(19) **日本国特許庁(JP)**

(12)公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号

特表2010-513322 (P2010-513322A)

(43) 公表日 平成22年4月30日 (2010.4.30)

(51) Int.Cl.		F I	テーマコード (参考)
CO7D 471/04	(2006.01)	CO7D 471/04 117A	4CO5O
CO7F 9/6561	(2006.01)	CO7F 9/6561 CSPZ	4CO65
A 6 1 K 31/519	(2006.01)	A 6 1 K 31/519	4CO72
A 6 1 K 31/5377	(2006.01)	A 6 1 K 31/5377	4C086
CO7D 487/04	(2006.01)	CO7D 487/04 142	4H050
		審查請求 未請求 予備審查請求 未請求	(全 128 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号 特願2009-541695 (P2009-541695) (86) (22) 出願日 平成19年12月21日 (2007.12.21) (85) 翻訳文提出日 平成21年8月18日 (2009.8.18) (86) 国際出願番号 PCT/AU2007/001980 (87) 国際公開番号 W02008/077188 (87) 国際公開日 平成20年7月3日(2008.7.3) (31) 優先権主張番号 2006907283 平成18年12月22日 (2006.12.22) (32) 優先日 (33) 優先権主張国 オーストラリア(AU) (31) 優先権主張番号 2007902479 (32) 優先日 平成19年5月9日(2007.5.9) オーストラリア(AU) (33) 優先権主張国 (31) 優先権主張番号 2007903401

(71) 出願人 508322820 アベキサ・リミテッド AVEXA LIMITED オーストラリア3121ビクトリア州リッチモンド、スワン・ストリート576番 (74) 代理人 100068526 弁理士 田村 恭生 (74) 代理人 100100158 弁理士 鮫島 睦 (74) 代理人 100138900

 弁理士
 新田
 昌宏

 (74)代理人
 100162684

 弁理士
 呉
 英燦

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】二環式ピリミジノンおよびその使用

平成19年6月25日 (2007.6.25)

オーストラリア(AU)

(57)【要約】

(32) 優先日

(33) 優先権主張国

本発明は、式Iの化合物またはその医薬的に許容しうる 誘導体、塩もしくはプロドラッグを提供する。患者に式 Iの化合物またはその医薬的に許容しうる誘導体、塩も しくはプロドラッグの有効量を投与することを含む、前 述の患者のウイルス感染の治療または予防の方法をさら に提供する。式Iの化合物を含む医薬組成物または薬剤 も提供する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】

式 I:

Ι

[式中、

A は、含窒素環に縮合した単環式のまたは二環式の、芳香族またはヘテロ芳香族部分であ

X は、OおよびSからなる群から選択される;

Yは、OおよびSからなる群から選択される;

R $_1$ は 0 ~ 3 個の置換基であり、そのそれぞれが C N 、 C $_{1-1}$ $_{0}$ アルキル、 C $_{2-1}$ $_{0}$ ア ルケニル、 C_{1-1} $_{0}$ アルキル P D_{3} H_{2} $_{x}$ $_{y}$ $_{x}$ $_{x}$ $_{y}$ $_$ 、アルキルヘテロアリール、アリール、ヘテロアリール、- 0 - アルキルアリール、SOっ NR₃R₄からなる群から独立して選択される;

R $_3$ および R $_4$ はそれぞれ水素、 C O $_2$ C $_{1-4}$ アルキル、 C (O) C $_{1-4}$ アルキル、 C 1 - 1 0 アルキル、C 1 - 1 0 N R 5 R 6 、 - N H (C O) (C O) N H C 1 - 4 アルキルからな る群から独立して選択される;または、 R $_3$ および R $_4$ は結合した窒素と共に 5 ~ 7 員環 のヘテロ環を形成し、ヘテロ環はN、OまたはSから選択される0~2個の付加的なヘテ 口原子を含み、SはS、S(O)またはS(O)。の酸化状態であってよく、前述のヘテロ環 は場合によっては炭素原子または窒素原子がハロ、アリール、C(O)C_{1.4}アルキル、 $\mathsf{SO}_2\,\mathsf{C}_{\,\,1\,\,.\,4}\,\mathsf{P}\mathcal{N}$ $\mathsf{H}\mathcal{N}$ $\mathsf{SO}_2\,\mathsf{H}\mathcal{N}$ $\mathsf{C}_{\,\,1\,\,.\,4}\,\mathsf{P}\mathcal{N}$ $\mathsf{H}\mathcal{N}$ $\mathsf{CO}_2\,\mathsf{H}\mathcal{N}$ $\mathsf{CO}_2\,\mathsf{C}_{\,\,1\,\,.\,4}\,\mathsf{P}\mathcal{N}$ H ル、 N R $_5$ R $_6$ $_1$ C $_{1-4}$ アルキル N R $_5$ R $_6$ から選択される一またはそれ以上の置換基 で置換される;

R5およびR6はそれぞれH、およびC1.4アルキルからなる群から独立して選択さ れ、またはRょおよびR。は結合した窒素と共に5~7員環のヘテロ環を形成し、ヘテロ 環はN、OまたはSから選択される0~2個の付加的なヘテロ原子を含み、SはS、S(O)または S (O) ₂ の酸化状態であってよく、前述のヘテロ環は場合によっては炭素原子 または窒素原子がハロおよびC_{1.4}アルキルから選択される一またはそれ以上の置換基 で置換される;

R ,がアルキルアリールまたは- O - アルキルアリールの場合、前述のアルキルアリール 置換基のアリール基は、場合によってはCղ_ղ。アルキル、-〇-Cղ_ղ。アルキル、C $_{1\ -1\ 0}$ \mathcal{P} \mathcal{N} \mathcal{P} \mathcal{N} \mathcal{R} $_{3}$ \mathcal{R} $_{4}$ $_{5}$ \mathcal{O} \mathcal ルキルアリール、 - O - アルキルアリール、 S O ₂ N R ₃ R ₄ から選択される置換基で置換 される

B は非存在または- C (O)- である;

C は非存在または、 - O - 、 - N H -および - N H - N H - C (O) - からなる群から選択される; R 。は、ヘテロアリール、ヘテロシクリル、および R ₇ からなる群から選択される; R_{7} はH、アルキルアリールおよび C_{1-1} $_{0}$ アルキルから選択される;

ただし、 R_2 が R_7 の場合、BおよびCは存在しなければならないものとする] の化合物またはその医薬的に許容しうる誘導体、塩もしくはプロドラッグ。

【請求項2】

Rっがヘテロアリールである、請求項1記載の化合物。

10

20

30

40

【請求項3】

Rっがアリールまたはアルキルアリールで置換される、請求項2記載の化合物。

【請求項4】

式 I の化合物が、式 I I 、 I I I 、 I V 、 V および V I :

[式中、 Z は O 、 S または N R $_8$ であり、 R $_8$ は H 、 C $_{1$ - 1 $_0$ アルキル、 C $_{1$ - 1 $_0$ アル 40 キル N R $_3$ R $_4$ 、 アルキルアリール、 アルキルヘテロアリール、 アリールおよびヘテロアリールである]

の化合物からなる群から選択される、請求項1~3のいずれか1つに記載の化合物。

【請求項5】

式 I の化合物が式 V I I:

VII

の化合物である、請求項1~3のいずれか1つに記載の化合物。

【請求項6】

NR₃R₄がモルホリンである、請求項1~5のいずれか1つに記載の化合物。

【請求項7】

R $_7$ がフルオロベンジル、より好ましくは 4 - フルオロベンジルである、請求項 $1 \sim 6$ のいずれか 1 つに記載の化合物。

【請求項8】

 R_{7} がジクロロベンジル、より好ましくは 3 , 4 - ジクロロベンジルである、請求項 1 ~ 7 のいずれか 1 つに記載の化合物。

【請求項9】

ヘテロアリールが、テトラゾール、トリアゾール、ピラゾール、イミダゾール、オキサ ゾール、オキサジアゾール、チアゾール、チアジアゾールからなる群から選択される、請 求項1~8のいずれか1つに記載の化合物。

【請求項10】

式:

の、請求項1記載の化合物。

【請求項11】

患者のウイルス感染の治療または予防の方法であり、前述の患者に請求項1~10のいずれか1つの化合物またはその医薬的に許容しうる誘導体、塩もしくはプロドラッグの有効量を投与することを含む方法。

【請求項12】

患者のウイルス感染の治療用または予防用薬剤の調製における、請求項1~10のいずれか1つに記載の化合物またはその医薬的に許容しうる誘導体、塩もしくはプロドラッグの使用。

【請求項13】

ウイルス感染がHIVまたはSIV感染である、請求項10記載の方法または請求項1 2記載の使用。

【請求項14】

請求項1~10のいずれか1つに記載の化合物および医薬的に許容しうる担体、希釈剤または賦形剤を含む医薬組成物。

10

20

30

40

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

[0001]

本発明は、ウイルス感染、特にHIV感染の治療のための新規の二環式ピリミジノン化合物およびその類似体に関する。

【背景技術】

[00002]

"ヒト免疫不全ウイルス"または"HIV"と命名されたレトロウイルスは、免疫系を徐々に破壊する複雑な疾患の病原体である。この疾患は、後天性免疫不全症候群またはAIDSとして知られている。2005年12月において、全世界で推定4000万の人々がHIV患者であり、毎年300万以上の死者が発生している。

[00003]

レトロウイルス複製の特徴は、ウイルスゲノムのプロウイルスDNAへの逆転写およびその宿主細胞ゲノムへの組み込みを含む。これらのステップはHIV複製に必要であり、それぞれウイルスがコードする酵素、逆転写酵素およびインテグラーゼによってなされる

[0004]

HIV感染は、ウイルス粒子が細胞表面受容体および共役受容体へ結合し、その結果ウイルス粒子が細胞と融合する経路をたどる。ウイルスの内容物が細胞質に放出され、HIVが足性では、一連のステップを通じて、二本鎖プロウイルスDNAは、インテグラーゼならびに他のウイルスタンパク質を含む、プレインテグレーション複合体(PIC)はよびおそらくは細胞のタンパク質を含む、プレインテグレーション複合体(PIC)に大切られる複合体にて核に輸送される。一度核内に入ると、インテグラーゼの作用によってプロウイルスのDNAは宿主細胞ゲノムへ組み込まれる。一度組み込まれると、ウイルスゲノムの転写および翻訳が起こり得、その結果ウイルスタンパク質および新たなウイルスRNAゲノムが産生される。これらのタンパク質およびゲノムは細胞表面に集合リイルスRNAゲノムが産生される。これらのタンパク質およびゲノムは細胞表面に集合して、おそらくは他の細胞内膜区画に集合する。集合した粒子は次いで細胞から出芽し、その間またはその後すぐに、ウイルスプロテアーゼの作用を通じて、この突起は成熟して感染性HIV粒子になる。

[0005]

プロウイルスゲノムの宿主細胞ゲノムへの組み込みは、インテグラーゼの作用を必要とするが、それはこの過程を少なくとも3ステップ、おそらくは4ステップで行う。第1のステップは、ウイルスゲノムの安定な核タンパク質複合体への構築を含み、第2にゲノムの3'末端から二のヌクレオチドをプロセシングして遊離3'〇H残基を有する付着末端を得ることを含み、第3にこれらの末端の宿主細胞ゲノムへの転移を含む。最終ステップは、宿主ゲノムにおけるギャップ充填および挿入部位の修復を含む。インテグラーゼがこの最終ステップを行うのかどうか、または細胞の修復酵素によって行われるのかどうかについて、いまだに多少の推測がある。

[0006]

現在HIV感染は、逆転写酵素、プロテアーゼまたは細胞への侵入を標的とする数多くの市販の阻害剤で治療できる。これらの薬物、またはこれらの薬物の組合せでのHIV感染の治療は、AIDSおよび類似の疾患についての効果的な治療であると知られている。現在の阻害剤の欠点は、耐性の急出現および発生率の増加、ならびに多数の副作用を含み、それゆえ新しい種類のインテグラーゼなどのタンパク質を標的にする阻害剤が必要である。

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

[0007]

第1の態様では、本発明は式I:

20

10

30

$$R_1$$
 A
 N
 B
 C
 R_2

[式中、

10

20

30

40

A は、含窒素環に縮合した単環式のまたは二環式の、芳香族またはヘテロ芳香族部分である;

X は、 O および S からなる群から選択される;

Yは、OおよびSからなる群から選択される;

R $_1$ は 0 ~ 3 個の置換基であり、そのそれぞれが C N 、 C $_{1-1}$ $_0$ アルキル、 C $_{2-1}$ $_0$ アルケニル、 C $_{1-1}$ $_0$ アルキル P O $_3$ H $_2$ 、 - O - C $_{1-1}$ $_0$ アルキル、 C $_{1-1}$ $_0$ アルキル N R $_3$ R $_4$ 、 - O - C $_{1-1}$ $_0$ アルキル N R $_3$ R $_4$ 、 - O - C $_{1-1}$ $_0$ アルキル N R $_3$ R $_4$ 、 アルキル アリール、 アルキル へテロアリール、 - O - アルキルアリール、 S O $_2$ N R $_3$ R $_4$ からなる群から独立して選択される;

R₃ およびR₄ はそれぞれ水素、CO₂ C₁₋₄ アルキル、C(O) C₁₋₄ アルキル、C₁₋₁₀ NR₅ R₆、-NH(CO)(CO) NHC₁₋₄ アルキルからなる群から独立して選択される;または、R₃ およびR₄ は結合した窒素と共に $5 \sim 7$ 員環のヘテロ環を形成し、ヘテロ環は N、Oまたは S から選択される $0 \sim 2$ 個の付加的なヘテロ原子を含み、S は S 、S (O) または S (O) S の酸化状態であってよく、前述のヘテロ環は場合によっては炭素原子または窒素原子がハロ、アリール、C(O) C₁₋₄ アルキル、S O₂ C₁₋₄ アルキル、S O₂ H、S C₁₋₄ アルキル、S O₂ H、S C₁₋₄ アルキル、S O₂ H、S C₁₋₄ アルキル S R S

R₅およびR₆はそれぞれH、およびC₁₋₄アルキルからなる群から独立して選択され、またはR₅およびR₆は結合した窒素と共に $5 \sim 7$ 員環のヘテロ環を形成し、ヘテロ環はN、Oまたは S から選択される $0 \sim 2$ 個の付加的なヘテロ原子を含み、S はS 、S (O)または S (O) $_2$ の酸化状態であってよく、前述のヘテロ環は場合によっては炭素原子または窒素原子がハロおよび C_{1-4} アルキルから選択される一またはそれ以上の置換基で置換される;

R $_1$ がアルキルアリールまたは - O - アルキルアリールの場合、前述のアルキルアリール置換基のアリール基は、場合によっては C $_{1-1}$ $_0$ アルキル、 - O - C $_{1-1}$ $_0$ アルキル N R $_3$ R $_4$ 、 - O - C $_{1-1}$ $_0$ アルキル N R $_3$ R $_4$ 、 八口、 N R $_3$ R $_4$ 、 アルキルアリール、 - O - アルキルアリール、 S O $_2$ N R $_3$ R $_4$ から選択される置換基で置換される

B は非存在または- C (O)-である;

C は非存在または、 - O - 、 - N H - および - N H - N H - C (O) - からなる群から選択される; R $_2$ は、ヘテロアリール、ヘテロシクリル、および R $_7$ からなる群から選択される;

