アルキル、 R^7 で置換された C_{2-6} アルケニル、シアノで置換された C_{2-6} アルケニル、シアノで 2 回置換された C_{2-6} アルケニル、シアノおよび R^7 で置換された C_{2-6} アルケニル、シアノおよび - $C(=O)-C_{1-6}$ アルキルで置換された C_{2-6} アルケニル、シアノおよびハロで置換された C_{2-6} アルケニル、- $C(=O)-NR^9R^{1-0}$ で置換された C_{2-6} アルケニル、ハロで置換された C_{2-6} アルケニルまたは NR^9R^{1-0} で置換された C_{2-6} アルケニルであり、
- f) X_3 が $-C(=O)-$ 、 $-CH_2-C(=O)-$ 、または $-C(=N-OR^8)-C_{1-4}$ アルカンジイル- であり、
- g) X_4 が NH または O であり、
- h) R^1 が水素または C_{1-4} アルキルである。

【0070】

式(I)、(I')、(I'')または(I''')の好ましい化合物は、化合物 1、25、84、133、152、179、233、239、247、248（表 3、4 および 5 参照）、それらの N-オキシド類、薬剤学的に許容可能な付加塩類、第四級アミン類およびそれらの立体異性体形態である。

【0071】

一般的に、式(I)の化合物は、式(II) [式中、 W_1 は適当な脱離基、例えば、ハロ、トリフラーート、トシラート、メチルスルホニルなど、である] の中間体を式(III)の中間体と反応させることにより、製造できる。この反応は高められた温度において行なうことができる。

【0072】

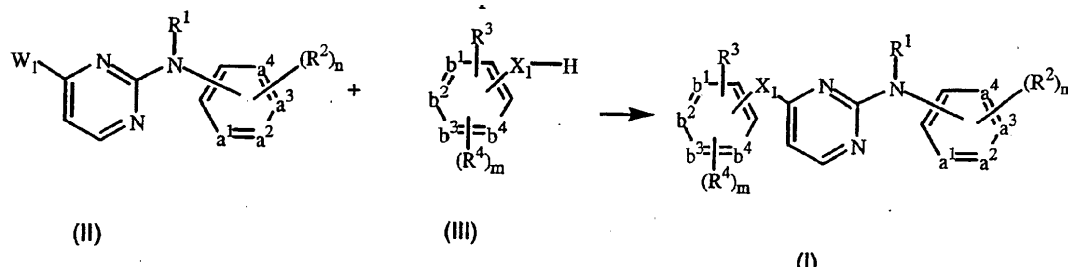
10

20

30

40

【化10】



【0073】

10

或いは、上記の反応を適当な溶媒の存在下で行なうことができる。適する溶媒は例えばアセトニトリル、アルコール、例えばエタノール、2-プロパノール、2-ブロパノール-HCl；N,N-ジメチルホルムアミド；N,N-ジメチルアセトアミド；1-メチル-2-ピロリジノン；1,4-ジオキサン、プロピレングリコールモノメチルエーテルである。好ましくは、溶媒は2-プロパノール、2-ブロパノール中の6N HClまたはアセトニトリル、特にアセトニトリル、である。場合により、水素化ナトリウムが存在してもよい。

【0074】

20

このおよび以下の製造では、当該技術で一般的に既知である方式、例えば、抽出、結晶化、蒸留、粉碎およびクロマトグラフィー、に従い、反応生成物を反応媒体から単離し、そして、必要なら、さらに精製することができる。

【0075】

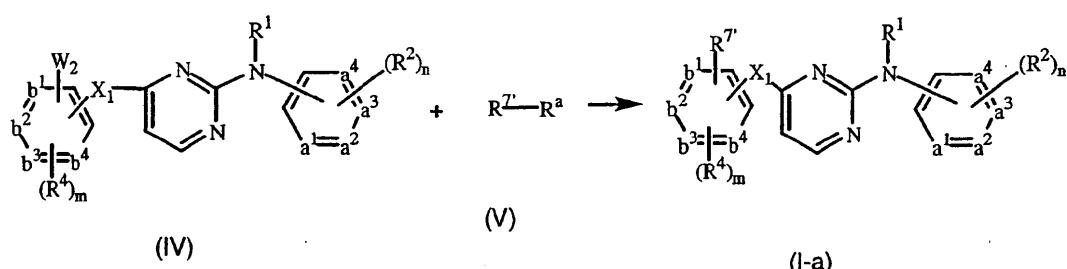
30

R³が单環式、二環式または三環式の芳香族環系を表すR⁷であり、該R³がR⁷により表示される、式(I-a)により表示される式(I)の化合物は、適当な触媒、例えばパラジウムテトラキス(トリフェニルホスфин)、適当な塩、例えば炭酸二ナトリウム、炭酸二カリウムおよびCs₂CO₃、並びに適当な溶媒、例えばジオキサン、ジメチルエーテル、トルエンまたはアルコール／水混合物、例えばMeOH/H₂O、の存在下で、式(IV)〔式中、W₂は適当な脱離基、例えば、ハロ、ヒドロキシ、トリフラート、トシラート、チオメチル、メチルスルホニル、トリフルオロメチルスルホニルなど、を表す〕の中間体を式(V)〔式中、R^aはボロネートまたはトリ(C₁₋₄アルキル)スタナン、例えばトリブチルスタナン、を表す〕の中間体と反応させることにより、製造できる。R^aはハロ、例えばブロモ、を表すこともでき、この場合には反応は4,4',4'',4'',5,5',5'-オクタメチル-2,2'-ビ-1,3,2-ジオキサボランの存在下で行なわれる。

【0076】

【化11】

40



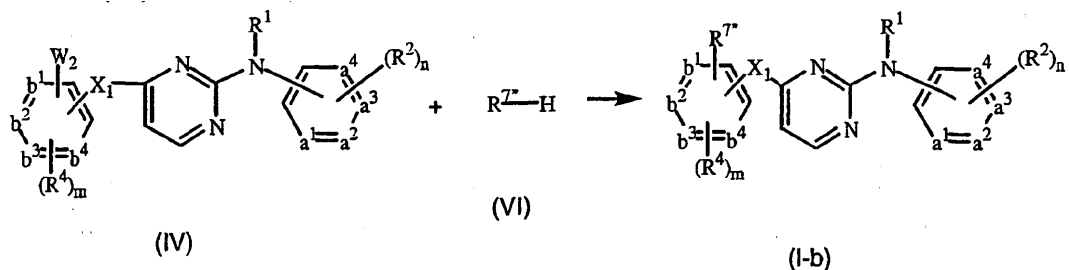
【0077】

40

R³が单環式、單環式、二環式または三環式の飽和環系を表すR⁷であり、該R³がR⁷により表示される、式(I-b)により表示される式(I)の化合物は、式(IV)の中間体を式(VI)の中間体と反応させることにより、製造できる。

【0078】

【化12】



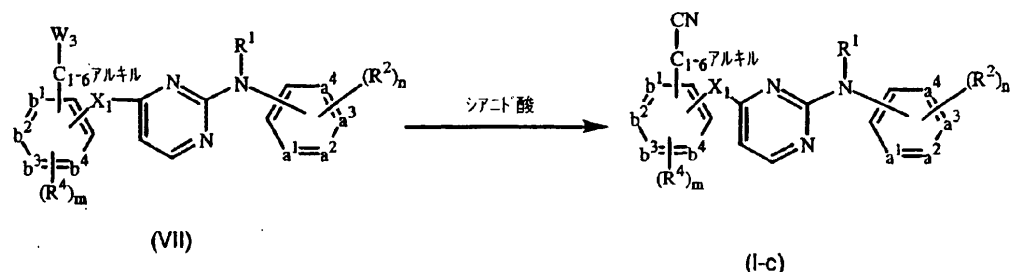
【0079】

10

R^3 がシアノで置換された C_{1-6} アルキルを表し、該 R^3 が C_{1-6} アルキル CN により表示される、式 (I-c) により表示される式 (I) の化合物は、適当な溶媒、例えば N,N -ジメチルホルムアミドまたはジメチルスルホキシド、の存在下で、式 (VII) [式中、 W_3 は適当な脱離基、例えば、ハロ、例えばクロロ、を表す] の中間体を適当なシアニド塩、例えばシアノ化ナトリウムまたはシアノ化カリウム、と反応させることにより、製造できる。

【0080】

【化13】



【0081】

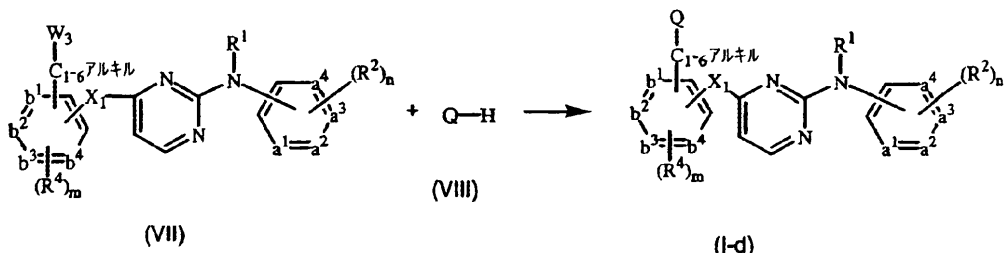
20

30

R^3 が R^7 で置換された C_{1-6} アルキル； NR^9R^{10} または場合により CN 、 R^7 もしくは NR^9R^{10} で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルオキシを表し、該 R^3 が C_{1-6} アルキル-Qにより表示され、ここでQが R^7 ； NR^9R^{10} または場合により CN 、 R^7 もしくは NR^9R^{10} で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルオキシを表す、式 (I-d) により表示される式 (I) の化合物は、場合により適当な塩、例えば炭酸二カリウム、シアノ化カリウム、ヨウ化カリウム、および適当な溶媒、例えばアセトニトリル、の存在下で、式 (VII) の中間体を式 (VIII) の中間体と反応させることにより、製造できる。

【0082】

【化14】



【0083】

40

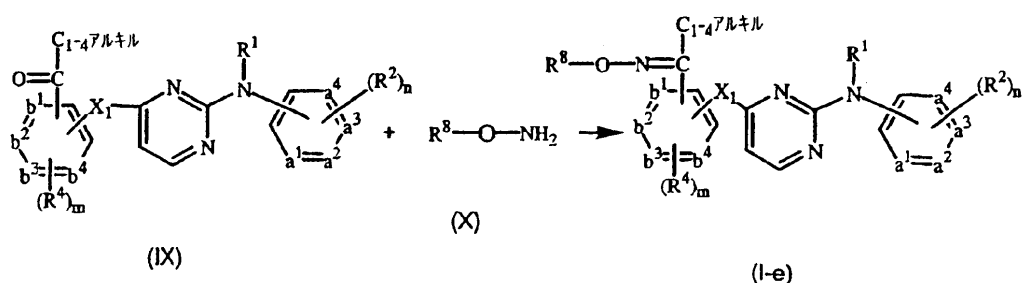
50

R^3 が $-C(=N-O-R^8)-C_{1-4}$ アルキルを表す、式 (I-e) により表示される式 (I) の化合物は、適当な溶媒、例えばアルコール、例えばエタノール、の存在下

で、式(IX)の中間体を式(X)の中間体と反応させることにより、製造できる。

【0084】

【化15】



10

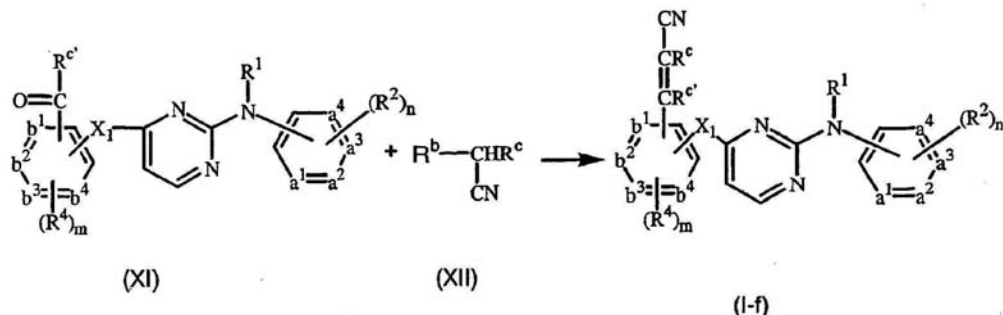
【0085】

R^3 が $\text{C}_1\text{R}^{\text{c}}\text{'} = \text{C}_1\text{R}^{\text{c}} - \text{C}_1\text{N}$ であり、ここで R^{c} が水素または $\text{C}_1\text{-}\text{C}_4$ アルキルを表そして $\text{R}^{\text{c}}\text{'}$ が水素、 $\text{C}_1\text{-}\text{C}_4$ アルキルまたは R^7 を表し、但し条件として $\text{C}_1\text{R}^{\text{c}}\text{'}$ = $\text{C}_1\text{R}^{\text{c}}$ は $\text{C}_2\text{-}\text{C}_6$ アルケニルに限定される、式(I-f)により表示される式(I)の化合物は、適當な塩、例えばカリウムtert.-ブトキシド、および適當な溶媒、例えばテトラヒドロフラン、の存在下で、式(XII)の中間体を燐イリドの適當な前駆体であると考えられうる式(XII) [式中、 R^{b} -は例えば(フェニル)₃ $\text{P}^+ - \text{Cl}^-$ または($\text{CH}_3\text{CH}_2-\text{O}$)₂ $\text{P}(=\text{O})-$ を表す]のウィッティッヒまたはホルナー-エモンス試薬と反応させることにより、製造できる。

20

【0086】

【化16】



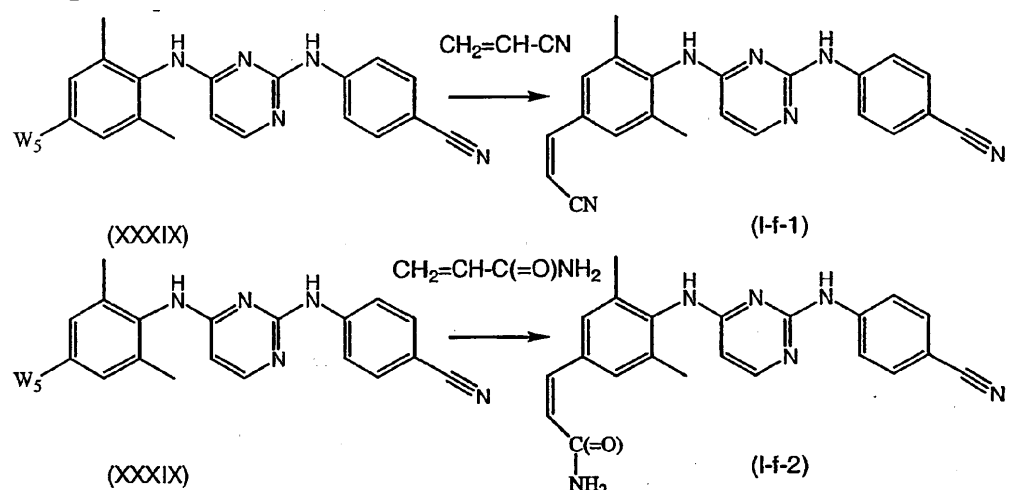
30

【0087】

以下に記載されている式(I-f-1)および(I-f-2)の化合物は、適當なパラジウム触媒、適當な塩基および適當な溶媒の存在下で、式(XXXIX) [式中、 W_5 は適當な脱離基を表す]の中間体またはその適當な付加塩をアクリロニトリルまたはアクリルアミドと反応させることにより、製造できる。

【0088】

【化17】



10

【0089】

上記の反応における適当な脱離基は例えばハロ、トリフラート、トシラート、メシラートなどである。

【0090】

パラジウム (Pd) 触媒は均一な Pd 触媒、例えば $\text{Pd}(\text{OAc})_2$ 、 PdCl_2 、 $\text{Pd}(\text{PPPh}_3)_4$ 、 $\text{Pd}(\text{PPPh}_3)_2\text{Cl}_2$ 、ビス(ジベンジリデンアセトン)パラジウム、パラジウムチオメチルフェニルグルタルアミドメタラサイクルなど、または不均一な Pd 触媒、例えば木炭上のパラジウム、金属酸化物上のパラジウム、ゼオライト上のパラジウムでありうる。

20

【0091】

好ましくはパラジウム触媒は不均一な Pd 触媒、より好ましくは木炭上のパラジウム (Pd/C) である。Pd/C は回収可能な触媒であり、安定でありそして比較的安価である。それは反応混合物から容易に分離 (濾過) でき、それにより最終生成物中の Pd 残渣の危険性を減ずる。Pd/C の使用は、高価であり、有毒であり且つ合成された生成物を汚染する配位子、例えばホスフィン配位子、の必要性も回避する。

30

【0092】

上記の反応において適する塩基は例えば酢酸ナトリウム、酢酸カリウム、N,N-ジエチルエタンアミン、炭酸水素ナトリウム、水酸化ナトリウムなどである。

【0093】

上記の反応において適する溶媒は例えばアセトニトリル、N,N-ジメチルアセトアミド、イオン性液体、例えば [bmim]PF₆、N,N-ジメチルホルムアミド、水、テトラヒドロフラン、ジメチルスルホキシド、1-メチル-2-ピロリジノンなどである。

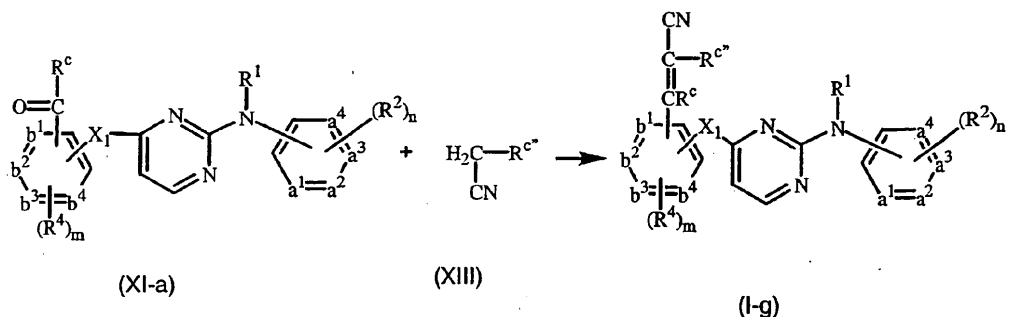
【0094】

R³ が CR^c = CR^c - CN を表し、ここで R^c が以上で定義された通りでありそして R^c が NR⁹N¹⁰、-C(=O)-NR⁹N¹⁰、-C(=O)-C₁₋₆アルキルまたは R⁷ を表す、式 (I-g) により表示される式 (I) の化合物は、適当な溶媒、例えばアルコールおよびアルコレート、例えばメタノールおよびナトリウムエタノレート、の存在下で、式 (XI-a) の中間体を式 (XIIC) の中間体と反応させることにより、製造できる。

40

【0095】

【化18】



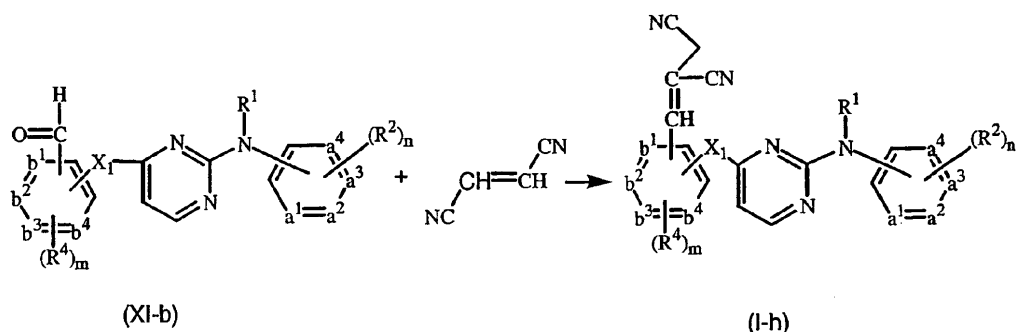
10

【0096】

R^3 が $\text{C}\text{H}=\text{C}(\text{CN})-\text{CH}_2-\text{CN}$ を表す、式 (I-h) により表示される式 (I) の化合物は、トリプチルホスフィンおよび適当な溶媒、例えばテトラヒドロフラン、の存在下で、式 (XI-b) の中間体を 2 - プテンジニトリルと反応させることにより、製造できる。

【0097】

【化19】



20

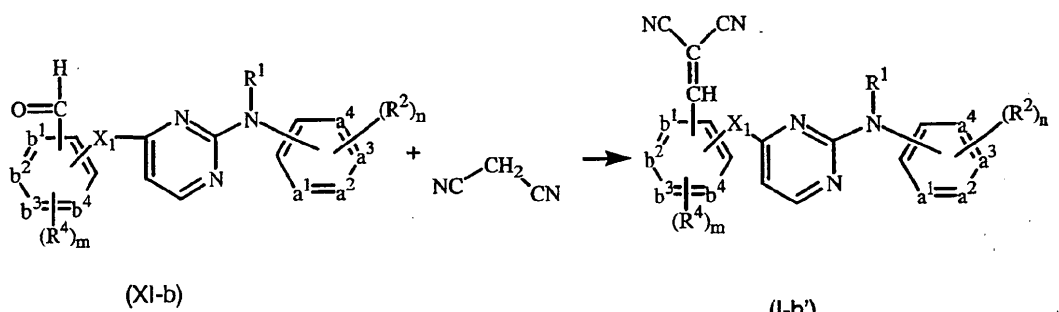
【0098】

R^3 が $\text{C}\text{H}=\text{C}(\text{CN})_2$ を表す、式 (I-h') により表示される式 (I) の化合物は、適当な塩基、例えばピペリジン、および適当な溶媒、例えばアルコール、例えばエタノールなど、の存在下で、式 (XI-b) の中間体をプロパンジニトリルと反応させることにより、製造できる。

30

【0099】

【化20】



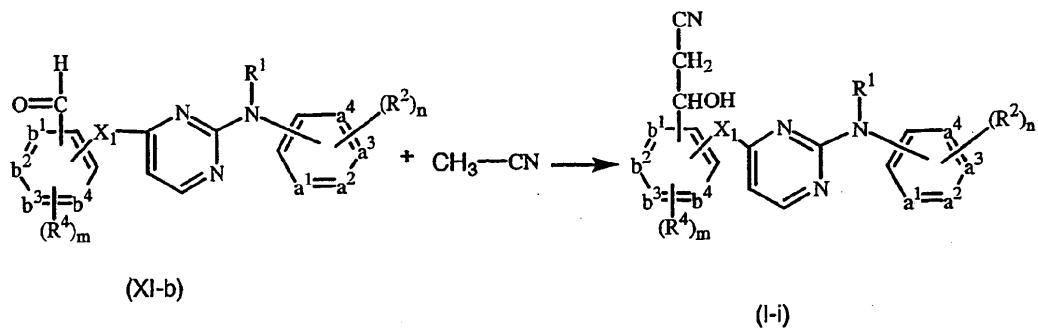
40

【0100】

R^3 が $-\text{CH}_2\text{OH}-\text{CH}_2-\text{CN}$ を表す、式 (I-i) により表示される式 (I) の化合物は、適当なプロトン吸引剤、例えばブチルリチウム、の存在下で、プロトン吸引剤用の適当な基質、例えば $\text{N}-(1\text{-メチルエチル})-2\text{-プロパンアミン}$ 、の存在下で、そして適当な溶媒、例えばテトラヒドロフラン、の存在下で、式 (XI-b) の中間体を $\text{H}_3\text{C}-\text{CN}$ と反応させることにより、製造できる。

【0101】

【化21】



10

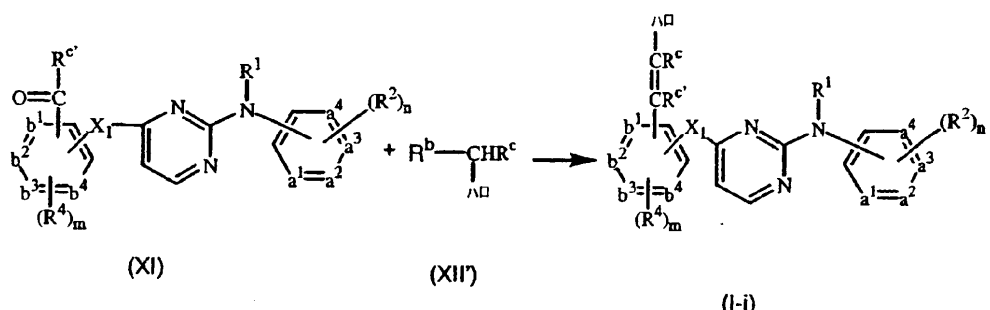
【0102】

R^3 が $\text{C R}^c = \text{C R}^{c'} - \text{ハロ}$ を表し、ここで R^c が水素または C_{1-4} アルキルを表しそして $\text{R}^{c'}$ が水素、 C_{1-4} アルキルまたは R^7 を表し、但し条件として $\text{C R}^c = \text{C R}^{c'}$ が C_{2-6} アルケニルに限定される、式 (I-j) により表示される式 (I) の化合物は、 $n\text{BuLi}$ および適当な溶媒、例えばテトラヒドロフラン、の存在下で式 (XI) の中間体を燐イリドの適当な前駆体であると考えられる式 (XII') [式中、 R^b は例えば (フェニル) $_3\text{P}^+ - \text{Cl}^-$ または ($\text{CH}_3\text{CH}_2 - \text{O}$) $_2\text{P}(=\text{O})^-$ である] のウィッティッヒまたはホルナー-エモンス試薬と反応させることにより、製造できる。

【0103】

20

【化22】



30

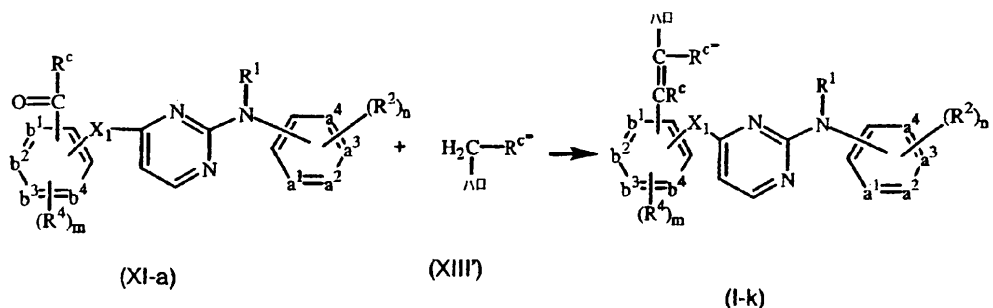
【0104】

R^3 が $\text{C R}^c = \text{C R}^{c'} - \text{ハロ}$ を表し、ここで R^c が以上で定義された通りでありそして $\text{R}^{c'} -$ が CN 、 NR^9N^{10} 、 $- \text{C}(=\text{O}) - \text{NR}^9\text{N}^{10}$ 、 $- \text{C}(=\text{O}) - \text{C}_{1-6}$ アルキルまたは R^7 を表す、式 (I-k) により表示される式 (I) の化合物は、ホルナー-エモンス試薬、例えば ($\text{CH}_3\text{CH}_2 - \text{O}$) $_2\text{P}(=\text{O}) - \text{Cl}$ 、 $n\text{BuLi}$ 、 $1,1,1$ -トリメチル- N -(トリメチルシリル)-シランアミン、および適当な溶媒、例えばテトラヒドロフラン、の存在下で、式 (XII-a) の中間体を式 (XII-a) の中間体と反応させることにより、製造できる。

【0105】

40

【化23】



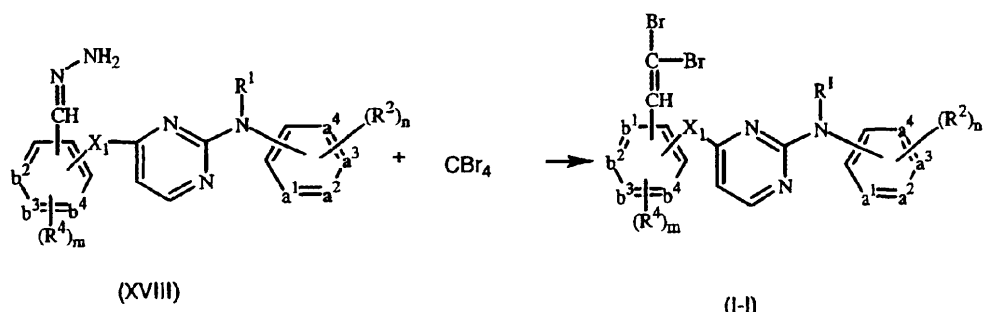
10

【0106】

R^3 が $\text{CH} = \text{C}(\text{Br})_2$ を表す、式 (I-1) により表示される式 (I) の化合物は、適当な触媒塩、例えば $(\text{CuCl})_2$ の存在下で、そして適当な塩基、例えば NH_3 および適当な溶媒、例えばジメチルスルホキシド、の存在下で式 (XVII) の中間体を CBr_4 と反応させることにより、製造できる。

【0107】

【化24】



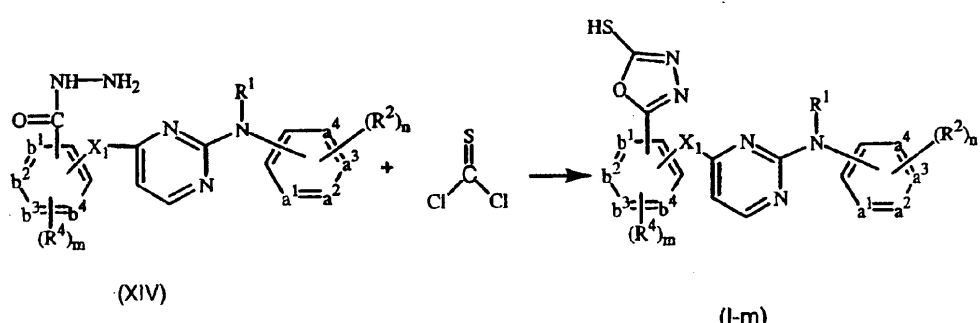
20

【0108】

式 (I-m) の化合物は、適当な溶媒、例えばジオキサン、の存在下で、式 (XIV) の中間体を $\text{Cl}_2\text{C=S}$ と反応させることにより、製造できる。

【0109】

【化25】



30

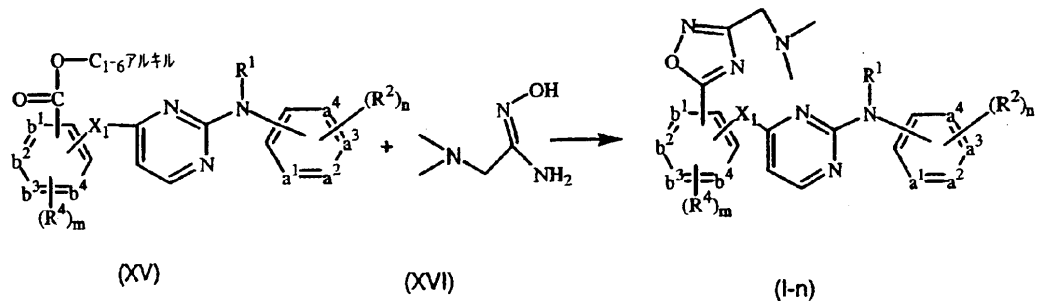
【0110】

式 (I-n) の化合物は、適当な溶媒、例えばアルコールまたはアルコレート、例えばエタノールまたはナトリウムメタノレート、の存在下で、式 (XV) の中間体を式 (XVI) の中間体と反応させることにより、製造できる。

【0111】

40

【化26】



10

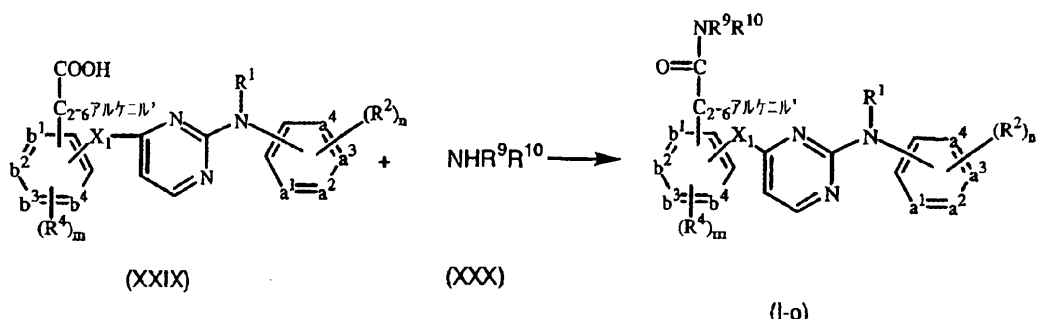
【0112】

R^3 が $C(=O)NR^9R^{10}$ で置換されそして場合によりシアノでさらに置換されていてもよい C_{2-6} アルケニルを表す、式(I-o)により表示される式(I) [式中、 C_{2-6} アルケニル'は場合によりシアノでさらに置換されていてもよい C_{2-6} アルケニルを表す]の化合物は、ヒドロキシベンゾトリアゾールおよびエチルジメチルアミノプロピルカルボジイミドおよび適当な溶媒、例えば塩化メチレンまたはテトラヒドロフラン、の存在下で、そして場合により適当な塩基、例えば N,N -ジエチルエタンアミン、 NH_4OH など、の存在下で、式(XXXIX)の中間体を式(XXX)の中間体と反応させることにより、製造できる。

20

【0113】

【化27】



30

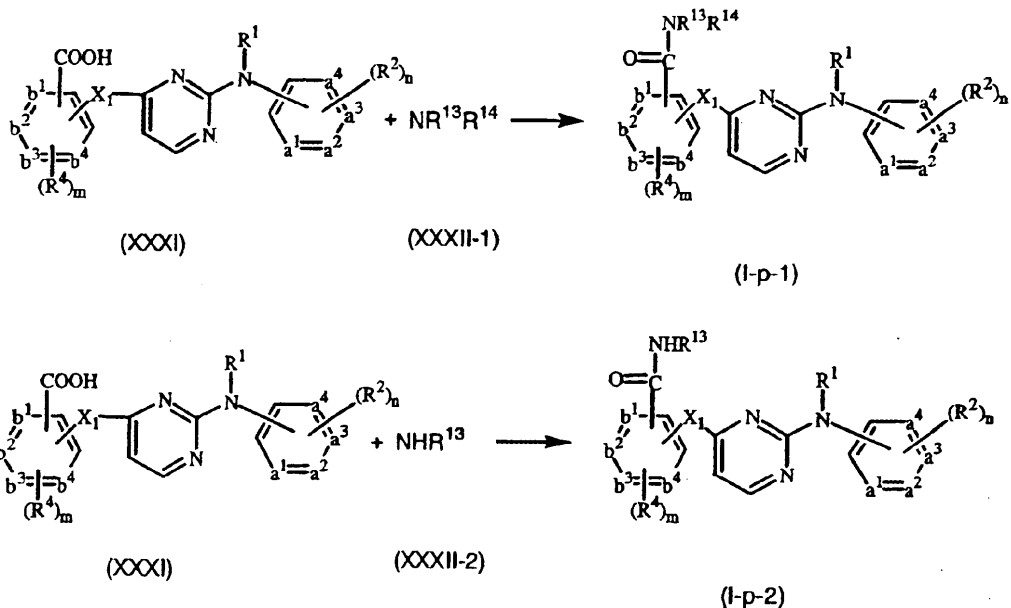
【0114】

R^3 が $-C(=O)NR^{13}R^{14}$ または $-C(=O)NH R^{13}$ を表す、式(I-p-1)および(I-p-2)により表示される式(I)の化合物は、ヒドロキシベンゾトリアゾールおよびエチルジメチルアミノプロピルカルボジイミドおよび適当な溶媒、例えば塩化メチレンまたはテトラヒドロフラン、の存在下で、そして場合により適当な塩基、例えば N,N -ジエチルエタンアミン、の存在下で式(XXXI)の中間体を式(XXXII-1)または(XXXII-2)の中間体と反応させることにより、製造できる。