 R_{7} は H 、 アルキルアリールおよび C_{1-1} $_{0}$ アルキルから選択される;

ただし、 R_2 が R_7 の場合、BおよびCは存在しなければならないものとする] の化合物またはその医薬的に許容しうる誘導体、塩もしくはプロドラッグを提供する。

[0008]

第2の態様では、本発明は患者のウイルス感染の治療または予防の方法であり、前述の 患者に式(I)の化合物またはその医薬的に許容しうる誘導体、塩もしくはプロドラッグ の有効量を投与することを含む方法を提供する。

[0009]

第3の態様では、患者のウイルス感染の治療用または予防用薬剤の調製における、式 I の化合物またはその医薬的に許容しうる誘導体、塩もしくはプロドラッグの使用を提供する。

[0010]

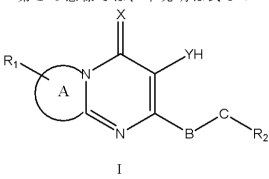
第4の態様では、本発明は第1の態様の化合物および医薬的に許容しうる担体、希釈剤または賦形剤を含む医薬組成物を提供する。

【課題を解決するための手段】

[0011]

発明の詳細な説明:

第1の態様では、本発明は式 I:



[式中、

A は、含窒素環に縮合した単環式のまたは二環式の、芳香族またはヘテロ芳香族部分である;

Xは、OおよびSからなる群から選択される;

Y は、 O および S からなる群から選択される;

R $_1$ は 0 ~ 3 個の置換基であり、そのそれぞれが C N 、 C $_{1\,-\,1\,0}$ アルキル、 C $_{2\,-\,1\,0}$ アルケニル、 C $_{1\,-\,1\,0}$ アルキル P O $_3$ H $_2$ 、 - O - C $_{1\,-\,1\,0}$ アルキル 、 C $_{1\,-\,1\,0}$ アルキル N R $_3$ R $_4$ 、 - O - C $_{1\,-\,1\,0}$ アルキル N R $_3$ R $_4$ 、 アルキルアリール 、 アルキルヘテロアリール、 アリール、 ヘテロアリール、 - O - アルキルアリール、 S O $_2$ N R $_3$ R $_4$ からなる群から独立して選択される;

R₃ およびR₄ はそれぞれ水素、CO₂ C₁₋₄ アルキル、C(O) C₁₋₄ アルキル、C₁₋₁₀ アルキル、C₁₋₁₀ NR₅ R₆、-NH(CO)(CO) NHC₁₋₄ アルキルからなる群から独立して選択される;または、R₃ およびR₄ は結合した窒素と共に 5~7 員環のヘテロ環を形成し、ヘテロ環は N、Oまたは Sから選択される 0~2 個の付加的なヘテロ原子を含み、Sは S、S(O) または S(O)₂ の酸化状態であってよく、前述のヘテロ環は場合によっては炭素原子または窒素原子がハロ、アリール、C(O) C₁₋₄ アルキル、SO₂ C₁₋₄ アルキル、SO₂ H、C₁₋₄ アルキル、CO₂ H、CO₂ C₁₋₄ アルキル、NR₅ R₆;C₁₋₄ アルキルNR₅ R₆ から選択される一またはそれ以上の置換基で置換される;

R₅およびR₆はそれぞれH、およびC₁₋₄アルキルからなる群から独立して選択され、またはR₅およびR₆は結合した窒素と共に $5 \sim 7$ 員環のヘテロ環を形成し、ヘテロ環はN、Oまたは S から選択される $0 \sim 2$ 個の付加的なヘテロ原子を含み、S はS 、S (O)または S (O) $_2$ の酸化状態であってよく、前述のヘテロ環は場合によっては炭素原子または窒素原子がハロおよび S (C) $_{1-4}$ アルキルから選択される一またはそれ以上の置換基で置換される;

R $_1$ がアルキルアリールまたは- O - アルキルアリールの場合、前述のアルキルアリール置換基のアリール基は、場合によっては C $_{1-1}$ $_0$ アルキル、- O - C $_{1-1}$ $_0$ アルキル、 C $_{1-1}$ $_0$ アルキル N R $_3$ R $_4$ 、 - O - C $_{1-1}$ $_0$ アルキル N R $_3$ R $_4$ 、 八口、 N R $_3$ R $_4$ 、 アルキルアリール、 - O - アルキルアリール、 S O $_2$ N R $_3$ R $_4$ から選択される置換基で置換される

B は非存在または- C (O)- である;

10

20

30

40

20

30

50

C は非存在または、 - O - 、 - N H - および - N H - N H - C (O) - からなる群から選択される; R $_2$ は、ヘテロアリール、ヘテロシクリル、および R $_7$ からなる群から選択される;

 R_7 は H 、 アルキルアリールおよび C_{1-1} 。 アルキルから選択される;

ただし、 R $_2$ が R $_7$ の場合、 B および C は存在しなければならないものとする] の化合物またはその医薬的に許容しうる誘導体、塩もしくはプロドラッグを提供する。

[0012]

好ましい形態では、 R $_2$ はヘテロアリールまたはヘテロシクリルである。より好ましくは、 R $_2$ はアリールまたはアルキルアリールで置換される。

好ましい形態では、C₂₋₁₀アルケニルはアリルである。

[0013]

好ましい形態では、式Iの化合物は、式II、III、IV、VおよびVI:

$$R_1$$
 V
 I
 YH
 R_2
 V
 I

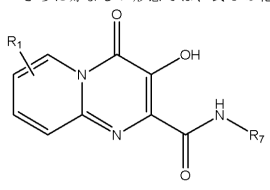
の化合物からなる群から選択される。

式 I I I I V および V の化合物において、 Z は O 、 S または N R $_8$ であり、 R $_8$ は H 、 C $_{1-1}$ $_0$ アルキル、 C $_{1-1}$ $_0$ アルキル N R $_3$ R $_4$ 、 アルキルアリール、アルキルヘテロ

アリール、アリールおよびヘテロアリールである。

[0014]

さらに好ましい形態では、式 I の化合物は、式 V I I:



VII

の化合物である。

好ましい形態では、NRュR』はモルホリンである。

好ましい形態では、 R $_7$ はフルオロベンジル、より好ましくは 4-フルオロベンジルであ

もう一つの好ましい形態では、 R っ はジクロロベンジル、より好ましくは 3,4 -ジクロロ ベンジルである。

好ましくは、ヘテロアリールは、テトラゾール、トリアゾール、ピラゾール、イミダゾー ル、オキサゾール、オキサジアゾール、チアゾール、チアジアゾールからなる群から選択 される。

[0015]

好ましくは、化合物は:

7-ブロモ-3-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸 4-フルオロ-ベンジルアミド

3 - ヒドロキシ- 7 - メチル- 4 - オキソ- 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4-フルオロ-ベンジルアミド

3 - ヒドロキシ- 7 - メチル- 4 - オキソ- 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 3,4-ジクロロ-ベンジルアミド

7-クロロ-3-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸 3,4-ジクロロ-ベンジルアミド

7-クロロ-3-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸 4-フルオロ-ベンジルアミド

7 - (1 , 1 - ジオキシド - イソチアゾリジン - 2 - イル) - 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 4 H - ピ リド [1 , 2 - a] ピリミジン - 2 -カルボン酸 4 -フルオロ-ベンジルアミド

7 - (1,1-ジオキシド-[1,2]チアジナン-2-イル)-3-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸 4-フルオロ-ベンジルアミド

3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 7 - ピペリジン - 1 - イル - 4 H - ピリド[1,2 - a]ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミド

3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ-ベンジルアミド

3 - ヒドロキシ- 7 - (4 - メチル-ピペラジン - 1 - イル) - 4 - オキソ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a 1ピリミジン-2-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミド

4 - [2 - (4 - フルオロ-ベンジルカルバモイル) - 3 - ヒドロキシ- 4 - オキソ- 4 H - ピリド[1,2-a] ピリミジン- 7 - イル] - ピペラジン- 1 - カルボン酸 tert- ブチルエステル

7 - (2 - ジメチルアミノ - エチルアミノ) - 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1 , 2 a | ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミド

3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 7 - (2 - ピロリジン - 1 - イル - エチルアミノ) - 4 H - ピリド[1

10

20

30

40

20

30

40

50

, 2 - a l ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミド

N - [2 - (4 - フルオロ - ベンジルカルバモイル) - 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1, 2 - a] ピリミジン - 7 - イル] - N', N' - ジメチル - オキサルアミド

3 - ヒドロキシ- 7 - (2 - モルホリン - 4 - イル - エチルアミノ) - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミド

9 - ジメチルアミノ - 3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1, 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミド

9 - エチル - 3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミド

3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 3 - クロロ - 2 - フルオロ - ベンジルアミド

7 - (3 - クロロ - 2 - フルオロ - ベンジル) - 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸(5 - メチル - [1 , 3 , 4] オキサジアゾール - 2 - イルメチル) - アミド

7 - (4-フルオロ-ベンジル) - 3 - ヒドロキシ- 4 - オキソ- 4 H - ピリド[1,2-a]ピリミジン- 2 - カルボン酸ベンジルアミド 7 - (4-フルオロ-ベンジル) - 3 - ヒドロキシ- 4 - オキソ- 4 H - ピリド[1,2-a]ピリミジン- 2 - カルボン酸 4 - フルオロ-ベンジルアミド7 - (3 - クロロ- 2 - フルオロ-ベンジル) - 3 - ヒドロキシ- 4 - オキソ- 4 H - ピリド[1,2-a]ピリミジン- 2 - カルボン酸 (1 H - テトラゾール- 5 - イル) - アミド

7 - (3 - クロロ - 2 - フルオロ - ベンジル) - 3 - ヒドロキシ - 2 - (2 H - テトラゾール - 5 - イル) - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 4 - オン

7 - (3 - クロロ-2 - フルオロ-ベンジル) - 3 - ヒドロキシ-2 - (2 H - [1,2,4]トリアゾール-3 - カルボニル) - ピリド[1,2 - a]ピリミジン-4 - オン

7 - (3 - クロロ-2 - フルオロ-ベンジル) - 3 - ヒドロキシ-2 - (1 H - テトラゾール-5 - カルボニル) - ピリド[1,2 - a] ピリミジン-4 - オン

3 - ヒドロキシ - 8 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1,2 - a]ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミド

7 - (3 - クロロ-2 - フルオロ-ベンジル) - 3 - ヒドロキシ-4 - オキソ-4 H - ピリド[1,2 - a] ピリミジン-2 - カルボン酸

7 - (4 - フルオロ - ベンジル) - 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミ ジン - 2 - カルボン酸

3 - ヒドロキシ - 6 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミド

3 - ヒドロキシ - 9 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミド

7 - ブロモ - 3 - ヒドロキシ - 4 - チオキソ - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミド

3 - メルカプト - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミド

3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 N ' - [2 - (4 - フルオロ - フェニル) - アセチル] - ヒドラジド

2 - [5 - (4 - フルオロ-ベンジル) - [1,3,4]オキサジアゾール-2 - イル] - 3 - ヒドロキシ-ピリド[1,2 - a]ピリミジン-4 - オン

3 - ヒドロキシ - 7 - (モルホリン - 4 - スルホニル) - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1,2 - a]ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミド

3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 7 - スルファモイル - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミド

7 - ジメチルスルファモイル- 3 - ヒドロキシ- 4 - オキソ- 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン- 2 - カルボン酸 4 - フルオロ-ベンジルアミド

3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 7 - ピロリジン - 1 - イルメチル - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミ

20

30

40

50

ジン-2-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミド

7 - ジメチルアミノメチル- 3 - ヒドロキシ- 4 - オキソ- 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン-2 - カルボン酸 4 - フルオロ-ベンジルアミド

から選択される。

[0016]

第2の態様では、本発明は患者のウイルス感染の治療または予防の方法であり、前述の 患者に式(I)の化合物またはその医薬的に許容しうる誘導体、塩もしくはプロドラッグ の有効量を投与することを含む方法を提供する。

[0017]

第3の態様では、患者のウイルス感染の治療用または予防用薬剤の調製における、式 I の化合物またはその医薬的に許容しうる誘導体、塩もしくはプロドラッグの使用を提供する。

[0018]

好ましくは、第2および第3の態様のウイルス感染は、HIVまたはSIV感染である

[0019]

[0020]

Q148Kの耐性プロファイルについての参考文献の例は、第14回CROI(レトロウイルスと日和見感染症に関する会議)、ロサンゼルス、2007年2月27日、ジョン・ウァイ(John Wai)、メルク研究所による、'HIV-1インテグラーゼ鎖移行の次世代の阻害剤:構造多様性および耐性プロファイルに見られうる。

[0021]

本願明細書で用いられている"ハロ"または"ハロゲン"という用語は、フッ素(フルオロ)、塩素(クロロ)、臭素(ブロモ)またはヨウ素(ヨード)を意味する。

[0022]

本願明細書で用いられている、単独でまたはNH(PN+N)もしくは $N(PN+N)_2$ などの複合語で用いられる"Pルキル"という用語は、必要に応じて $1 \sim 3$ 、 $1 \sim 6$ 、もしくは $1 \sim 1$ 0 個の炭素原子を有する一価の直鎖状または分枝状炭化水素基を意味する。例えば、適切なPルキル基は、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、n-ブチル、section e c - ブチル、 tert - ブチル、ペンチル、 2- メチルブチル、 3- メチルブチル、n- へキシル、 2- メチルブチル、 n- へキシルまたは 2-、 3- もしくは 3- メチルペンチルを含むが、これらに限定されない。

[0023]

本願明細書で用いられている"アルケニル"という用語は、炭素原子間に一もしくはそれ以上の二重結合を有する直鎖状または分枝状炭化水素基を意味する。適切なアルケニル基は、エテニル、アリル、プロペニル、イソプロペニル、ブテニル、ペンテニルおよびヘキセニルを含むが、これらに限定されない。

[0024]

本願明細書で用いられている"シクロアルキル"という用語は、環状炭化水素基を意味する。適切なシクロアルキル基は、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチルおよびシクロヘキシルを含むが、これらに限定されない。

[0 0 2 5]

本願明細書で用いられている"アリール"という用語は、C 6 - С 1 0 芳香族の炭化水素

基、例えばフェニルまたはナフチルを意味する。

[0026]

"アルキルアリール"という用語は、例えばベンジルを含む。

[0027]

"ヘテロ環"という用語は、単独でまたは複合語で用いられる場合、単環式炭化水素残基、多環式炭化水素残基、縮合炭化水素残基または共役炭化水素残基、好ましくはC₃₋₆炭化水素残基を含み、一またはそれ以上の炭素原子(および必要に応じて、それに結合した水素原子)がヘテロ原子に置換され、非芳香族残基が得られる。原子間の結合は、飽和または不飽和であってよい。適切なヘテロ原子は、O、NおよびSを含む。二またはそれ以上の炭素原子が置換される場合、これは二またはそれ以上の同一のヘテロ原子または異なるヘテロ原子による置換でよい。適切なヘテロ環基の例は、ピロリジニル、ピペリジル、ピペラジニル、モルホリノ、キノリニル、イソキノリニル、チオモルホリノ、ジオキサニル、2,2'-ジメチル[1,3]-ジオキソラニル、テトラヒドロフラニル、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロプロリルなどを含んでよい。

[0028]

"ヘテロアリール"という用語は、O、NおよびSから選択される一またはそれ以上のヘテロ原子を含む5または6員ヘテロ芳香族環を含む。ヘテロアリール基の適切な例は、フラニル、チオフェニル、テトラゾリル、1,2,3-トリアゾリル、1,2,4-トリアゾリル、イミダゾリル、ピラゾリル、ピリジニル、ピリミジニル、オキサゾリル、オキサジアゾリル、チオアゾリル、チオジアゾリルなどを含む。ヘテロ芳香族環は、5もしくは6員芳香族またはヘテロ芳香族環に縮合され、二環式芳香族環系、例えばベンゾフランを形成してよい。

[0029]

特に明記しない限り、各アルキル、シクロアルキル、アルキルアリール、アリール、ヘテロシクリル、またはヘテロアリール基は、場合によっては一もしくはそれ以上の C_1 -C_3アルキル、 C_3 -C_6シクロアルキル、 C_6 アリール、ヘテロシクリル、ヘテロアリール、 C_1 -C_3アルキルのH、アルキルアリール、OH、OC_1-C_3アルキル、ハロ、CN、NO2、CO2H、CO2C_1-C_3アルキル、CONH(C_1-C_3アルキル)、CONH(C_1-C_3アルキル)、CON(C_1-C_3アルキル)2、トリフルオロメチル、NH2、NH(C_1-C_3アルキル)またはN(C_1-C_3アルキル)2で置換されてよい。例えば、場合によって置換されるアリール基は4-メチルフェニルまたは4-ヒドロキシフェニル基であってよく、場合によって置換されるアルキル基は2-ヒドロキシエチル、トリフルオロメチル、またはジフルオロメチルであってよい。各選択的アルキル、シクロアルキル、アルキルアリール、アリール、ヘテロシクリル、またはヘテロアリール置換基は、場合によっては置換されてもよい。

[0030]

選択的置換基の例は、適切な窒素保護基も含む("有機合成における保護基(Protective Groups in Organic Synthesis)"、セオドラ・グリーンおよびピーター・ウッツ (Theo dora Greene and Peter Wuts)著、第 3 版、ワイリー・インターサイエンス (Wiley Interscience)、1999参照)。

[0031]

式 I の化合物の塩は、好ましくは医薬的に許容しうる塩であるが、医薬的に許容し得ない塩も本発明の範囲の中にあることは理解されることであろう。医薬的に許容しうる塩の調製において、これらは中間体として有用であるためである。

[0032]

"医薬的に許容しうる誘導体"という用語は、いずれかの医薬的に許容しうる塩、水和物もしくはプロドラッグ、または患者への投与の際に、(直接的にもしくは間接的に)式 I の化合物もしくは抗菌的活性代謝物もしくはその残留物を提供することができる他の化合物を含んでよい。

[0033]

10

20

30

適切な医薬的に許容しうる塩は、塩酸、硫酸、リン酸、硝酸、炭酸、ホウ酸、スルファミン酸、および臭化水素酸などの医薬的に許容しうる無機酸の塩、または酢酸、プロピオン酸、酪酸、酒石酸、マレイン酸、ヒドロキシマレイン酸、フマル酸、リンゴ酸、クエン酸、乳酸、ムチン酸、グルコン酸、安息香酸、コハク酸、シュウ酸、フェニル酢酸、メタンスルホン酸、トルエンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、サリチル酸、スルファニル酸、アスパラギン酸、グルタミン酸、エデト酸、ステアリン酸、パルミチン酸、オレイン酸、ラウリン酸、パントテン酸、タンニン酸、アスコルビン酸および吉草酸などの医薬的に許容しうる有機酸の塩を含むが、これらに限定されない。

[0034]

塩基性塩は、ナトリウム、カリウム、リチウム、カルシウム、マグネシウム、亜鉛、アンモニウムなどの医薬的に許容しうるカチオンで形成される塩、トリエチルアミンから形成される塩などのアルキルアンモニウム、エタノールアミンで形成される塩などのアルコキシアンモニウム、およびエチレンジアミン、コリンまたはアルギニン、リシンもしくはヒスチジンなどのアミノ酸から形成される塩を含むが、これらに限定されない。医薬的に許容しうる塩の型についての一般的情報およびその形成は当業者に周知であり、"医薬塩のハンドブック(Handbook of Pharmaceutical salts)"、P.H.スタール(P.H.Stahl)、C.G.ウェームス(C.G.Wermuth)著、第 1 版、2002、ワイリー-VCH(Wiley-VCH)などの一般的教科書に記載されている。

[0035]

塩基性窒素含有基は、メチル、エチル、プロピル、およびブチルの塩化物、臭化物およびヨウ化物のような低級ハロゲン化アルキル;ジメチル硫酸およびジエチル硫酸のようなジアルキル硫酸;などの薬剤で第4級となってもよい。

[0036]

ヒドロキシル基は、酢酸および 2,2-ジメチルプロピオン酸などの低級アルキルカルボン酸を含む基でエステル化されてよく、またはメチルスルホン酸などのアルキルスルホン酸を含む基でスルホン化されてよい(例えば実施例 1 5.1 0 の化合物参照)。

[0037]

本発明は、式Iの化合物のプロドラッグを含む医薬組成物も含む。本発明は、式Iの化合物のプロドラッグを投与することによる患者のウイルス感染を治療または予防する方法も含む。遊離アミノ基、アミド基、ヒドロキシ基またはカルボン酸基を有する式Iの化合物は、プロドラッグに変換できる。

[0038]

プロドラッグは、アミノ酸残基、または二もしくはそれ以上の(例えば、2、3もしくは4)アミノ酸残基のポリペプチド鎖が式Iの化合物の遊離アミノ基、ヒドロキシ基およびカルボン酸基に共有結合で結合した化合物を含む。アミノ酸残基は、通常3文字表記によって指定される20種の天然アミノ酸を含むが、4-ヒドロキシプロリン、ヒドロキシリシン、デモシン、イソデモシン、3-メチルヒスチジン、ノルブリン、アラニン、アミノ酪酸、シトルリン、ホモシステイン、ホモセリン、オルニチンおよびメチオニンスルホンも含む。プロドラッグは、炭酸、カルバミン酸、アミドおよびアルキルエステルが、カルボニル炭素プロドラッグ側鎖を通じて上記式Iの置換基に共有結合した化合物も含む。プロドラッグは、リン-酸素結合を通じて式Iの化合物の遊離ヒドロキシルに結合した、式Iの化合物のリン酸誘導体(酸、酸塩、またはエステルなど)も含む。

[0039]

式Iの化合物は不斉中心を有してよく、それゆえ二以上の立体異性体にて存在することができることも認識できるであろう。したがって発明は、そのラセミ混合物を含む混合物のみならず、一またはそれ以上の不斉中心での非常に純粋な、例えば約95%eeもしくは97%eeなどの約90%eeを超える、または99%eeを超える異性体の化合物にも関する。そのような異性体は、例えばキラル中間体を用いる不斉合成によって、またはキラル分割によって調製されうる。

[0040]

10

20

30

第4の態様では、本発明は第1の態様の化合物および医薬的に許容しうる担体、希釈剤 または賦形剤を含む医薬組成物を提供する。

[0041]

本発明の組成は、下記のように他の治療薬を含んでよく、製剤処方の技術分野で周知の技術などに従って、例えば望ましい投与様式に適切な型の医薬品添加物(例えば、賦形剤、結合剤、防腐剤、安定剤、香料など。)のみならず、従来の固体もしくは液体ビークルまたは希釈剤を使用することによって製剤化されうる。

[0042]

本発明の化合物は、いずれかの適切な方法によって投与されてよく、例えば、皮下の、静脈内の、筋肉内の、もしくは嚢内の注射または注入技術(例えば、無菌注射用水溶液もしくは非水溶液または懸濁液として)によるなど、非経口的に投与されてよい。

[0043]

製剤処方は、経口投与、直腸投与、経鼻投与、局所投与(頬側投与および舌下投与を含む)、膣内投与もしくは非経口(筋肉内投与、皮下投与および静脈内投与を含む)投与のための製剤を含み、または吸入もしくはガス注入による投与に適切な形態での製剤を含む。したがって発明の化合物は、従来のアジュバント、担体または希釈剤と共に、医薬組成物およびその単位用量の形態にされ得、そのような形態では、錠剤もしくは充填カプセル剤などの固体として、もしくは溶液、懸濁液、乳濁液、エリキシル剤もしくは同じものが充填されたカプセル剤としての液体として使用され得るが、これらは全て経口使用のための形態であり、直腸投与のための坐剤の形態にて;または非経口(皮下使用を含む)使用のための無菌注射剤の形態にて使用されうる。

[0044]

ヒトなどの霊長類に加え、さまざまな他の哺乳類も本発明の方法に従って治療されうる。例えば、乳牛、ヒツジ、ヤギ、ウマ、イヌ、ネコ、モルモット、ラットまたは他のウシ科動物、ヒツジ科動物、ウマ科動物、イヌ科動物、ネコ科動物、げっ歯類もしくはネズミ科動物の各種属を含む哺乳類も治療されうるが、これらに限定されない。しかしながら、方法は鳥類種(例えば、ニワトリ)などの他の種にも実践されうる。

[0045]

上記方法にて治療される対象は、乳牛、ヒツジ、ヤギ、ウマ、イヌ、ネコ、モルモット、ラットまたは他のウシ科動物、ヒツジ科動物、ウマ科動物、イヌ科動物、ネコ科動物、げっ歯類もしくはネズミ科動物の各種属を含む哺乳類、好ましくはヒトで、男性または女性であるが、これらに限定されない。

[0046]

"有効量"という用語は、組織、系、動物もしくはヒトの生物学的または医学的応答を誘発するであろう対象組成の量を意味し、研究者、獣医師、医師または他の臨床医によって探求されている。

[0047]

ウイルス感染、特にHIV感染治療の当業者であれば理解できるであろうが、"治療"という用語はウイルス感染が完治するということを必ずしも意味しない。"治療"という用語は、治療を受けている患者におけるウイルス量の幾分かの減少および/または複製の阻害を含む。

[0048]

本願明細書で用いられている"組成"という用語は、特定量の特定成分の組合せから直接的にまたは間接的に得られるいずれかの生成物のみならず、特定量の特定成分を含む生成物を含むことを意図している。"医薬的に許容しうる"という用語によっては、担体、希釈剤または賦形剤は他の製剤の成分と適合し、その服用者にとって有害であってはならないことを意味する。

[0049]

化合物"の投与"および/または化合物"を投与する"という用語は、発明の化合物を、治療を必要としている個人に提供することを意味すると理解されなければならない。

10

20

30

40

[0050]

本発明の化合物の投与のための医薬組成物は、用量単位形態にて都合よく存在し得、薬学の技術分野で周知のいずれかの方法によって調製されうる。全方法は、有効成分を一またはそれ以上の副成分を構成する担体と混合するステップを含む。通常は、医薬組成物は、有効成分を液体担体もしくは微粉化した固体担体またはその両方と一様におよび密接に混合することによって調製され、次いで必要ならば、生成物を望ましい剤形へ成形する。医薬組成物において、有効目的化合物は、疾患の経過または状態に望ましい効果を引き起こすのに十分な量にて含まれる。本願明細書で用いられている"組成"という用語は、特定量の特定成分の組合せから直接的にまたは間接的に得られるいずれかの生成物のみならず、特定量の特定成分を含む生成物を含むことを意図している。

[0051]

医薬組成物は、無菌注射用水溶液または油性懸濁液の形態であってよい。この懸濁液は、上記の適切な分散剤または湿潤剤および懸濁剤を用いて周知技術に従って製剤化されうる。無菌注射用製剤は、無毒性の非経口的に許容しうる希釈剤または溶剤中の無菌注射用溶液または懸濁液、例えば1,3-ブタンジオール中の溶液としてあってもよい。許容しうるビークルおよび溶剤の中で使用されうるのは水、リンゲル液および等張塩化ナトリウム溶液である。加えて、無菌固定油は、従来法で溶剤または懸濁化剤として使用される。この目的のために、合成モノグリセリドまたはジグリセリドを含むいずれかの無菌固定油が使用されうる。加えてオレイン酸などの脂肪酸は、注射剤の調製において用いられている

[0052]

本発明の医薬組成物および方法は、上記の病状の治療に通常適用される他の治療的に有効な化合物をさらに含みうる。併用療法における使用のための適切な薬剤の選択は、従来の医薬原則に従って当業者よってなされうる。治療薬の組合せは、上記のさまざまな疾患の治療または予防を達成するために相乗的に作用しうる。この手法を用いて、より低用量の各薬剤で治療効果を達成することができ、したがって有害な副作用の可能性を減少させる。

[0053]

他の治療薬を本発明の化合物と組合せて使用する場合、それらは例えば医師用卓上参考書(Physician Desk Reference (PDR))に記載されている量、または当業者よって決定された量にて用いられうる。

[0054]

HIV阻害またはHIVインテグラーゼ酵素阻害を必要とする疾患の治療または予防において、適切な用量水準は一般的に、1日当たり患者の体重1kgにつき約0.01~500mgであろうが、これは単回投与または複数回投与にて投与されうる。好ましくは、用量水準は1日当たり約0.1~約250mg/kgであろう;より好ましくは1日当たり約0.5~約100mg/kgである。適切な用量水準は1日当たり約0.01~250mg/kgでありうる。この範囲内で、用量は1日当たり0.05~0.5、0.5~5または5~50mg/kgでありうる。経口投与のために、組成は好ましくは1.0~1000ミリグラムの有効成分、特に1.0、5.0、10.0、15.0、20.0、25.0、50.0、75.0、100.0、150.0、250.0、300.0、400.0、500.0、600.0、750.0、800.0、900.0、および1000.0ミリグラムの有効成分を含む錠剤の形態にて提供されるが、これは治療される患者に対する症候性の用量調節のためである。化合物は、1日当たり1~4回、好ましくは1日当たり1回または2回の投与計画で投与されうる。

[0055]

しかしながら、いずれかの特定の患者のための特定の用量水準および用量の頻度は変化し得、使用する特定の化合物の活性、その化合物の代謝的安定性および作用期間、年齢、体重、一般的健康、性別、食事、投与の様式および期間、排泄率、薬物組合せ、特定疾患

10

20

30

40

の重症度、ならびに治療を受けている宿主を含むさまざまな要因に依存するであろうこと は、理解できるであろう。

[0056]

本発明の本質をよりはっきりと理解しうるために、その好ましい形態を下記の限定されない実施例を参照することにより記載する。

【図面の簡単な説明】

[0057]

【図1】図1は、野生型および変異型HIVインテグラーゼ酵素を用いた鎖移行アッセイにおける、本発明の化合物を含む化合物の活性の表を示す。変異型酵素はQ148K変異を含み、S-1360、ラルテグラビル(Raltegravir)(Merck MK-0518)およびGS9137(Gilead GS-9137)などの発表されているインテグラーゼ阻害剤に耐性がある。

10

【発明を実施するための形態】

[0058]

実 施 例

方 法

HPLC条件

全HPLC測定はWaters 2690 Alliance Systemにより行った。

[0059]

方法 1

カラム:

Waters Exterra C18カラム(品番186000410)、 3 0 、流速 0 . 4 m L / m i n 、スペクトルは 2 5 4 n M で測定した

緩衝液:

緩 衝 液 A : 1 0 0 % 水 、 緩 衝 液 B : 1 0 0 % ア セ ト ニ ト リ ル 、 緩 衝 液 C : 2 % T F A 水 溶 液

勾配:(直線勾配曲線6)