40

【0115】

【化28】



10

20

30

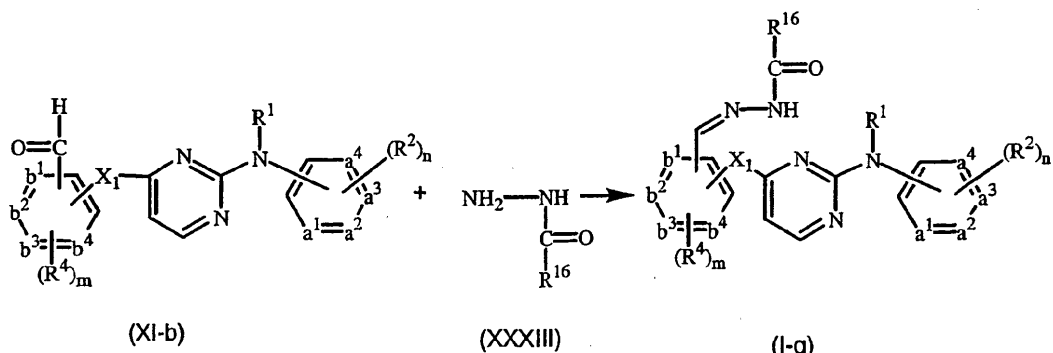
40

【0116】

R^3 が $\text{C}_\text{H} = \text{N} - \text{NH} - \text{C}(=\text{O}) - \text{R}^{1-6}$ を表す、式 (I-q) により表示される式 (I) の化合物は、適当な溶媒、例えば塩化メチレンおよびアルコール、例えばメタノール、エタノールなど、の存在下で式 (XI-b) の中間体を式 (XXXIII) の中間体と反応させることにより、製造できる。

【0117】

【化29】

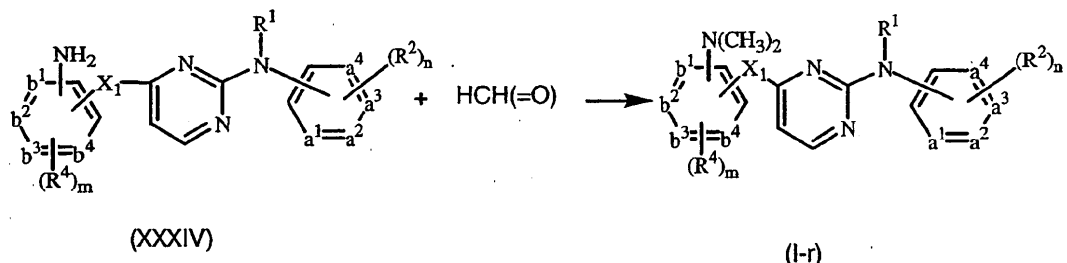


【0118】

R^3 が $\text{N}(\text{C}_\text{H}_3)_2$ を表す、式 (I-r) により表示される式 (I) の化合物は、適当な触媒、例えば適当な酸、すなわち酢酸など、木炭上のパラジウム、ラネニッケル、の存在下で、そして適当な還元剤、例えばシアノホウ水素化ナトリウムまたは H_2 、および適当な溶媒、例えばアセトニトリル、の存在下で、式 (XXXIV) の中間体をホルムアルデヒドで還元メチル化することにより、製造できる。

【0119】

【化30】



(XXXIV)

(I-t)

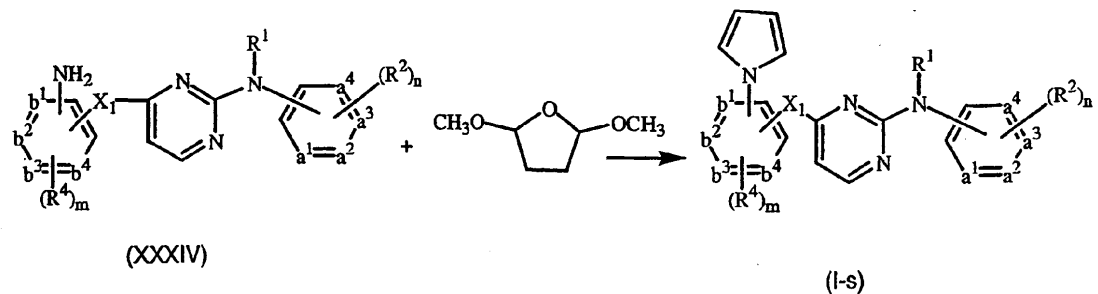
10

【0120】

R^3 がピロリルを表す、式 (I-s) により表示される式 (I) の化合物は、適当な酸、例えば酢酸、の存在下で、式 (XXXIV) の中間体を 2,5-ジメトキシテトラヒドロフランと反応させることにより、製造できる。

【0121】

【化31】



(XXXIV)

(I-s)

20

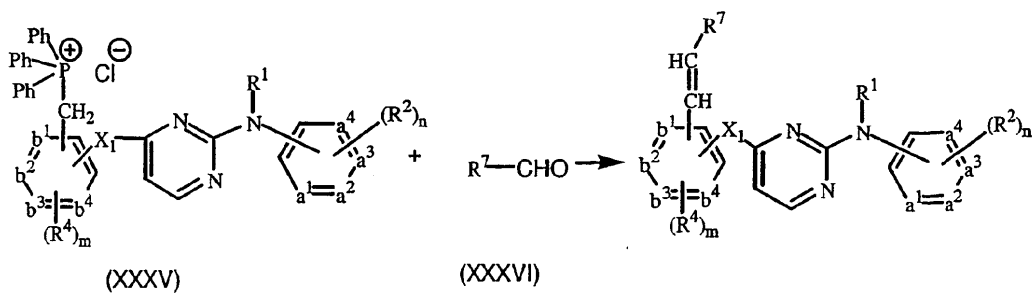
【0122】

R^3 が $\text{CH} = \text{CH}-\text{R}^7$ を表す、式 (I-t) により表示される式 (I) の化合物は、 $n\text{BuLi}$ および適当な溶媒、例えばテトラヒドロフラン、の存在下で、式 (XXXV) [Ph はフェニルを示す] の中間体を式 (XXXVI) の中間体と反応させることにより、製造できる。

【0123】

30

【化32】



(XXXV)

(XXXVI)

(I-t)

40

【0124】

式 (I) の化合物はさらに、式 (I) の化合物を当該技術で既知の変換反応に従い互いに転化させることによっても、製造することができる。

【0125】

式 (I) の化合物を、3価窒素をその N-オキシド形態に転化させるための当該技術で既知の工程に従い、対応する N-オキシド形態に転化させることができる。該 N-オキシド化反応は一般的には、式 (I) の出発物質を適当な有機または無機過酸化物と反応させることにより、行なうことができる。適当な無機過酸化物は、例えば、過酸化水素、アルカリ金属もしくはアルカリ土類金属過酸化物、例えば過酸化ナトリウム、過酸化カリウムを含んでなり、適する有機過酸化物はペルオキシ酸類、例えば、ベンゼンカルボペルオキ

50

ソ酸またはハロ置換されたベンゼンカルボペルオキソ酸、例えば3-クロロベンゼンカルボペルオキソ酸、ペルオキソアルカン酸類、例えばペルオキソ酢酸、アルキルヒドロキシ過酸化物、例えばヒドロ過酸化tert.ブチル、を含んでなることができる。適する溶媒は、例えば、水、低級アルコール類、例えばエタノールなど、炭化水素類、例えばトルエン、ケトン類、例えば2-ブタノン、ハロゲン化された炭化水素類、例えばジクロロメタン、およびそのような溶媒の混合物である。

【0126】

例えば、R³がシアノを含んでなる式(I)の化合物を、適当な酸、例えば塩酸、の存在下でのHCOOHとの反応により、R³がアミノカルボニルを含んでなる式(I)の化合物に転化させることができる。さらに、R³がシアノを含んでなる式(I)の化合物を、塩化アンモニウムおよびN,N-ジメチルアセトアミドの存在下でのナトリウムアジドとの反応により、R³がテトラゾリルを含んでなる式(I)の化合物に転化させることもできる。

10

【0127】

R³がアミノカルボニルを含んでなる式(I)の化合物を、適当な脱水剤の存在下で、R³がシアノを含んでなる式(I)の化合物に転化させることができる。脱水は当業者に既知である方式、例えば引用することにより本発明の内容となるリチャード・C・ラロック(Richard C. Larock)著、「包括的な有機変換。官能基製造の指針(Comprehensive Organic Transformations. A guide to functional group preparations)」、ジョン・ウィリー・アンド・サンズ・インコーポレーテッド(John Wiley & Sons, Inc.)、1999、1983-1985頁に開示されているもの、に従い行なうことができる。種々の適する試薬、例えばSOC1₂、HO SO₂NH₂、ClSO₂NCO、MeO₂CNSO₂NET₃、PhSO₂Cl、TSCl、P₂O₅、(Ph₃PO₃SCF₃)O₃SCF₃、ポリ磷酸エステル、(EtO)₂POP(OEt)₂、(EtO)₃PI₂、2-クロロ-1,3,2-ジオキサホスホラン、2,2,2-トリクロロ-2,2-ジヒドロ-1,3,2-ジオキサホスホラン、POCl₃、PPh₃、P(NCl₂)₃、P(NEt₂)₃、COCl₂、NaCl·AlCl₃、ClCOOC₂Me、Cl₃CCOC₂、(CF₃CO)₂O、Cl₃CN=CCl₂、2,4,6-トリクロロ-1,3,5-トリアジン、NaCl·AlCl₃、HN(SiMe₂)₃、N(SiMe₂)₄、LiAlH₄など、が該参考文献に列挙されている。該文献に挙げられた全ての試薬は引用することにより本発明の内容となる。

20

30

【0128】

R³がC₂-₆アルケニルを含んでなる式(I)の化合物を、適当な還元剤、例えばH₂、の存在下での、適当な触媒、例えば木炭上のパラジウム、の存在下での、そして適当な溶媒、例えばアルコール、例えばエタノール、の存在下での、還元により、R³がC₁-₆アルキルを含んでなる式(I)の化合物に転化させることができる。

40

【0129】

R³がCH(OH)-R¹⁶を表す式(I)の化合物を、適当な溶媒、例えばア2-ブロパノン、の存在下での、ジョーンズ試薬との反応により、R³がC(=O)-R¹⁶を表す式(I)の化合物に転化させることができる。

【0130】

R³がC(=O)-CH₂-R¹⁶^aを表し、ここでR¹⁶^aがシアノまたはアミノカルボニルを表す式(I)の化合物を、POCl₃との反応により、R³がC(Cl)=CH-R¹⁶^aを表す式(I)の化合物に転化させることができる。

【0131】

R³がホルミルで置換された单環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的不飽和または芳香族炭素環或いは单環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的不飽和または芳香族複素環を表す式(I)の化合物を、適当な塩基、例えば水酸化ナトリウム、および適当な

50

溶媒、例えばアルコール、例えばエタノールなど、の存在下での NH_2OR^8 との反応により、 R^3 が $\text{CH} (= \text{N}-\text{O}-\text{R}^8)$ で置換された単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的不飽和または芳香族炭素環或いは単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的不飽和または芳香族複素環を表す式(Ⅰ)の化合物に転化させることができる。 R^3 が $\text{CH} (= \text{N}-\text{O}-\text{R}^8)$ で置換された単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的不飽和または芳香族炭素環或いは単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的不飽和または芳香族複素環を表す式(Ⅰ)の化合物を、適当な溶媒、例えばテトラヒドロフラン、の存在下でのカルボンジイミドとの反応により、 R^3 が CN で置換された単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的不飽和または芳香族炭素環或いは単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的不飽和または芳香族複素環を表す式(Ⅰ)の化合物に転化させることができる。10

【0132】

R^4 がニトロを表す式(Ⅰ)の化合物を、適当な還元剤、例えば H_2 、の存在下で、適当な触媒、例えばラネーニッケル、の存在下で、そして適当な溶媒、例えばアルコール、例えばメタノール、の存在下で、 R^4 がアミノである式(Ⅰ)の化合物に転化させることができる。

【0133】

R^1 が水素である式(Ⅰ)の化合物を、適当な塩基、例えば水素化ナトリウム、および適当な溶媒、例えばテトラヒドロフラン、の存在下での、適当なアルキル化剤、例えばヨード- C_{1-6} アルキル、との反応により、 R^1 が C_{1-6} アルキルである式(Ⅰ)の化合物に転化させることができる。20

【0134】

本発明における式(Ⅰ)の化合物のあるものおよび中間体のあるものは非対称性炭素原子を含有しうる。該化合物および該中間体の純粋な立体化学的異性体形態は、当該技術で既知の工程の適用により得られうる。例えば、ジアステレオ異性体は物理的方法、例えば選択的結晶化またはクロマトグラフィー技術、例えば向流分配、液体クロマトグラフィーおよび同様な方法、により分離することができる。エナンチオマーはラセミ混合物から、最初に該ラセミ混合物を適当な分解剤、例えば、キラル酸、を用いてジアステレオマー塩または化合物の混合物に転化させ、次にこのジアステレオマー塩または化合物の混合物を例えば選択的結晶化またはクロマトグラフィー技術、例えば液体クロマトグラフィーおよび同様な方法、により物理的に分離し、そして最後にこの分離されたジアステレオマー塩または化合物を対応するエナンチオマーに転化することにより、得られうる。純粋な立体化学的異性体形態は、介在する反応が立体特異的に起きるなら、適当な中間体および出発物質の純粋な立体化学的異性体形態から得ることもできる。30

【0135】

式(Ⅰ)の化合物および中間体のエナンチオマー形態を分離する別の方法は、液体クロマトグラフィー、特にキラル静止相を用いる液体クロマトグラフィー、を含む。

【0136】

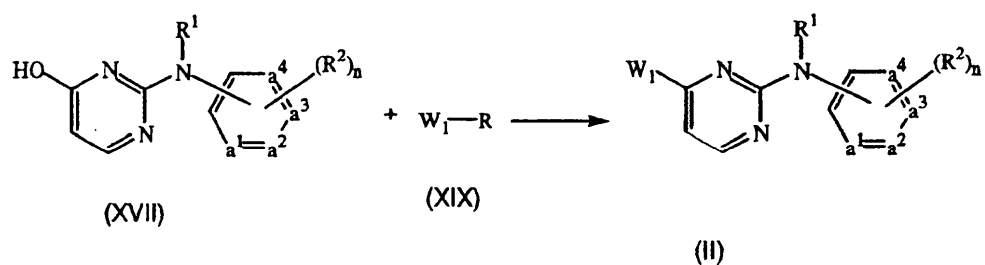
中間体および出発物質のあるものは既知の化合物でありそして市販されているか、または当該技術で既知の方法に従い製造することができ、或いは式(Ⅰ)の化合物または記載された中間体のあるものは国際公開 WO 99/50250 パンフレットおよび国際公開 WO 00/27825 パンフレットに記載された工程に従い製造することができる。40

【0137】

式(Ⅱ)の中間体は、式(XVII)の中間体を式(XIX) [式中、 W_1 は脱離基を表しそして R は脱離基導入剤、例えば POCl_3 、の残部を表す] の脱離基導入剤と反応させることにより、製造できる。

【0138】

【化33】



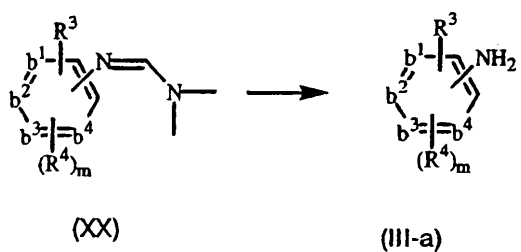
10

【0139】

X_1 が NH を表す、式 (III-a) により表示される式 (III) の中間体は、式 (XX) の中間体から、ZnCl₂ の存在下でそして適当な溶媒、例えばアルコール、例えばエタノール、の存在下で、製造できる。

【0140】

【化34】



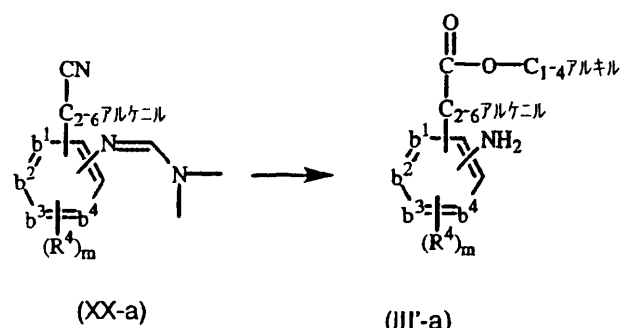
20

【0141】

以下に記載されている式 (III'-a) の中間体は、 R^3 が CN で置換された C_2-C_6 アルケニルを表す式 (XX-a) で表示される式 (XX) の中間体から、ZnCl₂ の存在下でそして適当な C_{1-4} アルキル-OH、例えばエタノール、の存在下で、製造できる。

【0142】

【化35】



30

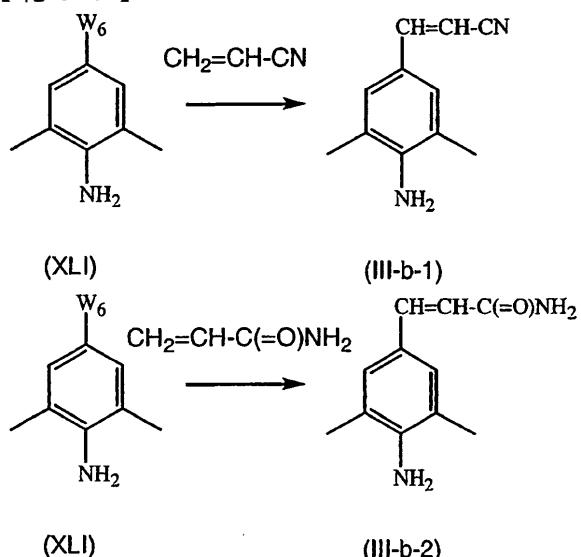
【0143】

以下に記載されている式 (III-b-1) および (III-b-2) の中間体は、適当なパラジウム触媒、適当な塩基および適当な溶媒の存在下で、式 (XL) [式中、 W_6 は適当な脱離基を表す] の中間体またはその適当な酸付加塩をアクリロニトリルまたはアクリルアミドと反応させることにより、製造できる。

【0144】

40

【化 3 6】



10

20

30

40

50

[0 1 4 5]

上記の反応において適する脱離基は例えばハロ、トリフラート、トシラート、メシラートなどである。好ましくは、W₆ はハロ、より好ましくはヨードまたはブロモ、である。

[0 1 4 6]

パラジウム触媒（Pd）は均一なPd触媒、例えばPd(OAc)₂、PdCl₂、Pd(PPh₃)₄、Pd(PPh₃)₂Cl₂、ビス(ジベンジリデンアセトン)パラジウム、パラジウムチオメチルフェニルグルタルアミドメタラサイクルなど、または不均一なPd触媒、例えば木炭上のパラジウム、金属酸化物上のパラジウム、ゼオライト上のパラジウムである。好ましくはパラジウム触媒は不均一なPd触媒、より好ましくは木炭上のパラジウム（Pd/C）である。Pd/Cは回収可能な触媒であり、安定でありそして比較的安価である。それは反応混合物から容易に分離（濾過）でき、それにより最終生成物中のPd残渣の危険性を減する。Pd/Cの使用は、高価であり、有毒であり且つ合成された生成物を汚染する配位子、例えばホスフィン配位子、の必要性も回避する。

【 0 1 4 7 】

上記の反応において適する塩基は例えば酢酸ナトリウム、酢酸カリウム、N,N-ジエチルエタンアミン、炭酸水素ナトリウム、水酸化ナトリウムなどである。

【 0 1 4 8 】

上記の反応において適する溶媒は例えばアセトニトリル、N,N-ジメチルアセトアミド、イオン性液体、例えば[bmim]PF₆、N,N-ジメチルホルムアミド、水、デトラヒドロフラン、ジメチルスルホキシド、1-メチル-2-ピロリジノンなどである。

[0 1 4 9]

式(III-b-2)の中間体を、適当な脱水剤の存在下で、式(III-b-1)の化合物に転化させることができる。脱水は当業者に既知である方式、例えば引用することにより本発明の内容となるリチャード・C・ラロック(Richard C. Lacock)著、「包括的な有機変換。官能基製造の指針(Comprehensive Organic Transformations. A guide to functional group preparations)」、ジョン・ウィリー・アンド・サンズ・インコーポレーテッド(John Wiley & Sons, Inc.)、1999、1983-1985頁に開示されているもの、に従い行なうことができる。種々の適する試薬、例えば SOCl_2 、 $\text{HO}\text{SO}_2\text{NH}_2$ 、 ClSO_2NCO 、 MeO_2CN 、 SO_2NET_3 、 PhSO_2Cl 、 TsCl 、 P_2O_5 、($\text{Ph}_3\text{PO}_3\text{SCF}_3$) O_3SCF_3 、ポリ磷酸エステル、($\text{EtO})_2\text{POP(OEt)}_2$ 、($\text{EtO})_3\text{PI}_2$ 、2-クロロ-1,3,2-ジオキサホスホラン、2,2,2-トリクロロ-2,2-ジヒドロ-1,3,2-ジオキサホスホラン、 POCl_3 、 PPh_3 、 $\text{P}(\text{NCI}_2)_3$ 、 P

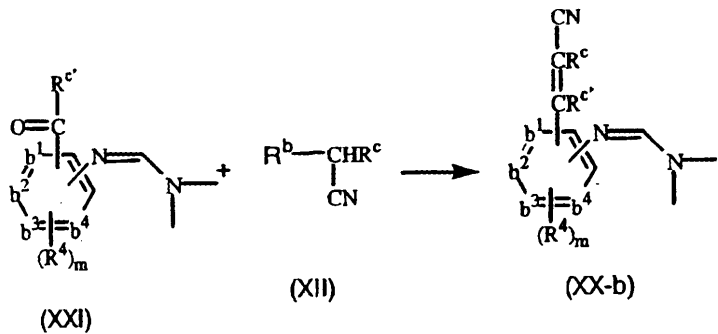
(N E t₂)₃、C O C l₂、NaCl·AlCl₃、ClCOOCOCl、ClCO₂M
e、Cl₃CCOCl、(CF₃CO)₂O、Cl₃CN=CCl₂、2,4,6-トリ
クロロ-1,3,5-トリアジン、NaCl·AlCl₃、HN(SiMe₂)₃、N(SiMe₂)₄、LiAlH₄など、が該参考文献に列挙されている。該文献に挙げられた全ての試薬は引用することにより本発明の内容となる。

【0150】

R³がCR^{c'}=CR^c-CNを表し、ここでR^cおよびR^{c'}が上記の通りである、式(XX-b)により表示される式(XX)の中間体は、式(XXI)の中間体から式(I-f)の化合物の製造に関する上記の反応により、製造できる。

【0151】

【化37】



10

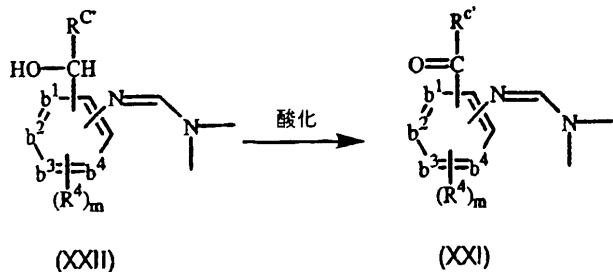
20

【0152】

式(XXI)の中間体は、適当な酸化剤、例えばKMnO₄、の存在下での、適当な溶媒、例えば塩化メチレン、およびトリス[2-(2-メトキシエトキシ)エチル]アミンの存在下での、式(XXII)の中間体の酸化により、製造できる。

【0153】

【化38】



30

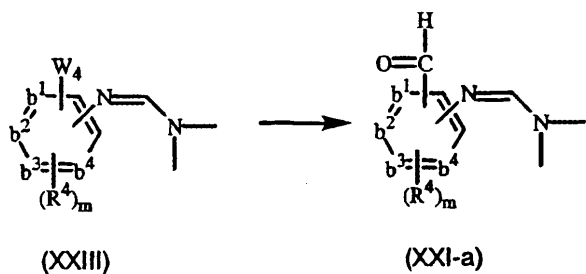
【0154】

R^{c'}がHである、式(XXI-a)により表示される式(XXI)の中間体は、nBuLiの存在下でそして適当な溶媒、例えばテトラヒドロフラン、の存在下で、式(XXII) [式中、W₄は適当な脱離基、例えばハロ、例えばブロモ、を表す]の中間体をN,N-ジメチルホルムアミドと反応させることによっても、製造できる。

40

【0155】

【化39】



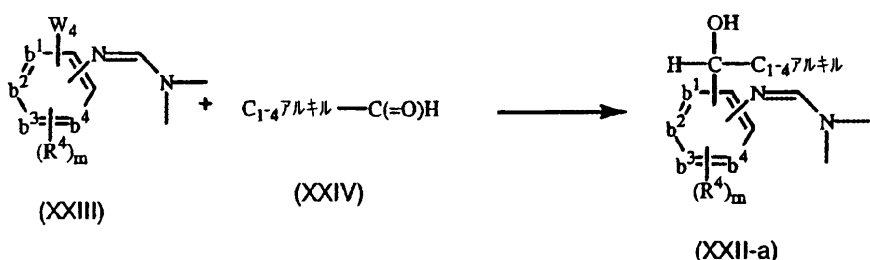
10

【0156】

R^c が C_{1-4} アルキルを表す、式 (XXII-a) により表示される式 (XXII) の中間体は、 $nBuLi$ の存在下でそして適当な溶媒、例えばテトラヒドロフラン、の存在下で、式 (XXIII) の中間体を式 (XXIV) の中間体と反応させることにより、製造できる。

【0157】

【化40】



20

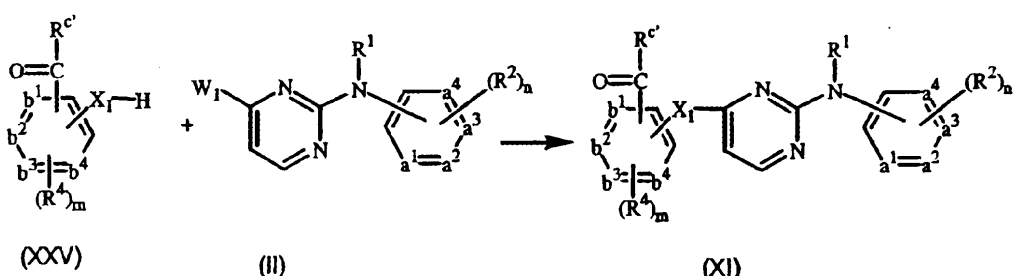
【0158】

式 (XI) の中間体は、場合により適当な塩基、例えば 1 - メチル - ピロリジン - 2 - オン、または適当な酸、例えば塩酸、の存在下で、式 (XXV) の中間体を式 (II) の中間体と反応させることにより、製造できる。

【0159】

30

【化41】



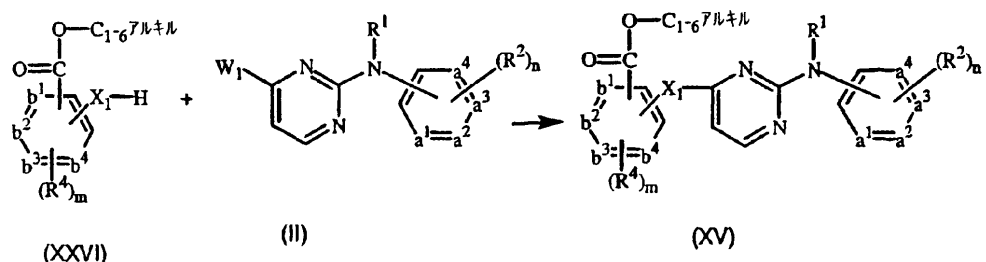
40

【0160】

式 (XV) の中間体は、適当な塩基、例えば 1 - メチル - ピロリジン - 2 - オンおよび水素化ナトリウム、および適当な溶媒、例えばジオキサン、の存在下で、式 (XXVI) の中間体を式 (II) の中間体と反応させることにより、製造できる。

【0161】

【化 4 2】



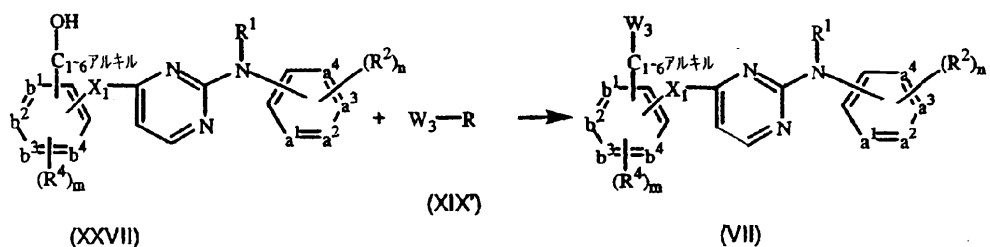
【 0 1 6 2 】

10

式(VII)の中間体は、適当な溶媒、例えば塩化メチレン、の存在下で、式(XVII)の中間体を式(XIX')の脱離基導入剤、例えば SOCl_2 、と反応させることにより、製造できる。

【 0 1 6 3 】

【化 4 3】



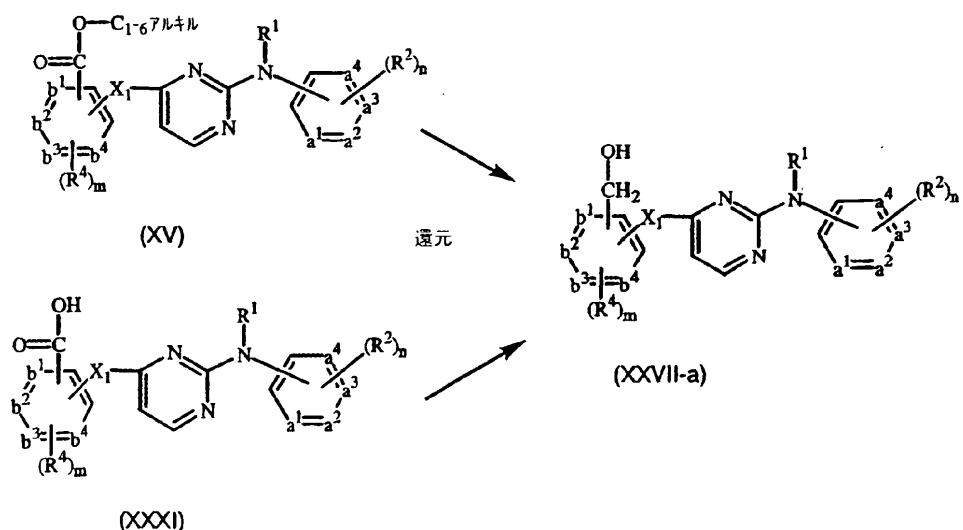
【 0 1 6 4 】

C_{1-6} アルキルが CH_2 を表す、式 (XXXII-a) により表示される式 (XXXI) の中間体は、適当な溶媒、例えばテトラヒドロフラン、の存在下で、式 (XV) または式 (XXXI) の中間体を適当な還元剤、例えば $LiAlH_4$ 、を用いて還元することにより、製造できる。

[0 1 6 5]

【化 4 4】

30



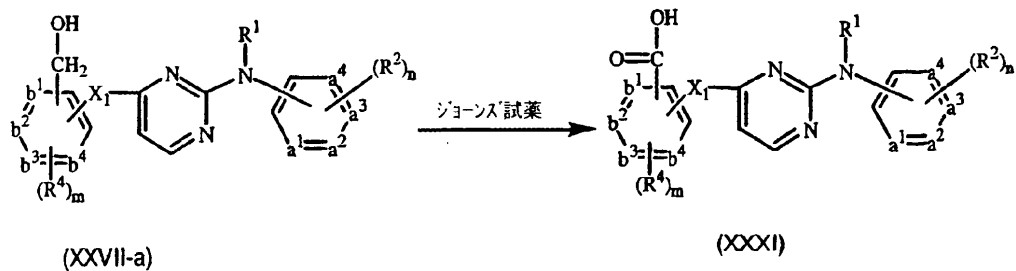
【 0 1 6 6 】

式 (X X V I I - a) の中間体は、適当な溶媒、例えばアセトン、の存在下でのジョーンズ試薬との反応により、式 (X X X I) の中間体に転化させることができる。

【 0 1 6 7 】

50

【化45】



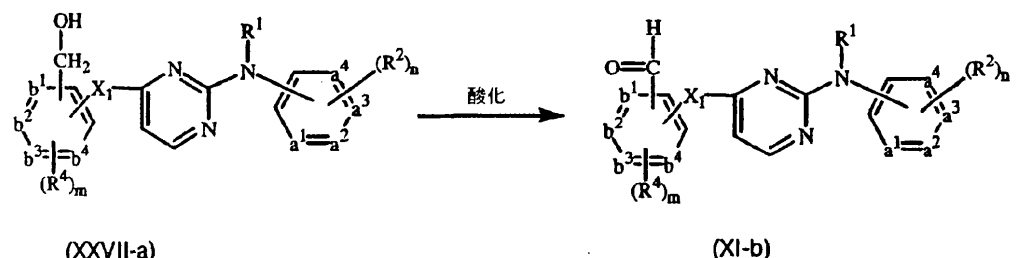
10

【0168】

式(XI-b)の中間体は、適当な酸化剤、例えばMnO₂、および適当な溶媒、例えば塩化メチレン、N,N-ジメチルホルミアミド、の存在下で、式(XXVII-a)の中間体を酸化することにより、製造できる。

【0169】

【化46】



20

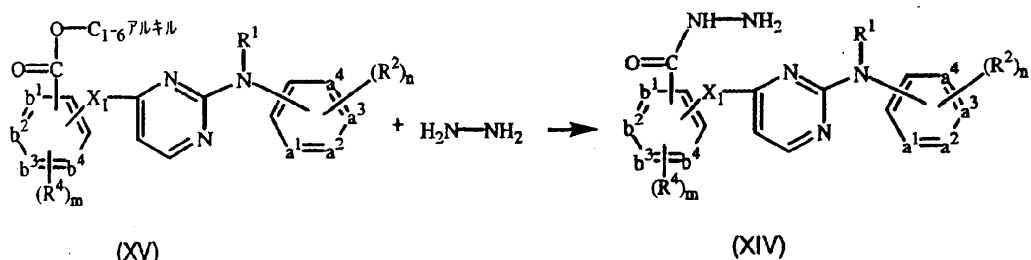
【0170】

式(XIV)の中間体は、適当な溶媒、例えばアルコール、例えばエタノールなど、の存在下で、式(V)の中間体をH₂N-NH₂と反応させることにより、製造できる。

【0171】

【化47】

30



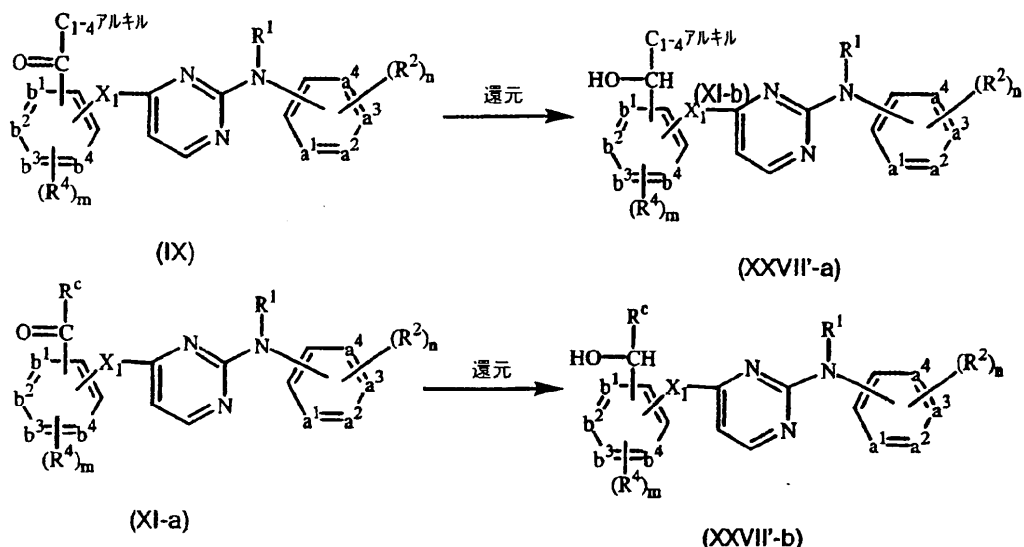
40

【0172】

式(I-X)および(XI-a)の中間体を、適当な還元剤、例えばNaBH₄、LiAlH₄またはBuLi、および適当な溶媒、例えばテトラヒドロフランまたはアルコール、例えばメタノール、エタノールなど、の存在下で、式(XXVII'-a)および(XXVII'-b)の中間体に還元することができる。