【化1】

5 分 2 分 0.25 分 2.75 分 85%A:10%B:5%C → 0%A:95%B:5%C → 0%A:95%B:5%C → 85%A:10%B:5%C

30

20

[0060]

方法 2

カラム:

Merck C18 Chromolithカラム(品番1.02129.0001)、3 0 、流速 4 m L / m i n 、スペクトルは 2 5 4 n M で測定した

緩衝液:

緩衝液 A : 1 0 0 % 水、 緩衝液 B : 1 0 0 % アセトニトリル、 緩衝液 C : 2 % T F A 水溶液

勾配:(直線勾配曲線6)

【化2】

40

2 分 1 分 0.15 分 0.85 分 92%A:3%B:5%C → 80%A:15%B:5%C → 80%A:15%B:5%C → 92%A:3%B:5%C → 92%A:3%B:5%C

[0061]

方法 3

カラム:

Merck C18 Chromolithカラム(品番1.02129.0001)、30、流速4mL/min、スペクトルは254nMで測定した

緩衝液:

緩衝液 A : 1 0 0 % 水、緩衝液 B : 1 0 0 % アセトニトリル、緩衝液 C : 2 % T F A 水溶

液

勾配:(直線勾配曲線6)

【化3】

2.3 分 0.7 分 0.15 分 0.85 分 85%A:10%B:5%C → 45%A:50%B:5%C → 45%A:50%B:5%C → 85%A:10%B:5%C → 85%A:10%B:5%C

[0062]

方法 4

カラム:

Merck C18 Chromolithカラム(品番1.02129.0001)、 3 0 、流速4mL/min、スペクトルは2 5 4 n M で測定した

緩衝液:

緩衝液 A : 1 0 0 % 水、 緩衝液 B : 1 0 0 % アセトニトリル、 緩衝液 C : 2 % T F A 水溶液

勾配:(直線勾配曲線6)

【化4】

2.3 分 0.7 分 0.15 分 0.85 分 70%A:25%B:5%C ~ 20%A:75%B:5%C ~ 70%A:25%B:5%C ~ 70%A:25%B:5%C ~ 70%A:25%B:5%C

[0063]

方法 5

カラム:

Phenomenex Gemini C18カラム (品番344382-3)、30 、流速 0.4 m L / m i n 、スペクトルは 2.5 4 n M で測定した

緩衝液:

緩 衝 液 A : 1 0 0 % 水 、 緩 衝 液 B : 1 0 0 % ア セ ト ニ ト リ ル 、 緩 衝 液 C : 2 % T F A 水 溶 液

勾配:(直線勾配曲線6)

【化5】

5 分 1 分 0.25 分 3.75 分 49%A:50%B:1%C → 4%A:95%B:1%C → 4%A;95%B:1%C → 49%A:50%B:1%C → 49%A:50%B:1%C

[0064]

方法 6

カラム・

Phenomenex Gemini C18カラム (品番344382-3)、30 、流速 0.4 m L / m i n 、スペクトルは 2.5 4 n M で測定した

緩衝液:

緩衝液 A : 1 0 0 % 水、緩衝液 B : 1 0 0 % アセトニトリル、緩衝液 C : 2 % T F A 水溶液

勾配:(直線勾配曲線6)

【化6】

4 分 1 分 0.25 分 4,75 分 \$9%A:30%B:1%C → 39%A:60%B:1%C → > 39%A:60%B:1%C → > 69%A:30%B:1%C → 69%A:30%B:1%C

[0065]

方法 7

カラム:

Waters Symmetry (登録商標) C18カラム (品番WAT045905)、25 、流速 1 m L / m i n 、スペクトルは 2 5 4 n M で測定した

緩衝液:

50

10

20

30

30

緩衝液 A : 1 0 0 % アセトニトリル、 緩衝液 B : 0 . 1 % T F A 水溶液

勾配:(直線勾配曲線6)

【化7】

[0066]

一般的スキーム1:合成

【化8】

一般的製法1: Organic Preparations and Procedures International, 22(4), 1990, 532-534 に基づく

アミノ化合物は、スキーム 1 に示したようにフマル酸誘導体、または例えばアセチル基がトシルもしくはメシルなどの他の適切な脱離基によって置換されうるフマル酸の適切な類似体と反応しうる。反応は、メタノール、DME、DMA、DMSO、クロロホルム、THFまたはジオキサンなどの適切な溶媒中で行われうる。反応は、加熱されまたはマイクロ波照射にさらされうる(例えばB.R.ロバーツおよびC.R.ストラウス(B.R. Roberts & C.R. Strauss)著、Acc. Chem. Res. 2005、38、653-661、"迅速で'低公害'の予測可能なマイクロ波補助による合成に向けて(Toward Rapid、'Green' Predictable Microwave-assisted Synthesis)"参照)。反応は、触媒量の酸または塩基の不存在下または存在下で行われうる。

[0067]

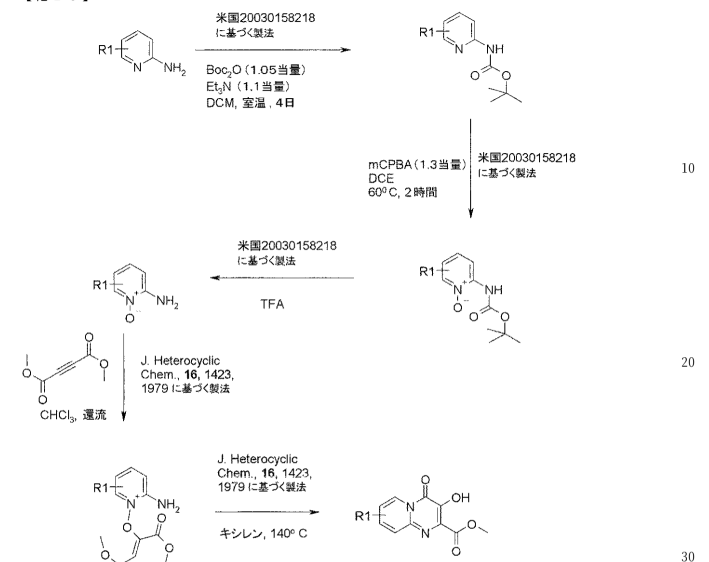
一般的スキーム2:別途合成1

【化9】

[0068]

一般的スキーム3:別途合成2

【化10】



[0069]

さらなる反応:スキーム4

【化11】

置換基がハロゲンである化合物は、上記で示したように当業者にとって周知の方法によってさらに反応し得、'Pdカップリング'は鈴木カップリング、ブッフバルト(Buchwald)カップリング、ヘック(Heck)カップリングまたは薗頭カップリングおよび芳香族求核置換(例えば、L. S. へジェダス(L. S. Hegedus)著、"複雑な有機分子の合成における遷移金属(Transition Metals in the Synthesis of Complex Organic Molecules)"、ユニバーシティー・サイエンス・ブックス(University Science books)、1994、第1版またはM.スミス(M. Smith)著、"有機合成(Organic synthesis)"、2001、マクグロウ・ヒル・サイエンス(McGraw-Hill Science)、第2版に記載された反応を参照)などの反応を含み、場合によっては適切な形態のパラジウムなどの金属触媒を用い、試薬1はR₁

の誘導体である(例えばR」の誘導体は、ハロゲンまたはボロン酸を含む)。

[0070]

スキーム5.

スキーム(5)に示したように、OHは当業者にとって周知の方法によって保護され得、例えば'P'はベンジル(I.スタンスフィールド(I.Stansfield)ら著、'HCV NS5 Bポリメラーゼの活性部位阻害剤(Active site inhibitors of HCV NS5B polymerase)'Bio-Org. Med-Chem. Lett、2004、14、5085-5088参照)または"有機合成における保護基(Protective Groups in Organic Synthesis)"、セオドラ・グリーンおよびピーター・ウッツ(Theodora Greene and Peter Wuts)著、第3版、ワイリー・インターサイエンス(Wiley Interscience)、1999に記載されたような適切な保護基であってよい。

[0071]

スキーム6.

【化12】

1) EtOCOCI 4NMM, THF

OP

OP

(C)- R₂

4NMM, SYFILTS

【実施例1】

[0072]

実施例1:ジメチルジアセトキシフマレートの調製

3) HCI

OPPI、22(4)、1990、532-534に記載された製法に従った。

窒素下で無水メタノール(50mL)中、ジヒドロキシフマレート(10.7g、72.5mmol)のわずかに濁った撹拌溶液を冷却した(氷/水浴)。メタノール溶液の表面下、シリンジによって塩化チオニル(10.5mL、144mmol)を20分以上加えた。添加後、冷却槽を除去し、混合物を室温で3日間撹拌した。結果として生じる沈殿物を濾過によって収集し、冷却メタノール(10mL)水(80mL)で洗浄した。ジメチルジヒドロキシフマレートは、白色固体(11.8g)として得られた。この物質(10.8g)および酢酸イソプロペニル(36mL)を混合し、窒素下で8時間撹拌しながら加熱還流した。反応を室温まで冷却し、0で一晩保存した。結果として生じる沈殿物を濾

_

30

40

10

20

30

40

50

過によって収集し、冷却メタノール(5 m L)で洗浄し、ジメチルジアセトキシフマレートの白色固体(6.4 g)を得た。

【実施例2】

[0073]

<u>実施例 2 : 7 - ブロモ - 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1,2 - a] ピリミジン - 2</u> - カルボン酸メチルエステルの調製

M S (E S I $^+$) m / z $\,$ 2 9 9 (M [B r $^{7-9}$]+1) 、 3 0 1 (M [B r $^{8-1}$]+1) 、 H P L C $_{\dot{\rm D}$ 法 $\,1}$ 9 6 . 0 % / 4 . 3 0 $\dot{\rm D}$ 。

[0074]

<u>実施例 2 . 1 : 3 - ヒドロキシ - 7 - メチル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1,2 - a] ピリミジン</u> - 2 - カルボン酸メチルエステルの調製

 1 H NMR (3 0 0 M H z 、 C D C 1_{3}) 2 . 4 0 (3 H 、 s 、 C H $_{3}$) 、 4 . 1 1 (3 H 、 s 、 O C H $_{3}$) 、 7 . 3 9 (1 H 、 d d 、 J = 9 . 1 H z 、 1 . 8 H z 、 H 8) 、 7 . 6 0 (1 H 、 d 、 J = 9 . 1 H z 、 H 9) 、 8 . 6 8 (1 H 、 m 、 H 6) 。 M S (E S I $^{+}$) m/z 2 3 5 (M + 1) 、 (E S I $^{-}$) m/z 2 3 3 (M - 1) H P L C $_{\hat{\pi}$ 法 1 1 0 0 % / 3 . 7 4 分。

[0075]

<u>実施例 2.2 : 7 - クロロ - 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン</u> - 2 - カルボン酸メチルエステルの調製

 1 H NMR (3 0 0 MHz 、 C D C 1 $_{3}$) 8 . 7 4 (1 H 、 d d 、 J = 2 . 4 Hz 、 0 9 Hz 、 H 7) 、 7 . 5 2 (1 H 、 d 、 J = 9 . 4 Hz 、 H 9) 、 7 . 4 1 (1 H 、 d d 、 J = 9 . 4 Hz 、 2 . 4 Hz 、 H 8) 、 3 . 9 8 (3 H 、 s 、 C H $_{3}$) 。

M S (E S I $^+$) m / z 2 5 5 (M + 1) 、 (E S I $^-$) m / z 2 5 3 (M - 1) H P L C $_{\rm filto intermediate}$ 9 6 % / 4 . 1 4 分。

[0076]

<u>実施例 2.3 : 3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド [1 , 2 -</u>a] ピリミジン - 2 - カルボン酸メチルエステルの調製

5 - モルホリン - 4 - イル - ピリジン - 2 - イルアミンは、J. Med. Chem.、2005、48(7)、2388 - 2406に記載された製法に基づいて調製した。要約すると、DMSO中、60~70で5 - ブロモ - 2 - ニトロ - ピリジンをモルホリンおよび炭酸カリウムと反応させ、4 - (6 - ニトロ - ピリジン - 3 - イル) - モルホリンを収率84%にて得た。水素雰囲気下、パラジウム炭素で還元することで、5 - モルホリン - 4 - イル - ピリジン - 2 - イルアミンを収率70%にて得た。これを、p - トルエンスルホン酸の代わりに氷酢酸が用いられた実施例2に記載された製法に基づいて、収率25%にて3-ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1,2-a]ピリミジン - 2 - カルボン酸メチルエステルに変化させた

 $MS(ESI^{+})m/z 305(M+1)$

HPLC_{方法7}97.4%/11.7分。

[0 0 7 7]

<u>実施例 2.4 : 3 - ヒドロキシ - 8 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド [1 , 2 -</u>a] ピリミジン - 2 - カルボン酸メチルエステルの調製

30

20

10

40

【化13】

2-ピコリン酸を塩化チオニルおよびメタノールと反応させ、4-クロロ-2-ピコリン酸メチルが得られ、加水分解され、塩酸塩が得られ、クルチウス転位を受ける。Boc保護基の開裂により、2-アミノ-4-クロロピリジンを得た。W02006040520に記載された製法に基づき、4位にモルホリンを導入した。これを、反応が60 で行われる実施例2に記載された製法に基づいて、中間体エステルに環化させた。

 $MS(ESI^{+})m/z 3 2 8 (M+2 3)$

[0078]

<u>実施例 2 . 5 : 3 - ヒドロキシ - 9 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド [1 , 2 -</u>a] ピリミジン - 2 - カルボン酸メチルエステルの調製

【化14】

実施例 2 . 3 に記載された製法に基づいて 3 - ブロモ - 2 - ニトロ - ピリジンを反応させることによって 2 - アミノ - 3 - モルホリノピリジンを得、実施例 2 に記載された製法に基づいて目的エステルに変化させた。

 1 H NMR (3 0 0 MHz, CDCl $_{3}$) 3.45-3.56 (m, 4H), 4.00-4.11 (m, 7H), 6.97 (t, J=7.3Hz, 1H), 7.22 (d, J=7.3Hz, 1H), 8.63 (dd, J=7.2, 1.1Hz, 1H), 10.31 (s, 1H) MS (ESI $^{+}$) m/z 3 2 8 (M+2 3)

[0079]

実施例 2 . 6 : 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 7 - ピペリジン - 1 - イル - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸メチルエステルの調製

40

【化15】

ピペリジンを用いたこと以外は、実施例 2.3 に記載された製法に基づいた。結果として生じる 2-アミノ-5-ピペリジノピリジンは、実施例 2 に記載された製法に基づいて目的エステルに変化させた。粗生成物は、塩化ピバロイルを使用する以外は実施例 1.7.1 (ステップ 1.) の製法に基づいて反応させ、目的生成物を得た。

 1 H NMR (3 0 0 MHz 、 C D C 1 3) 1 . 4 3 (s 、 9 H) 、 1 . 5 8 - 1 . 8 2 (m 、 6 H) 、 3 . 2 4 (t 、 J = 4 . 8 Hz 、 4 H) 、 3 . 9 6 (s 、 3 H) 、 7 . 6 4 - 7 . 7 8 (m 、 2 H) 、 8 . 3 0 (d 、 J = 1 . 8 Hz 、 1 H)

【実施例3】

[0080]

<u>実施例3:3-シアノ-6-ヒドロキシ-7-オキソ-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,5-a]</u> ピリミジン-5-カルボン酸メチルエステルの調製