【0173】

【化48】



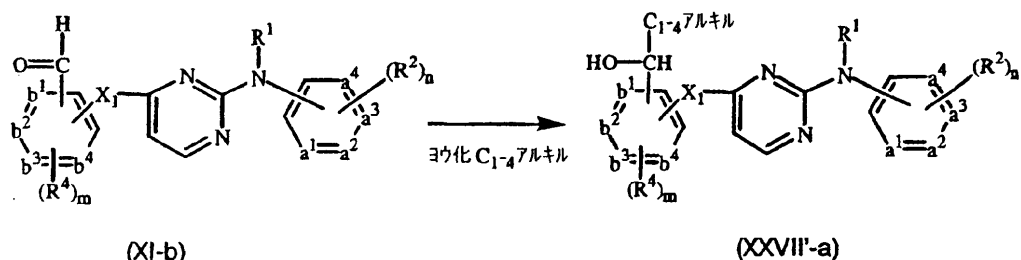
【0174】

式(XI-b)の中間体を、Mgおよび適当な溶媒、例えばジエチルエーテルおよびテトラヒドロフラン、の存在下でのヨウ化C_{1~4}アルキルとの反応により、式(XXVI'I-a)の中間体に転化させることができる。

20

【0175】

【化49】

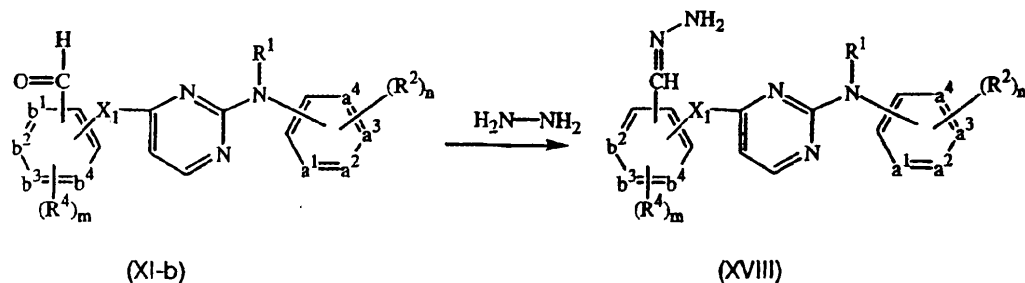


【0176】

式(XVII'I'I)の中間体は、適当な溶媒、例えばアルコール、例えばエタノールなど、の存在下で、式(XI-b)の中間体をH₂N-NH₂と反応させることにより、製造できる。

【0177】

【化50】



【0178】

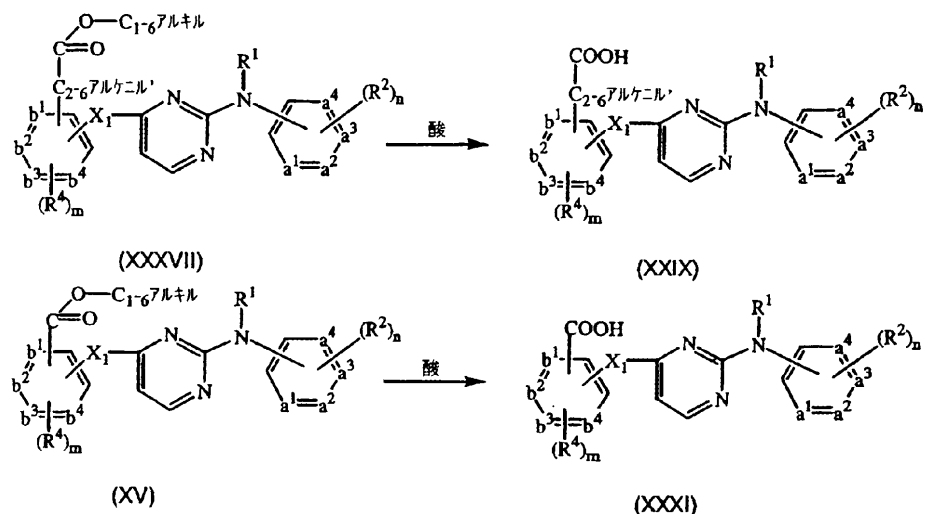
式(XXXIX)または(XXXI)の中間体は、適当な酸水溶液、例えば2N塩酸など、の存在下で、そして適当な溶媒、例えばアルコール、例えばイソプロパノールなど、の存在下で、式(XXXVII'I'I) [式中、C_{2~6}アルケニル'は場合によりシアノで置換されたC_{2~6}アルケニルを表す]の中間体または式(V)の中間体を加水分解するこ

50

とにより、製造できる。

【0179】

【化51】



10

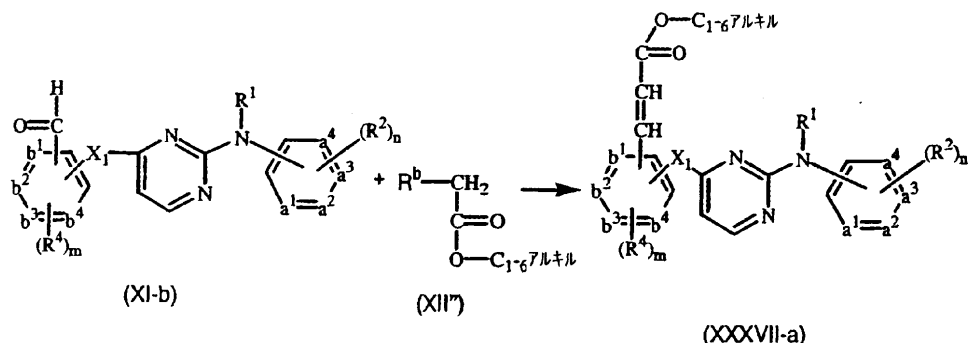
【0180】

$\text{C}_{2\text{-6}}$ アルケニルが $\text{CH} = \text{CH}$ である、式 (XXXVII-a) により表示される式 (XXXVII) の中間体は、適当な溶媒、例えばテトラヒドロフラン、の存在下で、式 (XI-b) の中間体を燐イリドの適当な前駆体であると考えられる式 (XI'I') [式中、 R^b は (フェニル)₃ $\text{P}^+ - \text{Cl}^-$ または ($\text{CH}_3\text{CH}_2 - \text{O}$)₂ $\text{P}(=\text{O})^-$ を表す] のウイツティッヒまたはホルナー-エモンス試薬と反応させることにより、製造できる。

20

【0181】

【化52】



30

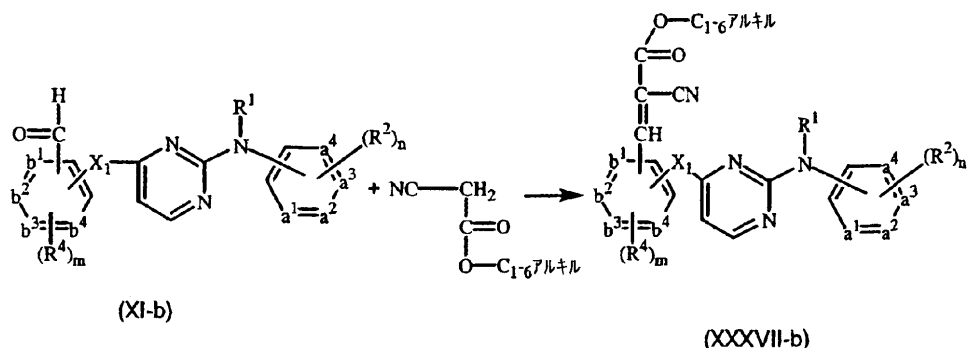
【0182】

$\text{C}_{2\text{-6}}$ アルケニル'が $-\text{CH} = \text{C}(\text{CN})-$ である、式 (XXXVII-b) により表示される式 (XXXVII) の中間体は、適当な塩基、例えばピペリジン、および適当な溶媒、例えばアルコール、例えばエタノール、の存在下で、式 (XI-b) の中間体を $\text{NC}-\text{CH}_2-\text{C}(=\text{O})\text{O}-\text{C}_1\text{-}\text{C}_6\text{-アルキル}$ と反応させることにより、製造できる。

40

【0183】

【化53】



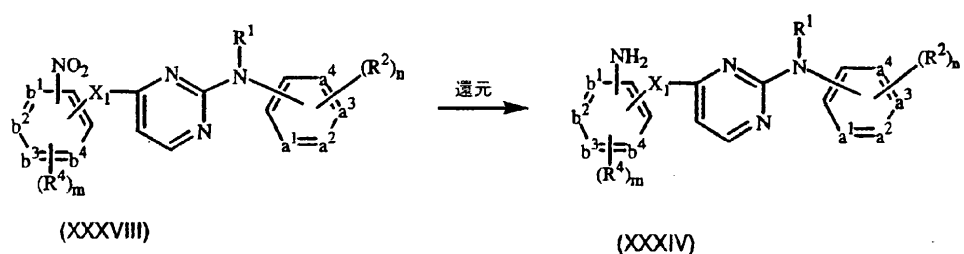
10

【0184】

式(XXXXIV)の中間体は、 H_2 および適当な触媒、例えば木炭上のパラジウムまたはラネニッケル、の存在下で、そして適当な溶媒、例えばアルコール、例えばメタノールなど、の存在下で、式(XXXVIII)の中間体を還元することにより、製造できる。

【0185】

【化54】



20

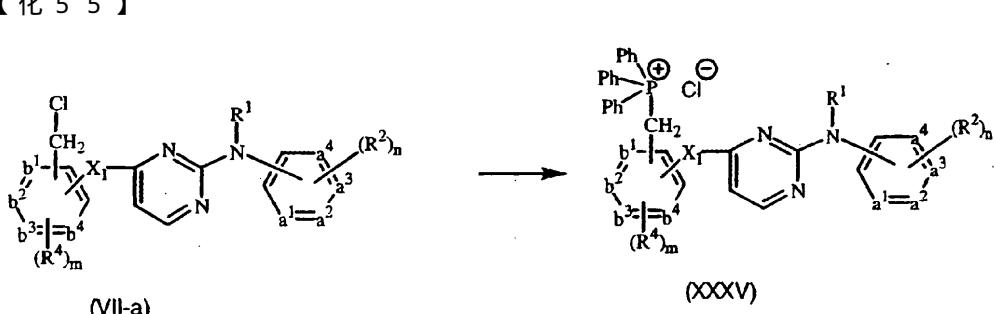
【0186】

式(XXXV)の中間体は、トリフェニルホスフィンおよび適当な溶媒、例えばアセトニトリル、の存在下で、式(VII-a)の中間体を反応させることにより、製造できる。

30

【0187】

【化55】



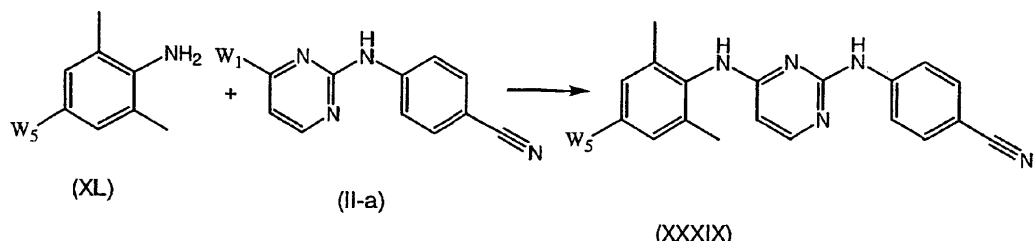
40

【0188】

式(XXXIX)の中間体は、式(XL)の中間体を式(II-a) [式中、 W_5 および W_1 は以上で定義された通りである]の中間体と反応させることにより、製造できる。

【0189】

【化 5 6】



【 0 1 9 0 】

上記の方法で製造される式(Ⅰ)の化合物は立体異性体形態の混合物として、特に当該技術で既知の分解工程に従い互いに分離されうるエナンチオマーのラセミ混合物の形態で、合成されうる。式(Ⅰ)のラセミ化合物は、適当なキラル酸との反応により、対応するジアステレオマー塩に転化させることができる。該ジアステレオマー塩形態は引き続き例えれば選択的または分別結晶化により分離され、そしてエナンチオマーはそこからアルカリにより遊離される。式(Ⅰ)の化合物のエナンチオマー形態の別の分離方法は、キラル静止相を用いる液体クロマトグラフィーを包括する。この純粋な立体化学的異性体形態は、介在する反応が立体特異的に起きるなら、適当な出発物質の対応する純粋な立体化学的異性体形態から誘導することもできる。好ましくは、特異的な立体異性体が所望される場合には、該化合物は立体特異的な製造方法により合成されるであろう。これらの方法は有利にはエナンチオマー的に純粋な出発物質を使用するであろう。

[0 1 9 1]

上記の方法において中間化合物の官能基を保護基により遮蔽することが必要でありうることは当業者により認識されるであろう。

【 0 1 9 2 】

保護することが望ましい官能基は、ヒドロキシ、アミノおよびカルボン酸を包含する。ヒドロキシ用の適する保護基は、トリアルキルシリル基（例えば *t e r t* - ブチルジメチルシリル、*t e r t* - ブチルジフェニルシリルまたはトリメチルシリル）、ベンジルおよびテトラヒドロピラニルを包含する。アミノ用の適する保護基は、*t e r t* - ブチルオキシカルボニルまたはベンジルオキシカルボニルを包含する。カルボン酸用の適する保護基は、C₁~₆アルキルまたはベンジルエステル類を包含する。

〔 0 1 9 3 〕

官能基の保護および脱保護は反応段階の前または後に行なうことができる。

【 0 1 9 4 】

保護基の使用は、JWF・マッコミー(McOmie)により編集された「有機化学における保護基(Protective Groups in Organic Chemistry)」、プレナム・プレス(Plenum Press)、(1973)、および「有機合成における保護基(Protective Groups in Organic Synthesis)」、2版、TW・グリーン・アンド・PGM・ワツ(TW Greene & PGM Wutz)、ウィリー・インターナショナル(Wiley Interscience)、(1991)に完全に記載されている。

【 0 1 9 5 】

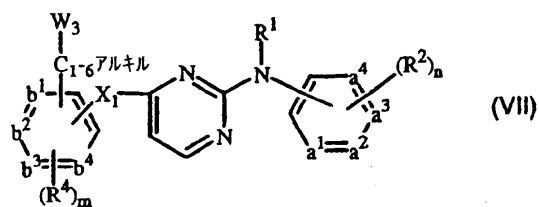
本発明は、式(I)の化合物の合成において中間体として使用することができそしてHIV複製阻害活性を示す式(VII)、(XXVII)、(XXIX)および(XXXVII)の新規な化合物にも関する。

【 0 1 9 6 】

特に、本発明はまた式

【 0 1 9 7 】

【化57】



【0198】

[式中、R¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は式(I)の化合物に関して以上で定義されている通りでありそしてW₃は適当な脱離基、例えばハロ、例えばクロロなど、を表す]

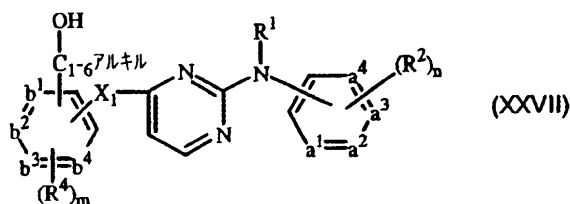
の化合物、そのN-オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンおよび立体化学的異性体形態にも関する。

【0199】

本発明はまた式

【0200】

【化58】



【0201】

[式中、R¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は式(I)の化合物に関して以上で定義されている通りである]

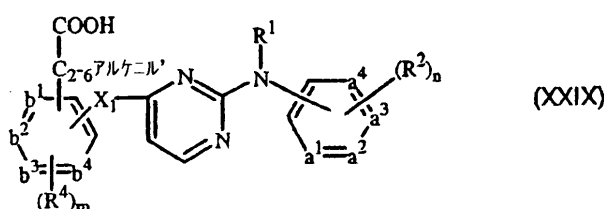
の化合物、そのN-オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンおよび立体化学的異性体形態にも関する。

【0202】

本発明はまた式

【0203】

【化59】



【0204】

[式中、R¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は式(I)の化合物に関して以上で定義されている通りでありそしてC₂-6アルケニル'は場合によりシアノで置換されていてもよいC₂-6アルケニルを表す]

の化合物、そのN-オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンおよび立体化学的異性体形態にも関する。

【0205】

本発明はまた式

10

20

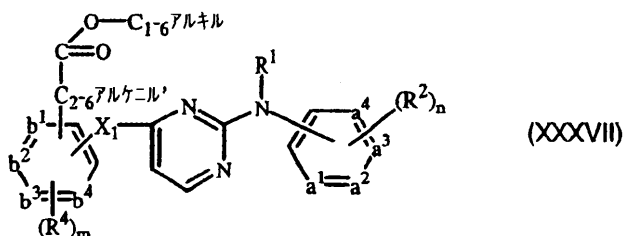
30

40

50

【0206】

【化60】



10

【0207】

[式中、R¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は式(I)の化合物に関して以上で定義されている通りでありそしてC₂-6アルケニル'は場合によりシアノで置換されていてもよいC₂-6アルケニルを表す]

の化合物、そのN-オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンおよび立体化学的異性体形態にも関する。

【0208】

以下に記載される式(III-I-b)の化合物が式(I)の化合物の合成に介在する。

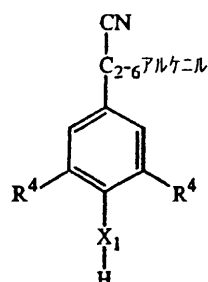
【0209】

20

従って、本発明はまた式(III-I-b)

【0210】

【化61】



30

(III-b)

【0211】

[式中、R⁴およびX₁は式(I)の化合物に関して以上で定義されている通りである]の化合物、そのN-オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンおよび立体化学的異性体形態にも関する。

【0212】

式(III-I-b)の好ましい化合物は、X₁がNHを表す化合物である。式(III-I-b)のより好ましい化合物は、X₁がNHを表しそしてC₂-6アルケニルがCH=CHを表すものである。式(III-I-b)の最も好ましい化合物は、上記の式(III-I-b-1)の化合物である。

【0213】

式(I)、(I')、(I'')、(I''')、(VII)、(XXVII)、(XIX)および(XXXVII)の化合物は、特に人間の後天的免疫不全症候群(エイズ)の原因剤であるヒト免疫不全ウイルス(HIV)に対する、抗レトロウイルス性質(逆転写酵素阻害性質)を示す。HIVウイルスは優先的にヒトT-4細胞に感染しそしてそれらを破壊するかまたはそれらの正常な機能、特に免疫系の調整、を変化させる。その結果、感染した患者は減少した数のT-4細胞を有し、それらはさらに異常に行動する。従

40

50

って、免疫学的防御系が感染症および新生物と戦うことができず、そしてHIV感染患者は普通例えは肺炎のような日和見感染症によりまたは癌により死亡する。HIV感染症に付随する別の症状は血小板減少症、カポジ肉腫および進行性脱髓により特徴づけられる中枢神経系の感染症を包含し、痴呆症並びに例えは進行性構語障害、運動失調および見当識障害をもたらす。HIV感染症にはさらに末梢神経障害、進行性全身性リンパ節疾患（PGL）およびエイズ関連合併症（ARC）も付随する。

【0214】

本化合物は、（複数）医薬耐性HIV菌株、特に（複数）医薬耐性HIV-1菌株、に対する活性も示し、より特に本化合物は1種もしくはそれ以上の当該技術で既知の非ヌクレオシド逆転写酵素阻害剤に対して耐性を獲得したHIV菌株、特にHIV-1菌株、に対する活性を示す。当該技術で既知の非ヌクレオシド逆転写酵素阻害剤は本化合物以外の非ヌクレオシド逆転写酵素阻害剤でありそして特に市販の非ヌクレオシド逆転写酵素阻害剤である。本化合物はヒト-1酸性糖蛋白質に対する結合親和性をほとんどまたは全く有しておらず、ヒト-1酸性糖蛋白質は本化合物の抗HIV活性に影響を与えないかまたは弱い影響だけを与える。

10

【0215】

それらの抗レトロウイルス性質、特にそれらの抗-HIV性質、特別にはそれらの抗-HIV-1活性、のために、式（I）の化合物、それらのN-オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンおよび立体化学的異性体形態はHIVが感染した個体の処置においてそしてこれらの感染症の予防のために有用である。一般に、本発明の化合物はウイルスの存在に逆転写酵素が関与するかまたは依存するようなウイルスが感染した温血動物の処置において有用である。本発明の化合物で予防または処理できる症状、特にHIVおよび別の病原性レトロウイルスに付随する症状、はエイズ、エイズ関連合併症（ARC）、進行性全身的リンパ節疾患（PGL）、並びにレトロウイルスにより引き起こされる慢性中枢神経疾病、例えばHIV介在痴呆症および多発性硬化症を包含する。

20

【0216】

本発明の化合物またはそれらの副群は従って上記の症状に対する医薬として使用することができる。医薬としてのそのような使用または処置方法は、HIV感染患者に対するHIVおよび別の病原性レトロウイルス、特にHIV-1、に付随する症状と戦うのに有效な量での投与を含んでなる。特に、式（I）の化合物はHIV感染症の処置または予防用の医薬の製造において使用することができる。

30

【0217】

式（I）の化合物の有用性を考慮すると、ウイルス感染症、特にHIV感染症、に罹っている人間を含む温血動物を処置する方法または人間を含む温血動物がウイルス感染症に罹るのを予防する方法が提供される。該方法は、人間を含む温血動物に対する有効量の式（I）の化合物、そのN-オキシド形態、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンまたは可能なら立体異性体形態の投与、好ましくは経口投与、を含んでなる。

【0218】

本発明はまた、ウイルス感染症を処置するための治療有効量の式（I）の化合物および薬剤学的に許容可能な担体または希釈剤を含んでなる組成物も提供する。

40

【0219】

本発明の化合物またはそれらの副群は投与目的のための種々の薬剤形態に調合することができる。適する組成物として、全身的投与医薬用に普通使用される全ての組成物が挙げられる。本発明の薬剤組成物を製造するためには、有効成分としての場合により付加塩形態であってもよい有効量の特定化合物を、投与に所望される調剤の形態に依存して広範囲の形態をとりうる薬剤学的に許容可能な担体と密に混合する。これらの薬剤組成物は、特に、経口、直腸、皮下または非経口注射による投与に適する単位薬用量形態が望ましい。例えは、組成物を経口薬用量形態で製造する際には、一般的な薬剤媒体、例えは、懸濁剤、シロップ剤、エリキシル剤、乳剤および液剤の如き経口液体調剤の場合には水、グリコール類、油類、アルコール類など；または粉剤、丸剤、カプセル剤、および錠剤の場合に

50

は固体担体、例えば澱粉、糖類、カオリン、希釗剤、潤滑剤、結合剤、崩壊剤などの如き固体担体を使用することができる。それらの投与の容易さのために、錠剤およびカプセル剤が最も有利な経口薬用量単位形態であり、この場合にはもちろん固体の薬剤担体が使用される。非経口組成物用には、担体は一般的には少なくとも大部分で殺菌水を含んでなるが、例えば溶解を助けるための他の成分を含むことができる。担体が食塩水、グルコース溶液または食塩およびグルコース溶液の混合物を含んでなる注射溶液を、例えば、製造することができる。注射懸濁剤を製造することもでき、この場合には適宜液体担体、懸濁化剤などを使用できる。使用直前に液体形態調剤に転化させることを意図する固体形態調剤も包含される。皮下投与に適する組成物では、担体は場合により浸透促進剤および／または適当な湿潤剤を、場合により少部分のいずれかの性質の適当な添加剤と組み合わせて、含んでなることができ、これらの添加剤は皮膚に有意な悪影響を与えない。該添加剤は皮膚に対する投与を促進させ、および／または所望する組成物の製造を助ける。これらの組成物は種々の方法で、例えば、経皮パッチとして、滴下剤として、軟膏として、投与することができる。本発明の化合物は吸入または通気法により、この方法を介する投与に関する技術で使用されている方法および調剤を用いて、投与することもできる。それ故、一般的には本発明の化合物は肺に対して液剤、懸濁剤または乾燥粉剤の形態で投与することができる。経口もしくは鼻吸入または通気法による液剤、懸濁剤または乾燥粉剤の送達用に開発されたいずれのシステムも本化合物の投与に適する。

10

20

30

40

50

【0220】

式(I)の化合物の溶解を助けるために、適当な成分、例えばシクロデキストリン類、を組成物中に含むことができる。適するシクロデキストリン類は、- - -シクロデキストリン類またはシクロデキストリンのアンヒドログルコース単位の1つもしくはそれ以上のヒドロキシ基がC₁~₆アルキル、特にメチル、エチルまたはイソプロピルで置換されているエーテル類およびそれらの混合エーテル類、例えば不規則的にメチル化された-CD；ヒドロキシC₁~₆アルキル、特にヒドロキシエチル、ヒドロキシ-プロピルまたはヒドロキシブチル；カルボキシC₁~₆アルキル、特にカルボキシメチルまたはカルボキシ-エチル；C₁~₆アルキルカルボニル、特にアセチル、で置換されているものである。-CD、不規則的にメチル化された-CD、2,6-ジメチル-CD、2-ヒドロキシエチル-CD、2-ヒドロキシエチル-CD、2-ヒドロキシプロピル-CDおよび(2-カルボキシメトキシ)プロピル-CD、そして特に2-ヒドロキシプロピル-CD(2-HP-CD)、が錯化剤および／または溶解剤として特に顕著である。

【0221】

混合エーテルの用語は、少なくとも2個のシクロデキストリンヒドロキシ基が異なる基、例えばヒドロキシ-プロピルおよびヒドロキシエチル、でエーテル化されたシクロデキストリン誘導体を示す。

【0222】

平均モル置換(M.S.)が1モルのアンヒドログルコース当たりのアルコキシ単位の平均数の測定値として使用される。平均置換度(D.S.)は、1個のアンヒドログルコース単位当たりの置換されたヒドロキシルの平均数をさす。M.S.およびD.S.値は例えば核磁気共鳴(NMR)、質量分析(MS)および赤外分光(IR)の如き種々の分析技術により測定することができる。使用する技術によって、わずかに異なる値がある特定のシクロデキストリン誘導体に関して得られうる。好ましくは、質量分析により測定して、M.S.は0.125~1.0の範囲でありそしてD.S.は0.125~3の範囲である。

【0223】

経口または直腸投与用の他の適する組成物は、式(I)の化合物および1種もしくはそれ以上の適当な薬剤学的に許容可能な水溶性重合体を含んでなる固体分散液よりなる粒子を含んでなる。

【0224】

以下で使用される用語「固体分散液」は、少なくとも二種の成分、この場合には式(Ⅰ)の化合物および水溶性重合体、を含んでなる固体状態（液体または気体状態に反して）の系を定義し、ここでは一方の成分が他方の1種または複数の成分（この場合には当該技術で既知である追加の薬剤学的に許容可能な調合剤、例えば可塑剤、防腐剤などが含まれる）中に大体均一に分散されている。成分の該分散液がそのような場合には、系は全体に化学的および物理的に均一もしくは均質であるかまたは熱力学で定義されると一相よりなっており、そのような固体分散液は「固溶体」と称されるであろう。固溶体中の成分は一般的にそれらが投与される生体に対して容易にバイオアベイラブルであるため、固溶体が好ましい物理的系である。この利点は多分、固溶液が例えば胃腸液の如き液体媒体と接触した時に液体溶液を容易に形成しうることにより説明することができる。溶解の容易さは、少なくとも一部は、固溶液からの成分の溶解に必要なエネルギーが結晶性または微結晶性固相からの成分の溶解に必要なものより少ないとによる。

10

【0225】

用語「固体分散液」は、固溶液より全体的に均質でない分散液も含んでなる。そのような分散液は全体に化学的および物理的に均一でないかまたは1つより多い相を含んでなる。例えば、用語「固体分散液」は式(Ⅰ)の非晶質、微結晶性もしくは結晶性化合物、または非晶質、微結晶性もしくは結晶性水溶性重合体、或いは両者が、水溶性重合体もしくは式(Ⅰ)の化合物を含んでなる別の相または式(Ⅰ)の化合物および水溶性重合体を含んでなる固溶体の中に大体均一に分散されている範囲または小さい領域を有する系もさす。該範囲は、幾つかの物理的特徴により顕著に特徴づけられる固体分散液内の領域であり、寸法が小さく、そして固体分散液全体にわたり均一に且つ不規則的に分布されている。

20

【0226】

固体分散液を製造するためには、溶融・押し出し、噴霧・乾燥および溶解・蒸発を包含する種々の技術が存在する。

【0227】

溶解・蒸発法は下記の段階を含んでなる：

- 式(Ⅰ)の化合物および水溶性重合体を適当な溶媒中に、場合により高められた温度で、溶解させ、
- a)で生じた溶液を、場合により真空下で、溶媒が蒸発するまで加熱する。溶液を大きい表面上に注いで薄い膜を形成し、そしてそこから溶媒を蒸発させることもできる。

30

【0228】

噴霧・乾燥技術では、二成分を適当な溶媒中に溶解させそして生じた溶液を次に噴霧乾燥器のノズルを通して噴霧し、引き続き生じた小滴から溶媒を高められた温度で蒸発させる。

【0229】

固体分散液を製造するための好ましい技術は下記の段階を含んでなる溶融・押し出し法である：

- 式(Ⅰ)の化合物および適当な水溶性重合体を混合し、
- 場合により、添加剤をこのようにして得られた混合物と配合し、
- このようにして得られた配合物を均質な溶融物が得られるまで加熱そして混和し、
- このようにして得られた溶融物を1つもしくはそれ以上のノズルの中に強制的に送り、そして
- 溶融物をそれが固化するまで冷却する。

40

【0230】

用語「溶融する(melt)」および「溶融(melting)」は広く解釈すべきである。これらの用語は固体状態から液体状態への変更を意味するだけでなく、ガラス状態またはゴム状態への転移もさすことができ、そしてその場合には混合物の一方の成分が他方の中に大体均質に埋め込まれうる。特別な場合には、一方の成分が溶融そして1種もしくは複数の他方の成分が溶融物中に溶解して溶液を形成し、それが冷却時に有利な溶解性質を有する固溶体を形成しうる。

50

【0231】

上記のようにして固体分散液を製造した後に、得られた生成物を場合により粉碎しそしてふるいにかけることができる。

【0232】

固体分散液生成物を、 $600\text{ }\mu\text{m}$ より小さい、好ましくは $400\text{ }\mu\text{m}$ より小さい、そして最も好ましくは $125\text{ }\mu\text{m}$ より小さい、粒子寸法を有する粒子に粉碎または破碎することができる。

【0233】

上記のようにして製造された粒子を次に従来技術により例えば錠剤およびカプセル剤の如き薬剤投与形態に調合することができる。

10

【0234】

上記の固体分散液調剤技術のパラメーター、例えば最適な溶媒、操作温度、使用する装置の種類、噴霧・乾燥速度、溶融・押し出し器中の生産速度、を当業者が最適化しうることは認識されよう。

【0235】

粒子中の水溶性重合体は、20において $2\%(\text{w/v})$ 水溶液中への溶解時に、 $1\sim5000\text{ MPa.s.}$ 、より好ましくは $1\sim700\text{ MPa.s.}$ 、そして最も好ましくは $1\sim100\text{ MPa.s.}$ の見掛け粘度を有する重合体である。例えば、適する水溶性重合体はアルキルセルロース類、ヒドロキシアルキルセルロース類、ヒドロキシアルキルアルキルセルロース類、カルボキシアルキルセルロース類、カルボキシアルキルセルロース類のアルカリ金属塩類、カルボキシアルキルアルキルセルロース類、カルボキシアルキルセルロースエステル類、澱粉、ペクチン類、キチン誘導体、二-、オリゴ-および多糖類、例えばトレハロース、アルギン酸またはそのアルカリ金属およびアンモニウム塩類、カラゲナン類、ガラクトマンナン類、トラガカント、寒天、アラビアゴム、グアーゴムおよびキサンタンゴム、ポリアクリル酸類およびそれらの塩類、ポリメタクリル酸類およびそれらの塩類、メタクリレート共重合体、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、ポリビニルピロリドンと酢酸ビニルの共重合体、ポリビニルアルコールとポリビニルピロリドンの組み合わせ、ポリアルキレンオキシド類並びにエチレンオキシドとプロピレンオキシドの共重合体を包含する。好ましい水溶性重合体はヒドロキシプロピルメチルセルロースである。

20

【0236】

国際公開WO 97/18839パンフレットに開示されているように、1種もしくはそれ以上のシクロデキストリン類を水溶性重合体として上記の粒子の製造において使用することができる。該シクロヘデキストリン類は、当該技術で既知である薬剤学的に許容可能な未置換のおよび置換されたシクロデキストリン類、より特に、もしくはシクロデキストリン類またはそれらの薬剤学的に許容可能な誘導体、を包含する。

30

【0237】

上記の粒子を製造するために使用できる置換されたシクロデキストリン類は米国特許第3,459,731号に記載されたポリエーテル類を包含する。別の置換されたシクロデキストリン類は、1個またはそれ以上のシクロデキストリンヒドロキシ基の水素がC₁-₆アルキル、ヒドロキシC₁-₆アルキル、カルボキシ-C₁-₆アルキルもしくはC₁-₆アルキルカルボニルC₁-₆アルキルにより置換されたエーテル類またはそれらの混合エーテル類である。特に、そのような置換されたシクロデキストリン類は、1個またはそれ以上のシクロデキストリンヒドロキシ基の水素がC₁-₃アルキル、ヒドロキシC₂-₄アルキルもしくはカルボキシ-C₁-₂アルキルによりまたはより特にメチル、エチル、ヒドロキシエチル、ヒドロキシプロピル、ヒドロキシブチル、カルボキシメチルもしくはカルボキシエチルにより置換されたエーテル類である。

40

【0238】

-シクロデキストリンエーテル類、例えば「未来の医薬(Drugs of the Future)」、9巻、No.8、577-578頁にM.ノグラディ(Nogra

50

d i) (1 9 8 4) により記載されたジメチル - - シクロデキストリンが特に有用性があり、そしてポリエーテル類、例えばヒドロキシプロピル - シクロデキストリンおよびヒドロキシエチル - シクロデキストリンが例である。そのようなアルキルエーテルは約 0 . 1 2 5 ~ 3 、例えば約 0 . 3 ~ 2 、の置換度を有するメチルエーテルでありうる。そのようなヒドロキシプロピルシクロデキストリンは例えば - シクロデキストリンおよびプロピレンオキシドの間の反応から製造することができそして約 0 . 1 2 5 ~ 1 0 、例えば約 0 . 3 ~ 3 、の M S 値を有することができる。

【 0 2 3 9 】

別のタイプの置換されたシクロデキストリン類はスルホブチルシクロデキストリン類である。

10

【 0 2 4 0 】

式 (I) の化合物対水溶性重合体の比は広く変えることができる。例えば 1 / 1 0 0 ~ 1 0 0 / 1 の比を適用することができる。式 (I) の化合物対シクロデキストリンの興味ある比は約 1 / 1 0 ~ 1 0 / 1 の範囲である。より興味ある比は約 1 / 5 ~ 5 / 1 の範囲である。

【 0 2 4 1 】

式 (I) の化合物を表面上に 1 0 0 0 n m より小さい有効平均粒子寸法を保つのに充分な量で表面上に吸着されている表面改質剤を有するナノ粒子の形態に調合することも簡便でありうる。有用な表面改質剤は、式 (I) の化合物の表面に対して物理的に付着するが該化合物に対して化学的に結合しないものを包含すると信じられている。

20

【 0 2 4 2 】

適する表面改質剤は好ましくは既知の有機および無機薬剤賦形剤から選択することができる。そのような賦形剤は種々の重合体、低分子量オリゴマー類、天然生成物および界面活性剤を包含する。好ましい表面改質剤は非イオン性およびアニオン性界面活性剤を包含する。

【 0 2 4 3 】

式 (I) の化合物のさらに別の興味ある調合方法は薬剤組成物を包括しており、それにより式 (I) の化合物が親水性重合体中に導入されそしてこの混合物をコートフィルム状で多数の小球上に適用して、簡便に製造でき且つ経口投与用の薬剤投与形態に適する組成物を生ずる。

30

【 0 2 4 4 】

該球は、中心にある丸いまたは球形の芯、親水性重合体のコーティングフィルムおよび式 (I) の化合物並びに場合によりシール - コーティング層を含んでなる。

【 0 2 4 5 】

球内の芯としての使用のための材料は、該材料が薬剤学的に許容可能であり且つ適切な寸法および硬さを有する限り、多岐にわたる。そのような材料の例は、重合体、無機物質、有機物質、並びに多糖類およびそれらの誘導体である。

【 0 2 4 6 】

投与の容易さおよび薬用量の均一性のために上記の薬剤組成物を単位薬用量に調合することが特に有利である。ここで使用される単位薬用量形態は単位薬用量として適する物理的に分離している単位をさし、各単位は所望する治療効果を生ずるように計算された予め決められた量の有効成分を必要な薬剤担体と共に含有する。そのような単位薬用量形態の例は、錠剤（刻印付きもしくはコーティング錠剤を含む）、カプセル剤、丸剤、粉末パケット、ウエファー、坐薬、注射溶液もしくは懸濁液など、およびそれらの区分された複数分である。

40

【 0 2 4 7 】

H I V 感染症の処置の専門家はここに表示した試験結果から有効 1 日量を決めることができる。一般に、有効 1 日量は 0 . 0 1 m g / k g ~ 5 0 m g / k g の体重、より好ましくは 0 . 1 m g / k g ~ 1 0 m g / k g の体重、であろうと考えられる。必要な薬用量を 2 、 3 、 4 もしくはそれ以上の分割薬用量で 1 日にわたり適当な間隔で投与することが適

50

しる。この分割薬用量は、単位薬用量形態当たり例えば1～1000mg、特に5～200mg、の有効成分を含有する単位薬用量形態として調合することができる。

【0248】

投与の正確な薬用量および頻度は、当業者により良く知られているように、使用される式(I)の特定化合物、処置しようとする特定の症状、処置しようとする症状の重篤度、特定患者の年齢、体重、および全般的な身体状態、並びに個体が受けうる他の投薬に依存する。さらに、該有効1日量は処置する被験者の応答によっておよび/または本発明の化合物を処方する医師の評価によって増減することができる。上記の有効1日量範囲は従つて単に指針でありそして本発明の範囲および使用を何らか限定しようとするものではない。

10

【0249】

式(I)の本化合物はウイルス感染症の処置用に、単独でまたは別の治療剤、例えば抗ウイルス剤、抗生物質、免疫調整剤もしくはワクチンと組み合わせて使用することができる。それらはウイルス感染症の予防用に、単独でまたは別の予防剤と組み合わせて使用することもできる。本化合物は個体を長期間にわたりウイルス感染症に対して保護するためのワクチンおよび方法において使用することができる。これらの化合物はそのようなワクチン中で、単独でまたは本発明の別の化合物と一緒にもしくは別の抗ウイルス剤と一緒に、ワクチン中の逆転写酵素阻害剤の従来の利用と矛盾しない方法で使用することができる。それ故、本化合物はワクチン中で従来から使用されている薬剤学的に許容可能な佐薬と組み合わせそして予防有効量で投与して個体を長期間にわたりHIV感染症から保護することができる。

20

【0250】

また、抗レトロウイルス化合物と式(I)の化合物の組み合わせを医薬として使用することもできる。それ故、本発明はまた抗HIV処置における同時、別個または継続的使用のための組み合わせ調剤としての、(a)式(I)の化合物、および(b)別の抗レトロウイルス化合物を含有する製品にも関する。異なる医薬を单一調剤中で薬剤学的に許容可能な担体と一緒に組み合わせることができる。この別の抗レトロウイルス化合物は既知の抗レトロウイルス化合物、例えばスラミン(suramine)、ペントミジン(pentamidine)、チモペンチン(thymopenтин)、カスタノスペルミン(castanospermine)、デキストラン(硫酸デキストラン)、フォスカルネット-ナトリウム(foscarnet-sodium)(ホスホノ蟻酸三ナトリウム)、ヌクレオシド逆転写酵素阻害剤、例えばジドブジン(zidovudine)(3'-アジド-3'-デオキシチミジン、AZT)、ジダノシン(didanosine)(2',3'-ジデオキシイノシン、ddI)、ザルシタビン(zalcitabine)(ジデオキシシチジン、ddC)またはラミブジン(2'-3'-ジデオキシ-3'-チアシチジン、3TC)、スタブジン(stavudine)(2',3'-ジデオキシ-3'-デオキシチミジン、d4T)、アバカビル(abacavir)など；非ヌクレオシド逆転写酵素阻害剤、例えばネビラビン(nevirapine)(11-シクロ-5,11-ジヒドロ-4-メチル-6H-ジピリド-[3,2-b:2',3'-e][1,4]ジアゼピン-6-オン)、エファビレンツ(efavirenz)、デラビルジン(delavirdine)、TMC-120、TMC-125など；ホスホネート逆転写酵素阻害剤、例えばテノフォビル(tenofovir)など；TIBO(テトラヒドロ-イミダゾ[4,5,1-jk][1,4]-ベンゾジアゼピン-2(1H)-オンおよびチオン)-タイプの化合物、例えば(S)-8-クロロ-4,5,6,7-テトラヒドロ-5-メチル-6-(3-メチル-2-ブチニル)-イミダゾ[4,5,1-jk][1,4]ベンゾジアゼピン-2(1H)-オン；-APA(-アミノフェニルアセトアミド)タイプの化合物、例えば-[(2-ニトロフェニル)アミノ]-2,6-ジクロロベンゼン-アセトアミドなど；トランス-活性化蛋白質の阻害剤、例えばTAT-阻害剤、例えばRO-5-3335、またはREV阻害剤など；プロテアーゼ阻害剤、例えばインジナビル(indinavir)、サキナビル(saquinavir)、ロピナ

30

40

50

ビル(l o p i n a v i r) (A B T - 3 7 8) 、 ネルフィナビル(n e l f i n a v i r) 、 アンプレナビル(a m p r e n a v i r) 、 T M C - 1 2 6 、 B M S - 2 3 2 6 3 2 、 V X - 1 7 5 など； 融合阻害剤、 例えば T - 2 0 、 T - 1 2 4 9 など； C X C R 4 受容体拮抗物質、 例えば A M D - 3 1 0 0 など； ウイルスインテグラーゼの阻害剤； ヌクレオチド類似逆転写酵素阻害剤、 例えば テノフォビル(t e n o f o v i r) など； リボヌクレオチド還元酵素阻害剤、 例えば ヒドロキシウレアなどでありうる。

【 0 2 5 1 】

本発明の化合物をウイルス寿命サイクルの種々の事象を標的にする別の抗ウイルス剤と共に投与することにより、 これらの化合物の治療効果を強めることができる。 上記の組み合わせ療法は、 組み合わせの各成分が H I V 複製の異なる部位に対して作用するため、 H I V 複製の阻害において相乗効果を与える。 そのような組み合わせの使用は、 抗レトロウイルス剤が単一療法として投与される場合に比べて所望する治療または予防効果に関して必要であろう特定の従来の抗レトロウイルス剤の薬用量を減ずることができる。 これらの組み合わせは剤の抗ウイルス活性を妨害せずに従来の単一抗レトロウイルス療法の副作用を減少または排除できる。 これらの組み合わせは、 付随する毒性を最少にしながら、 単一剤療法に対する耐性の可能性を減ずる。 これらの組み合わせは付隨する毒性を増加させずに従来の剤の効果も増加させうる。

10

【 0 2 5 2 】

本発明の化合物は、 免疫調整剤、 例えば レバミソール(l e v a m i s o l e) 、 ブロピリミン(b r o p i r i m i n e) 、 抗ヒトアルファインターフェロン抗体、 インターフェロンアルファ、 インターロイキン2、 メチオニンエンカファリン(m e t h i o n i n e e n k e p h a l i n) 、 ジエチルジチオカルバメート、 腫瘍壞死因子、 ナルトレキソン(n a l t r e x o n e) など； 抗生物質、 例えば ペンタミジンイセチオレート(p e n t a m i d i n e i s e t h i o r a t e) など； コリン作用剤、 例えば タクリン(t a c r i n e) 、 リバスチグミン(r i v a s t i g m i n e) 、 ドネペジル(d o n e p e z i l) 、 ガラントミン(g a l a n t a m i n e) など； N M D A 経路遮断薬、 例えば 感染症および疾病、 または H I V 感染症に関連する疾病もしくは徵候、 例えば エイズおよび A R C 、 例えば 痴呆症、 を予防するかまたは戦うためのメマンチン(m e m a n t i n e) 、 と組み合わせて投与することもできる。 式(I) の化合物を別の式(I) の化合物と組み合わせることもできる。

20

【 0 2 5 3 】

本発明は H I V 感染症を予防または処置するための本化合物の使用に焦点を当てているが、 本化合物はウイルスの寿命サイクルにおける必須事象に関して同様な逆転写酵素類に依存する別のウイルスの阻害剤として使用することもできる。

30

【 0 2 5 4 】

下記の実施例は本発明を説明することためのものである。

【 実施例 】

【 0 2 5 5 】

以下で、「 D M F 」は N , N - ジメチルホルムアミドとして定義され、「 D I P E 」はジイソプロピルエーテルとして定義され、「 T H F 」はテトラヒドロフランとして定義され、「 D M A 」は N , N - ジメチルアセトアミドとして定義され、「 D M S O 」はジメチルスルホキシドとして定義され、「 D M E 」はジメチルエーテルとして定義され、「 E t O A c 」は酢酸エチルとして定義され、「 E D C I 」は N ' - (エチルカルボンイミドイル) - N , N - ジメチル - 1 , 3 - プロパンジアミンとして定義される。

40

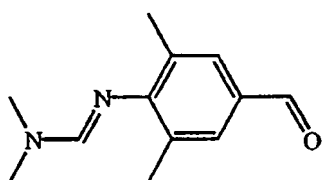
A . 中間化合物の製造

実施例 A 1

a) 中間体 1 の製造

【 0 2 5 6 】

【化62】



【0257】

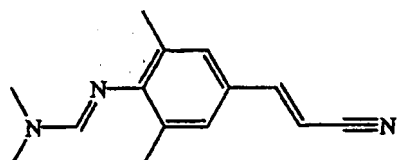
nBuLi (0.012モル)を-70度N- (4-ブロモ-2,6-ジメチルフェニル)-N,N-ジメチルメタンイミド (0.0078モル)のTHF (20ml)中混合物にN₂流下で滴下した。混合物を-30度30分間にわたり攪拌し、次に-70度に冷却した。DMF (0.078モル)のTHF (30ml)中混合物を滴下した。混合物を-70度2時間にわたり攪拌し、次に0度にし、H₂O中に注ぎそして酢酸エチルで抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。収量: 1.8gの中間体1。

10

b) 中間体2の製造

【0258】

【化63】



20

【0259】

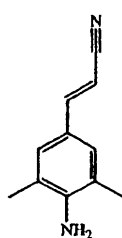
(シアノメチル)ホスホン酸ジエチル (0.0037モル)のTHF (10ml)中混合物をN₂流下で5度に冷却した。カリウムtert.-ブトキシド (0.0037モル)を一部分ずつ加えた。混合物を5度で30分間にわたり攪拌し、次に室温で30分間にわたり攪拌した。中間体1 (0.0024モル)のTHF (10ml)中混合物を加えた。混合物を室温で1時間にわたり攪拌し、次にH₂O中に注ぎ出しそしてCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.82g (100%)の中間体2。

30

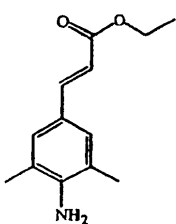
c) 中間体3および中間体22の製造

【0260】

【化64】



中間体3



中間体22

40

【0261】

中間体2 (0.059モル)およびZnCl₂ (0.299モル)のエタノール (150ml)中混合物を24時間にわたり攪拌しそして還流し、次にK₂CO₃溶液 (水中10%)中に注ぎ出しそしてCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣 (9g)をDIEPから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 0.8g (6%)の中間体22。濾液を濃縮しそしてDIEPから再結晶化させて6gの中間体3を得た。

50

【0262】

或いは、中間体3は下記の通りにしても製造された：

159gの4-ヨード-2,6-ジメチル-ベンゼンアミンの溶液に63.8gの酢酸ナトリウムを加えた。反応混合物を窒素雰囲気下に保った。7gの湿った木炭上パラジウム(Pd/C 10%)および64.4mlのアクリロニトリルを加えた。反応混合物を130℃に加熱しそして一晩にわたり攪拌した。室温に冷却した後に、0.5lのトルエンおよび0.5lのN,N-ジメチルアセトアミドを加えた。反応混合物をジカライト(Dicalite)上で濾過しそしてフィルターを0.5lのトルエンで洗浄した。水(6l)を混合物に加え、それを30分間にわたり攪拌した。層を分離した。水層に、1lのトルエンを加えそして混合物を30分間にわたり攪拌した。層を再び分離した。分離した有機層を集めそして溶媒を蒸発させて、123gの中間体3を生成した。

10

【0263】

中間体3を下記の通りにしてその塩酸塩に転化させた。123gの中間体3の630mlのエタノール中混合物に1.25lのジイソプロピルエーテルを加えた。反応混合物を窒素雰囲気下に保った。混合物を60℃に加熱しそして30分間にわたり攪拌した。120mlの塩酸の2-プロパノール中6N溶液を加えそして混合物を30分間にわたり攪拌した。室温に冷却した後に、反応混合物を濾過しそして残渣を100mlの2-プロパノールで洗浄した。生じた残渣を減圧下で50℃で乾燥した。収量：103g(77%)の中間体3の塩酸塩(1:1)。

20

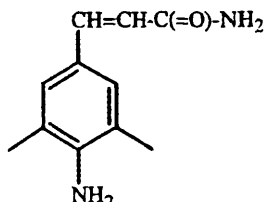
【0264】

中間体3(E)は下記の通りにして製造された：

x) 中間体3a(E)の製造

【0265】

【化65】



中間体3a(E)

30

【0266】

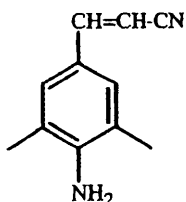
10mlの乾燥アセトニトリル中に、2.00g(10.0モル)の4-ブロモ-2,6-ジメチルアニリン、1.07g(1.5当量)のアクリルアミド、224mg(0.1当量)のPd(OAc)₂、609mg(0.2当量)のトリス(2-メチルフェニル)ホスфинおよび1.52gのN,N-ジエチルエタンエミンを溶解させた。混合物にN₂を20分間にわたり流しそして70℃で一晩にわたり攪拌した。混合物を150mlの塩化メチレンで希釈し、飽和NaHCO₃水溶液で洗浄し、乾燥し(飽和NaCl, Na₂SO₄)そして濾過した。溶媒を蒸発させそして残渣をジイソプロピルエーテル中で攪拌し、引き続き濾過した。収量：1.51g(79.5%)の中間体3a(E)。

40

y) 中間体3(E)の製造

【0267】

【化66】



中間体 3(E)

10

【0268】

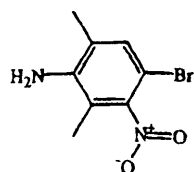
P O C l ₃ (3 ml) を 0℃ に冷却しそして 500 mg (2.63 ミリモル) の中間体 3 a (E) を加えた。30 分後に、冷却浴を除去しそして混合物を 20℃ で一晩にわたり攪拌した。混合物を 150 ml のジイソプロピルエーテルに激しく攪拌しながら滴下した。沈澱を濾過しそしてジイソプロピルエーテルで洗浄した。残渣を 100 ml の酢酸エチル / 100 ml の飽和 Na H C O ₃ 水溶液に加えそして攪拌した。酢酸エチル層を分離し、乾燥し(飽和 Na C l, Na ₂ S O ₄)そして濾過した。溶媒を蒸発させた。収量：380 mg (84%) の中間体 3 (E)。

d) 中間体 4 の製造

【0269】

20

【化67】



【0270】

4 - ブロモ - 2 , 6 - ジメチルベンゼンアミン (0.024 モル) の H ₂ S O ₄ (30 ml) 中混合物を -5℃ で攪拌した。K N O ₃ (0.024 モル) をゆっくり加えた。混合物を -5℃ で 30 分間にわたり攪拌し、H ₂ O 中に注ぎ出しそして酢酸エチルで抽出した。有機層を H ₂ O で洗浄し、分離し、乾燥し (M g S O ₄) 、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣 (0.058 g, 95%) をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した (溶離剤 : シクロヘキサン / 酢酸エチル ; 70 / 30 ; 15 - 40 μm)。純粹画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量 : 4.1 g の中間体 4。

30

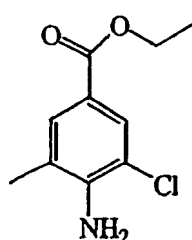
実施例 A 1 A

中間体 2 8 の製造

【0271】

40

【化68】



【0272】

1 - クロロ - ピロリジン - 2 , 5 - ジオン (0.032 モル) を 60℃ で 4 - アミノ - 3 - メチル - 安息香酸エチルエステル [C A S 4 0 8 0 0 - 6 5 - 5] (0.029 モル

50

) の CH_3CN (50ml) 中混合物に加えた。混合物をゆっくり攪拌しそして還流した。10% K_2CO_3 を加えた。混合物を CH_2Cl_2 で抽出した。有機層を蒸発させた。残渣 (6.6g) をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤: シクロヘキサン / EtOAc 85/15; 15-40 μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 5.2g の中間体 28 (84%)。

実施例 A 2

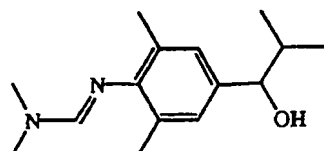
4-[(1,4-ジヒドロ-4-オキソ-2-ピリミジニル)アミノ]ベンゾニトリル (0.12モル) の POCl_3 (90ml) 中混合物をアルゴン下で20分間にわたり攪拌しそして還流した。反応混合物を750mlの氷/水上にゆっくり注ぎ、そして固体を濾過により分離した。固体を500mlの水中に懸濁させ、そして懸濁液のpHを2.0% NaOH 溶液の添加により中性に調節した。固体を濾過により再び分離し、200mlの2-プロパノン中に懸濁させ、そして1000mlの CH_2Cl_2 を加えた。全ての固体が溶解するまで混合物を加熱した。室温に冷却した後に、水層を分離し、そして有機層を乾燥した。濾過による乾燥剤の除去中に、白色固体が濾液中に生成した。冷凍器中の濾液のさらなる冷却、その後の濾過で、21.38g (77.2%) の4-[(4-クロロ-2-ピリミジニル)アミノ]ベンゾニトリル(中間体5)を生成した。

実施例 A 3

a) 中間体 6 の製造

【0273】

【化69】



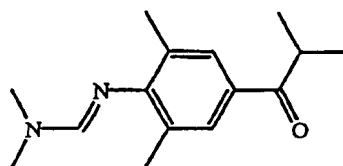
【0274】

$n\text{BuLi}$ (0.024モル) を -70 度で $\text{N}^+ - (4\text{-ブロモ}-2,6\text{-ジメチルフェニル})-\text{N},\text{N}\text{-ジメチルメタンイミド}$ (0.0157モル) の THF (50ml) 中混合物に N_2 流下で滴下した。混合物を -30 度で30分間にわたり攪拌し、次に -70 度に冷却した。2-メチルプロパナル (0.055モル) の THF (50ml) 中溶液を加えた。混合物を -70 度で2時間にわたり攪拌し、次に 0 度にし、 H_2O 中に注ぎ出しそして CH_2Cl_2 で抽出した。有機層を分離し、乾燥し (MgSO_4)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣 (6.7g) をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤: $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{CH}_3\text{OH}/\text{NH}_4\text{OH}$ 95/5/0.5; 15-40 μm)。2画分を集めそして溶媒を蒸発させた。画分1: 収量: 1.5g の中間体6 (38%)。

b) 中間体 7 の製造

【0275】

【化70】



【0276】

トリス [2-(2-メトキシエトキシ)エチル]アミン (0.0193モル) を室温で中間体6 (0.0048モル) の CH_2Cl_2 (20ml) 中溶液に加えた。 KMnO_4 (0.0193モル) を一部分ずつ加えた。混合物を室温で一晩にわたり攪拌し、次にセライト上で濾過しそして CH_2Cl_2 で洗浄した。有機層を 10% K_2CO_3 で洗浄し、

10

20

30

40

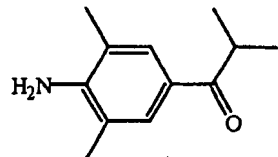
50

分離し、乾燥し ($MgSO_4$)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。収量：1.2 g (100%) の中間体7。

c) 中間体8の製造

【0277】

【化71】



10

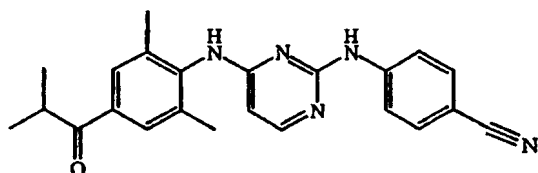
【0278】

中間体7(0.0043モル)およびZnCl₂(0.017モル)のエタノール(20ml)中混合物を一晩にわたり攪拌しそして還流し、H₂O中に注ぎ出しそしてCH₂Cl₂/CH₃OHで抽出した。有機層を分離し、乾燥し($MgSO_4$)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。収量：0.94 g (82%) の中間体8。

d-1) 中間体9の製造

【0279】

【化72】



20

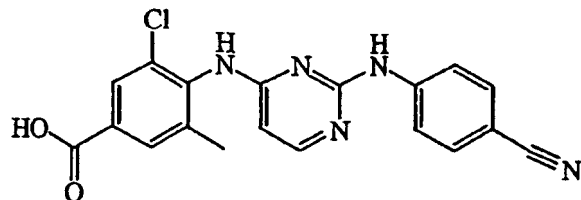
【0280】

中間体8(0.0049モル)および中間体5(0.0025モル)の混合物を150で2時間にわたり攪拌しそして10%K₂CO₃/CH₂Cl₂/CH₃OH中に加えた。有機層を分離し、乾燥し($MgSO_4$)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣(1.3 g)をDIEから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。母液をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤: CH₂Cl₂/CH₃OH 98.5/1.5; 15-40 μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.21 g の中間体9。

d-2) 中間体29の製造

【0281】

【化73】



30

30

40

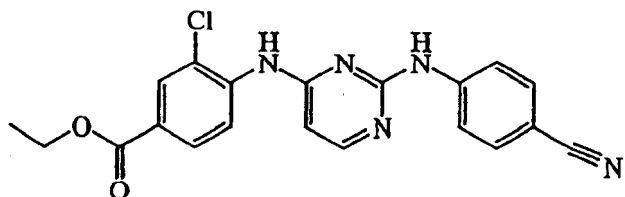
【0282】

中間体28(0.023モル)および中間体5(A2に従い製造される)(0.025モル)のHCl 3N(10ml)中混合物を105で攪拌し、次に室温にしそして濾過した。沈澱をDIEで洗浄しそして乾燥した。収量: 8.4 g の中間体29(96%)。

d-3) 中間体30の製造

【0283】

【化74】



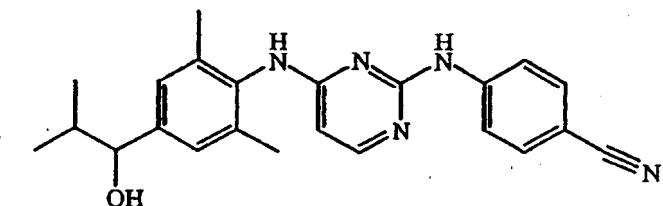
【0284】

4 - アミノ - 3 - クロロ安息香酸エチルエステル [C A S 8 2 7 6 5 - 4 4 - 4] (0 . 0 2 モル) および中間体 5 (A 2 に従い製造される) (0 . 0 2 4 3 モル) の 1 - メチル - ピロリジン - 2 - オン (4 0 m l) 中混合物を 1 8 0 ° で 2 時間にわたり攪拌し、次に H₂O 中に注ぎ出しそして E t O a c (8 0 m l) で 3 回抽出した。有機層を分離し、乾燥し (M g S O₄) 、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣 (1 0 g) をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した (溶離剤 : C H₂C l₂ 1 0 0 ; 1 5 - 3 0 μm) 。 2 画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量 : 1 . 7 g の F 1 および 1 g の F 2 。 F 2 をジエチルエーテル中に加えた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量 : 0 . 9 5 g の中間体 3 0 (1 2 %) 。

e - 1) 中間体 1 7 の製造

【0285】

【化75】



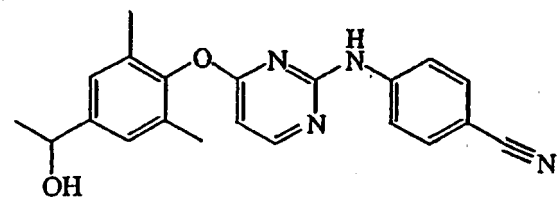
【0286】

N a B H₄ (0 . 0 0 0 1 モル) を 5 ° で 中間体 9 (0 . 0 0 0 1 モル) のエタノール (7 m l) 中混合物に N₂ 流下で一部分ずつ加えた。混合物を 5 ° で 1 時間にわたり攪拌し、氷上に注ぎ出しそして C H₂C l₂ で抽出した。有機層を分離し、乾燥し (M g S O₄) 、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣 (0 . 1 g) を D I P E から結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量 : 0 . 0 4 4 g の中間体 1 7 。

e - 2) 中間体 3 2 の製造

【0287】

【化76】



【0288】

B u L i 1 . 6 M (0 . 0 0 9 モル) を - 7 8 ° で

【0289】

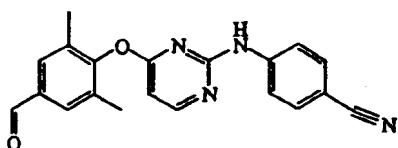
10

20

30

40

【化77】



【0290】

(中間体31)(A4aに従い製造される)(0.0029モル)のTHF(25ml)中混合物にN₂流下で加えた。混合物を-78℃で10分間にわたり攪拌し、次に室温にしそして3時間にわたり攪拌した。H₂Oを加えた。混合物をCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣(1.28g)をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤: CH₂Cl₂/CH₃OH/NH₄OH 98/2/0.1; 15-40μm)。3画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.189gの画分1、0.14gの画分2および0.5gの画分3(48%)。画分3をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤: CH₂Cl₂/EtOAc 80/20; 10μm)。2画分(F1、F2)を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.25gのF1(24%)および0.1gのF2。F1をジエチルエーテルから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 0.21gの中間体32(20%)。

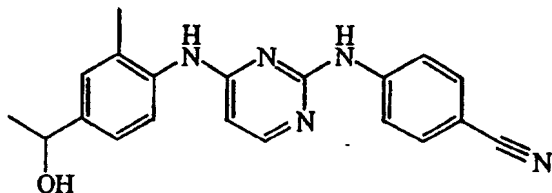
10

20

e-3) 中間体34の製造

【0291】

【化78】



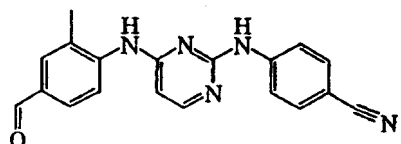
【0292】

30

ヨウ化メチルマグネシウムの溶液(ジエチルエーテル中1.0M)(0.6ml)を

【0293】

【化79】



【0294】

40

中間体33(A5.aに従い製造される)(0.0006モル)のTHF(3ml)中溶液に加えた。混合物を2時間にわたり攪拌した。H₂Oを加えた。混合物をセライト上で濾過した。H₂Oを加えた。混合物をEtOAcで抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣(0.05g)をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤: CH₂Cl₂/CH₃OH 96/4; 15-40μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.015gの中間体34(7.2%)。

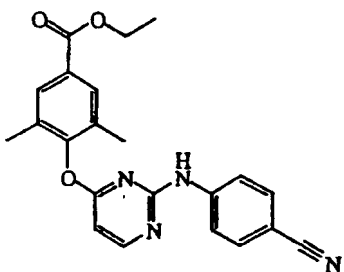
実施例A4

a) 中間体10の製造

【0295】

50

【化80】



【0296】

10

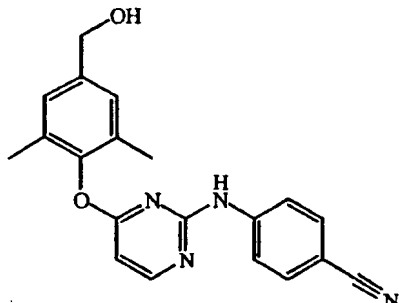
3,5-ジメチル-4-ヒドロキシル安息香酸エチル(0.0025モル)の1,4-ジオキサン(2.5ml)中混合物を室温でN₂流下で攪拌した。水素化ナトリウム(0.0033モル)を加えた。混合物を2分間にわたり攪拌した。中間体5(0.0028モル)を加えた。混合物を10分間にわたり攪拌した。1-メチル-2-ピロリドン(2.5ml)を加えた。混合物を150℃で12時間にわたり攪拌し、H₂O中に注ぎ出してCH₂Cl₂/CH₃OHで抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣(1.7g)をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤:CH₂Cl₂/CH₃OH 92/8; 15-40μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量:0.7gの中間体10(70%)。

b-1) 中間体11の製造

20

【0297】

【化81】



30

【0298】

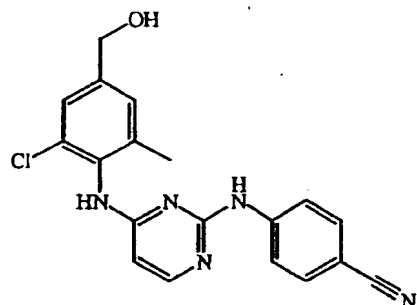
中間体10(0.0005モル)のTHF(5ml)中溶液を0℃でLiAlH₄(0.001モル)のTHF(5ml)中懸濁液にN₂流下で滴下した。混合物を0℃で1時間にわたり攪拌しそしてH₂O(0.5ml)中に注ぎ出した。CH₂Cl₂を加えた。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤:CH₂Cl₂ 100~CH₂Cl₂/CH₃OH 99/1; 5μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。残渣(0.1g)をジエチルエーテルから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量:0.043gの中間体11(24%)。

40

b-2) 中間体37の製造

【0299】

【化82】



10

【0300】

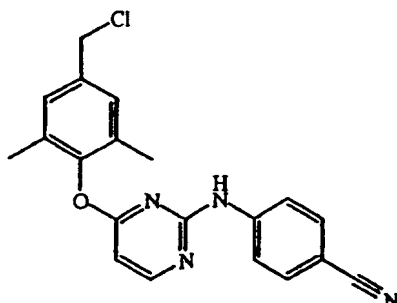
LiAlH_4 (0.0196モル、0.75g)を5で中間体29(A3d-2)(0.0098モル)のTHF(100ml)中混合物に N_2 流下で一部分ずつ加えた。混合物を室温で一晩にわたり攪拌し、EtOAc中に注ぎ出し、次に H_2O 中に加えそしてセライト上で濾過した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO_4)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。収量: 3.4g。この画分をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤: $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{CH}_3\text{OH}/\text{NH}_4\text{OH}$ 97/3/0.1; 15-40μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 1g(27%)。この画分をDipe/ CH_3CN から結晶化させた。沈澱を濾別そして乾燥した。収量: 0.03gの中間体37。

20

c) 中間体12の製造

【0301】

【化83】



30

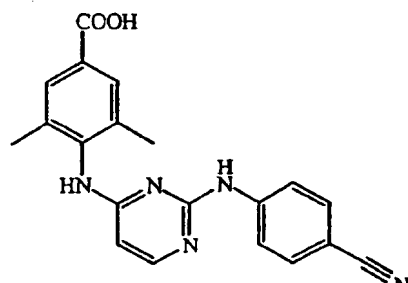
【0302】

中間体11(0.0043モル)の CH_2Cl_2 (50ml)中混合物を0で攪拌した。 SOCl_2 (0.0206モル)を滴下した。混合物を冰水/ K_2CO_3 上に注ぎ出した。混合物を室温で5分間にわたり攪拌した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO_4)、濾過そして溶媒を蒸発させた。収量: 1.5gの中間体12(98%)。

d) 中間体55の製造

【0303】

【化84】



40

50

【0304】

ジョーンズ試薬（0.0084モル）を中間体19（表1参照）（A4b-1に従い製造される）（0.0028モル）のアセトン（50ml）中混合物に加えた。混合物を室温で2時間にわたり攪拌し、次にH₂O中に注ぎ出しそしてNaHC₃O₃で塩基性にした。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量：1.39g。残渣（0.1g）をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した（溶離剤：CH₂Cl₂/CH₃OH/NH₄OH 85/15/1、次にCH₃OH 100）。純粋画分をイソプロパノール/DIPEから結晶化させた。収量：0.071gの中間体55。

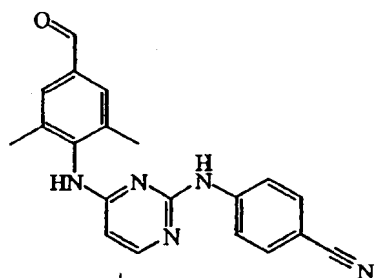
実施例A5

a) 中間体13の製造

10

【0305】

【化85】



20

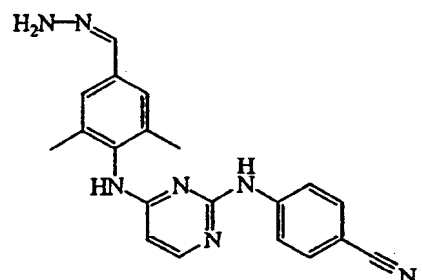
【0306】

中間体19（表1参照）（A4b-1に従い製造される）（0.0037モル）およびNnO₂（0.0185モル）のCH₂Cl₂（100ml）中混合物を室温で一晩にわたり攪拌し、次にセライト上で濾過した。濾液を蒸発させた。収量：1.3gの中間体13。

b) 中間体21の製造

【0307】

【化86】



30

【0308】

中間体13（A5.aに従い製造される）（0.0029モル）およびH₂N-NH₂、H₂O（0.0058モル）のEtOH（10ml）中混合物を室温で一晩にわたり攪拌した。乾固まで溶媒を蒸発させた。収量：0.53gの中間体21。

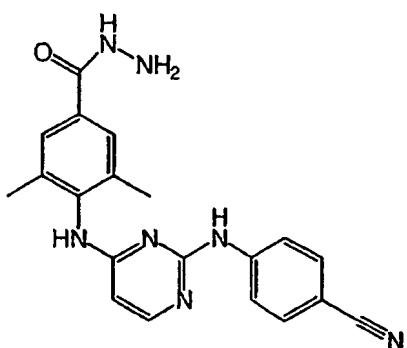
40

実施例A6

中間体14の製造

【0309】

【化87】



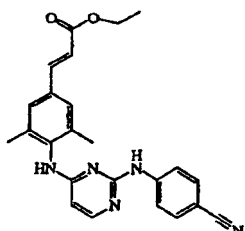
10

【0310】

ヒドラジン（0.0077モル）を

【0311】

【化88】



20

【0312】

(A3.d-1に従い製造される)(0.0005モル)のEtOH(10ml)中混合物に加えた。混合物を一晩にわたり攪拌しそして還流した。ヒドラジン(0.028モル)を加えた。混合物を一晩にわたり攪拌しそして還流した。収量: 0.28gの中間体14。