3-Pミノ-4-ピラゾールカルボニトリル(400 m g、3.7 m m o 1)およびジヒドロキシフマレート(978 m g、5.5 m m o 1)を氷酢酸(5 m L)に溶解し、混合物を 100 まで加熱した。 2 日後、反応を H P L C 分析によって完結し、室温まで冷却した。酢酸エチル(10 m L)を加えて生成物の沈殿を開始し、結果として生じる沈殿物を濾過によって収集した。生成物を収率 62%(534 m g)にて単離した。

¹ H NMR (300MHz、D₆-DMSO): 3.90(3H、s、OCH₃)および8.39(1H、s、CHC[CN])。

 $MS(ESI^{+})m/z 2 3 5 (M+1)$

HPLC_{方法2}89.3%/1.07分。

[0081]

<u>実施例3.1:3-シアノ-6-ヒドロキシ-7-オキソ-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,5-a]ピリミジン-5-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミド 4-フルオロベンジルアミン</u>と結合した化合物の調製。

M e O H (1 0 m L) 中、 3 - 9 ア J - 6 - U ドロキシ- 7 - 3 キソ- 1 , 7 - 3 U じ - U グロ [1 , 5 - a] ピリミジン - 5 - 3 ルボン酸メチルエステル(1 0 0 m g 、 0 . 4 2 7 m m o 1)を懸濁し、これに 4 - 7 ルオロベンジルアミン(1 2 2 μ L 、 1 . 0 7 m m o 1)を加え、反応を 2 日間加熱還流し、その後室温まで冷却し、濾過した。濾液を濃縮し、熱メタノールから再結晶化し、黄色固体の生成物(2 5 m g 、 1 8 %)を得た。

¹ H NMR (300MHz, D6-DMSO): 4.01 (2H, s, H₃N+CH₂Ph), 4.48 (2H, d, J=6.6Hz, [C=O]NHCH₂), 7.14-7.49 (8H, m, Ar-CH), 8.08 (1H, s, CHC[CN]), 9.13 (1H, t, J=6.6Hz, [C=O]NHCH₂),

 $M S (E S I^{+}) m/z 3 2 8 [M+H]^{+}$

[0082]

実施例3.2:3-シアノ-6-ヒドロキシ-7-オキソ-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,5-a]ピリミジン-5-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミド;3,4-ジクロロ-ベンジルアミンと結合した化合物の調製

30

40

20

実施例3.1の製法に基づいて調製される化合物。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) : 8 . 4 5 (1 H 、 s 、 A r - C H) 、 7 . 7 9 - 7 . 5 7 (4 H 、 m 、 A r - C H) 、 7 . 3 9 - 7 . 3 2 (2 H 、 m 、 A r - C H) 、 4 . 7 8 (2 H 、 s 、 H ₃ N + C H ₂) 、 4 . 4 9 (2 H 、 d 、 J = 6 . 3 H z 、 N H C H ₂)

 $M S (E S I^{+}) m/z 3 7 9 [M+H]^{+}$

[0083]

<u>実施例3.3:6-ヒドロキシ-7-オキソ-2-フェニル-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,5-a]ピリミジン-5-カ</u>ルボン酸メチルエステルの調製

実施例3の製法に基づいて調製される化合物。

¹ H NMR (300MHz, D6-DMSO): 3.94 (3H, s, OCH₃), 6.

47(1H, s, CHC[Ph]), 7.42-7.51(3H, m, Ar-CH), 7.95(2H, d, J = 6.6Hz, Ar-CH).

 $M S (E S I^{+}) m/z 2 8 6 [M+1]^{+}$

HPLC_{方法2}95.6%/1.24分。

[0084]

<u>実施例3.4:6-ヒドロキシ-7-オキソ-2-フェニル-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,5-a]ピリミジン-5-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミド;4-フルオロ-ベンジルアミ</u>ンと結合した化合物の調製

実施例3.1の製法に基づいて調製される化合物。

¹ H NMR (300MHz, D6-DMSO): 4.01 (2H, s, NH₃ CH₂ Ph), 4.47 (2H, d, J = 6.0 Hz, [C=O]NHCH₂), 6.03 (1H, s, CHC[Ph]), 7.11-7.51 (11H, m, Ar-CH), 7.91 (2H, d, J = 7.2 Hz, Ar-CH),

 $MS(ESI^{+})m/z 3 7 9 [M+H]^{+}$

[0085]

<u>実施例3.5:6-ヒドロキシ-7-オキソ-2-フェニル-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,5</u>-a]ピリミジン-5-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

実施例3.1の製法に基づいて調製される化合物。

 $M S (E S I^{+}) m/z 4 2 9 [M+H]^{+}$

[0086]

<u>実施例3.6:6-ヒドロキシ-7-オキソ-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,5-a]ピリミジ</u>ン-5-カルボン酸メチルエステルの調製

10

20

30

実施例3の製法に基づいて調製される化合物。

¹ H NMR(300MHz、D₆-DMSO): 7.96(1H、s、CHCHNH) 、6.05(1H、d、J=1.8Hz、CHCHNH)、3.87(3H、s、OCH₃)。

 $MS(ESI^{+})m/z 2 1 0 (M+1)$

HPLC_{方法3}97%/1.18分。

[0087]

<u>実施例3.7:6-ヒドロキシ-7-オキソ-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,5-a]ピリミジ</u>ン-5-カルボン酸4-クロロ-ベンジルアミドの調製

実施例3.1の製法に基づいて調製される化合物。

 1 H NMR (300 M H z 、 D_6 - D M S O) : 10.0 (1 H 、 s 、 O H) 、 9.35 (1 H 、 t 、 J = 6.3 H z 、 N H C H $_2$) 、 7.93 (1 H 、 d 、 J = 8.4 H z 、 A r - C H) 、 7.68 (1 H 、 d 、 J = 8.4 H z 、 A r - C H) 、 7.38 - 7.26 (4 H 、 m 、 A r - C H) 、 4.30 (2 H 、 d 、 J = 6.3 H z 、 N H C H $_2$) 。 M S (E S I $^+$) m / z イオン化なし。

[0 0 8 8]

<u>実施例3.8:1-(4-フルオロ-ベンジル)-6-ヒドロキシ-7-オキソ-1,7-ジヒド</u>ロ-ピラゾロ[1,5-a]ピリミジン-5-カルボン酸メチルエステルの調製

実施例3の製法に基づいて調製される化合物。

 $M S (E S I^{+}) m/z 3 1 8 [M+H]^{+}$

[0089]

実施例3.9:1-(4-フルオロ-ベンジル)-6-ヒドロキシ-7-オキソ-1,7-ジヒド

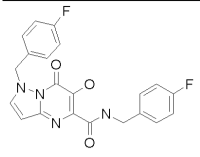
10

20

30

40

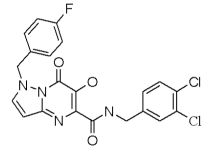
ロ - ピラゾロ[1 , 5 - a] ピリミジン - 5 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調製



実施例3.1の製法に基づいて調製される化合物。

[0090]

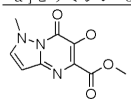
<u>実施例3.10:1-(4-フルオロ-ベンジル)-6-ヒドロキシ-7-オキソ-1,7-ジヒ</u>ドロ-ピラゾロ[1,5-a]ピリミジン-5-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製



実施例3.1の製法に基づいて調製される化合物。

[0091]

<u>実施例3.11:6-ヒドロキシ-1-メチル-7-オキソ-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,5</u>-a]ピリミジン-5-カルボン酸メチルエステルの調製



実施例3の製法に基づいて調製される化合物であり、さらに精製することなく次のステップで用いた。

[0092]

<u>実施例3.12:6-ヒドロキシ-1-メチル-7-オキソ-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,5</u>-a]ピリミジン-5-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

10

30

20

40

実施例3.1の製法に基づいて調製される化合物。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D ₆ - D M S O) : 9.77 (1 H 、 s 、 N H) 、 8.12 (1 H 、 d 、 J = 3.3 H z 、 A r - C H) 、 7.60 - 7.52 (2 H 、 m 、 A r - C H) 、 7.34 - 7.30 (1 H 、 m 、 A r - C H) 、 6.32 (1 H 、 d 、 J = 3.6 H z 、 A r - C H) 、 4.46 (2 H 、 d 、 J = 5.7 H z 、 C H ₂ N H) 、 4.02 (3 H 、 s 、 C H ₃) 。

MS(ESI⁺) m/z 367および369[M+H]⁺。

[0093]

<u>実施例3.13:6-ヒドロキシ-1-メチル-7-オキソ-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,5</u>-a]ピリミジン-5-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミドの調製

実施例3.1の製法に基づいて調製される化合物。

[0094]

<u>実施例3.14:3-ブロモ-6-ヒドロキシ-7-オキソ-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,5</u>-a]ピリミジン-5-カルボン酸メチルエステルの調製

実施例3の製法に基づいて調製される化合物であり、さらに精製することなく次のステップで用いた。

[0095]

<u>実施例3.15:3-ブロモ-6-ヒドロキシ-7-オキソ-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,5</u>-a]ピリミジン-5-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

10

20

30

40

実施例3.1の製法に基づいて調製される化合物。

¹ H NMR (300 MHz, D₆-DMSO): 4.78 (2H, s, CH₂NH), 7.35 (1H, d, J = 8.1 Hz, CHCHC[Cl]), 7.60 (1H, d, J = 8.1 Hz, CHCHC[Cl]), 7.60 (1H, d, J = 1.8 Hz, NHCHC[Br]), 7.75 (1H, s, [C]CHC[Cl]), 8.00 (1H, s, CH₂NH), 8.50 (1H, s, OH),

 $MS(ESI^{+})m/z$ 4 7 3 $[M+MeCN]^{+}$.

[0096]

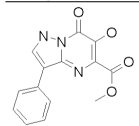
<u>実施例3.16:3-プロモ-6-ヒドロキシ-7-オキソ-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,5</u>-a]ピリミジン-5-カルボン酸2-フルオロ-ベンジルアミドの調製

実施例3.1の製法に基づいて調製される化合物。

 1 H NMR (3 0 0 M H z 、 D $_{6}$ - D M S O) : 4 . 8 9 (2 H 、 s 、 C H $_{2}$ N H) 、 7 . 2 1 - 7 . 4 5 (5 H 、 m 、 4 × A r - C H および 1 × N H) 、 8 . 0 4 (1 H 、 d d 、 J = 8 . 1 、 7 . 4 H z 、 A r - C H) 、 8 . 7 4 (1 H 、 s 、 C H $_{2}$ N H) 。 M S (E S I $^{+}$) m / z イオン化なし。

[0097]

<u>実施例3.17:6-ヒドロキシ-7-オキソ-3-フェニル-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,</u>5-a]ピリミジン-5-カルボン酸メチルエステルの調製



フェニルピラゾールアミン(100mg、0.63mmo1)、ジアセトキシフマレート(180mg、0.69mmol)および p - トルエンスルホン酸(5mg)を100で20分間加熱し、その後室温まで冷却し、エタノール:i-プロパノールで10分間超音波処理した。結果として生じる沈殿物を収集し、エタノールで洗浄した。生成物を黄色固体として単離した(47mg、26%)。

 1 H N M R (3 0 0 M H z 、 D $_{6}$ - D M S O) : 8 . 5 3 (1 H 、 s 、 A r - C H) 、 7 . 8 2 (2 H 、 d 、 J = 6 . 9 H z 、 A r - C H) 、 7 . 4 7 (2 H 、 m 、 A r - C H) 、 7 . 2 9 (1 H 、 m 、 A r - C H) 、 3 . 8 9 (3 H 、 s 、 O C H $_{3}$) 。

 $MS(ESI^{+})m/z 286[M+H]^{+}$

[0098]

<u>実施例3.18:6-ヒドロキシ-7-オキソ-3-フェニル-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,</u>5-a]ピリミジン-5-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

10

20

30

40

20

30

40

50

化合物は実施例3.1の製法に基づいて調製した。

 $MS(ESI^{+})m/z 429[M]^{+}$

[0099]

実施例 3 . 1 9 : 3 - シアノ - 1 - (4 - フルオロ - ベンジル) - 6 - ヒドロキシ - 7 - オキソ - 1 , 7 - ジヒドロ - ピラゾロ [1 , 5 - a] ピリミジン - 5 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調製

F N-N-N-N-N-F NC O

室温で窒素下、DMF(2mL)中、4-フルオロベンジルアミンと結合した3-シアノ-6-ヒドロキシ-7-オキソ-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,5-a]ピリミジン-5-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミド化合物(実施例3.1)(100mg、0.306mmol)の撹拌懸濁液に、水素化ナトリウム(11.0mg、0.367mmol)を一度に加えた。混合物を30分間撹拌し、その後p-フルオロ塩化ベンジル(40 μ L、0.366mmol)を加え、混合物を90 で2日間加熱した。この後、反応を室温まで冷却し、酢酸エチル(10mL)と塩酸水溶液(1M、10mL)との間で分配した。有機層を分離し、水層を酢酸エチル(3×10mL)で抽出した。混合有機物を水(3×10mL)、かん水(10mL)で洗浄し、次いで濃縮した。残留物をカラムクロマトグラフィー(95:5:1 ジクロロメタン:メタノール:アンモニア水溶液)によって精製し、目的生成物(50mg、36%)を得た。

 $MS(ESI^{+})m/z 434[M+H]^{+}$

【実施例4】

[0100]

<u>実施例4:6-ヒドロキシ-2-メチル-7-オキソ-7H-イソキサゾロ[2,3-a]ピリミ</u>ジン-5-カルボン酸メチルエステルの調製

蓋をしたバイアル中で 5-メチル-イソキサゾール-3-イルアミン(392mg、3.99mmo1)、ジメチルジアセトキシフマレート(1.04g、3.99mmo1)および

 $MS(ESI^{+})m/z$ 2 2 5 (M+1

HPLC_{方法4}99.3%/0.52分。

【実施例5】

[0101]

<u>実施例5:3-ヒドロキシ-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2</u>a]ピリミジン-2-カルボン酸メチルエステルの調製

2-Pミノベンズイミダゾール(200mg、1.50mmol)、ジメトキシジアセトキシフマレート(430mg、1.65mmol)およびp-Fルエンスルホン酸(5mg)を、封管内にて 100 で 2 時間加熱した。残留物をエタノール/i プロピルエーテル(5mL)で粉にし、10分間超音波処理した。結果として生じる沈殿物を収集し、熱アセトニトリルから再結晶化し、3-Eビロキシ-4-オキソ-4, 10-ジビドロ-ベンゾ[4, 5]イミダゾ[1, 2a]ピリミジン-2-カルボン酸メチルエステル(153mg、39%)を得た。

¹ H NMR(300MHz、D₆-DMSO): 3.90(3H、s、OCH₃)、7. 10(1H、m、Ar-CH)、7.25-7.51(3H、m、2×Ar-CHおよびNH)および8.43(1H、d、J=7.8Hz、Ar-CH)。

 $MS(ESI^{+})m/z 260(M+1)$

【実施例6】

[0102]

<u>実施例 6 : 7 - ブロモ - 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1,2 - a] ピリミジン - 2</u> - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調製

乾燥メタノール(4 m L)中、7 - プロモ-3 - ヒドロキシ-4 - オキソ-4 H - ピリド[1,2 - a] ピリミジン-2 - カルボン酸メチルエステル(2 0 m g、0.0 7 m m o 1)および p - フルオロベンジルアミン(19 u L、0.17 m m o 1)を、撹拌しながら加熱還流した。反応進行をHPLCによってモニターした。6時間後、反応を室温まで冷却し、真空中で濃縮した。残留物をジエチルエーテル(2 m L)で粉にし、沈殿物を濾過によって収集し、ジエチルエーテル(10 m L)で洗浄し、ポンプで乾燥させ、7 - ブロモ-3 - ヒドロキシ-4 - オキソ-4 H - ピリド[1,2 - a] ピリミジン-2 - カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミド(24 m g、92%)の黄褐色固体を得た。

¹ H NMR (300MHz, D₆ DMSO) 4.51 (2H, s, NCH₂), 7.3 3 (6H), 8.57 (1H, m, H6), 11.21 (1H, br s, NH).