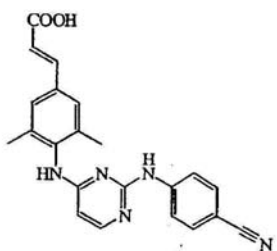
実施例A7

a) 中間体23の製造

30

【0313】

【化89】



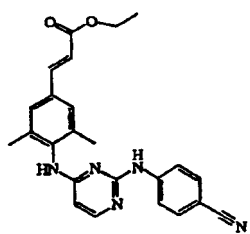
40

【0314】

中間体35

【0315】

【化90】



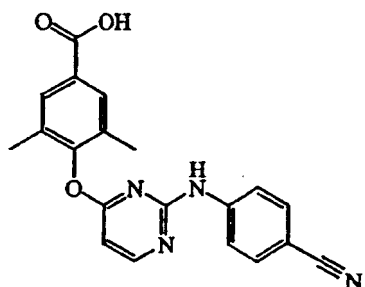
【0316】

(A3.d-1に従い製造される)(0.0056モル)のHCl 3N(60ml)およびiPrOH(15ml)中混合物を一晩にわたり攪拌しそして還流した。沈澱を濾過し、H₂Oで洗浄し、DIEPES中に加えそして乾燥した。収量：2.3gの中間体23(100%)。

b) 中間体56の製造

【0317】

【化91】



10

20

【0318】

中間体10(A4.aに従い製造される)(0.0012モル)のHCl 3N(26ml)およびiPrOH(4ml)中混合物を12時間にわたり攪拌しそして還流した。乾固まで溶媒を蒸発させた。残渣を(CH₃)₂CO中に加えた。溶媒を蒸発させた。残渣をジエチルエーテル中に加えた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量：0.4g(78.5%)。この画分を60で20分間にわたり攪拌した。収量：0.19g。この画分をH₂O/2-プロパノンから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量：0.12gの中間体56(26%)。

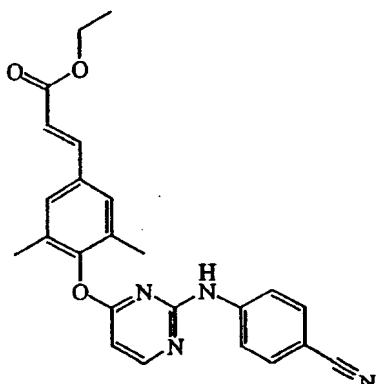
30

実施例A8

a) 中間体24の製造

【0319】

【化92】



40

【0320】

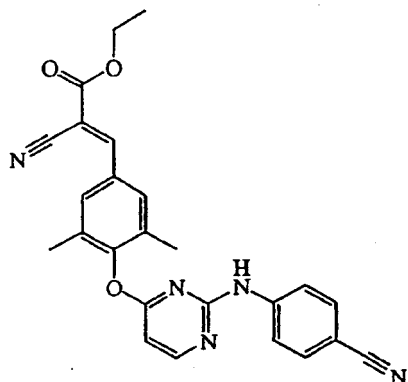
50

中間体 3 1 (A 4 . a に従い製造される) (0 . 0 0 0 5 モル) および (トリフェニルホスホラニリデン) 酢酸エチルエステル [C A S 1 0 9 9 - 4 5 - 2] (0 . 0 0 0 6 モル) の T H F (5 m l) 中混合物を 8 0 °C で 4 8 時間にわたり攪拌し、 H₂O 中に注ぎ出しそして C H₂C l₂ で抽出した。有機層を分離し、乾燥し (M g S O₄) 、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣 (0 . 4 g) を D I P E から結晶化させた。沈殿を濾別しそして乾燥した。収量 : 0 . 0 8 g (3 3 %) 。この画分を D I P E / C H₃C N から結晶化させた。沈殿を濾別しそして乾燥した。収量 : 中間体 2 4 (3 3 %) 。

b) 中間体 2 5 の製造

【 0 3 2 1 】

【 化 9 3 】



10

20

【 0 3 2 2 】

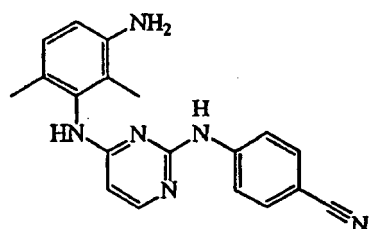
ピペリジン (0 . 0 0 1 1 モル) を室温で 3 0 分間にわたり加えた。中間体 3 1 (A 4 . a に従い製造される) (0 . 0 0 0 5 モル) を加えた。混合物を室温で 1 時間にわたり攪拌し、 H₂O 中に注ぎ出しそして C H₂C l₂ で抽出した。沈殿を濾別しそして乾燥した。残渣 (0 . 2 g) を C H₃C N / D I P E から結晶化させた。沈殿を濾別しそして乾燥した。収量 : 0 . 0 4 8 g の中間体 2 5 (1 9 %) (融点 2 2 2 °C) 。

実施例 A 9

中間体 2 6 の製造

【 0 3 2 3 】

【 化 9 4 】

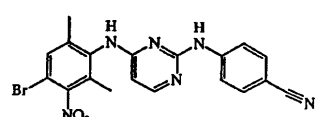


30

40

【 0 3 2 4 】

【 化 9 5 】



(A 3 . d - 1 に従い製造される)

50

【 0 3 2 5 】

(0 . 0 0 1 1 モル) および P d / C (0 . 2 g) のメタノール (3 0 m l) 中混合物を室温で 2 時間にわたり 1 バール圧力下で水素化し、次にセライト上で濾過した。セライト

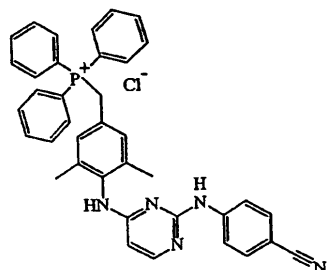
を CH_3OH で洗浄した。乾固まで濾液を蒸発させた。残渣 (0.3 g) を 2-プロパノン / CH_3OH / ジエチルエーテルから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 0.07 g の画分 1。画分 1 をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した (溶離剤: CH_2Cl_2 / CH_3OH 99.5 / 0.5; 5 μm)。3 画分 (F1、F2、F3) を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.0516 g の F1、0.1 g の F2 および 0.15 g の F3。F1 をジエチルエーテル中に加えた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 0.028 g の中間体 26 (8%) (融点 272°)。

実施例 A 1 0

中間体 27 の製造

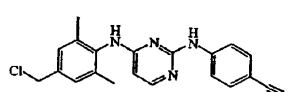
【0326】

【化96】



【0327】

【化97】



(A 4. c に従い製造される) (0.0005 モル)

【0328】

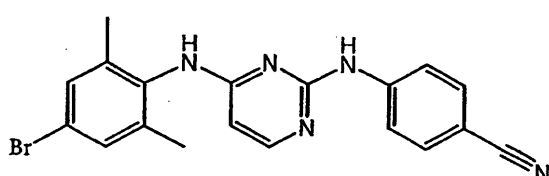
およびトリフェニルホスフィン (0.0005 モル) の CH_3CN (10 ml) 中混合物を週末にわたり攪拌しそして還流した。乾固まで溶媒を蒸発させた。残渣をジエチルエーテル中に加えた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 0.34 g の中間体 27 (94%)。

実施例 A 1 1

中間体 58 の製造

【0329】

【化98】



【0330】

4-ブロモ-2,6-ジメチルベンゼンアミン (0.013 モル) および中間体 5 (0.013 モル) の混合物を 150° で 1 時間にわたり攪拌した。混合物を K_2CO_3 10% 水溶液中に注ぎそして CH_2Cl_2 / MeOH (95 / 5) で抽出した。有機層を分離し、乾燥し (MgSO_4)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣をジイソプロピルエーテルから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 2.3 g (45%)。母液層をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した (溶離剤: CH_2Cl_2 / $\text{CH}_3\text{OH} - \text{NH}_4\text{OH}$ 98.5 / 1.5; 15 - 40 μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.90 g (17%)。中間体 5 の全収量は 3.2 g (62%) であった。

10

20

30

40

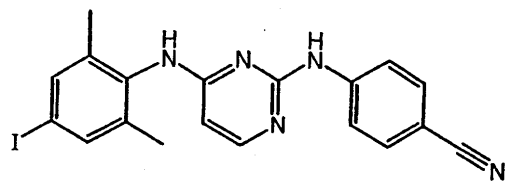
50

【 0 3 3 1 】

中間体 5 9 は同様にして製造された。

【 0 3 3 2 】

【 化 9 9 】



10

中間体 5 9

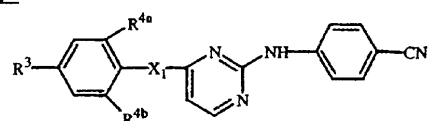
【 0 3 3 3 】

表 1 および 2 は、本発明の化合物の製造に介在する中間体を挙げる。

【 0 3 3 4 】

【表1】

表1



中間体番号	実施例番号	X ₁	R ³	R ^{4a}	R ^{4b}	物理的性質
11	A4b-1	O	-CH ₂ -OH	CH ₃	CH ₃	
12	A4c	O	-CH ₂ -Cl	CH ₃	CH ₃	
16	A3e	NH	-CH(OH)-CH ₃	CH ₃	CH ₃	
17	A3e	NH	-CH(OH)-CH(CH ₃) ₂	CH ₃	CH ₃	
18	A3e	NH	-CH(OH)-CH ₂ -CH ₃	CH ₃	CH ₃	
19	A4b-1	NH	-CH ₂ -OH	CH ₃	CH ₃	
15	A4c	NH	-CH ₂ -Cl	CH ₃	CH ₃	
24	A8a	O	-CH=CH-C(=O)-O-C ₂ H ₅	CH ₃	CH ₃	融点 180°C; (E)
25	A8b	O		CH ₃	CH ₃	融点 222°C; (A)
35	A3d-1	NH	-CH=CH-C(=O)-O-C ₂ H ₅	CH ₃	CH ₃	融点 200°C; (E)
23	A7a	NH	-CH=CH-COOH	CH ₃	CH ₃	
34	A3e-3	NH	-CH(OH)-CH ₃	CH ₃	H	融点 182°C
36	A4b-1	NH	-CH ₂ -OH	CH ₃	H	融点 210°C
37	A4b-2	NH	-CH ₂ -OH	Cl	CH ₃	
38	A4b-1	NH	-CH ₂ -OH	Cl	H	融点 226°C
39	A3e-1	O	-CH(OH)-CH ₃	CH ₃	H	融点 160°C
40	A4b-1	S	-CH ₂ -OH	CH ₃	CH ₃	融点 173°C
41	A4b-1	NH	-CH ₂ -OH	Br	H	融点 234°C
32	A3e-2	O	-CH(OH)-CH ₃	CH ₃	CH ₃	融点 193°C
42	A4b-1	NH	-CH ₂ -OH	Br	CH ₃	融点 250°C
43	A4b-1	NH	-CH ₂ -OH	OH	H	融点 124°C
44	A4b-1	NH	-CH ₂ -OH	H	H	融点 215°C
45	A4b-1	NH	-CH ₂ -OH	O-CH ₃	H	
46	A4b-1	NH	-CH ₂ -OH	CF ₃	H	融点 194°C
47	A4c	NH	-CH ₂ -Cl	Cl	CH ₃	
48	A4c	NH	-CH ₂ -Cl	Cl	H	
49	A3e-1	O	-CH ₂ -OH	CH ₃	H	
50	A4c	O	-CH ₂ -Cl	CH ₃	H	
51	A4b-1	NH	-CH ₂ -OH	C(CH ₃) ₃	H	
52	A4c	NH	-CH ₂ -Cl	CH ₃	H	
53	A4b-1	NH	-CH ₂ -OH	2-フラン	CH ₃	
54	A4c	NH	-CH ₂ -Cl	Br	CH ₃	
57	A7b	O	-CH=CH-COOH	CH ₃	CH ₃	

10

20

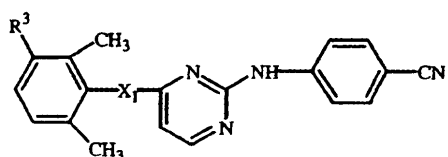
30

40

【0 3 3 5】

【表2】

表2



中間体番号	実施例番号	X ₁	R ³	物理的データ
20	A3e	NH	-CHOH-CH ₃	

10

【0336】

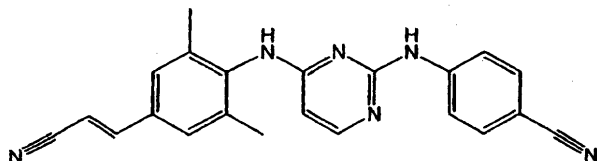
B. 最終化合物の製造

実施例 B 1

化合物 1 の製造

【0337】

【化100】



20

【0338】

中間体 3 (0.034 モル) および中間体 5 (0.0174 モル) の混合物を 150 で 1 時間にわたり攪拌しそして K₂CO₃ 10% / CH₂Cl₂ / CH₃OH 中に加えた。有機層を分離し、乾燥し (MgSO₄)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣 (10 g) をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した (溶離剤: CH₂Cl₂ / 酢酸エチル 80 / 20; 15 - 40 μm)。画分 1 を iPrOH から結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 1.3 g の 4 - [[4 - [[4 - (2 - シアノエテニル) - 2 , 6 - ジメチルフェニル] アミノ] - 2 - ピリミジニル] アミノ] ベンゾニトリル (E) (化合物 1) (20%)。

30

実施例 B 1 A

化合物 1 は以下の通りにしても製造された:

93.9 g (0.45 モル) の実施例 A 1 c に従い製造された中間体 3 の塩酸塩および 109 g (0.4725 モル) の中間体 5 の 1.81 のアセトニトリル中混合物を窒素雰囲気下で製造した。混合物を 69 時間にわたり攪拌しそして還流し、次に 55 に放冷した。混合物を濾過しそして残渣を 200 ml のアセトニトリルで洗浄し、引き続き減圧下で 50 で一晩にわたり乾燥した。144.6 g (0.3666 モル) の得られた固体を 1 l の K₂CO₃ 10% 水溶液にした。混合物を室温で攪拌し、引き続き濾過した。得られた残渣を水で 2 回洗浄し、引き続き 50 で減圧下で乾燥した。残渣を 6.551 のイソプロパノール中に加えそして混合物を還流し、次に一晩にわたり攪拌しそして室温で濾過した。残渣を 50 で減圧下で乾燥した。収量: 113.2 g (68.6%) の 4 - [[4 - [[4 - (2 - シアノエテニル) - 2 , 6 - ジメチルフェニル] アミノ] - 2 - ピリミジニル] アミノ] ベンゾニトリル (E) (化合物 1)。

40

実施例 B 1 B

或いは、化合物 1 は以下の通りにしても製造された:

a) 実施例 A 1 1 に従い製造された中間体 5 8 (0.00021 モル)、アクリロニトリル (CH₂=CH-CN) (0.00213 モル)、Pd(OAc)₂ (0.00004 モル)

50

3 モル) 、 N , N - ジエチルエタンアミン (0 . 0 0 0 0 4 3 モル) およびトリス (2 - メチルフェニル) ホスフィン (0 . 0 0 0 2 1 モル) の C H ₃ C N (7 m l) 中混合物を密封瓶の中で 150 °C で一晩に渡り攪拌した。 H ₂ O を加えた。混合物を C H ₂ C l ₂ で洗浄した。有機層を分離し、乾燥し (M g S O ₄) 、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣 (0 . 1 5 g) をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した (溶離剤 : C H ₂ C l ₂ / 酢酸エチル 80 / 20 ; 15 - 40 μm) 。画分 1 を集めそして溶媒を蒸発させて、 0 . 0 4 5 g の 4 - [[4 - [[4 - (2 - シアノエテニル) - 2 , 6 - ジメチルフェニル] アミノ] - 2 - ピリミジニル] アミノ] ベンゾニトリル (E / Z = 80 / 20) を生成した。固体をジエチルエーテルから結晶化させた。収量 : 0 . 0 3 5 g の 4 - [[4 - [[4 - (2 - シアノエテニル) - 2 , 6 - ジメチルフェニル] アミノ] - 2 - ピリミジニル] アミノ] ベンゾニトリル (E) (化合物 1) (55 %) 10

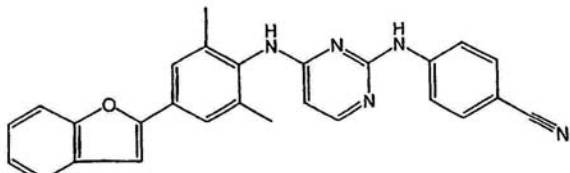
b) 4 . 4 1 g (10 ミリモル) の中間体 5 9 および 15 m l の N , N - ジメチルアセトアミドを 100 m l フラスコ中に窒素下で加えた。この混合物に 0 . 9 8 g の酢酸ナトリウム (12 ミリモル) 、 107 mg (0 . 1 ミリモル Pd) の Pd / C 10 % (湿潤) および 1 m l (15 ミリモル) のアクリロニトリルを加えた。混合物を 140 °C に加熱しそして反応の発生を液体クロマトグラフィーにより追跡した。この反応が 4 - [[4 - [[4 - (2 - シアノエテニル) - 2 , 6 - ジメチルフェニル] アミノ] - 2 - ピリミジニル] アミノ] ベンゾニトリル (E / Z = 80 / 20) を生成し、それを実施例 B 1 B a) 以上で記載された通りにして 4 - [[4 - [[4 - (2 - シアノエテニル) - 2 , 6 - ジメチルフェニル] アミノ] - 2 - ピリミジニル] アミノ] ベンゾニトリル (E) に転化させることができる。 20

実施例 B 2

a) 化合物 2 の製造

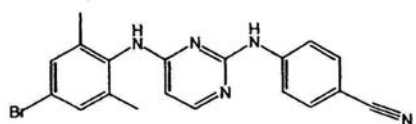
【 0 3 3 9 】

【 化 1 0 1 】



30

(実施例 A 3 . d - 1 に従い製造される)



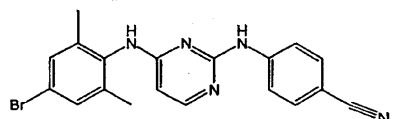
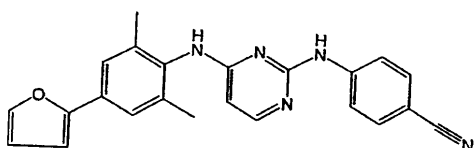
【 0 3 4 0 】

(0 . 0 0 0 2 モル) 、 2 - ベンゾフラニルボロン酸 (0 . 0 0 0 5 モル) 、 Pd (P P h ₃) ₄ (0 . 0 0 0 0 2 モル) および N a ₂ C O ₃ (0 . 0 0 0 7 モル) の D M E (3 m l) 中混合物を密封管の中で 3 時間にわたり攪拌しそして乾燥した。 H ₂ O を加えた。混合物を酢酸エチルで抽出した。有機層を分離し、乾燥し (M g S O ₄) 、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣 (0 . 1 2 6 g) をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した (溶離剤 : C H ₂ C l ₂ / C H ₃ O H 98 / 2 ; 15 - 40 μm) 。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量 : 0 . 0 1 1 g の化合物 2 (10 %) 。 40

b) 化合物 3 の製造

【 0 3 4 1 】

【化102】



(実施例A3. d-1に従い製造される)

10

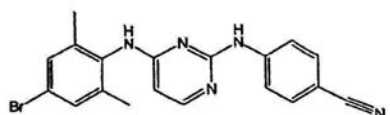
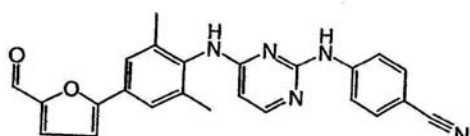
【0342】

(0.0002モル)、トリプチル-2-フラニルスタナン(0.0005モル)およびPd(PPh₃)₄(0.00001モル)のジオキサン(5ml)中混合物を80℃で攪拌した。溶媒を蒸発させた。残渣をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤:CH₂Cl₂/CH₃OH 98/2; 15-40μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。残渣(0.025g)をDIEから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量:0.021gの化合物3(22%)。

c) 化合物104の製造

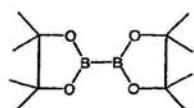
【0343】

【化103】



(実施例A3. dに従い製造される)(0.005モル)、

30



【0344】

[CAS73183-34-3](0.0055モル)、Pd(PPh₃)₄(0.29g)およびK₂CO₃(2.8g、0.02モル)のトルエン(100ml)およびエタノール/水(5~10ml)中混合物を週末にわたり攪拌しそして還流した。5-ブロモ-2-カルボアルデヒド(0.0055モル)およびK₂CO₃(1.4g、0.01モル)を加えた。溶媒を一晩にわたり攪拌しそして還流した。混合物(2.25g)をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤:CH₂Cl₂/CH₃OH 100/0~99/1; 15-40μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量:0.135gの化合物104(6%)。

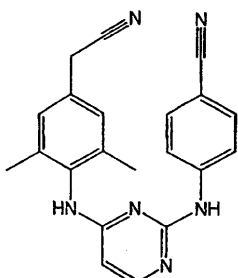
40

実施例B3

化合物4の製造

【0345】

【化104】



【0346】

10

中間体15(表1参照)(A4.cに従い製造される)(0.0005モル)およびN_aCN(0.0011モル)のDMF(5ml)中混合物を80で一晩にわたり攪拌し、H₂O中に注ぎ出しそして酢酸エチルで抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣(0.15g)をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤:CH₂Cl₂/CH₃OH 99/1; 10μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。残渣(0.024g)をカラムクロマトグラフィーによりハイパーシル上で精製した(溶離剤:アセトニトリル/H₂O 52/48; 8μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量:0.02gの化合物4(10%)。

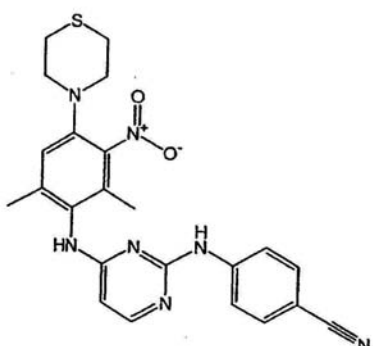
実施例B4

20

a) 化合物5の製造

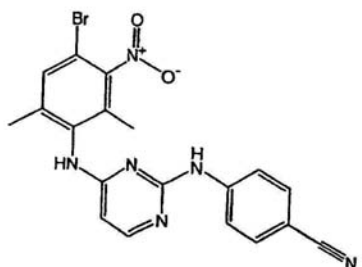
【0347】

【化105】



30

(A3.dに従い製造される)



40

【0348】

(0.0006モル)およびチオモルホリン(0.5g)の混合物を120で48時間にわたり攪拌し、CH₂Cl₂中に加えそして溶媒を蒸発させた。残渣(0.44g)をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤:CH₂Cl₂/CH₃OH 99/1; 10μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量:0.06g(20%)。この画分をジエチルエーテル/2-プロパノンから結晶化させた。沈澱

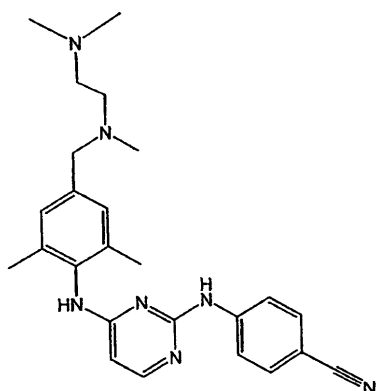
50

を濾別しそして乾燥した。収量：0.035 g の化合物5。

b) 化合物6の製造

【0349】

【化106】



10

【0350】

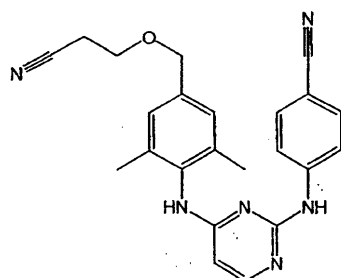
中間体15（表1参照）（A4.cに従い製造される）（0.000137モル）のN,N,N'-トリメチル-1,2-エタンジアミン（2当量、0.000275モル）およびK₂CO₃（2当量、0.000275モル）のCH₃CN（充分量）中混合物を80で12時間にわたり攪拌した。H₂Oを加えた。混合物をCH₂Cl₂で抽出した。抽出物の溶媒を蒸発させた。残渣をクロマトグラフィーにより精製した。生成物画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量：0.006 g の化合物6（10.16%）。

20

c) 化合物7の製造

【0351】

【化107】



30

【0352】

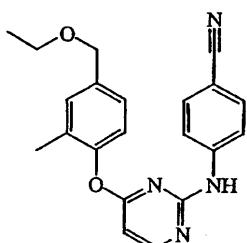
中間体15（表1参照）（A4.cに従い製造される）（0.0005モル）の3-ヒドロキシ-プロパンニトリル（2ml）中混合物を一晩にわたり攪拌し、H₂O中に注ぎ出しそしてCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し（MgSO₄）、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した（溶離剤：CH₂Cl₂/CH₃OH/NH₄OH 99/1/0.1; 15-40 μm）。2画分（F1、F2）を集めそして溶媒を蒸発させた。収量：0.034 g のF1および0.514 g のF2。F2をHCl 3Nで洗浄しそしてCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し（MgSO₄）、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣をDPEから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量：0.039 g の化合物7（18%）。

40

d) 化合物105の製造

【0353】

【化108】



【0354】

10

中間体50（A4cに従い製造される）（0.001モル）、KCN（0.0011モル）およびKI（0.00005モル）のEtOH（15ml）中混合物を4時間にわたり攪拌しそして還流した。乾固まで溶媒を蒸発させた。残渣をCH₂Cl₂/H₂Oの中に加えた。混合物をCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し（MgSO₄）、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣（0.31g）をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した（溶離剤：シクロヘキサン/EtOAc 70/30；10μm）。3画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量：0.044gの画分1、0.11gの画分2および0.055gの画分3。画分3をDIEPから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量：0.046gの化合物105（12%）（融点140）。

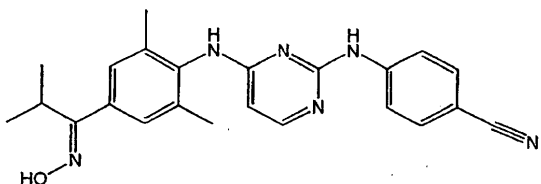
実施例B5

20

a) 化合物8の製造

【0355】

【化109】



【0356】

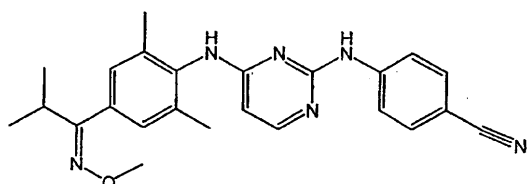
30

中間体9（0.0001モル）およびヒドロキシリルアミン（0.0002モル）のEtOH（7ml）中混合物を室温で3時間にわたり攪拌し、K₂CO₃ 10%中に注ぎ出しそしてCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し（MgSO₄）、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣（0.1g）をDIEP/C₂H₅CNから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量：0.026gの化合物8。

b) 化合物9の製造

【0357】

【化110】



【0358】

40

中間体9（0.0002モル）およびO-メチルヒドロキシリルアミン（0.0003モル）のEtOH（10ml）中混合物を室温で一晩にわたり攪拌し、H₂O中に注ぎ出しそしてCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し（MgSO₄）、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣（0.13g）をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した（溶離剤：シクロヘキサン/iPrOH/NH₄OH；5μm）。純粋画分を

50

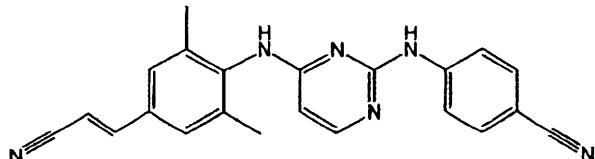
を集めそして溶媒を蒸発させた。残渣(0.06g)をDIP Eから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量:0.036gの化合物9(34%)。

実施例B6

a) 化合物1および10の製造

【0359】

【化111】



10

化合物1=(E)；化合物10=(Z)

【0360】

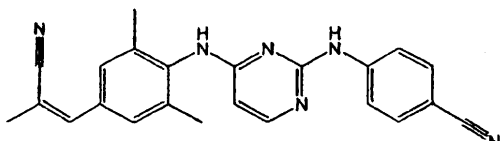
(シアノメチル)トリフェニルホスホニウムクロリド(0.0022モル)およびカリウムtert.-ブトキシド(0.0022モル)のTHF(7ml)中混合物を5で30分間にわたりN₂流下で攪拌し、次に5で30分間にわたり攪拌した。中間体13(0.0015モル)のTHF(7ml)中混合物を加えた。混合物を8時間にわたり暗所で攪拌し、H₂O中に注ぎ出しそしてCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣(1.4g)をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤:トルエン/iPrOH/NH₄OH 96/4/0.1; 15-40μm)。2画分(F1、F2)を集めそして溶媒を蒸発させた。収量:0.165gのF1(E/Z=32/68)(30%)および0.225gのF2(E/Z=90/10)(41%)。F2をCH₃CN/ジエチルエーテルから結晶化させた。収量:0.036gの化合物1(7%)。F1をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤:シクロヘキサン/iPrOH 98/2; 5μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量:0.029gの化合物10(5%)。

20

b) 化合物11(Z)および化合物103(E)の製造

【0361】

【化112】



30

【0362】

カリウムtert.-ブトキシド(0.0196モル)を5で(1-シアノエチル)-ホスホン酸ジエチルエステル(0.0196モル)のTHF(25ml)中混合物にN₂流下で一部分ずつ加えた。混合物を5で30分間にわたり、次に室温で30分間にわたり攪拌した。中間体13(0.0130モル)のTHF(25ml)中溶液を加えた。混合物を室温で一晩にわたり攪拌し、H₂O中に注ぎ出しそしてCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣(5.8g)をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤:トルエン/iPrOH/NH₄OH 92/8/0.5; 15-40μm)。4画分(F1、F2、F3、F4)を集めそして溶媒を蒸発させた。収量:0.21gのF1(混合物E/Z=90/10)、0.836gのF2(混合物E/Z=57/43)、0.9gのF3および0.87gのF4。F3をDIP E/iPrOHから結晶化させて0.7gの化合物

40

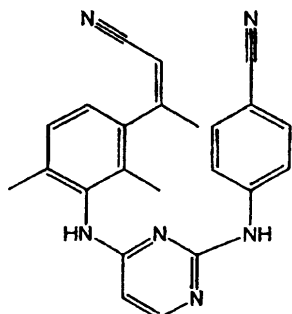
50

11(14%)を与えた。F4をDIPPE/iPrOHから結晶化させて0.67gの化合物103(13%)を与えた。

c) 化合物12および13の製造

【0363】

【化113】



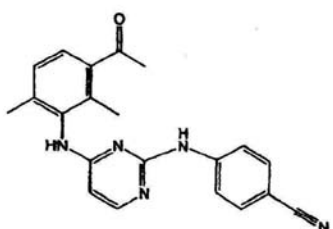
化合物12=(E)
化合物13=(Z)

【0364】

カリウムtert.-ブトキシド(0.0008モル)を5で(シアノメチル)ホスホン酸ジエチルエステル(0.0005モル)のTHF(20ml)中混合物にN₂流下で一部分ずつ加えた。混合物を室温で30分間にわたり攪拌した。

【0365】

【化114】



(A3. d-1に従い製造される)

【0366】

(0.0005モル)のTHF(4ml)中溶液を滴下した。混合物を室温で4時間にわたり攪拌し、H₂O中に注ぎ出しそしてCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。収量0.3g。この画分をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤: CH₂Cl₂/CH₃OH 99/1; 5μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.21g。この画分をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤: シクロヘキサン/酢酸エチル 50/50; 10μm)。2画分(F1、F2)を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.04gのF1および0.047gのF2。F1を70で2時間にわたり乾燥した。収量: 0.038gの化合物13(18%)。F2を70で2時間にわたり乾燥した。収量: 0.041gの化合物12(20%)。

d) 化合物14の製造

【0367】

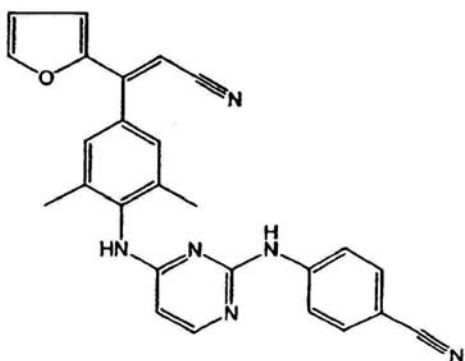
10

20

30

40

【化115】



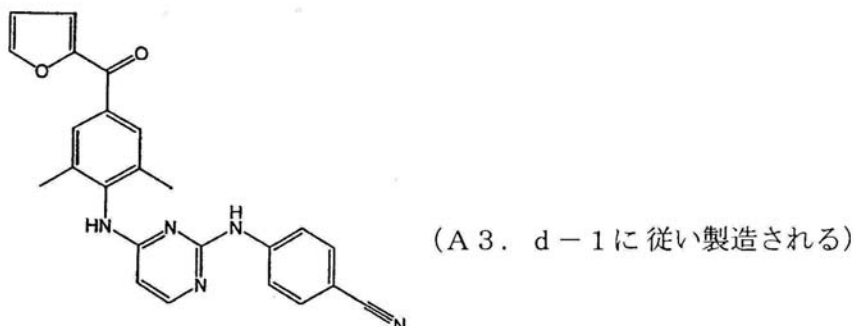
10

【0368】

カリウムtert.-ブトキシド(0.0013モル)を5で(シアノメチル)ホスホン酸ジエチルエステル(0.0013モル)のTHF(10ml)中混合物にN₂流下で一部分ずつ加えた。混合物を5で30分間にわたり攪拌した。

【0369】

【化116】



20

【0370】

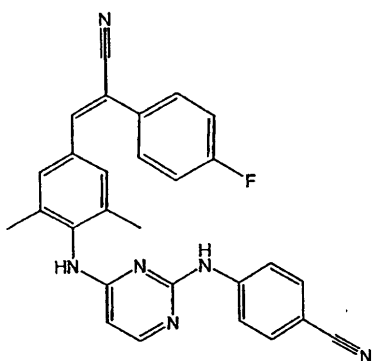
(0.0009モル)のTHF(10ml)中混合物を加えた。混合物を室温で4時間にわたり攪拌し、H₂O中に注ぎ出しそして酢酸エチルで抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣(0.17g)をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤:CH₂Cl₂/CH₃OH 99/1; 5μm)。2画分(F1、F2)を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.054gのF1および0.05gのF2。F1をDIP E/CH₃CNから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 0.046gの化合物14(12%)。

30

e) 化合物15の製造

【0371】

【化117】



40

50

【0372】

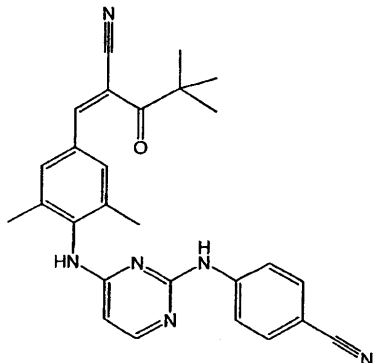
4-フルオロベンゼンアセトニトリル(1.2当量、0.000175ml)を中間体13(0.000146モル)のCH₃OH(1ml)中混合物に加えた。NaOCH₃/CH₃OH(1.2当量、0.000175モル)を室温で加えた。混合物を60で2時間にわたり加え、次に氷水中に注ぎ出しそしてCH₂Cl₂で抽出した。溶媒を蒸発させた。残渣をクロマトグラフィーにより精製した。生成物画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.009gの化合物15(13.42%)。

f) 化合物106の製造

【0373】

【化118】

10



20

【0374】

中間体13(A5.aに従い製造される)(0.0005モル)およびピペリジン(0.0005モル)のエタノール(5ml)中混合物を室温で30分間にわたり攪拌した。4,4-ジメチル-3-オキソ-ペンタンニトリル(0.0011モル)を加えた。混合物を室温で一晩にわたり攪拌し、H₂O中に注ぎ出しそしてCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣(0.3g)をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤: CH₂Cl₂/CH₃OH 99/1; 10μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。残渣(0.2g)をDIPPEから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 0.141gの化合物106(54%)(融点193)。

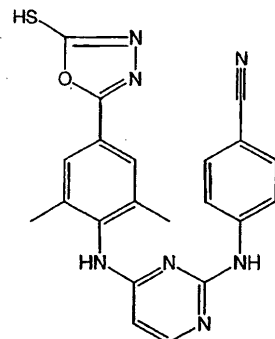
30

実施例B7

化合物16の製造

【0375】

【化119】



40

【0376】

中間体14(0.00005モル)およびカルボノチオ酸ジクロリド(0.001モル)のジオキサン(10ml)中混合物を室温で攪拌した。H₂Oを加えた。混合物をCH₂Cl₂で抽出した。この画分をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤: CH₂Cl₂/CH₃OH/NH₄OH 90/10/0.1; 15-40

50

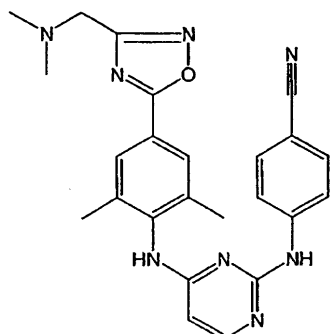
μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量：0.027gの化合物16(95.6%)。

実施例B8

化合物17の製造

【0377】

【化120】



10

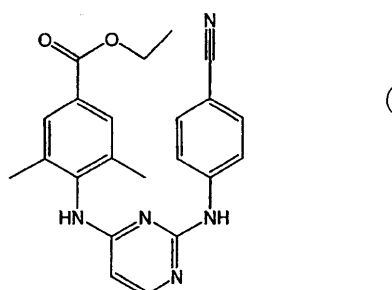
【0378】

NaOCH_3 (0.001モル)および2-(ジメチルアミノ)-N-ヒドロキシ-エタンイミド(0.001モル)のEtOH(10ml)中混合物を室温で30分間にわたり攪拌した。

20

【0379】

【化121】



(A3. d-1に従い製造される)

30

【0380】

(0.0005モル)を加えた。混合物を一晩にわたり攪拌そして還流した。 H_2O を加えた。混合物を CH_2Cl_2 で抽出した。残渣をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤： $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{CH}_3\text{OH}/\text{NH}_4\text{OH}$ 95/5/0.1；15-40 μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量：0.07gの化合物17(31%)。

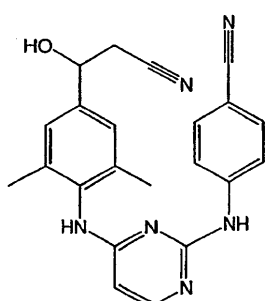
実施例B9

化合物18の製造

【0381】

【化122】

40



50

【0382】

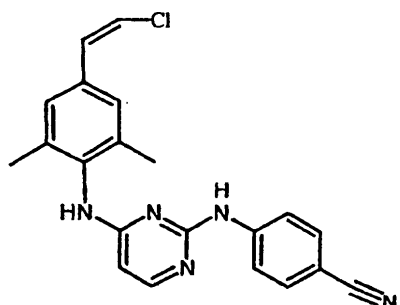
nBuLi (0.0038モル)を-70でiPr₂NH (0.0038モル)のTHF (5ml)中混合物にN₂流下で滴下した。混合物を-20にし、30分間にわたり攪拌しそして再び-70に冷却した。CH₃CN (0.0038モル)のTHF (6ml)中溶液を滴下した。混合物を-20にし、1時間にわたり攪拌し、再び-70に冷却した。中間体13 (0.0009モル)のTHF (1ml)中混合物を加えた。混合物を2時間にわたり攪拌し、-30で氷上に注ぎ出しそして酢酸エチルで抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣 (0.433g)をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤: CH₂Cl₂/CH₃OH 98/2; 35-70μm)。2画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.056gのF1および0.23gのF2 (78%)。F1をDIPPE/CH₃CNから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 0.036gの化合物18。

実施例B9A

a) 化合物107の製造

【0383】

【化123】



10

20

30

40

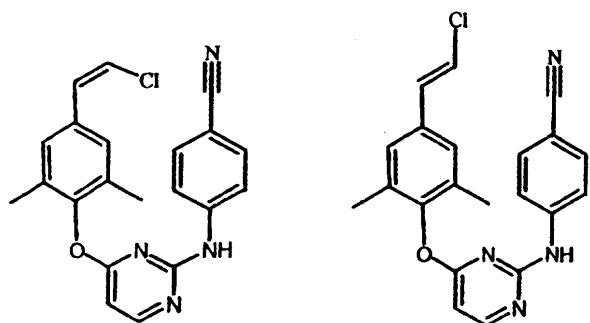
【0384】

nBuLi [1.6] (0.0026モル)を-70で中間体13 (A5.Aに従い製造される) (0.0008モル)のTHF (10ml)中混合物にN₂流下で滴下した。混合物を-70で30分間にわたり攪拌した。(クロロメチル)トリフェニルホスホニウムクロリド (0.0026モル)のTHF (5ml)中溶液を滴下した。混合物を室温で一晩にわたり攪拌し、H₂O中に注ぎ出しそしてEtOAcで抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣 (0.7g)をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤: CH₂Cl₂/CH₃OH 99/1; 10μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。残渣 (0.155g)をカラムクロマトグラフィーによりC18上で精製した(溶離剤: CH₃CN/NH₄Ac 0.5% 60/40)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。残渣 (0.051g)をDIPPEから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 0.029gの化合物107 (9%)。(融点250)

b) 化合物108および109の製造

【0385】

【化 1 2 4】



(Z) 化合物108 (E) 化合物109

10

[0 3 8 6]

n B u L i [1 . 6] (0 . 0 0 2 6 1 モル) を - 7 0 °C (クロロメチル) トリフェニルホスホニウムクロリド (0 . 0 0 2 6 1 モル) の T H F (1 0 m l) 中混合物に N₂ 流下で滴下した。混合物を 3 0 分間にわたり搅拌した。中間体 3 1 (A 4 . a に従い製造される) (0 . 0 0 0 8 7 モル) の T H F (5 m l) 中溶液を滴下した。混合物を室温で一晩にわたり搅拌し、次に H₂O 中に注ぎ出しそして E t O A c で抽出した。有機層を分離し、乾燥し (M g S O₄) 、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣 (1 . 1 g) をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した (溶離剤 : C H₂C l₂ / C H₃O H / N H₄O H 9 8 / 2 / 0 . 1 ; 1 5 - 4 0 μm) 。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。残渣 (0 . 3 g) をカラムクロマトグラフィーによりハイパーシル C 1 8 上で精製した (溶離剤 : C H₃O H / N H₄A c 0 . 5 % 7 0 / 3 0) 。 2 画分 (F 1 、 F 2) をを集めそして溶媒を蒸発させた。収量 : 0 . 0 9 7 g の F 1 および 0 . 0 8 5 g の F 2 。 F 1 を D I P E から結晶化させた。沈澱を濾別そして乾燥した。収量 : 0 . 0 4 5 g の化合物 1 0 8 (1 4 %) (融点 1 6 5 °C) 。 F 2 を D I P E から結晶化させた。沈澱を濾別そして乾燥した。収量 : 0 . 0 4 9 g の化合物 1 0 9 (1 5 %) 。 (融点 2 0 9 °C)

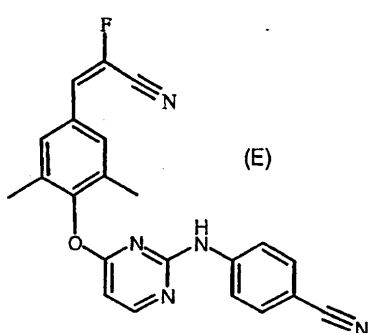
20

30

c) 化合物 110 の製造

【 0 3 8 7 】

【化 1 2 5 】



40

【 0 3 8 8 】

n-BuLi [1.6] (1.1ml, 0.0017モル)を-70で1,1,1,3,3,3-ヘキサメチルジシラザン(HN(TMS)₂) (0.0017モル)のTHF(6ml)中混合物に滴下した。混合物を-70で30分間にわたり攪拌した。シアノフルオロメチル(0.0017モル)を加えた。混合物を30分間にわたり攪拌した。ホスホクロリジン酸ジエチルエステル(0.0017モル)を加えた。混合物を-70で15分間にわたり攪拌した。*n*-BuLi [1.6] (1.1ml, 0.0017モル)

50

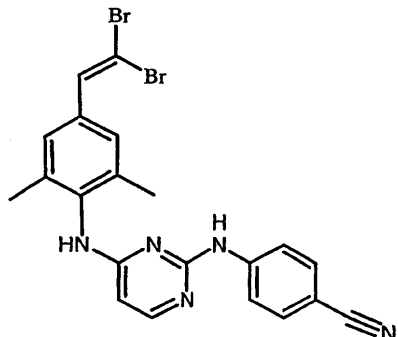
を滴下した。混合物を30分間にわたり攪拌した。中間体31(A4.aに従い製造される)(0.0008モル)のTHF(4ml)中溶液を加えた。混合物を室温で一晩にわたり攪拌し、H₂O中に注ぎ出しそしてCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣(0.5g)をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤:CH₂Cl₂/EtOAc 95/5; 15-40μm)。4画分(F1、F2、F3、F4)を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.026gの化合物10(8%)(融点254)。

d) 化合物111の製造

【0389】

【化126】

10



20

【0390】

(CuCl)₂(0.00015モル)の水性NH₃(500μl)中溶液を中間体21(A5.bに従い製造される)(0.0014モル)のDMSO(1ml)中混合物に加えた。CBBr₄(0.0044モル)のDMSO(1.5ml)中溶液を0°で加えた。混合物を室温で一晩にわたり攪拌し、氷上に注ぎ出しそして濾過した。有機層をCH₂Cl₂で洗浄し、乾燥し(MgSO₄)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣(2.73g)をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤:CH₂Cl₂/CH₃OH 100/0~99/1; 15-40μm)。2画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.07gの画分1および0.11gの画分2。画分2をDIP Eから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 0.075gの化合物111(融点223)。

30

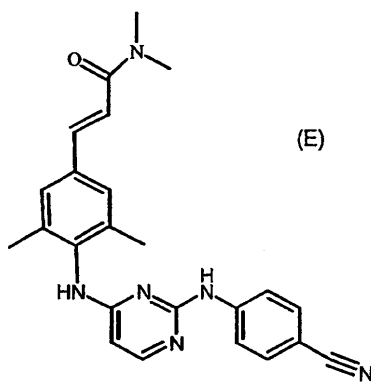
実施例B9B

a) 化合物112の製造

【0391】

【化127】

30



40

【0392】

中間体23(0.0005モル)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(0.0007モル)およびEDCI(0.0007モル)のCH₂Cl₂(10ml)およびTHF(2ml)中混合物を攪拌した。NH(C₂H₅)₂·HCl(0.0006モル)およびE

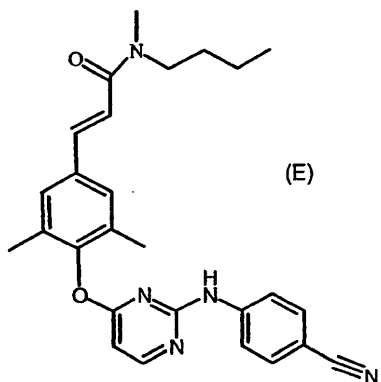
50

t_3N (0.0005モル)の溶液を加えた。混合物を室温で12時間にわたり攪拌した。 H_2O を加えた。混合物を CH_2Cl_2 で抽出した。有機層を分離し、乾燥し($MgSO_4$)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤: $CH_2Cl_2/CH_3OH\ 100/0~90/10; 5\ \mu m$)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.124g (58%)。この画分をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤: $CH_2Cl_2/CH_3OH\ 99/1; 5\ \mu m$)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.045g の化合物112 (21%) (融点>264)。

b) 化合物113の製造

【0393】

【化128】



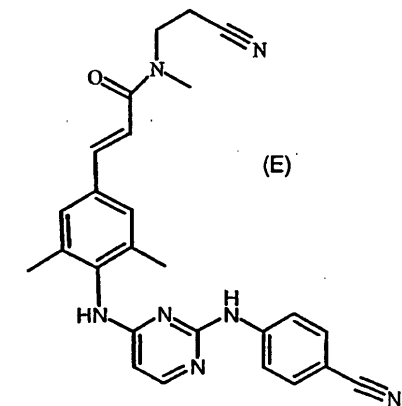
【0394】

中間体57(A7.bに従い製造された)(0.0002モル)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(0.0003モル)およびEDCI(0.0003モル)の CH_2Cl_2 (10ml)中混合物を攪拌した。 N -メチル-1-ブタンアミン[CAS110-68-9](0.0002モル)を加えた。混合物を室温で12時間にわたり攪拌した。 H_2O を加えた。混合物を CH_2Cl_2 で抽出した。有機層を分離し、乾燥し($MgSO_4$)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。収量: 0.149g。この画分をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤: $CH_2Cl_2/CH_3OH\ 100/0~90/10; 5\ \mu m$)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.065g。この画分をDIEI中に加えた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 0.035g の化合物113 (30%) (融点212)。

c) 化合物114の製造

【0395】

【化129】



【0396】

中間体23(A7.aに従い製造される)(0.0005モル)、1-ヒドロキシベン

10

20

30

40

50

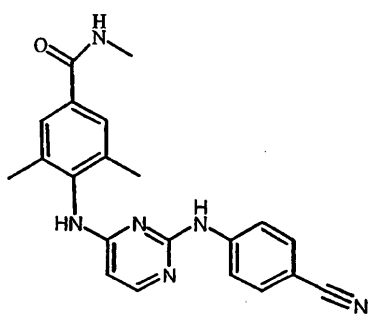
ゾトリアゾール（0.0007モル）およびEDCI（0.0007モル）のCH₂Cl₂（10ml）およびTHF（2ml）中混合物を攪拌した。3-(メチルアミノ)プロパンニトリル（0.0006モル）を加えた。混合物を室温で12時間にわたり攪拌した。H₂Oを加えた。混合物をCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤: CH₂Cl₂ / CH₃OH 100/0 ~ 90/10; 5μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.068g。この画分をDPEから結晶化させた。沈澱を濾別そして乾燥した。収量: 0.032gの化合物114(14%)（融点168℃）。

d) 化合物115の製造

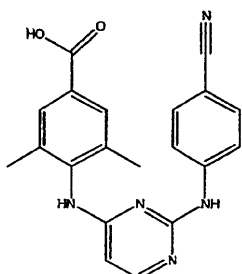
10

【0397】

【化130】



20



【0398】

(0.000195モル)およびメチルアミン(2当量、0.000390モル)のTHF(5ml)およびEt₃N(0.054ml)中混合物を室温で攪拌した。EDCI(2当量、0.000390モル)および1-ヒドロキシ-ベンゾトリアゾール(2当量、0.000390モル)を加えた。反応混合物を室温で12時間にわたり攪拌しそしてH₂O中に加えた。有機層を分離し、乾燥し、濾過しそして溶媒を蒸発させた。生成物を単離しそしてカラムクロマトグラフィーにより精製した。収量: 0.026gの化合物115(17.92%)。

30

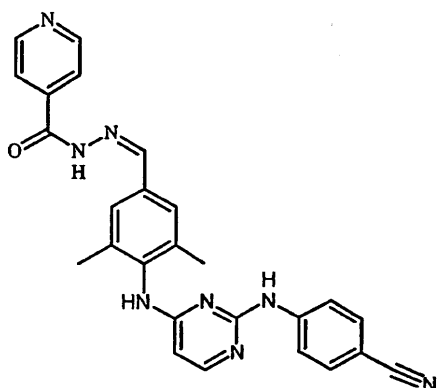
実施例B9C

化合物116の製造

【0399】

40

【化131】



10

【0400】

中間体13（A5.aに従い製造される）（0.000291モル）およびイソニコチニ酸ヒドラジド（2.5当量、0.000728モル）のエタノール（1ml）およびCH₂Cl₂（2ml）中混合物を12時間にわたり攪拌しそして還流した。乾固まで溶媒を蒸発させた。残渣をカラムクロマトグラフィーにより精製した。収量：0.033gの化合物116（24.50%）。

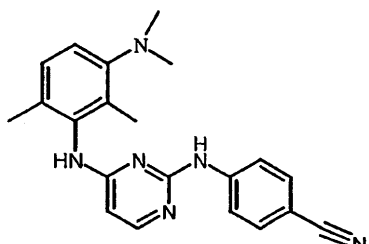
実施例B9D

a) 化合物117の製造

20

【0401】

【化132】



30

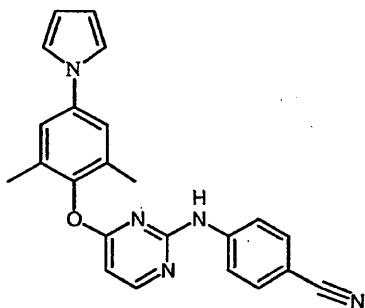
【0402】

シアノホウ素化ナトリウム（0.0024モル）を室温で中間体26（A9に従い製造される）（0.0008モル）のホルムアルデヒド（0.5ml）およびCH₃CN（20ml）中溶液にN₂流下で加えた。酢酸（0.5ml）を加えた。混合物を室温で2時間にわたり攪拌し、H₂O/K₂CO₃10%中に注ぎ出しそしてCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し（MgSO₄）、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣（0.3g）をカラムクロマトグラフィーによりハイパーゾル上で精製した（溶離剤：CH₂Cl₂/CH₃OH 97/3；5μm）。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量：0.08g（28%）。この画分を2-プロパンノン/ジエチルエーテルから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量：0.012gの化合物117（5%）（融点132）。40

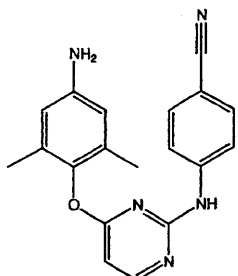
b) 化合物118の製造

【0403】

【化133】



10



【0404】

(A9に従い製造される)(0.0015モル)およびテトラヒドロ-2,5-ジメトキシフラン(0.0077モル)の酢酸(10ml)中混合物を1時間にわたり攪拌しそして還流し、次に氷水およびK₂CO₃の中に注ぎ出しそしてCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣(1g)をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤:シクロヘキサン/EtOAc 95/5; 15-40μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.23g。この画分をDIEP/ジエチルエーテルから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 0.075g。この画分をDIEP/ジエチルエーテルから再び結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 0.027gの化合物118(5%)。

20

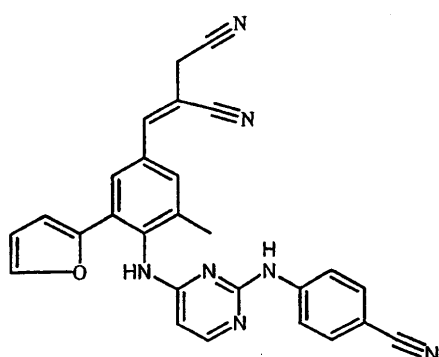
実施例B9E

30

a) 化合物119の製造

【0405】

【化134】



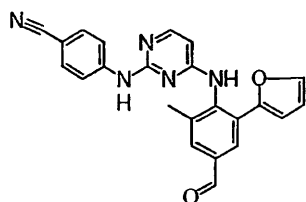
40

【0406】

トリプチルホスフィン(0.0015モル)をブト-2-エンジニトリル(0.0015モル)のTHF(8ml)中混合物に加えた。混合物を2時間にわたり攪拌しそして還流した。

【0407】

【化135】



(A 5. a に従い製造される)

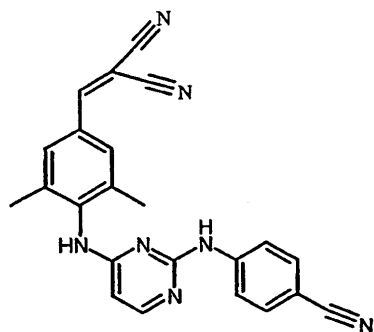
【0408】

(0.0005モル)を加えた。混合物を一晩にわたり攪拌しそして還流した。 H_2O 10 を加えた。混合物を CH_2Cl_2 で抽出した。有機層を分離し、乾燥し ($MgSO_4$)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣 (0.618g) をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤: CH_2Cl_2 100; 10 μm)。2画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.03g の化合物 119 (13%)。

b) 化合物 120 の製造

【0409】

【化136】



20

【0410】

中間体 13 (A 5. a に従い製造される) (0.002モル) をプロパンジニトリル (0.004モル) およびピペリジン (0.004モル) のエタノール (10ml) 中混合物に加えた。混合物を室温で 5 分間にわたり攪拌した。溶媒を蒸発させた。残渣を CH_2Cl_2 中に加えそしてカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤: CH_2Cl_2 / CH_3OH 98 / 2; 15 - 40 μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.6g の化合物 120。

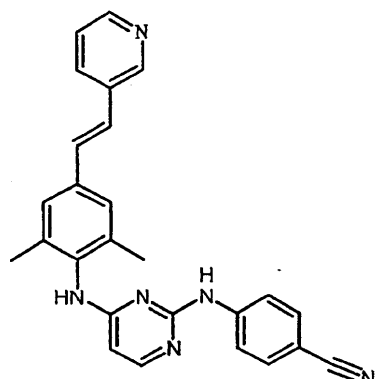
30

実施例 B 9 F

化合物 122 の製造

【0411】

【化137】



40

【0412】

50

n BuLi [1.6M] (0.0016モル)を-78で中間体27 (A10に従い製造される) (0.0004モル)のTHF (10ml)中混合物にN₂流下で滴下した。混合物を-78で1時間にわたり攪拌し、次に室温にし、30分間にわたり攪拌しそして-78に冷却した。2-ピリジンカルボキシアルデヒド (0.0004モル)のTHF (10ml)中溶液を加えた。混合物を室温で2時間にわたり攪拌し、氷上に注ぎ出しそしてEtOAcで抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣 (0.32g)をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤: CH₂Cl₂ / CH₃OH / NH₄OH 98 / 2 / 0.1; 10μm)。2画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.021gの化合物122 (10.4%)。(融点120)

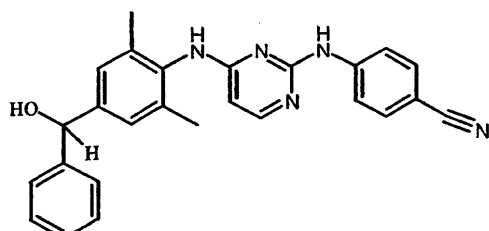
10

実施例B10

化合物20の製造

【0413】

【化138】



20

【0414】

NaBH₄ (0.0015モル)を5で化合物19 (表3参照) (B1に従い製造される) (0.0014モル)のCH₃OH (15ml)中混合物にN₂流下で一部分ずつ加えた。混合物を5で1時間にわたり攪拌し、H₂O中に注ぎ出しそしてCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣 (0.15g)をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤: CH₂Cl₂ / CH₃OH 99 / 1; 10μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。残渣 (0.068g、12%)をDIPPEから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 0.032gの化合物20。

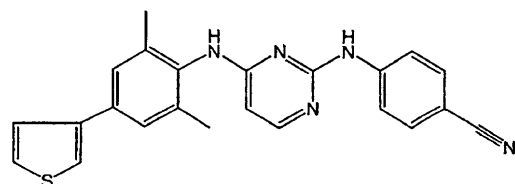
30

実施例B11

化合物21の製造

【0415】

【化139】



40

【0416】

化合物2 (表3参照) (0.0002モル)、3-チエニルボロン酸 (0.0005モル)、Pd(PPh₃)₄ (0.00002モル)およびNa₂CO₃ (0.0007モル)のDME (3ml)中混合物を密封管の中で3時間にわたり攪拌しそして還流した。H₂Oを加えた。混合物を酢酸エチルで抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した(溶離剤: CH₂Cl₂ / CH₃OH 98 / 2; 15 - 40μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.04gの化合物21 (40%)。

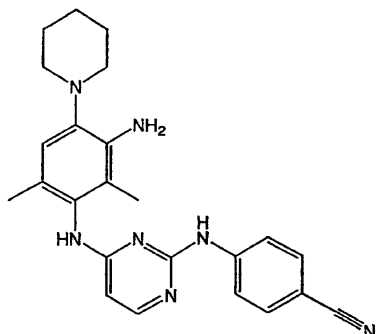
実施例B12

50

化合物 2 3 の製造

【 0 4 1 7 】

【 化 1 4 0 】



10

【 0 4 1 8 】

化合物 2 2 (表 3 参照) (B 4 . a に従い製造される) (0 . 0 0 0 2 モル) およびラネーニッケル (0 . 1 g) の C H₃ O H (1 0 m l) 中混合物を室温で 1 5 分間にわたり H₂ の 2 バール圧力下で攪拌し、次にセライト上でろ過した。セライトを C H₃ O H で洗浄した。濾液を蒸発させた。収量：0 . 4 8 g。この画分をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した (溶離剤：C H₂ C l₂ / C H₃ O H 9 9 / 1 ; 1 5 - 4 0 μm)。2 画分 (F 1、F 2) を集めそして溶媒を蒸発させた。収量：0 . 1 3 g の F 1 および 0 . 1 3 g の F 2。F 2 をジエチルエーテルから結晶化させた。沈澱を濾別そして乾燥した。収量：0 . 0 9 g の化合物 2 3 (2 0 %)。

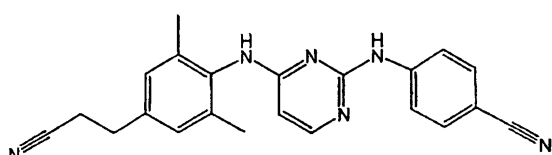
20

実施例 B 1 3

化合物 2 4 の製造

【 0 4 1 9 】

【 化 1 4 1 】



30

【 0 4 2 0 】

化合物 1 (0 . 0 0 0 4 モル) および P d / C (0 . 0 7 g) の C H₃ O H (1 0 m l) 中混合物を室温で 5 時間にわたり H₂ の 3 バール圧力下で水素化し、次にセライト上で濾過し、C H₂ C l₂ で洗浄そして乾固まで溶媒を蒸発させた。残渣を D I P E から結晶化させた。沈澱を濾別そして乾燥した。残渣 (0 . 7 g) をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した (溶離剤：C H₂ C l₂ / C H₃ O H 1 0 0 / 0 ~ 9 9 / 1 ; 5 μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。残渣 (0 . 0 6 g) を D I P E から結晶化させた。沈澱を濾別そして乾燥した。収量：0 . 0 4 g の化合物 2 4 (2 7 %)。

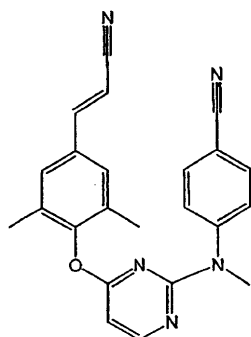
40

実施例 B 1 4

化合物 2 6 の製造

【 0 4 2 1 】

【化142】



10

【0422】

$\text{NaH} 60\%$ (0.0004 mol) を室温で化合物 25 (表 4 参照) (B6.c に従い製造される) (0.0004 mol) の THF (30 mL) 中混合物に加えた。混合物を室温で 1 時間にわたり攪拌した。 ICl_3 (0.0004 mol) の THF (30 mL) 中溶液を加えた。混合物を 60°C で 2 時間にわたり攪拌し、次に冷却し、 H_2O 中に注ぎ出しそして CH_2Cl_2 で抽出した。有機層を分離し、乾燥し (MgSO_4)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣 (0.12 g) をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した (溶離剤: $\text{CH}_2\text{Cl}_2 / \text{CH}_3\text{OH}$ 99/1; $10\mu\text{m}$)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.049 g の化合物 26 (32%)。

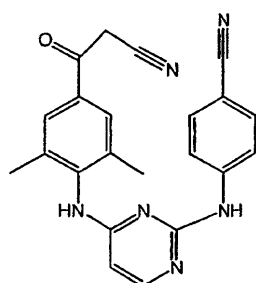
20

実施例 B 15

a) 化合物 123 の製造

【0423】

【化143】



30

【0424】

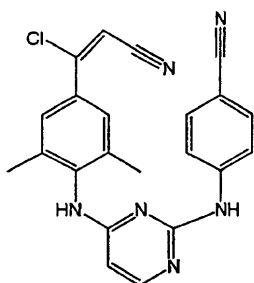
ジョーンズ試薬 (0.0056 mol) を 5°C で化合物 18 (B9 に従い製造される) (0.0029 mol) の 2 - プロパン (20 mL) 中混合物に N_2 流下で加えた。混合物を 5°C で 2 時間にわたり攪拌し、次に H_2O 中に注ぎ出し、 NaHCO_3 で塩基性とそして CH_2Cl_2 で抽出した。有機層を分離し、乾燥し (MgSO_4)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣 (1.5 g) をカラムクロマトグラフィーによりシリカゲル上で精製した (溶離剤: $\text{CH}_2\text{Cl}_2 / \text{CH}_3\text{OH} / \text{NH}_4\text{OH}$ 98/2/0.1; $15-40\mu\text{m}$)。2 画分 (F1、F2) をを集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.122 g の F1 (11%) および 0.19 g の F2 (17%)。F2 を D I P E から結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 0.034 g の化合物 123 (融点 150°C)。

40

b) 化合物 124 の製造

【0425】

【化144】



【0426】

10

化合物123(0.0005モル)のPOCl₃(1.5ml)中混合物を80で24時間にわたり攪拌し、氷およびK₂CO₃10%の中に注ぎ出し、そしてCH₂Cl₂/CH₃OHで抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過しそして溶媒を蒸発させた。残渣(0.14g)をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤: CH₂Cl₂/CH₃OH 99/1; 10μm)。純粋画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.026gの化合物124。

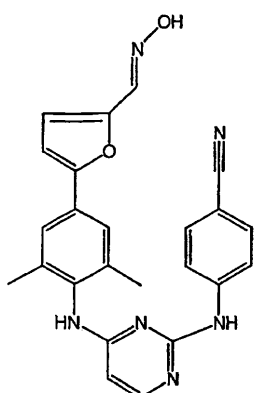
実施例B16

a) 化合物125の製造

【0427】

20

【化145】



30

【0428】

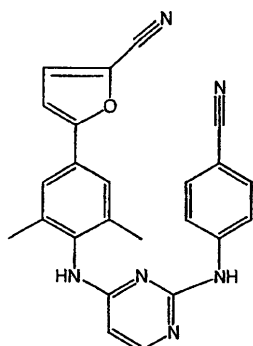
NaOH 5N(2ml)を50で化合物104(表3参照)(B2.cに従い製造される)(0.0003モル)およびNH₂OH, HCl(0.0004モル)のエタノール(10ml)中混合物に滴下した。混合物を50で2時間にわたり攪拌した。混合物の2/3を蒸発させた。混合物をH₂O中に注ぎ出しそしてCH₂Cl₂で抽出した。有機層をK₂CO₃10%で洗浄し、乾燥し(MgSO₄)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。収量: 0.21gの化合物125。

b) 化合物126の製造

【0429】

40

【化146】



10

【0430】

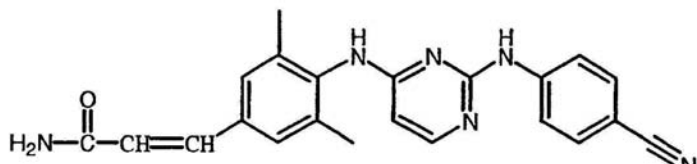
1,1'-カルボニルジイミダゾール(0.0012モル)を化合物125(0.0003モル)のTHF(20ml)中混合物に加えた。混合物を一晩にわたり攪拌しそして還流し、H₂O中に注ぎ出しそしてCH₂Cl₂で抽出した。有機層を分離し、乾燥し(MgSO₄)、濾過し、そして溶媒を蒸発させた。残渣(0.17g)をカラムクロマトグラフィーによりクロマシル上で精製した(溶離剤:CH₂Cl₂/CH₃OH 98/2; 10μm)。2画分を集めそして溶媒を蒸発させた。収量: 0.035gの画分1および0.05gの画分2。両方の画分を混合しそしてジエチルエーテルから結晶化させた。沈澱を濾別しそして乾燥した。収量: 0.05gの化合物126(38%) (融点>260)。

実施例B17

化合物253の製造

【0431】

【化147】



30

(E)

【0432】

a) 2.53mlのアセトニトリル、0.056g(0.253ミリモル)のPd(OAc)₂および0.154g(0.506ミリモル)のトリス(2-メチルフェニル)ホスフィンを100mlフラスコ中で窒素下で一緒にしそして混合物を10分間にわたり攪拌した。混合物に1g(2.53ミリモル)の中間体58、0.51ml(3.8ミリモル)のN,N-ジエチルエタンアミンおよび0.36g(5.06ミリモル)のアクリルアミドを加えた。混合物を還流(80)下で5日間にわたり加熱して28%の化合物253を生成した。

b) 100mlフラスコ中にN₂下で0.8g(4.33ミリモル、1当量)の中間体3a(E)、1g(4.33ミリモル、1当量)の中間体5および16mlの2-プロパノールを導入した。この混合物に0.72mlの2-プロパノール中HCl 6Nを加えた。混合物を還流下で72時間にわたり攪拌しそして次に冷却して化合物253の塩酸塩、すなわち化合物254、を生成した。

【0433】

化合物254は当業界で既知の方式に従い遊離塩基に転化させることができる(実施例B1Aも参照のこと)。

【0434】

化合物253は実施例A1c) y)に以上で記載された方法に従い化合物1に転化させ

40

50

ることができる。

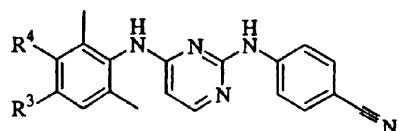
【0435】

以下の表3、4および5は上記実施例の1つ(実施例番号)に従い製造された式(I)の化合物を挙げる。

【0436】

【表3】

表3



化合物番号	実施例番号	R ³	R ⁴	物理的データ 融点°C/ (MH+)*
2	B2a	2-ヘンゾ'フラニル	H	融点>240
21	B11	3-チエニル	H	融点220
3	B2b	2-フラニル	H	融点228
28	B2a	2-チエニル	H	融点235
29	B2a	フェニル	H	融点230
1	B1/B6a	-CH=CH-CN	H	融点245,(E)
30	B2a	2,4-シ'クロロフェニル	H	(460)
31	B2a	2-ヘンゾ'[b]チエニル	H	(448)
32	B2a	1-ナフタレニル	H	(442)
33	B2a	3-クロロフェニル	H	(426)
34	B2a	3-アセチルフェニル	H	(434)
35	B2a	3-メチルフェニル	H	(406)
36	B2a	2-ナフタレニル	H	(442)
37	B2a	4-クロロフェニル	H	(426)
38	B2a	4-メトキシフェニル	H	(422)
39	B2a	4-メチルチオフェニル	H	(438)
40	B2a		H	
19	B1		H	融点220
8	B5a	-C(=N-OH)-CH(CH ₃) ₂	H	融点156
20	B10		H	融点205
27	B1		H	融点193

【0437】

10

20

30

40

【表4】

化合物番号	実施例番号	R ³	R ⁴	物理的性質 融点°C / (MH+)*
41	B10		H	融点200
42	B5a		H	融点155
43	B4b		H	融点110
44	B5b		H	融点110
45	B5a	-C(=N-OH)-CH ₃	H	融点135
9	B5b	-C(=N-O-CH ₃)-CH(CH ₃) ₂	H	融点185
46	B5b		H	融点164
47	B4b	-CH ₂ -N(CH ₂ -CH ₃) ₂	H	融点150
48	B4b		H	融点 85
15	B6e		H	(461)
49	B6e		H	(449)
50	B6e		H	(487)
51	B6e		H	(493)
52	B6e		H	(473)
53	B6e		H	(443)
54	B6e		H	(446)
55	B6e		H	(449)
56	B6e		H	(521)

10

20

30

40

【0 4 3 8】

【表5】

化合物番号	実施例番号	R ³	R ⁴	物理的性質 融点°C / (MH ⁺) [*]
57	B6e		H	(457)
6	B4b	-CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃) ₂	H	(430)
58	B4b		H	(506)
59	B4b		H	(428)
60	B4b		H	(532)
61	B4b		H	(504)
62	B4b		H	(503)
63	B4b		H	(472)
64	B4b		H	(491)
65	B4b	-CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃	H	(415)
66	B4b		H	(442)
67	B4b		H	(410)
68	B4b	-CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃	H	(401)
69	B4b		H	(399)
70	B4b		H	(396)
71	B4b	-CH ₂ -N(CH ₂ -CH ₂ -O-CH ₃) ₂	H	(461)
72	B4b		H	(485)
73	B4b		H	(456)
74	B4b		H	(492)
75	B4b	-CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ CN	H	(412)