10

20

30

40

MS(ESI $^+$) m/z 392 (M[Br $^{7-9}$]+1)、394 (M[Br $^{8-1}$]+1)、HPLC $_{5 \div 1}$ 99.6% / 6.5分。

実施例 6 に記載された製法に基づいて、下記の化合物が得られた(6 . 1 ~ 6 . 1 3) : 【 0 1 0 3 】

<u>実施例 6 . 1 : 3 - ヒドロキシ - 7 - メチル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン</u> - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調製

MS (ESI^+) m/z 3 2 8 (M+1) \downarrow

HPLC_{方法1}94.8%/6.20分。

[0104]

<u>実施例 6 . 2 : 3 - ヒドロキシ - 7 - メチル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン</u> - 2 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ - ベンジルアミドの調製

 $MS(ESI^{+}) m/z 378 (M[Cl^{3}]+1)$.

HPLC_{方法1}100%/6.74分。

[0105]

<u>実施例 6.3 : 7 - クロロ - 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン</u> - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調製

 1 H NMR (3 0 0 MHz 、 C D C l $_{3}$) 9 . 9 5 (1 H 、 b s 、 N H $_{a}$) 、 8 . 9 3 1 H 、 a p p . t 、 N H $_{b}$) 、 8 . 6 2 (1 H 、 s 、 H 6 $_{a}$) 、 7 . 5 8 (1 H 、 d 、 J = . 4 H z 、 H 8) 、 7 . 4 5 - 7 . 2 7 (2 H 、 m 、 A r H) 、 7 . 2 6 - 7 . 2 1 (2 H 、 m 、 A r H) 、 7 . 0 7 - 6 . 9 9 (2 H 、 m 、 A r H) 、 6 . 9 9 - 6 . 9 0 (2 H 、 m 、 A r H) 、 4 . 5 2 (0 . 3 2 H 、 d 、 = . 4 H z 、 C H $_{2}$ $_{a}$) 、 4 . 3 1 (0 . 6 8 H 、 d 、 J 6 . 6 H z 、 C H $_{2}$ $_{b}$) 。

 $M S (E S I^{+}) m/z 3 4 8 (M+1), (E S I^{-}) m/z 3 4 6 (M-1)$

HPLC_{方法1}93%/6.35分。

[0106]

<u>実施例 6 . 4 : 7 - クロロ - 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン</u> - 2 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ - ベンジルアミドの調製 10

20

30

20

30

40

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 C D C l ₃) 9.95 (1 H 、 b s 、 N H _a) 、 9.13 (1 H 、 a p p . t 、 N H _b) 、 8.65 (1 H 、 s 、 H 6 _a) 、 7.57 (1 H 、 d 、 J 8.4 H z 、 H 8) 、 7.4 0 - 7.3 3 (2 H 、 m 、 A r H) 、 7.2 6 - 7.2 4 (1 H 、 m 、 A r H) 、 7.1 5 3 (1 H 、 d d 、 J = 8.1 H z 、 1.8 H z 、 A r H) 、 7.0 5 (1 H 、 d 、 J = 7.8 H z 、 A r H) 、 4.5 1 (0.4 1 H 、 d 、 J = 6.3 H z 、 C H _{2 a}) 、 4.3 0 (0.5 9 H 、 d 、 J = 6.3 H z 、 C H _{2 b}) M S (E S T +) m / z 4 0.0 (M + 1) 、 (E S T -) m / z 3 9 6 (M - 1)

 $MS(ESI^{+})m/z$ 4 0 0 (M+1), (ESI⁻) m/z 3 9 6 (M-1)

HPLC_{方法1}91%/6.89分。

[0107]

<u>実施例 6 . 5 : 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 4 , 1 0 - ジヒドロ - ベンゾ [4 , 5] イミダゾ [1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調製</u>

 1 H NMR (3 0 0 MHz、D $_{6}$ - DMSO) : 4.5 1 (2 H、d、J = 6.3 Hz、NHCH $_{2}$)、7.1 4 - 7.5 0 (7 H、m、A r - C H)、8.4 4 (1 H、d、J = 8.1 Hz、A r - C H) および 9.2 7 (1 H、t、J = 6.3 Hz、NHCH $_{2}$)。 MS (E S I $^{+}$) m/z 3 5 3 (M+1)

HPLC_{方法5}92%/3.10分。

[0108]

<u>実施例 6 . 6 : 6 - ヒドロキシ - 2 - メチル - 7 - オキソ - 7 H - イソキサゾロ [2 , 3 - a] ピリ</u>ミジン - 5 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調製

 1 H NMR (3 0 0 MHz、D $_{6}$ DMSO) 2 . 4 9 (3 H、s、C H $_{3}$)、4 . 4 8 (2 H、d、J = 5 . 9 Hz、NC H $_{2}$)、6 . 5 0 (s、1 H、H 3)、6 . 9 5 (2 H、m、A r H)、7 . 3 0 (2 H、m、A r H)、9 . 1 4 (1 H、b r s、N H)。 M S (E S I $^{+}$) m/z 3 1 8 (M+1)、(E S I $^{-}$) m/z 3 1 6 (M-1) H P L C $_{\dot{5}$ 法 $_{1}$ 9 0 % / 5 . 5 0 分。

[0 1 0 9]

<u>実施例 6 . 7 : 6 - ヒドロキシ - 2 - メチル - 7 - オキソ - 7 H - イソキサゾロ [2 , 3 - a] ピリ</u>ミジン - 5 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ - ベンジルアミドの調製

¹ H NMR (300 M H z 、 D ₆ D M S O) 2.49 (3 H 、 s 、 C H ₃) 、 4.48 (2 H, d, J = 5.9 Hz, NCH₂), 7.30 (1 H, dd, J = 8.2, 2.3 Hz、ArH)、7.52(2H、m、ArH)、10.45(1H、br s、NH)。 $MS(ESI^{+})m/z$ 3 6 8 ($M[C1^{3}]$, $C1^{3}$) + 1), (ESI^{-}) m/z 3 6 6 ($M[C1^{3}]^5$, $C1^{3}[-1]$)

HPLC_{方法4}92%/1.83分。

[0110]

実施例6.8:3-ヒドロキシ-7-モルホリン-4-イル-4-オキソ-4 H-ピリド[1,2a | ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調製

¹ H NMR (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) : 1 2 . 1 3 (1 H 、 s 、 O H) 、 9 . 6 $7(1H, t, J = 6.9 Hz, NHCH_2), 8.00(1H, s, CHC[Ehmhy)]$)、7.85 (1 H、d、J = 9.6 H z、C H C H C [モルホリン])、7.50 (1 H、 16 (2 H, m, Ar-CH), 4.50 (2 H, d, J = 6.9 Hz, N HCH₂), 3. 76(4H、m、CH~OCH~)および3.16(4H、m、CH~NCH~)。 $MS(ESI^{+})m/z 3 9 7 (M+1)$

HPLC_{方法6}98%/6.40分。

[0111]

実施例6.9:3-ヒドロキシ-7-モルホリン-4-イル-4-オキソ-4 H-ピリド[1,2a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - メトキシ - ベンジルアミドの調製

¹ H NMR (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) : 1 2 . 2 5 (1 H 、 s 、 O H) 、 9 . 5 5 (1 H、t、J = 6.9 H z、C H₂ N H)、7.99 (1 H、s、C H C [モルホリン])、7.84(1H、d、J=9.6Hz、CHCHC[モルホリン])、7.50(1H、 d、J=9.6Hz、CHCHC[モルホリン])、7.29(2H、d、J=8.4Hz、 Ar-CH), 6.91 (2H, d, J=8.4Hz, Ar-CH), 4.44 (2H, d, J = 6.9 Hz CH_2NH) $CH_$ 0 (3 H、s、O C H 3) および 3 . 1 8 (4 H、m、C H 2 N C H 2)。 $MS(ESI^{+})m/z 411(M+1)$

HPLC_{方法6}99%/6.21分。

[0112]

実施例 6.1 0 : 3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1,2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸ベンジルアミドの調製

30

40

20

10

 1 H NMR (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) : 1 2 . 1 7 (1 H 、 s 、 O H) 、 9 . 6 6 (1 H 、 t 、 J = 6 . 3 H z 、 C H $_{2}$ N H) 、 7 . 9 9 (1 H 、 s 、 C H C [モルホリン]) 、 7 . 8 5 (1 H 、 d 、 J = 9 . 6 H z 、 C H C H C [モルホリン]) 、 7 . 5 0 (1 H 、 d 、 J = 9 . 6 H z 、 C H C H C [モルホリン]) 、 7 . 3 8 - 7 . 2 5 (5 H 、 m 、 A r - C H) 、 4 . 5 2 (2 H 、 d 、 J = 6 . 3 H z 、 C H $_{2}$ N H) 、 3 . 7 7 (4 H 、 m 、 C H $_{2}$ O C H $_{2}$) および 3 . 1 8 (4 H 、 m 、 C H $_{2}$ N C H $_{2}$) 。

 $MS(ESI^{+})m/z 381(M+1)$

HPLC_{方法6}97%/6.32分。

[0113]

<u>実施例 6 . 1 1 : 3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - クロロ - ベンジルアミドの調製</u>

 1 H NMR (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) : 1 2 . 1 0 (1 H 、 s 、 O H) 、 9 . 6 9 (1 H 、 t 、 J = 6 . 9 H z 、 C H $_{2}$ N H) 、 7 . 9 9 (1 H 、 s 、 C H C [モルホリン]) 、 7 . 8 5 (1 H 、 d 、 J = 9 . 9 H z 、 C H C H C [モルホリン]) 、 7 . 5 0 (1 H 、 d 、 J = 9 . 9 H z 、 C H C H C [モルホリン]) 、 7 . 5 2 - 7 . 3 6 (4 H 、 m 、 A r - C H) 、 4 . 5 0 (2 H 、 d 、 J = 6 . 9 H z 、 C H $_{2}$ N H) 、 3 . 7 6 (4 H 、 m 、 C H $_{2}$ O C H $_{2}$) および 3 . 1 8 (4 H 、 m 、 C H $_{2}$ N C H $_{2}$) 。

 $MS(ESI^{+})m/z 415(M+1)$

HPLC_{方法6}95%/7.22分。

[0114]

<u>実施例 6 . 1 2 : 3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1,2</u> - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 2 - クロロ - ベンジルアミドの調製

 1 H NMR (300 M H z 、 D 6 - D M S O) : 12.00 (1 H 、 s 、 O H) 、 9.6 3 (1 H 、 t 、 J = 6.3 H z 、 N H C H $_2$) 、 8.00 (1 H 、 s 、 C H C [モルホリン]) 、 7.85 (1 H 、 d 、 J = 9.6 H z 、 C H C H C [モルホリン]) 、 7.53 (1 H 、 d 、 J = 9.6 H z 、 C H C H C [モルホリン]) 、 7.48 (1 H 、 m 、 A r - C H) 、 7.37 + 7.31 (3 H 、 m 、 A r - C H) 、 4.61 (2 H 、 d 、 J = 6.3 H z 、 N H C H $_2$) 、 3.78 (4 H 、 m 、 C H $_2$ O C H $_2$) および 3.19 (4 H 、 m 、 C H $_2$ N C H $_2$) 。

 $MS(ESI^{+})m/z 4 1 5 (M+1)^{+}$

HPLC_{方法5}90%/3.85分。

[0115]

10

20

30

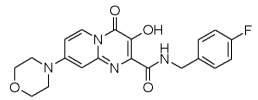
<u>実施例 6 . 1 3 : 3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1 , 2 </u> - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ - ベンジルアミドの調製

M S (E S I $^+$) m/z 4 4 9 (M[C l 3 5 、 C l 3 5]+1) 、 (E S I $^-$) m/z 4 4 7 (M[C l 3 5 、 C l 3 5]-1)

HPLC_{方法5}94%/4.84分。

[0116]

<u>実施例 6 . 1 4 : 3 - ヒドロキシ - 8 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調製</u>



実施例2.4の生成物を用いて、実施例6に記載された製法に基づき(1.3当量の4-フルオロベンジルアミンのみを用いた以外は)、目的化合物を得た。

¹ H NMR (3 0 0 MHz 、 D 6 - D M S O) : 1 1 . 6 0 (1 H、s 、 O H) 、 9 . 5 0 (1 H、t、J = 6 . 3 Hz、N H) 、 8 . 5 5 (1 H、d、J = 8 . 4 Hz、A r - C H) 、 7 . 4 1 - 7 . 3 6 (2 H、m、A r - C H) 、 7 . 2 2 - 7 . 1 2 (3 H、m、A r - C H) 、 6 . 5 1 (1 H、s、A r - C H) 、 4 . 4 7 (2 H、d、J = 6 . 3 Hz、N H C H₂) 、 3 . 7 2 (4 H、m、C H₂ O C H₂) 、 3 . 3 4 (4 H、m、C H₂ N C H₂) 。 (E S I ⁻) m/z 3 9 7 (M - 1)

HPLC_{方法7}94.4%/9.0分。

[0117]

<u>実施例 6 . 1 5 : 3 - ヒドロキシ - 8 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ - ベンジルアミドの調製</u>

実施例2.4の生成物を用いて、実施例6に記載された製法に基づき(1.3当量の3,4-ジクロロベンジルアミンのみを用いた以外は)、目的化合物を得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) : 1 1 . 5 0 (1 H 、 s 、 O H) 、 9 . 6 1 (1 H 、 t 、 J = 6 . 3 H z 、 N H) 、 8 . 5 7 (1 H 、 d 、 J = 8 . 4 H z 、 A r - C H) 、 7 . 6 3 - 7 . 6 0 (2 H 、 m 、 A r - C H) 、 7 . 3 4 (1 H 、 d 、 J = 8 . 4 H z 、 A

10

20

30

40

 $(ESI^{-})m/z 447 (M[C1^{35}]-1)$

HPLC_{方法7}93.2%/10.2分。

[0118]

<u>実施例 6 . 1 6 : 3 - ヒドロキシ - 9 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド [1 , 2 </u> - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調製

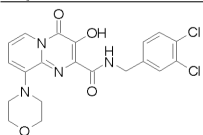
実施例2.5の生成物を用いて、実施例6に記載された製法に基づき(1.3当量の4-フルオロベンジルアミンのみを用いた以外は)、目的化合物を得た。

(ESI⁺) m/z 3 9 9 (M+1)

HPLC_{方法7}97.0%/11.6分。

[0119]

<u>実施例 6 . 1 7 : 3 - ヒドロキシ - 9 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1 , 2 </u> - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ - ベンジルアミドの調製