10

20

30

40

【0439】

【表6】

化合物番号	実施例番号	R ³	R ⁴	物理的性質 融点°C / (MH+)*
76	B4b		H	(443)
77	B4b		H	(397)
78	B4b		H	(417)
79	B4b		H	(464)
80	B4b	-CH ₂ -NH-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₂ -CH ₃) ₂	H	融点105
81	B1		H	融点240
82	B10		H	融点170
24	B13	-CH ₂ -CH ₂ -CN	H	融点208
83	B8		H	融点 >250°C
14	B6d		H	融点158
84	B6c	-C(CH ₃)=CH-CN	H	融点224°C (E)
18	B9	-CH(OH)-CH ₂ -CN	H	融点252°C
85	B4b		H	(474)
86	B4b		H	(473)
87	B4b		H	(426)
88	B4b		H	(424)
89	B4b		H	(446)
90	B4b		H	(397)

10

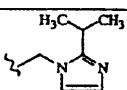
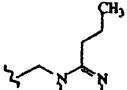
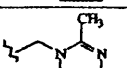
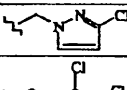
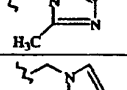
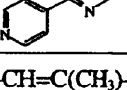
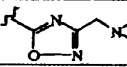
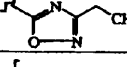
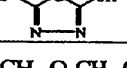
20

30

40

【0440】

【表7】

化合物番号	実施例番号	R ³	R ⁴	物理的性質 融点°C / (MH+)*
91	B4b		H	(438)
92	B4b		H	(438)
93	B4b		H	(410)
94	B4b		H	(410)
95	B4b		H	(478)
96	B4b		H	(473)
103	B6b	-CH=C(CH ₃)-CN	H	融点 201°C (E)
11	B6b	-CH=C(CH ₃)-CN	H	融点 246°C (Z)
10	B6a	-CH=CH-CN	H	融点 258°C (Z)
4	B3	-CH ₂ -CN	H	
17	B8		H	融点 110°C
97	B8		H	融点 240°C
16	B7		H	融点 >250°C
7	B4c	-CH ₂ -O-CH ₂ -CH ₂ -CN	H	融点 >260
5	B4a	4-チオモルホリニル	-NO ₂	融点 268
98	B4a	4-モルホリニル	-NO ₂	融点 210
22	B4a	1-ビペリジニル	-NO ₂	融点 252
23	B12	1-ビペリジニル	-NH ₂	融点 262
12	B6c	H	-C(CH ₃)=CH-CN	(E) (381)
13	B6c	H	-C(CH ₃)=CH-CN	(Z) (381)
127	B1	-N(CH ₃) ₂	H	融点 228°C
123	B15a	-C(=O)-CH ₂ -CN	H	融点 150°C

10

20

30

40

【0 4 4 1】

【表 8】

化合物番号	実施例番号	R ³	R ⁴	物理的性質 融点°C / (MH+)*
116	B9C		H	(463)
128	B9C		H	(480)
129	B9C		H	(452)
130	B9C	-CH=N-NH-C(=O)-CH ₃	H	(400)
131	B9C	-CH=N-NH-C(=O)-CH ₂ -CN	H	(425)
132	B9C		H	(468)
115	B9Bd	-C(=O)-NH-CH ₃	H	(373)
134	B9Bd	-C(=O)-N(CH ₃) ₂	H	(387)
135	B9Bd	-C(=O)-N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃	H	(401)
136	B9Bd	-C(=O)-N(CH ₂ -CH ₃) ₂	H	(415)
137	B9Bd	-C(=O)-NH-CH ₂ -CH ₃	H	(387)
138	B9Bd	-C(=O)-NH-CH ₂ -CN	H	(398)
139	B9Bd	-C(=O)-N(CH ₃)-CH ₂ -CN	H	(412)
140	B9Bd	-C(=O)-NH-CH ₂ -C≡CH	H	(397)
141	B9Bd	-C(=O)-NH-CH ₂ -CH=CH ₂	H	(399)
142	B9Bd	-C(=O)-NH-CH(CH ₃) ₂	H	(401)
143	B1	-N[CH ₂ -CH(CH ₃) ₂] ₂	H	融点 238°C
144	B13	-CH ₂ -CH(CN) ₂	H	融点 160°C
106	B6f	-CH=C(CN)-C(=O)-C(CH ₃) ₃	H	(E), 融点 193°C
145	B9F		H	(E), 融点 229°C
146	B9F		H	(Z), 融点 258°C
147	B9Ea	-CH=C(CN)-CH ₂ -CN	H	(Z/E=88/12) (406)
148	B6c	-C(CH ₂ -CH ₃)=CH-CN	H	(E), 融点 173°C
149	B6c	-C(CH(CH ₃) ₂)=CH-CN	H	(E), 融点 132°C
150	B6c	-C(CH(CH ₃) ₂)=CH-CN	H	(Z), 融点 132°C
151	B6b	-CH=C(CH ₃)-CN	H	(Z), 融点 246°C

10

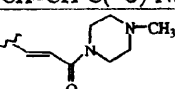
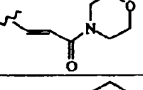
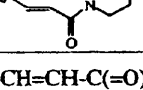
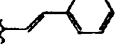
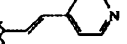
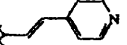
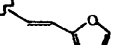
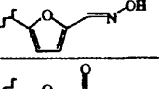
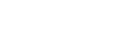
20

30

40

【0 4 4 2】

【表9】

化合物番号	実施例番号	R ³	R ⁴	物理的性質 融点°C / (MH+)*
152	B6b	-CH=C(CH ₃)-CN	H	(E), 融点 201°C
153	B13	-CH ₂ -CH(CH ₃)-CN	H	融点 187°C
124	B15b	-C(Cl)=CH-CN	H	
154	B9Ba	-CH=CH-C(=O)-N(CH ₃)-CH ₂ -CN	H	(E)
112	B9Ba	-CH=CH-C(=O)-N(CH ₃) ₂	H	(E), 融点 >264°C
155	B9Bc		H	(E), 融点 156°C
156	B9Bc		H	(E), 融点 168°C
157	B9Bc		H	(E), 融点 >265°C
158	B9Bc	-CH=CH-C(=O)-N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃	H	(E), 融点 >260°C
114	B9Bc	-CH=CH-C(=O)-N(CH ₃)-(CH ₂) ₂ -CN	H	(E), 融点 168°C
159	B9Bc	-CH=CH-C(=O)-N(CH ₂ -CH ₃) ₂	H	(E), 融点 249°C
160	B6b	-C(CH ₃)=C(CH ₃)-CN	H	(E)
107	B9Aa	-CH=CH-Cl	H	(Z), 融点 250°C
161	B9Aa	-CH=CH-Br	H	(Z), 融点 248°C
111	B9Ad	-CH=C(Br) ₂	H	融点 223°C
122	B9F		H	(E), 融点 120°C
162	B9F		H	(E), 融点 >260°C
163	B9F		H	融点 128°C
164	B9FF		H	融点 104°C
125	B16a		H	
104	B2c		H	
165	B9F		H	融点 112°C

10

20

30

【0 4 4 3】

40

【表10】

化合物番号	実施例番号	R ³	R ⁴	物理的データ 融点°C / (MH+)*
166	B9F		H	融点 194°C
167	B9F		H	融点 191°C
126	B16b		H	融点 >260°C
168	B4c	-CH ₂ -O-CH ₂ -CH ₃	H	融点 201°C
117	B9Da	H	-N(CH ₃) ₂	融点 132°C
120	B9Eb	-CH=C(CN) ₂	H	
253	B17a/b	-CH=CH-C(=O)NH ₂	H	(E)
254	B17b	-CH=CH-C(=O)NH ₂	H	(E) HCl

* (MH⁺)はプロトン化された化合物の質量を定義し、それは4極分析器付きの電子噴霧プローブを装備したマイクロマス(MicroMass)分光計を用いて測定された。

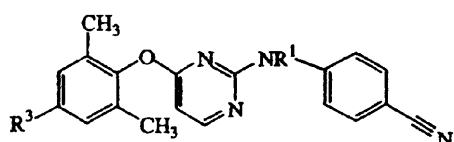
10

20

【0444】

【表11】

表4



化合物番号	実施例番号	R ³	R ⁴	物理的データ 融点°C / (MH+)*
25	B6c	-CH=CH-CN	H	融点 256°C
99	B3	-CH ₂ -CN	H	融点 184°C
100	B4b	-CH ₂ -N(CH ₂ -CH ₃) ₂	H	融点 172°C
102	B13	-CH ₂ -CH ₂ -CN	H	融点 224°C
101	B4b	-CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CN	H	融点 196°C
26	B14	-CH=CH-CN	CH ₃	融点 195°C
169	B9Bd	-C(=O)-N(CH ₂ -CH ₃) ₂	H	融点 172°C
170	B4b	-CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -CN	H	
171	B4b		H	(398)
172	B2a		H	融点 158°C

30

40

【0445】

【表12】

化合物番号	実施例番号	R ³	R ¹	物理的性質 融点°C / (MH+)*
173	B4b	-CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃) ₂	H	融点 196°C
174	B4b	-CH ₂ -N(CH ₃)-CH=N-CN	H	融点 254°C
175	B14	2-フェニル	CH ₃	融点 178°C
118	B9Db		H	164°C
176	B14		CH ₃	融点 188°C
177	B9Aa	-CH=CH-Br	H	(Z), 融点 169°C
110	B9Ac	-CH=C(F)-CN	H	(E), 融点 254°C
178	B6b	-CH=C(CH ₃)-CN	H	(Z)
179	B6b	-CH=C(CH ₃)-CN	H	(E)
180	B9Bb		H	(E)
181	B9Bc	-CH=CH-C(=O)-NH-シクロヘキサノール	H	(E) (426)
182	B9Bc	-CH=CH-C(=O)-NH-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃) ₂	H	(E) (427)
183	B9Bc	-CH=CH-C(=O)-NH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -O-CH ₃	H	(E) (458)
184	B9Bc	-CH=CH-C(=O)-NH-CH ₂ -CH(CH ₃) ₂	H	(E) (442)
185	B9Bc	-CH=CH-C(=O)-NH-CH ₂ -CH ₂ -CN	H	(E) (439)
186	B9Bc		H	(E) (468)
187	B9Bc	-CH=CH-C(=O)-NH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃) ₂	H	(E) (471)
188	B9Bc	-CH=CH-C(=O)-NH-(CH ₂) ₃ -O-CH ₂ -CH ₃	H	(E) (472)
189	B9Bc	-CH=CH-C(=O)-NH-CH ₂ -CH ₃	H	(E) (414)
190	B9Bc	-CH=CH-C(=O)-NH-CH ₂ -CH ₂ -O-CH ₃	H	(E) (444)
191	B9Bc	-CH=CH-C(=O)-NH-CH(CH ₃) ₂	H	(E) (428)
192	B4b		H	(E) (491)
193	B4b		H	(E) (444)
194	B4b	-CH=CH-CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CN	H	(E) (439)
195			H	(E) (483)
196	B4b	-CH=CH-CH ₂ -N(CH ₂ -CH ₂ -O-CH ₃) ₂	H	(E) (488)
197	B4b		H	(E) (476)
198	B4b	-CH=CH-CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃	H	(E) (428)

10

20

30

40

【0446】

【表13】

化合物番号	実施例番号	R ³	R ¹	物理的性質 融点°C / (MH+)*
199	B4b	-CH=CH-CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₂ -CH ₃) ₂	H	(E)(485)
200	B4b	-CH=CH-CH ₂ -N(CH ₂ -CH ₃)-CH ₃	H	(E)(414)
201	B4b	-CH=CH-CH ₂ -N(CH ₂ -CH ₂ -CH ₃) ₂	H	(E)(456)
202	B4b	-CH=CH-CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃	H	(E)(442)
203	B4b		H	(E)(438)
204	B4b		H	(E)(442)
205	B4b		H	(E)(455)
206	B4b	-CH=CH-CH ₂ -N(ヘンジル)-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃) ₂	H	(E)(533)
207	B4b	-CH=CH-CH ₂ -N(CH ₃) ₂	H	(E)(457)
208	B4b	-CH=CH-CH ₂ -N(イソプロピル) ₂	H	(E)(456)
121	B9Bb	-CH=CH-C(=O)-NH ₂	H	(E)
209	B9Bb		H	(E), 融点 116°C
210	B9Bb		H	(E), 融点 254°C
211	B9Bb	-CH=CH-C(=O)-N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -OH	H	(E), 融点 222°C
212	B9Ba	-CH=CH-C(=O)-N(CH ₃)-CH ₂ -CN	H	(E), 198°C
213	B6c	-C(CH ₃)=CH-CN	H	(E)
214	B9Bc	-CH=CH-C(=O)-N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CN	H	(E), 融点 204°C
215	B9Bc	-CH=CH-C(=O)-N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃	H	(E), 融点 211°C
216	B9Bc		H	(E), 融点 246°C
217	B9Bc	-CH=CH-C(=O)-N(CH ₂ -CH ₃) ₂	H	(E), 融点 226°C
218	B9Bc		H	(E), 融点 196°C
219	B9Ba	-CH=CH-C(=O)-N(CH ₃) ₂	H	(E), 融点 225°C
220	B9E	-CH=C(CN)-CH ₂ -CN	H	(Z), 融点 195°C
109	B9Ab	-CH=CH-Cl	H	(E), 融点 200°C
108	B9Ab	-CH=CH-Cl	H	(Z), 融点 165°C
221	B9Ba	-CH=CH-C(=O)-NH-CH ₃	H	(E), 融点 260°C
222	B9Bb	-CH=CH-C(=O)-N(CH ₂ -CH ₂ -O-CH ₃) ₂	H	(E), 融点 158°C

10

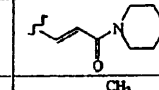
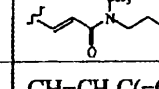
20

30

40

【0 4 4 7】

【表14】

化合物番号	実施例番号	R ³	R ¹	物理的データ 融点°C / (MH+)*
223	B9Bb		H	(E), 融点 208°C
224	B9Bb		H	(E), 融点 208°C
113	B9Bb	-CH=CH-C(=O)-N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃	H	(E), 融点 212°C
225	B4b	-CH ₂ -N(CH ₂ -CH ₂ CN) ₂	H	融点 154°C
226	B2a	2-フラン	H	融点 162°C

* (MH⁺) はプロトン化された化合物の質量を定義し、それは4極分析器付きの電子噴霧プローブを装備したマイクロマス(MicroMass)分光計を用いて測定された。

10

20

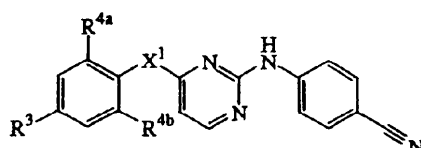
30

40

【0448】

【表15】

表5:



化合物番号	実施例番号	R ³	R ^{4a}	R ⁶	X ¹	物理的データ 融点°C
227	B13	-CH ₂ -CH ₂ CN	CH ₃	H	-NH	融点 186°C
228	B4b	-CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ CN	CH ₃	H	-NH	融点 138°C
229	B6b	-CH=C(CH ₃)-CN	CH ₃	H	-NH	融点 190°C
230	B6c	-CH=CH-CN	CH ₃	H	-O-	(E), 融点 254°C
231	B6b	-CH=C(CH ₃)-CN	CH ₃	H	-O-	融点 150°C
232	B6c	-C(CH ₃)=CH-CN	CH ₃	H	-O-	(E), 融点 234°C
105	B4d	-CH ₂ -O-CH ₂ -CH ₃	CH ₃	H	-O-	融点 140°C
233	B6b	-CH=C(CH ₃)-CN	CH ₃	Cl	-NH	融点 214°C
234	B13	-CH ₂ -CH ₂ CN	CH ₃	H	-O-	融点 199°C
235	B13	-CH(CH ₃)-CH ₂ CN	CH ₃	H	-O-	融点 195°C
236	B13	-CH ₂ -CH(CH ₃)-CN	CH ₃	H	-O-	融点 161°C
237	B6c	-CH=CH-CN	CH ₃	H	-NH	(E), 融点 >264°C
238	B3	-CH ₂ CN	CH ₃	Cl	-NH	融点 184°C
239	B6c	-CH=CH-CN	CH ₃	2-フラン	-NH	(E) 融点 175°C
119	B9E	-CH=C(CN)-CH ₂ CN	CH ₃	2-フラン	-NH	

【0449】

【表16】

化合物番号	実施例番号	R ³	R ^{4a}	R ⁵	X ¹	物理的データ 融点°C
240	B9F		CH ₃	Cl	-NH	融点 248°C Z/E=50/50
241	B4b	-CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CN	CH ₃	Br	-NH	融点 148°C
242	B1	-CH=CH-CN	H	イソプロピル	-NH	(E) 30%-(Z) 70%
243	B4b	-CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CN	CH ₃	Cl	-NH	融点 85°C
244	B6c	-CH=CH-CN	H	Br	-NH	(E), 融点 270°C
245	B6c	-CH=CH-CN	H	-OCH ₃	-NH	(E), 融点 258°C
246	B6b	-C(CH ₃)=C(CH ₃)-CN	CH ₃	H	-O-	(E), 融点 214°C
247	B6b	-CH=C(CH ₃)-CN	CH ₃	Br	-NH	融点 212°C
248	B6c	-CH=CH-CN	CH ₃	Br	-NH	(E), 融点 250°C
249	B6b	-CH=C(CH ₃)-CN	H	-OCH ₃	-NH	融点 166°C
250	B6b	-CH=C(CH ₃)-CN	H	Br	-NH	融点 186°C
251	B13	-CH ₂ -CH ₂ -CN	H	-OCH ₃	-NH	融点 228°C
252	B4c	-CH ₂ -O-CH ₂ -CH ₂ -CN	H	Cl	-NH	融点 168°C
133	B6c	-CH=CH-CN	CH ₃	Cl	-NH	(E), 融点 258°C

10

20

30

40

50

【0450】

C. 薬理学的実施例

本化合物の薬理学的活性を下記の試験を用いて試験した。

【0451】

抗HIV剤のインビトロ評価のために、迅速で、感度がよく且つ自動化された検定工程を用いた。HIV感染症に関して高度に感受性であり且つ許容性である今までに示された(Koyanagi他、Int. J. Cancer, 36, 445-451, 1985) HIV-1形質転換T4-細胞系が標的細胞系として供された。HIV-誘発細胞変性効果の阻害を終点として使用した。HIV-および偽-感染細胞を3-(4,5-ジメチルチアゾール-2-イル)-2,5-ジフェニルテトラゾリウムプロミド(MTT)のその場での還元により分光光度計評価した。50%細胞毒性濃度(CC₅₀、M)は、偽感染対照試料の吸収を50%減少させた化合物の濃度として定義された。HIV-感染細胞中で化合物により得られる%保護は下記の式:

【0452】

【数1】

$$\frac{(OD_T)_{HIV} - (OD_C)_{HIV}}{(OD_C)_{MOCK} - (OD_C)_{HIV}} \% \text{ で表示}$$

【0453】

により計算され、それによると(OD_T)_{HIV}はHIV-感染細胞中の試験化合物の特定濃度で測定された光学濃度であり、(OD_C)_{HIV}は対照未処置HIV-感染細胞について測定された光学濃度であり、(OD_C)_{MOCK}は対照未処置の偽感染細胞について測定された光学濃度であり、全ての光学濃度値は540nmで測定された。上記式に従い50%保護を得る薬用量が50%阻害濃度(IC₅₀、M)として定義された。CC₅₀対IC₅₀の比が選択率指数(SI)として定義された。

【0454】

表6は式(I)の化合物に関する pIC_{50} (-log IIC_{50})、 pCC_{50} (-log CC_{50})および pSI (pCC_{50} - pIC_{50})値を挙げる。例えば、 $10^{-9}M$ の IIC_{50} 値、すなわち $pIC_{50}=9$ および $10^{-5}M$ の CC_{50} 値、すなわち $pCC_{50}=5$ を有する化合物は $10^{-5}M / 10^{-9}M = 10,000$ の SI 、すなわち $5-9=-4$ の pSI を有する。

【0455】

【表17】

表6

10

化合物番号	$pIC50(M)$	$pCC50(M)$	pSI
21	8.4	4.9	-3.5
3	8.4	5.5	-2.9
1	9.4	5.0	-4.4
34	8.0	4.8	-3.2
19	8.4	4.8	-3.6
45	8.7	5.0	-3.8
49	8.0	4.8	-3.2
70	8.1	4.8	-3.3
75	9.0	5.0	-4.0
78	8.4	4.9	-3.5
79	8.0	5.3	-2.7
84	9.0	4.5	-4.5
18	8.8	4.9	-4.0
25	9	4	-5
24	9.1	5.7	-3.4
81	9.1	5.6	-3.5
11	9.2	5.7	-3.5
10	9.2	6.3	-2.9
174	8.8	5.3	-3.5
227	9.5	<4.0	<-5.5
144	8.6	6.4	-2.2

20

30

【0456】

【表 18】

化合物番号	pIC50 (M)	pCC50 (M)	pSI
229	8.8	<4.0	<-4.8
118	8.4	4.1	<-4.1
177	8.3	<4.0	<-4.3
106	7.7	5.2	-2.5
145	8.7	5.3	-3.4
147	9.4	5.7	-3.7
148	8.8	4.9	-3.9
230	9.2	<4.0	<-5.2
231	9.2	<4.0	<-5.2
232	8.4	<4.0	<-4.4
105	7.2	<4.0	<-3.2
110	8.6	4.3	-4.3
233	9.3	5.7	-3.6
234	8.7	<4.0	<-4.7
235	9.3	<4.0	<-5.3
236	8.8	<4.0	<-4.8
149	9.1	5.3	-3.8
150	8.8	4.8	-4.0
237	8.9	<4.0	<-4.9
151	9.1	5.5	-3.6
152	9.1	4.8	-4.3
178	8.8	5.7	-3.1
179	8.9	<4.0	<-4.9
153	9.2	6.3	-2.9
124	8.5	4.7	-3.8
238	9.5	5.6	-3.9
112	9.1	4.9	-4.2
244	9.2	4	-5.2
209	8.6	4.9	-3.7
210	8.3	4.8	-3.5
155	8.8	6.3	-2.5
156	7.7	5.1	-2.6
158	8	5.5	-2.5
212	9.1	5	-4.1
114	8.6	5.1	-3.5

10

20

30

40

【0 4 5 7】

【表19】

化合物番号	pIC50 (M)	pCC50 (M)	pSI
213	9	4.8	-4.2
214	8.6	5.1	-3.5
215	9.1	5.5	-3.6
216	8.2	5	-3.6
219	9.1	5	-4.1
245	8.8	4	-4.8
146	8.4	5.4	-3
247	9.2	6.2	-3
248	9.3	5.7	-3.5
249	8.5	4	-4.5
42	9	6.3	-2.7
251	8.9	5	-3.9
133	9.2	4	-5.2
9	8.8	4.8	-4
239	8.9	5	-3.9
241	9.4	5.3	-4.1
126	8.4	4.9	-3.5

10

20

【0458】

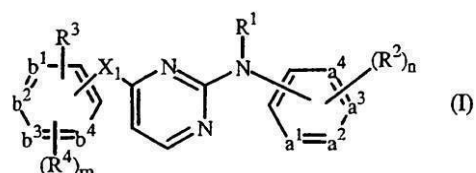
以下に本発明の主な特徴と態様を列挙する。

【0459】

1. 式

30

【化148】



[式中、

- a¹ = a² - a³ = a⁴ - は式

【化149】

- CH=CH-CH=CH- (a-1);
- N=CH-CH=CH- (a-2);
- N=CH-N=CH- (a-3);
- N=CH-CH=N- (a-4);
- N=N-CH=CH- (a-5);

40

の2価基を表し、

- b¹ = b² - b³ = b⁴ - は式

【化150】

- CH=CH-CH=CH- (b-1);
- N=CH-CH=CH- (b-2);
- N=CH-N=CH- (b-3);
- N=CH-CH=N- (b-4);
- N=N-CH=CH- (b-5);

の2価基を表し、

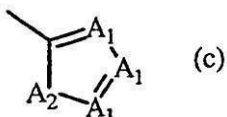
nは0、1、2、3または4であり、そして $a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - が(a-1)である場合には、nは5でもあることができ、

mは1、2、3であり、そして $b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - が(b-1)である場合には、mは4でもあることができ、

R^1 は水素；アリール；ホルミル； C_{1-6} アルキルカルボニル； C_{1-6} アルキル； C_{1-6} アルキルオキシカルボニル；ホルミル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルカルボニルオキシで置換された C_{1-6} アルキル； C_{1-6} アルキルオキシカルボニルで置換された C_{1-6} アルキルオキシ C_{1-6} アルキルカルボニルであり、

各 R^2 は独立してヒドロキシ、ハロ、場合によりシアノもしくは $-C(=O)R^6$ で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル、 C_{3-7} シクロアルキル、場合により1個もしくはそれ以上のハロゲン原子もしくはシアノで置換されていてもよい C_{2-6} アルケニル、場合により1個もしくはそれ以上のハロゲン原子もしくはシアノで置換されていてもよい C_{2-6} アルキニル、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、カルボキシリ、シアノ、ニトロ、アミノ、モノ-もしくはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ、ポリハロメチル、ポリハロメチルチオ、 $-S(=O)_p R^6$ 、 $-NH-S(=O)_p R^6$ 、 $-C(=O)R^6$ 、 $-NH-C(=O)H$ 、 $-C(=O)NH_2$ 、 $-NH_2C(=O)R^6$ 、 $-C(=NH)R^6$ または式

【化151】



の基であり、

ここで各 A_1 は独立してN、CHまたは CR^6 であり、そして

A_2 はNH、O、Sまたは NR^6 であり、

X_1 は $-NR^5-$ 、 $-NH-NH-$ 、 $-N=N-$ 、 $-O-$ 、 $-C(=O)-$ 、 C_{1-4} アルカンジイル、 $-CHOH-$ 、 $-S-$ 、 $-S(=O)_p-$ 、 $-X_2-C_{1-4}$ アルカンジイル-または $-C_{1-4}$ アルカンジイル- X_2- であり、

X_2 は $-NR^5-$ 、 $-NH-NH-$ 、 $-N=N-$ 、 $-O-$ 、 $-C(=O)-$ 、 $-CHOH-$ 、 $-S-$ 、 $-S(=O)_p-$ であり、

R^3 は NHR^{1-3} ； $NR^{1-3}R^{1-4}$ ； $-C(=O)-NHR^{1-3}$ ； $-C(=O)-NR^{1-3}R^{1-4}$ ； $-C(=O)-R^{1-5}$ ； $-CH=N-NH-C(=O)-R^{1-6}$ ；シアノ、 NR^9R^{1-0} 、 $-C(=O)-NR^9R^{1-0}$ 、 $-C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される1個もしくはそれ以上の置換基で置換された C_{1-6} アルキル；シアノ、 NR^9R^{1-0} 、 $-C(=O)-NR^9R^{1-0}$ 、 $-C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される1個もしくはそれ以上の置換基で置換され且つ同一炭素原子に結合された2個の水素原子が C_{1-4} アルカンジイルにより置換された C_{1-6} アルキル；ヒドロキシおよびシアノ、 NR^9R^{1-0} 、 $-C(=O)-NR^9R^{1-0}$ 、 $-C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から選択される第二の置換基で置

換された C_{1-6} アルキル；場合によりシアノ、 NR^9R^{10} 、 $-C(=O)-NR^9R^{10}$ 、 $-C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルオキシ C_{1-6} アルキル；ハロ、シアノ、 NR^9R^{10} 、 $-C(=O)-NR^9R^{10}$ 、 $-C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C_{2-6} アルケニル；ハロ、シアノ、 NR^9R^{10} 、 $-C(=O)-NR^9R^{10}$ 、 $-C(=O)-C_{1-6}$ アルキルもしくは R^7 から各々独立して選択される 1 個もしくはそれ以上の置換基で置換された C_{2-6} アルキニル； $-C(=N-O-R^8)-C_{1-4}$ アルキル； R^7 または $-X_3-R^7$ であり、

X_3 は $-NR^5-$ 、 $-NH-NH-$ 、 $-N=N-$ 、 $-O-$ 、 $-C(=O)-$ 、 $-S-$ 、 $-S(=O)_{p-}$ 、 $-X_2-C_{1-4}$ アルカンジイル、 $-C_{1-4}$ アルカンジイル、 $-X_2-a-$ 、 $-C_{1-4}$ アルカンジイル、 $-X_2-b-C_{1-4}$ アルカンジイル、 $-C(=N-O-R^8)-C_{1-4}$ アルカンジイルであり、

X_{2-a} は $-NH-NH-$ 、 $-N=N-$ 、 $-O-$ 、 $-C(=O)-$ 、 $-S-$ 、 $-S(=O)_{p-}$ であり、そして

X_{2-b} は $-NH-NH-$ 、 $-N=N-$ 、 $-C(=O)-$ 、 $-S-$ 、 $-S(=O)_{p-}$ であり、

R^4 はハロ、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-7} シクロアルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C_{1-6} アルキル、ポリハロ C_{1-6} アルキルオキシ、アミノカルボニル、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、ホルミル、アミノ、モノ - もしくはジ (C_{1-4} アルキル) アミノまたは R^7 あり、

R^5 は水素；アリール；ホルミル； C_{1-6} アルキルカルボニル； C_{1-6} アルキル； C_{1-6} アルキルオキシカルボニル；ホルミル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニルもしくは C_{1-6} アルキルカルボニルオキシで置換された C_{1-6} アルキル； C_{1-6} アルキルオキシカルボニルで置換された C_{1-6} アルキルオキシ C_{1-6} アルキルカルボニルであり、

R^6 は C_{1-4} アルキル、アミノ、モノ - もしくはジ (C_{1-4} アルキル) アミノまたはポリハロ C_{1-4} アルキルであり、

R^7 は単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族炭素環、或いは単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族複素環であり、ここで該炭素環または複素環系の各々は場合によりハロ、ヒドロキシ、メルカプト、 C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、アミノ C_{1-6} アルキル、モノもしくはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ C_{1-6} アルキル、ホルミル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{3-7} シクロアルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルチオ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C_{1-6} アルキル、ポリハロ C_{1-6} アルキルオキシ、アミノカルボニル、 $-CH(=N-O-R^8)$ 、 R^{7-a} 、 $-X_3-R^{7-a}$ または $R^{7-a}-C_{1-4}$ アルキルから各々独立して選択される 1、2、3、4 もしくは 5 個の置換基で置換されていてもよく、

R^{7-a} は単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族炭素環、或いは単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族複素環であり、ここで該炭素環または複素環系の各々は場合によりハロ、ヒドロキシ、メルカプト、 C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、アミノ C_{1-6} アルキル、モノもしくはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ C_{1-6} アルキル、ホルミル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{3-7} シクロアルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルチオ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C_{1-6} アルキル、ポリハロ C_{1-6} アルキルオキシ、アミノカルボニル、 $-CH(=N-O-R^8)$ から各々独立して選択される 1、2、3、4 もしくは 5 個の置換基で置換されていてもよく、

R^8 は水素、 C_{1-4} アルキル、アリールまたはアリール C_{1-4} アルキルであり、

R^9 および R^{10} は各々独立して水素；ヒドロキシ； C_{1-6} アルキル； C_{1-6} アルキ

10

20

30

40

50

ルオキシ； C_{1-6} アルキルカルボニル； C_{1-6} アルキルオキシカルボニル；アミノ；モノ-もしくはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ；モノ-もしくはジ(C_{1-6} アルキル)アミノカルボニル；-CH(=NR¹¹)またはR⁷であり、ここで上記の C_{1-6} アルキル基の各々は場合により且つ各々個別にヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルオキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルオキシ、カルボキシル、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、シアノ、アミノ、イミノ、モノ-もしくはジ(C_{1-4} アルキル)アミノ、ポリハロメチル、ポリハロメチルオキシ、ポリハロメチルチオ、-S(=O)_pR⁶、-NH-S(=O)_pR⁶、-C(=O)R⁶、-NHC(=O)H、-C(=O)NHNH₂、-NHC(=O)R⁶、-C(=NH)R⁶、R⁷から各々独立して選択される1もしくは2個の置換基で置換されていてもよく、或いは

10

R⁹およびR¹⁰は一緒になって式

【化152】

-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	(d-1)
-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	(d-2)
-CH ₂ -CH ₂ -O-CH ₂ -CH ₂ -	(d-3)
-CH ₂ -CH ₂ -S-CH ₂ -CH ₂ -	(d-4)
-CH ₂ -CH ₂ -NR ¹² -CH ₂ -CH ₂ -	(d-5)
-CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -	(d-6)
=CH-CH=CH-CH=CH-	(d-7)

20

の2価または3価基を形成することができ、

R¹¹はシアノ；場合により C_{1-4} アルキルオキシ、シアノ、アミノ、モノ-もしくはジ(C_{1-4} アルキル)アミノまたはアミノカルボニルで置換されていてもよい C_{1-4} アルキル； C_{1-4} アルキルカルボニル； C_{1-4} アルキルオキシカルボニル；アミノカルボニル；モノ-もしくはジ(C_{1-4} アルキル)アミノカルボニルであり、

R¹²は水素または C_{1-4} アルキルであり、

R¹³およびR¹⁴は各々独立して場合によりシアノもしくはアミノカルボニルで置換されていてもよい C_{1-6} アルキル、場合によりシアノもしくはアミノカルボニルで置換されていてもよい C_{2-6} アルケニル、場合によりシアノもしくはアミノカルボニルで置換されていてもよい C_{2-6} アルキニルであり、

R¹⁵はシアノもしくはアミノカルボニルで置換された C_{1-6} アルキルであり、

R¹⁶は場合によりシアノもしくはアミノカルボニルで置換されていてもよい C_{1-6} アルキル、またはR⁷であり、

pは1または2であり、

アリールはフェニル、またはハロ、ヒドロキシ、メルカプト、 C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、アミノ C_{1-6} アルキル、モノもしくはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{3-7} シクロアルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルチオ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C_{1-6} アルキル、ポリハロ C_{1-6} アルキルオキシ、アミノカルボニル、R⁷または-X₃-R⁷から各々独立して選択される1、2、3、4もしくは5個の置換基で置換されたフェニルである]

の化合物、そのN-オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンおよび立体化学的異性体形態。

【0460】

2.R³がシアノ、アミノカルボニル、NR⁹R¹⁰もしくはR⁷から選択される少なくとも1個の置換基で置換された C_{1-6} アルキル；シアノ、アミノカルボニル、NR⁹R¹⁰もしくはR⁷から選択される少なくとも1個の置換基で置換され且つ同一炭素原子に結合された2個の水素原子が C_{1-4} アルカンジイルにより置換された C_{1-6} アルキル；ヒドロキシおよびシアノ、アミノカルボニル、NR⁹R¹⁰もしくはR⁷から選択され