実施例 2 . 5 の生成物を用いて、実施例 6 に記載された製法に基づき(1 . 3 当量の 3 , 4 - ジクロロベンジルアミンのみを用い、反応をメタノール/テトラヒドロフランの 1 : 1 混合液中で行った以外は)、目的化合物を得た。

 $(ESI^{+})m/z 471(M+Na)$

HPLC_{方法7}91.0%/13.1分。

[0120]

<u>実施例 6 . 1 8 : 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 7 - ピペリジン - 1 - イル - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ - ベンジルアミドの調製</u>

10

20

30

40

20

30

40

実施例2.6の生成物を用いて、実施例6に記載された製法に基づき(1.3当量の3,4-ジクロロベンジルアミンのみを用いた以外は)、目的化合物を得た。

 1 H NMR (3 0 0 MHz、C D C $_{1}$ $_{3}$) 1 . 5 8 (2 H、bm、環状-N (C H $_{2}$) $_{3}$ C H $_{2}$ N C H $_{2}$ -)、1 . 7 3 (4 H、b s、環状-N (C H $_{2}$) $_{3}$ C H $_{2}$ N C H $_{2}$ -)、3 . 2 0 (4 H、bm、環状-N (C H $_{2}$) $_{2}$ C H $_{2}$ N C H $_{2}$ -)、4 . 6 2 (2 H、d、J = 6 . 0 H z、- (O=C) N H C H $_{2}$ -)、7 . 5 0 (4 H、m、A r H)、8 . 2 4 (1 H、d d、J = 1 . 8 H z、A r H)、8 . 5 1 (1 H、b s、- (O=C) N H C H $_{2}$ -)、1 1 . 8 6 (1 H、s、O H)。

 $(ESI^{-}) m/z 4 4 5 (M[Cl^{3}]-1)$

HPLC_{方法7}91.0%/14.9分。

【実施例7】

[0121]

水(1mL)中、5-(4-フルオロ-ベンジルカルバモイル)-7-オキソ-2-フェニル-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,5-a]ピリミジン-6-オラート;4-フルオロ-ベンジル-アンモニウム(25mg)を懸濁し、塩酸水溶液(1.0 M、1mL)を加えた。混合物を5分間超音波処理し、結果として生じる沈殿物を濾過によって収集し、水(2mL)で洗浄し、ポンプで乾燥させ、3-シアノ-6-ヒドロキシ-7-オキソ-1,7-ジヒドロ-ピラゾロ[1,5-a]ピリミジン-5-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミドの無色固体(13mg)を得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) : 4 . 5 3 (2 H 、 d 、 J = 5 . 9 H z 、 N H C H ₂) 、 7 . 1 5 (2 H 、 m 、 A r H) 、 7 . 4 2 (2 H 、 m 、 A r H) 、 8 . 3 6 (1 H 、 s 、 H 2) 、 7 . 9 2 (2 H 、 d 、 J = 7 . 2 H z 、 A r - C H) 、 9 . 1 4 (1 H 、 t 、 J = 5 . 9 H z 、 N H C H ₂) 、 1 1 . 2 5 (1 H 、 b r s 、 O H)

 $MS(ESI^{-})m/z 3 2 6 (M-1)$

HPLC_{方法5}95.4%/4.14分。

実施例7に記載された製法に基づいて、下記の化合物を得た。

[0 1 2 2]

<u>実施例 7 . 1 : 6 - ヒドロキシ - 7 - オキソ - 2 - フェニル - 1 , 7 - ジヒドロ - ピラゾロ [1 , 5 </u> - a] ピリミジン - 5 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調製

1 H NMR(300MHz、D6-DMSO): 4.58(2H、d、J=5.9Hz、NHCH2)、6.50(1H、s、H3)、7.15(2H、m、ArH)、7.42(5H、m、ArH)、7.93(2H、m、ArH)、9.10(1H、t、J=5.9Hz、NHCH2)、10.80(1H、brs、OH)、11.84(1H、brs、NH)

MS(ESI+)m/z 379(M+1)

【実施例8】

[0123]

<u>実施例8:3-ヒドロキシ- 7 - メチル- 2 - (5-m-トリル- [1,3,4]オキサジアゾール</u>- 2 - イル)- ピリド [1, 2 - a] ピリミジン- 4 - オンの調製

20

[0124]

<u>実施例 8 . 1 : 3 - ベンジルオキシ - 7 - メチル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1,2 - a] ピリミ</u>ジン - 2 - カルボン酸メチルエステルの調製

30

N₂雰囲気下、実施例 2.1 から得られた生成物(1.5 g、6.4 mmol)と炭酸カリウム(2.7 g、19.6 mmol)をアセトン(30 mL)と混合した。混合物を70で25分間撹拌し、その後臭化ベンジル(2.0 g、11.7 mmol)を加え、混合物を10時間還流した。室温まで冷却した後、混合物を水(100 mL)に注ぎ、ジクロロメタンで抽出した。有機相を水で洗浄し、乾燥させ、真空中で濃縮した。フラッシュカラムクロマトグラフィー(ジクロロメタン)による精製によって、目的化合物(1.5 g、70%)を得た。

40

¹ H NMR (300 MHz, CDCl₃): 2.44 (d, J=0.9 Hz, 3H), 3.92 (s, 3H), 5.32 (s, 2H), 7.27-7.41 (m, 3H), 7.47-7.57 (m, 3H), 7.65 (d, J=9.1 Hz, 1H), 8.76-8.85 (m, 1H)

 $MS(ESI^{+})m/z$ 3 2 5 (M+1), 3 4 7 (M+2 3).

[0125]

<u>実施例 8.2 : 3 - ベンジルオキシ - 7 - メチル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミ</u>ジン - 2 - カルボン酸の調製

20

30

40

50

メタノール(20mL)中、実施例 8.1 から得られた生成物(400mg、1.2 3 mmol)の撹拌溶液に、室温で1N水酸化リチウム水溶液(2.4 6 mL)を加えた。 3 時間後、1N塩酸水溶液(20mL)を加えた。混合物を酢酸エチルで抽出し、有機相をかん水で洗浄し、乾燥させ(Na₂SO₄)、真空中で濃縮した。生成物を実施例 8.3 で直接用いた。

[0126]

<u>実施例 8 . 3 : 3 - メチル - 安息香酸 N ' - (3 - ベンジルオキシ - 7 - メチル - 4 - オキソ - 4</u> H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボニル) - ヒドラジドの調製

テトラヒドロフラン(10mL)中の実施例 8.2 から得られた生成物(200mg、0.6 4 4 mmol)の溶液に、3 - メチルベンゾイルヒドラジン(94.8 mg、0.6 3 2 mmol)、1 - ヒドロキシベンゾトリアゾール(6.9 8 mg、0.0 5 7 6 mmol)および 1 - (3 - ジメチルアミノプロピル) - 3 - エチルカルボジイミド塩酸塩(9 8 mg、0.6 3 2 mmol)を室温で連続的に加えた。12時間後、反応溶液を水(20 m L)でクエンチし、酢酸エチルで抽出した。抽出液を2N塩酸水溶液(20 m L)、2N水酸化ナトリウム水溶液(20 m L)で洗浄し、乾燥させ(Na2SO4)、真空中で濃縮し、目的化合物(53%)を得た。

¹ H NMR (300 MHz、DMSO-d⁶): 2.39 (s、3H)、2.44 (s、3H)、5.21 (s、2H)、7.30-7.45 (m、5H)、7.56-7.63 (m、2H)、7.69-7.79 (m、3H)、7.84 (dd、J=9.4、2.1Hz、1H)、8.78-8.85 (m、1H)、10.56 (d、J=11.1Hz、2H)。
MS (ESI⁺) m/z 443 (M+1)、465 (M+23)。

[0 1 2 7]

<u>実施例 8 . 4 : 3 - ベンジルオキシ - 7 - メチル - 2 - (5 - m - トリル - [1 , 3 , 4] オキサジアゾール - 2 - イル) - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 4 - オンの調製</u>

実施例 8 . 3 から得られた生成物 (2 0 2 m g 、 0 . 4 5 7 m m o 1) 、四塩化炭素 (0

. 2 2 1 m L 、 2 . 2 8 m m o 1) およびトリエチルアミン(0 . 1 6 5 m L 、 1 . 1 9 m m o 1)をアセトニトリル(1 0 m L)と混合した。この混合物に、室温でトリフェニルホスフィン(2 9 1 m g 、 1 . 1 1 m m o 1)を加えた。室温で一晩撹拌した後、反応溶液を酢酸エチル(1 0 0 m L)で希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(5 0 m L)、水(5 0 m L)およびかん水(5 0 m L)で連続的に洗浄し、次いで乾燥させた(N a $_2$ S O $_4$)。粗生成物をフラッシュクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル 1 : 1)にかけ、目的化合物を得た。

[0128]

<u>実施例 8 . 5 : 3 - ヒドロキシ - 7 - メチル - 2 - (5 - m - トリル - [1 , 3 , 4] オキサジアゾ</u>ール - 2 - イル) - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 4 - オンの調製

室温で N_2 下、アセトニトリル(5 m L)中、実施例 8.4 から得られた生成物(2 0 m g、0.047 m m o 1)の撹拌溶液に、ヨウ化トリメチルシリル(54 u L、0.38 m m o 1)を滴加した。 2 時間後、メタノール(5 m L)を加え、溶液を 1 0 分間撹拌した。水(10 m L)を加え、反応をジクロロメタンで抽出した。有機相を亜硫酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥させ(N a $_2$ S O $_4$)、真空中で濃縮し、目的化合物(88 . 6%)を得た。

 $MS(ESI^{+})m/z$ 3 3 5 (M+1), 3 5 7 (M+2 3).

[0129]

<u>実施例 8 . 6 : 3 - ヒドロキシ - 7 - メチル - 2 - (5 - フェニル - [1 , 3 , 4] オキサジアゾール - 2 - イル) - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 4 - オンの調製</u>

実施例 8 . 1 ~ 8 . 5 に記載された製法に基づき、 3 - ヒドロキシ- 7 - メチル- 2 - (5 - フェニル- [1 , 3 , 4] オキサジアゾール- 2 - イル) - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン- 4 - オンを調製した。

 1 H NMR (300 MHz, CDCl $_{3}$) 2.43 (s, 3H), 7.45 (d, J=8.5 Hz, 1H), 7.54-7.68 (m, 4H), 8.26 (d, J=6.6 Hz, 2H), 8.77 (s, 1H)

 $MS(ESI^{+})m/z 3 2 1 (M+1)$

HPLC_{方法7}82.8%/14.3分。

[0130]

<u>実施例8.7:2-[5-(2-クロロ-フェニル)-[1,3,4]オキサジアゾール-2-イル]</u> - 3 - ヒドロキシ- 7 - メチル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4 - オンの調製 20

10

40

30

実施例 8.1 ~ 8.5 に記載された製法に基づき、 2 - [5 - (2 - クロロ-フェニル) - [1 , 3 , 4 | オキサジアゾール - 2 - イル | - 3 - ヒドロキシ - 7 - メチル - ピリド [1 , 2 - a | ピリミジ ン-4-オンを調製した。

 1 H NMR (3 0 0 MHz, CDCl $_{3}$) 2.43 (d, J = 1.1 Hz, 3 H), 7. 4 4 (d d 、 J = 9 . 2 、 2 . 2 H z 、 1 H) 、 7 . 4 9 (d d 、 J = 7 . 7 、 1 . 5 H z 、 $1 \, H$) $\sqrt{7.55}$ ($d \, t$, J = 7.5, $1.8 \, Hz$, $1 \, H$) $\sqrt{7.60-7.66}$ (m, $2 \, H$) 、8.13(dd、J=7.7、1.8Hz、1H)、8.76-8.79(m、1H)、9. 71-9.91 (brs、1H)

 $MS(ESI^{+})m/z 377(M+Na^{+})$

HPLC_{方法7}92.2%/15.4分。

[0 1 3 1]

実施例8.8:2-[5-(4-メトキシ-フェニル)-[1,3,4]オキサジアゾール-2-イ ル | - 3 - ヒドロキシ - 7 - メチル - ピリド | 1 , 2 - a | ピリミジン - 4 - オンの調製

実施 例 8.1 ~ 8.5 に記載された製法に基づき、 2-[5-(4-メトキシ‐フェニル)- [1,3,4]オキサジアゾール-2-イル|-3-ヒドロキシ-7-メチル-ピリド[1,2-a]ピリ ミジン-4-オンを調製した。

¹ H NMR(300MHz、CDCl₃) 2.43(s、3H)、3.92(s、3H)、7.07(d、J=8.9Hz、2H)、7.44(dd、J=9.5Hz、1.9Hz (1 H) (7.64 (d, J = 9.4 Hz, 1 H) (8.21 (d, J = 8.9 Hz, 2 H) 、8.78(d、J=1.9Hz、1H)、9.88-10.10(brs、1H)

 $MS(ESI^{+})m/z 373(M+Na^{+})$

HPLC_{方法7}92.4%/15.3分。

[0132]

実施 例 8 . 9 : 2 - [5 - (4 - フルオロ-フェニル) - [1 , 3 , 4]オキサジアゾール- 2 - イ ル] - 3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - ピリド[1,2 - a]ピリミジン - 4 - オンの調製

実施例2.3

実施例2.3から得られた生成物を出発物質として用い、実施例8.1~8.5に記載さ れた製法に基づき、 2 - [5 - (4 - フルオロ-フェニル) - [1 , 3 , 4]オキサジアゾール- 2 -イル | - 3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 4 - オンを調 製した。

20

10

30

20

30

50

¹ H NMR (300MHz, DMSO-d⁶) 3.23 (t, J = 4.8 Hz, 4 H), 3.80 (t, J = 4.8 Hz, 4 H), 7.52 (t, J = 9.0 Hz, 2 H), 7.67 (d, J = 10.0 Hz, 1 H), 7.87 (dd, J = 10.0 Hz, 2.4 Hz, 1 H), 8.03 (d, J = 2.3 Hz, 1 H), 8.16 (dd, J = 8.8 Hz, 5.1 Hz, 2 H), 10.46-10.60 (brs, 1 H)

HPLC_{方法7}98.4%/8.5分。

【実施例9】

[0133]

実施例 9 : 2 - [5 - (4 - フルオロ-ベンジル) - [1 , 3 , 4] オキサジアゾール - 2 - イル] - 3 - ヒドロキシ - 7 - メチル - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 4 - オンの調製

[0134]

<u>実施例 9.1 : 3 - ベンジルオキシ - 7 - メチル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミ</u>ジン - 2 - カルボン酸ヒドラジドの調製

メタノール(30mL)中、実施例8.1から得られた生成物(800mg、2.56mmol)の撹拌溶液に、室温でヒドラジン(6.0当量)を加えた。混合物を45 で4時間加熱し、真空中で部分的に濃縮し(乾固せず)、次いで室温まで冷却した。結果として生じる固体を濾過し、水で洗浄し、真空下で乾燥させ、目的化合物(650mg、収率78%)を得た。

¹ H NMR (3 0 0 M H z 、 D M S O - d ⁶) : 2 . 4 2 (s 、 3 H) 、 5 . 1 5 (s 、 2 H) 、 7 . 2 8 - 7 . 4 5 (m 、 3 H) 、 7 . 4 8 - 7 . 5 3 (m 、 2 H) 、 7 . 6 6 (d 、 J = 8 . 8 H z 、 1 H) 、 7 . 8 0 (d d 、 J = 8 . 8 、 2 . 1 H z 、 1 H) 、 8 . 7 8 (s 、 1 H) 、 8 . 9 3 (b r s 、 2 H) 、 9 . 7 (b r s 、 1 H) 。

 $MS(ESI^{+})m/z$ 3 2 5 (M+1), 3 4 7 (M+2 3).