40

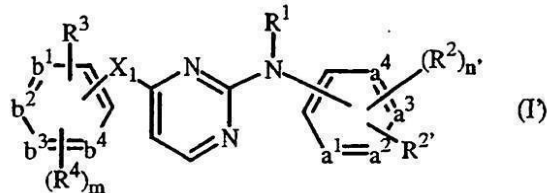
50

る第二の置換基で置換された C_{1-6} アルキル；シアノ、アミノカルボニル、 NR^9R^{10} もしくは R^7 から選択される少なくとも 1 個の置換基で置換された C_{1-6} アルキルオキシ C_{1-6} アルキル；シアノ、アミノカルボニル、 NR^9R^{10} もしくは R^7 から選択される少なくとも 1 個の置換基で置換された C_{2-6} アルケニル；シアノ、アミノカルボニル、 NR^9R^{10} もしくは R^7 から選択される少なくとも 1 個の置換基で置換された C_{2-6} アルキニル；- $C(=N-O-R^8)-C_{1-4}$ アルキル； R^7 または - X_3-R^7 であり、 R^4 がハロ、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-7} シクロアルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C_{1-6} アルキル、ポリハロ C_{1-6} アルキルオキシ、アミノカルボニル、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、ホルミル、アミノ、モノ- もしくはジ (C_{1-4} アルキル) アミノであり、 R^7 が単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族炭素環、或いは 10 単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族複素環であり、ここで該炭素環または複素環系の各々は場合によりハロ、ヒドロキシ、メルカプト、 C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、アミノ C_{1-6} アルキル、モノもしくはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{3-7} シクロアルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルチオ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C_{1-6} アルキル、ポリハロ C_{1-6} アルキルオキシ、アミノカルボニル、 R^{7a} 、- X_3-R^{7a} または $R^{7a}-C_{1-4}$ アルキルから各々独立して選択される 1、2、3、4 もしくは 5 個の置換基で置換されていてもよく、 R^{7a} が単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族炭素環、或いは 20 単環式、二環式もしくは三環式の飽和、部分的飽和または芳香族複素環であり、ここで該炭素環または複素環系の各々は場合によりハロ、ヒドロキシ、メルカプト、 C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、アミノ C_{1-6} アルキル、モノもしくはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{3-7} シクロアルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルチオ、シアノ、ニトロ、ポリハロ C_{1-6} アルキル、ポリハロ C_{1-6} アルキルオキシ、アミノカルボニルから各々独立して選択される 1、2、3、4 もしくは 5 個の置換基で置換されていてもよく、 R^9 および R^{10} が各々独立して水素；ヒドロキシ； C_{1-6} アルキル； C_{1-6} アルキルオキシ； C_{1-6} アルキルカルボニル； C_{1-6} アルキルオキシカルボニル；アミノ；モノ- もしくはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ；モノ- もしくはジ (C_{1-6} アルキル) アミノカルボニルまたは R^7 であり、ここで上記の C_{1-6} アルキル基の各々は場合により且つ各々個別にヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルオキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルオキシ、カルボキシル、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル、シアノ、アミノ、イミノ、モノ- もしくはジ (C_{1-4} アルキル) アミノ、ポリハロメチル、ポリハロメチルオキシ、ポリハロメチルチオ、- $S(=O)_pR^6$ 、- $NH-S(=O)_pR^6$ 、- $C(=O)R^6$ 、- $NHC(=O)H$ 、- $C(=O)NHNH_2$ 、- $NHC(=O)R^6$ 、- $C(=NH)R^6$ 、 R^7 から各々独立して選択される 1 もしくは 2 個の置換基で置換されていてもよい、1. に記載の化合物。

【0461】

3. 式

【化153】



[式中、

$$-a^1 = a^2 - a^3 = a^4 \quad - \quad -b^1 = b^2 - b^3 = b^4 \quad - \quad R^1, R^2, R^3, R^4,$$

10

20

30

40

50

m および X_1 は 1 . で定義されている通りであり、
 n' は 0 、 1 、 2 または 3 であり、そして $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4 -$ が $(a - 1)$ である場合には、 n' は 4 でもあることができ、

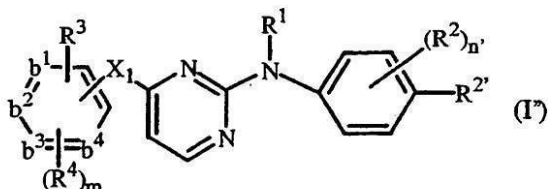
$R^{2'}$ はハロ、 C_{1-6} アルキル、トリハロメチル、トリハロメチルオキシ、シアノ、アミノカルボニル、シアノもしくはアミノカルボニルで置換された C_{1-6} アルキルであり、

但し条件として $R^{2'}$ は $N R^1$ 部分に関してパラ位置で置換される]
 を有する 1 . または 2 . に記載の化合物。

【 0 4 6 2 】

4 . 式

【 化 1 5 4 】



[式中、

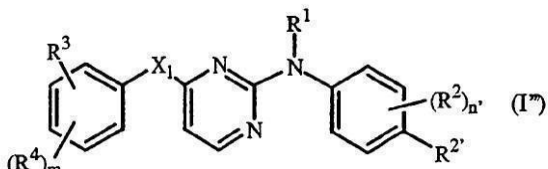
$-b^1 = b^2 - b^3 = b^4 -$ 、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 m および X_1 は 1 . で定義され 20
 ている通りであり、

n' および $R^{2'}$ は 3 . で定義されている通りである]
 を有する 1 . ~ 3 . のいずれかに記載の化合物。

【 0 4 6 3 】

5 . 式

【 化 1 5 5 】



[式中、

R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 および X_1 は 1 . で定義されている通りであり、

n' および $R^{2'}$ は 3 . で定義されている通りである]

を有する 1 . ~ 4 . のいずれかに記載の化合物。

【 0 4 6 4 】

6 . $R^{2'}$ がシアノ、アミノカルボニルまたはシアノもしくはアミノカルボニルで置換された C_{1-6} アルキルである、3 . ~ 5 . のいずれかに記載の化合物。

【 0 4 6 5 】

7 . 医薬としての使用のための 1 . ~ 6 . のいずれかに記載の化合物。

【 0 4 6 6 】

8 . HIV (ヒト免疫不全ウイルス) 感染症の予防または処置用医薬の製造のための 1 . ~ 6 . のいずれかで定義された化合物の使用。

【 0 4 6 7 】

9 . 医薬耐性 HIV 感染症の予防または処置用医薬の製造のための 8 . に記載の化合物の使用。

【 0 4 6 8 】

10 . 薬剤学的に許容可能な担体および有効成分としての治療有効量の 1 . ~ 6 . のいずれかで請求された化合物を含んでなる薬剤組成物。

10

20

30

40

50

【0469】

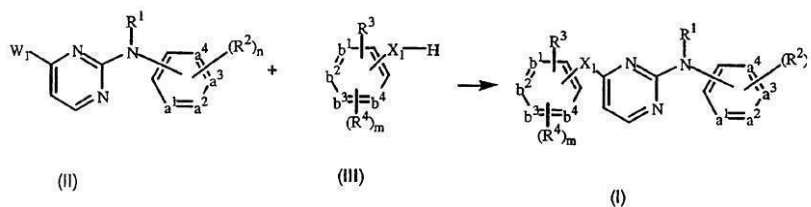
11. 治療有効量の1.~6.のいずれかに記載された化合物を薬剤学的に許容可能な担体と密に混合することを特徴とする、10.に記載の薬剤組成物の製造方法。

【0470】

12.

a) 式(II)の中間体を式(III)の中間体と反応させ

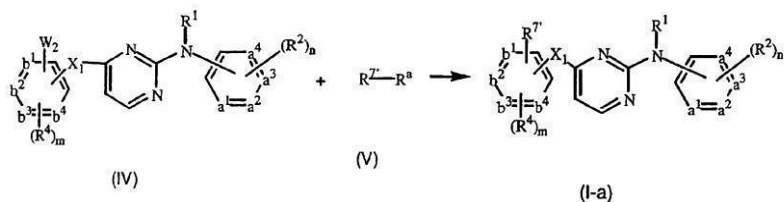
【化156】



[式中、W₁は適当な脱離基であり、そしてR¹、R²、R³、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は1.で定義されている通りである]、

b) 適当な触媒、適当な塩および適当な溶媒の存在下で式(IV)の中間体を式(V)の中間体と反応させ

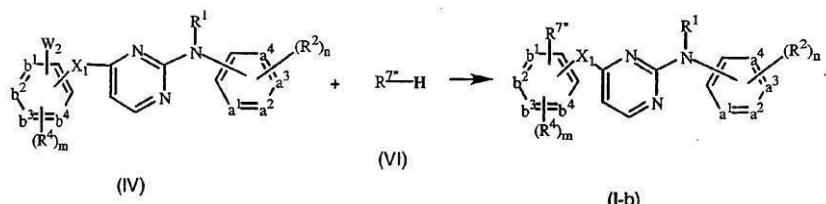
【化157】



[式中、W₂は適当な脱離基であり、そしてR¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は1.で定義されている通りでありそしてR⁷は単環式、二環式または三環式の芳香族環系を表しそしてR⁸はボロネートまたはトリ(C₁~₄アルキル)スタナンを表す]、

c) 式(IV)の中間体を式(VI)の中間体と反応させ

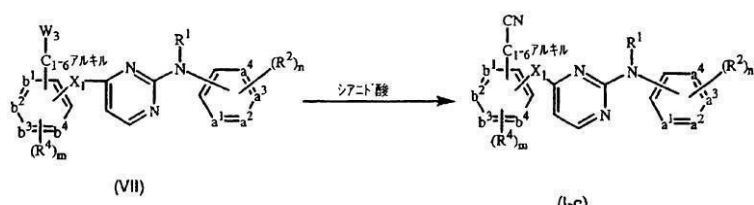
【化158】



[式中、W₂は適当な脱離基であり、そしてR¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は1.で定義されている通りでありそしてR⁷は単環式、二環式または三環式の飽和環系を表す]、

d) 適当な溶媒の存在下で式(VII)の中間体を適当なシアニド塩と反応させ

【化159】



[式中、W₃は適当な脱離基であり、そしてR¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は1.で定義されている通りであ

10

20

30

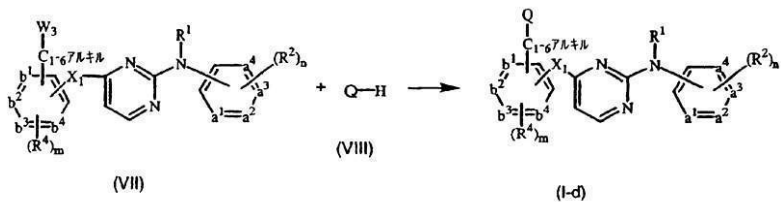
40

50

る]、

e) 場合により適当な塩および適当な溶媒の存在下で式(VIII)の中間体を式(IX)の中間体と反応させ

【化160】

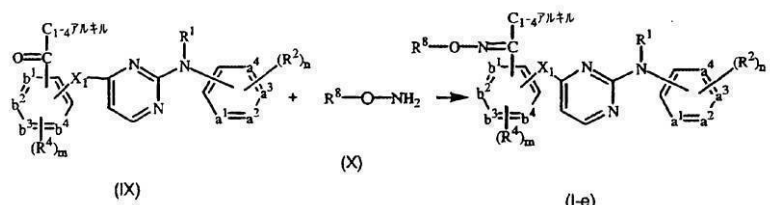


10

[式中、W₃は適当な脱離基であり、そしてR¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は1.で定義されている通りでありそしてQはR⁷;NR⁹N¹⁰または場合によりCN、R⁷もしくはNR⁹N¹⁰置換されていてもよいC₁₋₆アルキルオキシを表す]、

f) 適当な溶媒の存在下で式(IX)の中間体を式(X)の中間体と反応させ

【化161】

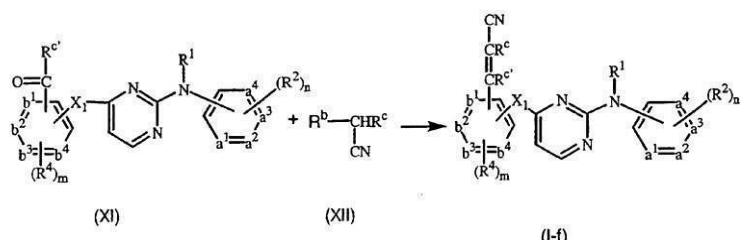


20

[式中、R¹、R²、R⁴、R⁸、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は1.で定義されている通りである]、

g) 適当な塩および適当な溶媒の存在下で式(IX)の中間体を燐イリドの適当な前駆体を表す式(XII)のウィッティッヒまたはホルナー-エモンス試薬と反応させ

【化162】

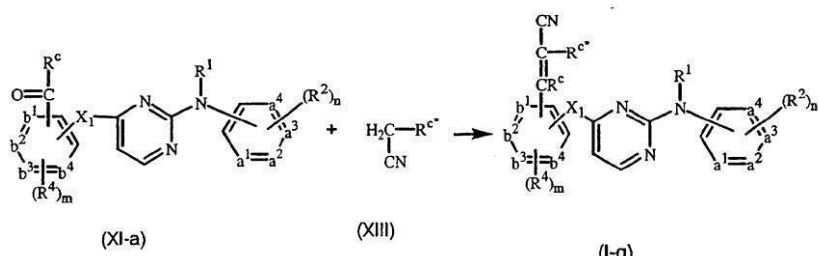


30

[式中、R¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は1.で定義されている通りであり、R^cは水素またはC₁₋₄アルキルを表し、R^{c'}は水素、C₁₋₄アルキルまたはR⁷を表し、但し条件としてCR^{c'}=CR^cはC₂₋₆アルケニルに限定され、そしてR^bは(フェニル)₃P⁺C₁⁻または(C₁₋₃CH₂-O)₂P(=O)⁻を表す]、

h) 適当な溶媒の存在下で式(IX)の中間体を式(XIII)の中間体と反応させ

【化163】



40

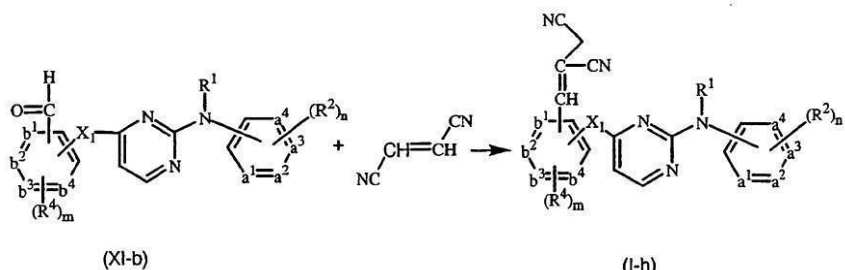
[式中、R¹、R²、R⁴、R⁷、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-

50

$b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は 1 . で定義されている通りであり、 R^c は水素または $C_1 - 4$ アルキルを表し、 $R^{c'}$ は $N R^9 N^{10}$ 、 $-C(=O)-NR^9N^{10}$ 、 $-C(=O)-C_1 - 6$ アルキルまたは R^7 を表す】、

i) トリブチルホスフィンおよび適当な溶媒の存在下で式 (XI - b) の中間体を 2 - ブテンジニトリルと反応させ

【化 164】

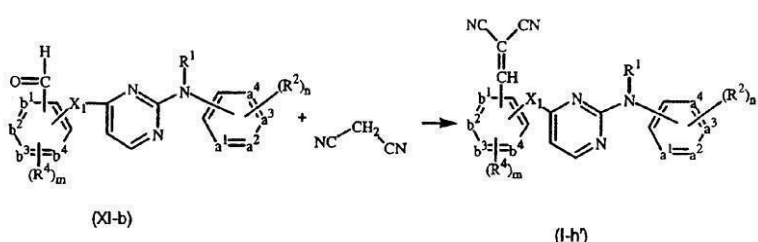


10

[式中、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 X_1 、 m 、 n 、 $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - および $-b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は 1 . で定義されている通りである] 、

j) 適当な塩基および適当な溶媒の存在下で式 (XI - b) の中間体をプロパンジニトリルと反応させ

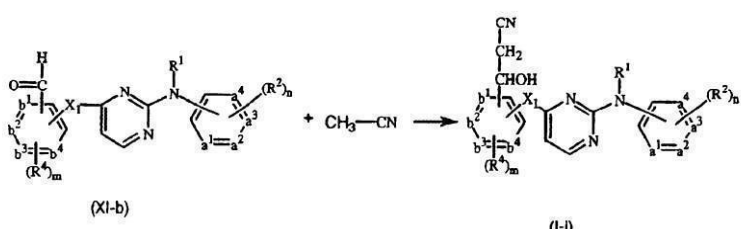
【化 165】



20

k) 適当なプロトン吸引剤、プロトン吸引剤用の適当な基質の存在下でそして適当な溶媒の存在下で式 (XI - b) の中間体を CH_3-CN と反応させ

【化 166】

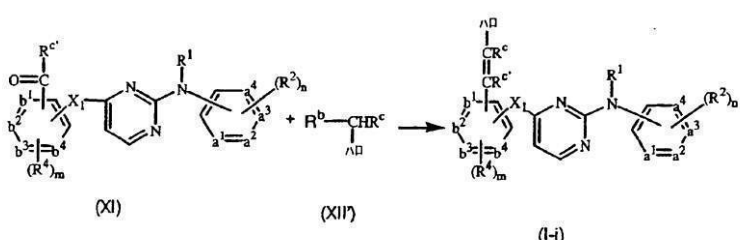


30

[式中、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 X_1 、 m 、 n 、 $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - および $-b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は 1 . で定義されている通りである] 、

l) $nBuLi$ および適当な溶媒の存在下で式 (XI) の中間体を燐イリドの適当な前駆体を表す式 (XI I') のウイツティッヒまたはホルナー - エモンス試薬と反応させ

【化 167】



40

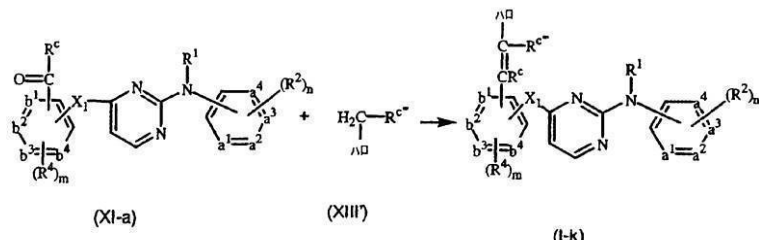
[式中、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 X_1 、 m 、 n 、 $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - および $-b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は 1 . で定義されている通りであり、 R^c は水素または $C_1 - 4$ アル

50

キルを表し、 R^c は水素、 C_{1-4} アルキルまたは R^7 を表し、但し条件として $CR^c = CR^c$ は C_{2-6} アルケニルに限定され、そして R^b は(フェニル)₃P⁺C1⁻ または(C₃H₃C₂-O)₂P(=O)⁻である]、

m) 適当なホルナーエモンス試薬、nBuLi、1,1,1-トリメチル-N-(トリメチルシリル)-シランアミン、および適当な溶媒の存在下で式(XI-a)の中間体を式(XIII')の中間体と反応させ

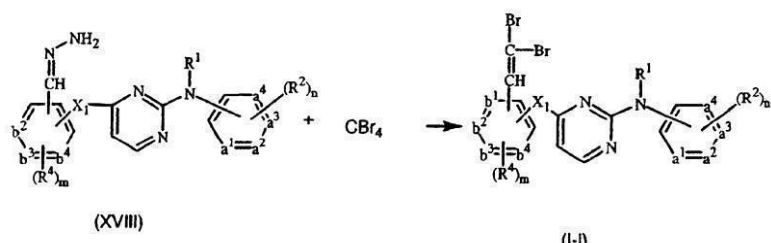
【化168】



[式中、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 X_1 、 m 、 n 、 $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - および $-b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は1. で定義されている通りであり、 R^c は水素または C_{1-4} アルキルを表し、 R^{c*} は CN 、 NR^9N^{10} 、 $-C(=O)-NR^9N^{10}$ 、 $-C(=O)-C_{1-6}$ アルキルまたは R^7 を表す]、

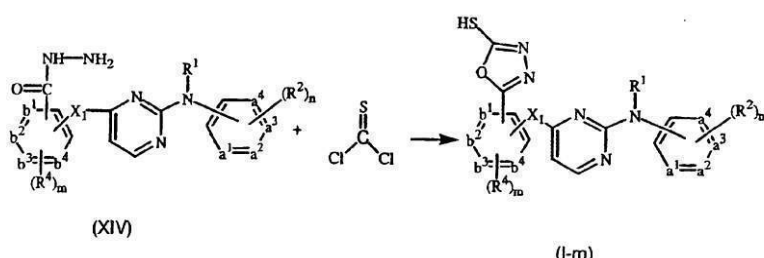
n) 適当な触媒塩、適当な塩基および適当な溶媒の存在下で式(XVIII)の中間体を CBr_4 と反応させ

【化169】



o) 適当な溶媒の存在下で式(XIV)の中間体を $C_1_2C=S$ と反応させ

【化170】



[式中、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 X_1 、 m 、 n 、 $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - および $-b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は1. で定義されている通りである]、

p) 適当な溶媒の存在下で式(XV)の中間体を式(XVI)の中間体と反応させ

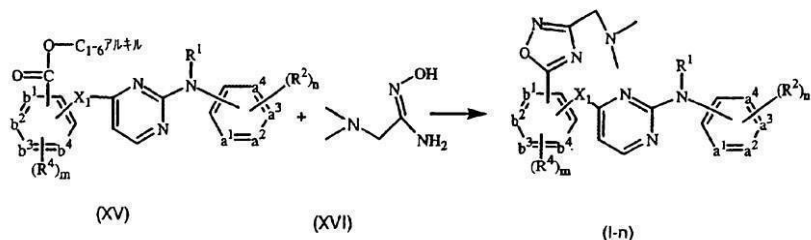
10

20

30

40

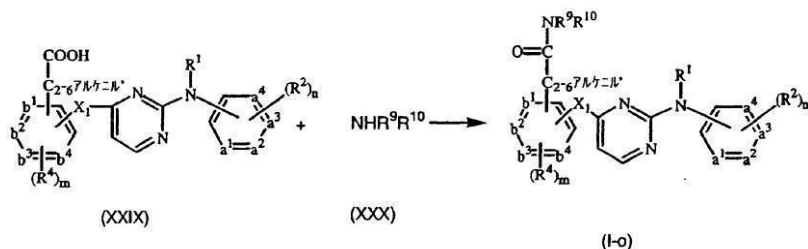
【化171】



[式中、R¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は1.で定義されている通りである]、

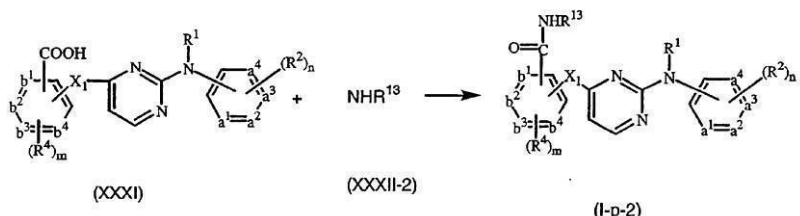
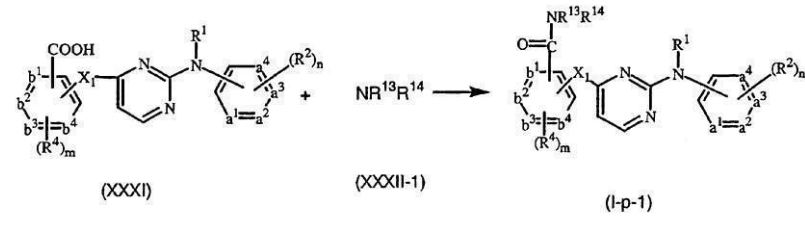
q) ヒドロキシベンゾトリアゾールおよびエチルジメチルアミノプロピルカルボジイミド、適当な溶媒の存在下でそして場合により適當な塩基の存在下で式(XXIX)の中間体を式(XXX)の中間体と反応させ

【化172】



[式中、R¹、R²、R⁴、R⁹、R¹⁰、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は1.で定義されている通りでありそしてC₂-6アルケニル'は場合によりシアノで置換されていてもよいC₂-6アルケニルを表す]、
 r) ヒドロキシベンゾトリアゾール、エチルジメチルアミノプロピルカルボジイミドおよび適當な溶媒の存在下で、そして場合により適當な塩基の存在下で式(XXXI)の中間体を式(XXXII-1)または(XXXII-2)の中間体と反応させ

【化173】



[式中、R¹、R²、R⁴、R¹³、R¹⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は1.で定義されている通りである]、

s) 適當な溶媒の存在下で式(XI-b)の中間体を式(XXXII-1)の中間体と反応させ

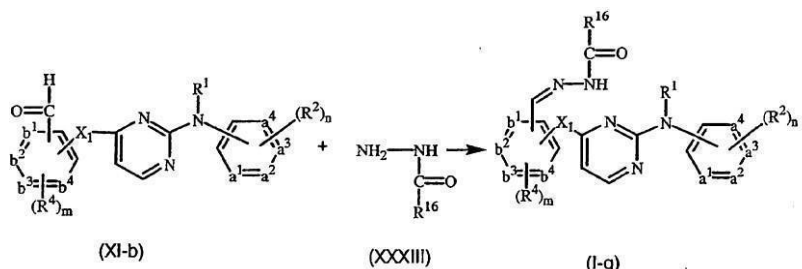
10

20

30

40

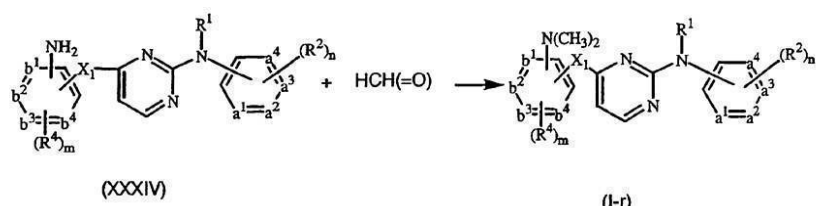
【化174】



[式中、R¹、R²、R⁴、R¹⁻⁶、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および
 -b¹=b²-b³=b⁴-は1.で定義されている通りである]、

t) 適当な触媒、適当な還元剤および適当な溶媒の存在下で式(XXXIV)の中間体をホルムアルデヒドで還元メチル化し

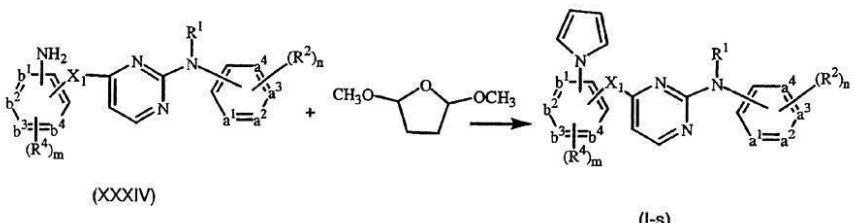
【化175】



[式中、R¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=
 b²-b³=b⁴-は1.で定義されている通りである]、

u) 適当な酸の存在下で式(XXXIV)の中間体を2,5-ジメトキシテトラヒドロフランと反応させ

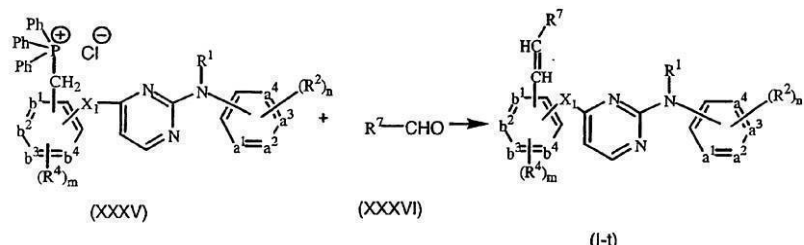
【化176】



[式中、R¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=
 b²-b³=b⁴-は1.で定義されている通りである]、

v) BuLiおよび適当な溶媒の存在下で式(XXXV)の中間体を式(XXXVI)の中間体と反応させ

【化177】



[式中、R¹、R²、R⁴、R⁷、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および
 -b¹=b²-b³=b⁴-は1.で定義されている通りである]、

そして、所望するなら、式(I)の化合物を当該技術で既知の変換法に従い互いに転化し、そしてさらに、所望するなら、式(I)の化合物を酸との処理により治療的に有効な無毒の酸付加塩に転化するか、或いは逆に、酸付加塩形態をアルカリとの処理により遊離塩基に転化し、そして、所望するなら、その立体化学的異性体形態、N-オキシド形態また

10

20

30

40

50

は第四級アミン類を製造する

ことにより特徴づけられる、1. で請求された化合物の製造方法。

【0471】

13. H I V 感染症の同時、別個または順次的使用のための組み合わせ調剤としての、(a) 1. ~ 6. のいずれかに記載の化合物および(b) 別の抗レトロウイルス化合物を含有する製品。

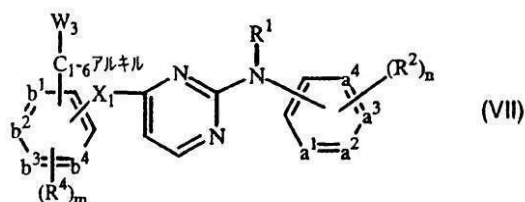
【0472】

14. 薬剤学的に許容可能な担体、並びに有効成分としての(a) 1. ~ 6. のいずれかに記載の化合物および(b) 別の抗レトロウイルス化合物を含んでなる薬剤組成物。

【0473】

15. 式

【化178】



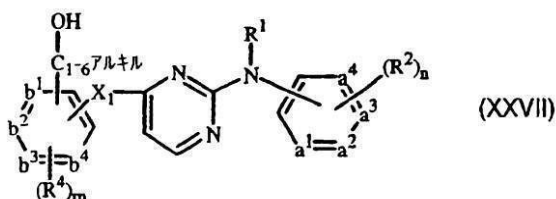
[式中、R¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は1. で定義されている通りでありそしてW₃は適当な脱離基を表す]

の化合物、そのN-オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンおよび立体化学的異性体形態。

【0474】

16. 式

【化179】



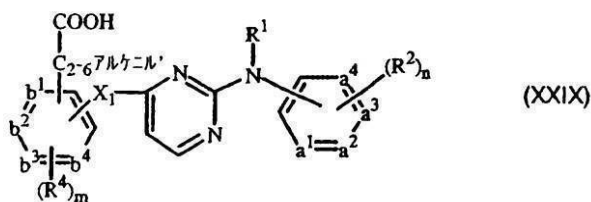
[式中、R¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は1. で定義されている通りである]

の化合物、そのN-オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンおよび立体化学的異性体形態。

【0475】

17. 式

【化180】



[式中、R¹、R²、R⁴、X₁、m、n、-a¹=a²-a³=a⁴-および-b¹=b²-b³=b⁴-は1. で定義されている通りでありそしてC₂-₆アルケニル'は場

10

20

30

40

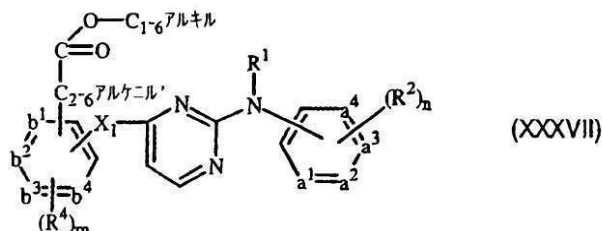
50

合によりシアノで置換されていてもよい $C_{2\sim6}$ アルケニルである] の化合物、その N - オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンおよび立体化学的異性体形態。

【0476】

18. 式

【化181】



[式中、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 X_1 、 m 、 n 、 $-a^1 = a^2 - a^3 = a^4$ - および $-b^1 = b^2 - b^3 = b^4$ - は1. で定義されている通りでありそして $C_{2\sim6}$ アルケニル' は場合によりシアノで置換されていてもよい $C_{2\sim6}$ アルケニルである]

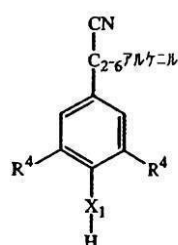
の化合物、その N - オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンおよび立体化学的異性体形態。

【0477】

20

19. 式

【化182】



30

(III-b)

[式中、 R^4 および X_1 は1. で定義されている通りである]

の化合物、その N - オキシド、薬剤学的に許容可能な付加塩、第四級アミンおよび立体化学的異性体形態。

フロントページの続き

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード(参考)
A 6 1 K 31/506 (2006.01)	A 6 1 K 31/506	
A 6 1 P 43/00 (2006.01)	A 6 1 P 43/00	1 2 1
A 6 1 K 45/00 (2006.01)	A 6 1 K 45/00	
A 6 1 P 31/14 (2006.01)	A 6 1 P 31/14	
A 6 1 K 31/7072 (2006.01)	A 6 1 K 31/7072	
A 6 1 K 31/708 (2006.01)	A 6 1 K 31/708	
A 6 1 K 31/513 (2006.01)	A 6 1 K 31/513	
A 6 1 K 31/7076 (2006.01)	A 6 1 K 31/7076	
A 6 1 K 31/675 (2006.01)	A 6 1 K 31/675	
A 6 1 K 9/10 (2006.01)	A 6 1 K 9/10	
A 6 1 K 47/38 (2006.01)	A 6 1 K 47/38	
A 6 1 K 47/36 (2006.01)	A 6 1 K 47/36	
A 6 1 K 47/32 (2006.01)	A 6 1 K 47/32	
A 6 1 K 47/34 (2006.01)	A 6 1 K 47/34	
A 6 1 K 47/40 (2006.01)	A 6 1 K 47/40	
A 6 1 K 31/541 (2006.01)	A 6 1 K 31/541	
C 0 7 D 413/12 (2006.01)	C 0 7 D 413/12	
C 0 7 D 409/12 (2006.01)	C 0 7 D 409/12	
C 0 7 D 401/12 (2006.01)	C 0 7 D 401/12	
C 0 7 D 403/12 (2006.01)	C 0 7 D 403/12	
A 6 1 K 31/551 (2006.01)	A 6 1 K 31/551	
A 6 1 K 31/5377 (2006.01)	A 6 1 K 31/5377	
C 0 7 D 417/12 (2006.01)	C 0 7 D 417/12	
C 0 7 D 401/14 (2006.01)	C 0 7 D 401/14	

- (72)発明者 ジエローム・エミール・ジヨルジュ・ギルモン
 フランス・エフ - 9 2 7 8 7 イシ - レ - ムーリヌオ・ティーエスエイ 9 1 0 0 3 ・リュカミーユデ
 スムーラン 1 ・ジャンセン - シラグ・エス・エイ
- (72)発明者 パトリス・パランジヤン
 フランス・エフ - 9 2 7 8 7 イシ - レ - ムーリヌオ・ティーエスエイ 9 1 0 0 3 ・リュカミーユデ
 スムーラン 1 ・ジャンセン - シラグ・エス・エイ
- (72)発明者 マルク・ルネ・ド・ヨング
 ベルギー・ビー - 2 3 4 0 ビールセ・トゥルンホウトセベーク 3 0 ・ジャンセン・ファーマシュー
 チカ・ナームローゼ・フエンノートシヤツブ
- (72)発明者 ルシエン・マリア・ヘンリクス・コイマンス
 ベルギー・ビー - 2 3 4 0 ビールセ・トゥルンホウトセベーク 3 0 ・ジャンセン・ファーマシュー
 チカ・ナームローゼ・フエンノートシヤツブ
- (72)発明者 ヘンドリク・マールテン・ビンケルス
 ベルギー・ビー - 2 3 4 0 ビールセ・トゥルンホウトセベーク 3 0 ・ジャンセン・ファーマシュー
 チカ・ナームローゼ・フエンノートシヤツブ
- (72)発明者 フレデリク・フラン・デジレ・デヤアール
 ベルギー・ビー - 2 3 4 0 ビールセ・トゥルンホウトセベーク 3 0 ・ジャンセン・ファーマシュー
 チカ・ナームローゼ・フエンノートシヤツブ
- (72)発明者 ジヤン・ヘーレス
 ベルギー・ビー - 2 3 4 0 ビールセ・トゥルンホウトセベーク 3 0 ・ジャンセン・ファーマシュー
 チカ・ナームローゼ・フエンノートシヤツブ
- (72)発明者 ケン・ジヤンヌ・アルフォン・バン・アケン

ベルギー・ビー - 8500コルトリーグ・ブルイングストラート3

(72)発明者 パウルス・ジヨアネ・レビ

ベルギー・ビー - 2340ビールセ・トゥルンホウトセベーク30・ジヤンセン・ファーマシュー
チカ・ナームローゼ・フエンノートシヤツブ

(72)発明者 パウル・アドリアーン・ジヤン・ジヤンセン

ベルギー・ビー - 2340ビールセ・トゥルンホウトセベーク30・ジヤンセン・ファーマシュー
チカ・ナームローゼ・フエンノートシヤツブ

F ターム(参考) 4C063 AA01 AA03 BB09 CC29 CC36 CC41 CC42 CC54 CC58 CC75

CC76 CC92 DD03 DD04 DD10 DD12 DD25 DD29 EE01

4C076 AA16 CC35 EE03A EE06A EE09A EE11A EE16A EE30A EE32A EE33A

EE36A EE37A EE38A EE39A GG32

4C084 AA19 MA02 NA14 ZB332 ZC552 ZC752

4C086 AA01 AA02 AA03 AA04 BC42 BC43 BC50 BC56 BC60 BC71

BC73 BC88 DA36 EA17 EA18 GA02 GA04 GA07 GA08 GA09

GA10 MA01 MA04 NA14 ZB33 ZC55 ZC75