[0135]

<u>実施例 9.2 : 3 - ベンジルオキシ - 7 - メチル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1,2 - a] ピリミ</u>ジン - 2 - カルボン酸 N ' - [2 - (4 - フルオロ - フェニル) - アセチル] - ヒドラジドの調製

実施例 9 . 1 から得られた生成物(1 6 0 m g 、 0 . 5 2 4 m m o 1)および炭酸ナトリウム(1 0 6 m g 、 1 m m o 1)を無水テトラヒドロフラン(2 5 m L)と混合し、次いで氷浴中で冷却した。この撹拌溶液に、塩化 4 - フルオロフェニルアセチル(9 0 m g 、 0 . 5 5 m m o 1)を滴加した。混合物を室温で 2 時間撹拌し、次いで真空中で濃縮した。残留物を酢酸エチルと水との間で分配し、有機相を水で洗浄し、乾燥させ(N a 2 S O 4)、真空中で濃縮した。ショートカラムクロマトグラフィーにより目的化合物(2 1 0

mg、収率86%)を得た。

 1 H NMR (3 0 0 MHz 、 C D C 1 3) : 2 . 4 5 (s 、 3 H) 、 3 . 6 7 (s 、 2 H) 、 5 . 4 0 (s 、 2 H) 、 6 . 9 5 - 7 . 1 0 (m 、 2 H) 、 7 . 3 0 - 7 . 4 2 (m 、 5 H) 、 7 . 5 0 - 7 . 6 0 (m 、 3 H) 、 7 . 6 4 (d 、 J = 9 . 4 Hz 、 1 H) 、 8 . 7 0 - 8 . 8 0 (m 、 2 H) 、 1 0 . 4 2 (b r s 、 1 H) 。

 $MS(ESI^{+})m/z$ 461 (M+1), 483 (M+23).

[0136]

<u>実施例9.3:3-ベンジルオキシ-2-[5-(4-フルオロ-ベンジル)-[1,3,4]オキ</u>サジアゾール-2-イル]-7-メチル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製

実施例 8 . 4 に記載された製法に基づき、実施例 9 . 2 で得られた生成物を反応させ、目的生成物(7 0 %)を得た。

¹ H NMR (300 MHz、CDCl₃): 2.46 (d、J=0.9 Hz、3 H)、4.25 (s、2 H)、5.39 (s、2 H)、6.96-7.05 (m、2 H)、7.27-7.34 (m、5 H)、7.38-7.45 (m、2 H)、7.56 (dd、J=9.1 Hz、2.0 Hz、1 H)、7.70 (d、J=9.1 Hz、1 H)、8.78-8.83 (m、1 H)。

 $MS(ESI^{+})m/z$ 4 4 3 (M+1), 4 6 5 (M+2 3).

[0137]

<u>実施例9.4:2-[5-(4-フルオロ-ベンジル)-[1,3,4]オキサジアゾール-2-イ</u>ル]-3-ヒドロキシ-7-メチル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製

実施例 8 . 5 に記載された製法に基づき、実施例 9 . 3 で得られた生成物を反応させ、目的生成物(5 2 %)を得た。

 1 H NMR (300MHz, CDCl $_{3}$): 2.42(s, 3H), 4.37(s, 2H), 7.02-7.11(m, 2H), 7.32-7.48(m, 3H), 7.61(d, J = 9.6Hz, 1H), 8.76(s, 1H), 9.79(brs, 1H).

 $MS(ESI^{-})m/z 351(M-1)$

HPLC_{方法7}97.3%/8.5分。

[0138]

<u>実施例9.5:2-[5-(3,4-ジクロロ-ベンジル)-[1,3,4]オキサジアゾール-2-</u>イル]-3-ヒドロキシ-7-メチル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製

10

20

30

実施例 9 . 1 ~ 9 . 4 に記載された製法に基づき、 2 - [5 - (3 , 4 - ジクロロ - ベンジル) - [1 , 3 , 4] オキサジアゾール - 2 - イル] - 3 - ヒドロキシ - 7 - メチル - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 4 - オンを調製した。

 $MS(ESI^{-})m/z 401(M-1)$

HPLC_{方法7}97.6%/18.0分。

[0139]

実施例 9 . 6 : 2 - [5 - (3 , 4 - ジクロロ - ベンジル) - [1 , 3 , 4] オキサジアゾール - 2 -イル] - 3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 4 - オンの調

【化17】

実施例9.1~9.4 実施例2.3

実施例 2 . 3 で調製した出発物質を用いて、実施例 9 . 1 ~ 9 . 4 に記載された製法に基づき、 2 - [5 - (3,4-ジクロロ-ベンジル)-[1,3,4]オキサジアゾール-2-イル]-3-ヒドロキシ-7-メチル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンを調製した。

 1 H NMR (3 0 0 MHz、DMS O - d 6) 3 . 1 8 - 3 . 2 4 (m、4 H)、3 . 7 5 - 3 . 8 3 (m、4 H)、4 . 4 7 (s、2 H)、7 . 4 0 (d d、J = 8 . 3、2 . 0 Hz、1 H)、7 . 6 1 (d、J = 9 . 8 Hz、1 H)、7 . 6 5 (d、J = 8 . 5 Hz、1 H)、7 . 7 2 (d、J = 2 . 0 Hz、1 H)、7 . 8 5 (d d、J = 9 . 9、2 . 5 Hz、1 H)、8 . 0 1 (d、J = 2 . 5 Hz、1 H)、1 0 . 4 1 (s、1 H) H P L C $_{\hbar$ 法 $_{7}$ 9 4 . 1 % / 1 7 . 2 分。

[0140]

実施例 9 . 7 : 2 - [5 - (4 - フルオロ-ベンジル) - [1 , 3 , 4] オキサジアゾール - 2 - イ ル] - 3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 4 - オンの調製 【化 1 8 】

50

40

10

20

実施例 2 . 3 で調製した出発物質を用いて、実施例 9 . 1 ~ 9 . 4 に記載された製法に基づき、 2 - [5 - (4 - フルオロ-ベンジル) - [1,3,4]オキサジアゾール - 2 - イル] - 3 - ヒドロキシ-7 - メチル-ピリド[1,2 - a]ピリミジン-4-オンを調製した。

¹ H NMR (300 MHz, DMSO-d⁶) 3.20 (t, J = 4.8 Hz, 4 H), 3.79 (t, J = 4.8 Hz, 4 H), 4.42 (s, 2 H), 7.21 (t, J = 9.0 Hz, 2 H), 7.43 (dd, J = 8.8, 5.5 Hz, 2 H), 7.61 (d, J = 9.9 Hz, 1 H), 7.85 (dd, J = 9.8, 2.5 Hz, 1 H), 8.00 (d, J = 2.5 Hz, 1 H), 10.39 (s, 1 H).

 $MS(ESI^{-})m/z 4 2 2 (M-1)$

HPLC_{方法7}94.1%/14.7分。

【実施例10】

[0141]

<u>実施例10:2-[5-(4-フルオロ-ベンジル)-[1,3,4]チアジアゾール-2-イル]-</u> 3-ヒドロキシ-7-メチル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製

[0142]

<u>実施例10.1:3-ベンジルオキシ-2-[5-(4-フルオロ-ベンジル)-[1,3,4]チ</u>アジアゾール-2-イル]-7-メチル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製

実施例 9 . 2 から得られた生成物(8 0 m g 、 0 . 1 7 3 m m o 1)およびローソン試薬 (Lawensson's Reagent) (2 0 0 m g 、 0 . 5 m m o 1)をトルエン(1 5 m L)と混合 し、 1 0 時間還流した。反応混合物を真空中で濃縮し、フラッシュクロマトグラフィー(酢酸エチル/ジクロロメタン/ジエチルエーテル 2 : 6 : 1)により目的化合物(6 0 m g 、 7 5 . 3 %)を得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D M S O - d ⁶) : 2 . 4 2 (s 、 3 H) 、 4 . 5 3 (s 、 2 H) 、 5 . 2 6 (s 、 2 H) 、 7 . 1 7 - 7 . 2 6 (m 、 2 H) 、 7 . 2 9 - 7 . 3 5 (m 、 3 H) 、 7 . 4 0 - 7 . 4 9 (m 、 4 H) 、 7 . 6 7 (d 、 J = 9 . 5 H z 、 1 H) 、 7 . 8 0 (d d 、 J = 9 . 4 H z 、 1 . 9 H z 、 1 H) 、 8 . 7 7 (d 、 J = 1 . 1 H z 、 1 H) 。 M S (E S I ⁺) m/z 4 5 9 (M + 1) 、 4 8 1 (M + 2 3) 。

[0143]

<u>実施例10.2:2-[5-(4-フルオロ-ベンジル)-[1,3,4]チアジアゾール-2-イ</u>ル]-3-ヒドロキシ-7-メチル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製

20

10

30

実施例 8 . 5 に記載された製法に基づいて、実施例 1 0 . 1 で得られた生成物を反応させ、目的生成物(3 4 %)を得た。

 1 H NMR (3 0 0 MHz, CDCl $_{3}$): 2.39 (d, J = 0.8 Hz, 3 H), 4.48 (s, 2 H), 7.02-7.12 (m, 2 H), 7.30-7.45 (m, 4 H), 8.71-8.77 (m, 1 H), 10.80 (brs, 1 H).

 $MS(ESI^{+})m/z$ 3 6 9 (M+1), 3 9 1 (M+2 3).

HPLC_{方法7}96.7%/15.8分。

[0144]

<u>実施例10.3:2-[5-(3,4-ジクロロ-ベンジル)-[1,3,4]チアジアゾール-2-</u>イル]-3-ヒドロキシ-7-メチル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製

実施例10.1~10.2 に記載された製法に基づき、2-[5-(3,4-ジクロロ-ベンジル)-[1,3,4]チアジアゾール-2-イル]-3-ヒドロキシ-7-メチル-ピリド[1,2-a] ピリミジン-4-オンを調製した。

¹ H NMR (300 MHz、CDCl₃) 3.16-3.25 (m、4 H)、3.73-3.83 (m、4 H)、4.29 (s、2 H)、7.37 (d、J=8.6 Hz、1 H)、7.63 (d、J=8.3 Hz、2 H)、7.69 (s、1 H)、7.86 (d、J=8.8 Hz、1 H)、7.98 (s、1 H)、10.71 (s、1 H)

 $MS(ESI^{-}) m/z 4 1 7 (M[C1^{3}]-1)$

HPLC_{方法7}97.8%/19.8分。

[0 1 4 5]

<u>実施例10.4:2-[5-(3,4-ジクロロ-ベンジル)-[1,3,4]チアジアゾール-2-イル]-3-ヒドロキシ-7-モルホリン-4-イル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調</u>制

【化19】

10

20

30

40

20

30

40

実施例 2 . 3 で調製した出発物質を用いて、実施例 1 0 . 1 ~ 1 0 . 2 に記載された製法に基づき、 2 - [5 - (3 , 4 - ジクロロ - ベンジル) - [1 , 3 , 4]チアジアゾール - 2 - イル] - 3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 4 - オンを調製した

 $MS(ESI^{-})m/z 488(M-1)$

HPLC_{方法7}97.6%/19.3分。

[0146]

<u>実施例10.5:2-[5-(4-フルオロ-ベンジル)-[1,3,4]チアジアゾール-2-イル]-3-ヒドロキシ-7-モルホリン-4-イル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製</u>【化20】

実施例 2 . 3 で調製した出発物質を用いて、実施例 9 . 1 ~ 9 . 4 に記載された製法に基づき、 2 - [5 - (4 - フルオロ-ベンジル) - [1,3,4]チアジアゾール - 2 - イル] - 3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - ピリド[1,2 - a] ピリミジン - 4 - オンを調製した。

¹ H NMR(300MHz、DMSO-d⁶) 3 . 20(t、J=4 . 8 Hz、4 H)、3 . 7 8(t、J=4 . 8 Hz、4 H)、4 . 5 6(s、2 H)、7 . 2 1(t、J=8 . 8 Hz、2 H)、7 . 4 7(dd、J=8 . 8 Hz、5 . 5 Hz、2 H)、7 . 5 9(d、J=9 . 8 Hz、1 H)、7 . 8 5(dd、J=9 . 9 Hz、2 . 7 Hz、1 H)、8 . 0 1(d、J=2 . 6 Hz、1 H)、10 . 8 0(s、1 H)

 $MS(ESI^{-})m/z 438(M-1)$

HPLC_{方法7}94.1%/14.2分。

【実施例11】

[0147]

<u>実施例11:2-[5-(4-フルオロ-ベンジル)-[1,2,4]オキサジアゾール-3-イル</u>]-3-ヒドロキシ-7-メチル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製

[0148]

<u>実施例11.1:3-ベンジルオキシ-7-メチル-4-オキソ-4H-ピリド[1,2-a]ピリ</u>ミジン-2-カルバルデヒドオキシムの調製

20

30

40

実施例 8 . 1 から得られた生成物(3 . 1 g、10 m m o 1)を無水テトラヒドロフラン(50 m L)に溶解し、-78 まで冷却した。この撹拌溶液に、水素化ジイソブチルアルミニウム(テトラヒドロフラン中13 m L、1 N)を滴加した。4時間後、T L C は出発物質が消費されたことを示し、反応溶液を硫酸ナトリウム水溶液でクエンチした。不溶性物質を濾過で除去し、濾液を真空中で濃縮した。残留物を酢酸エチル/ジクロロメタン(1:1 5 m L)の混合溶媒に溶解し、かん水で洗浄し、乾燥させ(N a 2 S O 4)、濾過した。

水(120mL)中、ヒドロキシルアミン塩酸塩(760mg、11mmol)の溶液に、上記アルデヒド溶液を加え、次いで炭酸水素ナトリウム(900mg、10.7mmol)を加えた。混合物を室温で2時間撹拌し、結果として生じる沈殿物を濾過によって収集し、水で洗浄し、真空下で乾燥させ、目的生成物(2.77g、全2ステップ収率90%)を得た。

[0149]

<u>実施例11.2:3-ベンジルオキシ-7-メチル-4-オキソ-4H-ピリド[1,2-a]ピリ</u>ミジン-2-カルボニトリルの調製

トリクロロ 1 , 3 , 5 - トリアジン(5 7 6 m g 、 3 . 1 5 m m o 1)を無水 N , N - ジメチルホルムアミド(D M F)(1 m L)に溶解し、室温で 3 0 分間撹拌した。この溶液に、 D M F (5 m L)中の実施例 1 1 . 1 から得られた生成物(9 2 7 m g 、 3 m m o 1)の溶液を滴加した。混合物を室温で 2 時間保温し、次いで酢酸エチル(5 0 m L)を加え、 有機相を分離し、かん水で洗浄し、乾燥させ(N a $_2$ S O $_4$)、真空中で濃縮した。ショートフラッシュクロマトグラフィーによる精製によって、目的化合物(5 3 0 m g 、 6 0 . 7 %)を得た。

¹ H NMR (300 MHz, CDCl₃): 2.45 (d, J=1.2 Hz, 3 H), 5.54 (s, 2 H), 7.30-7.40 (m, 3 H), 7.48-7.54 (m, 2 H), 7.55-7.58 (m, 2 H), 8.77 (dd, J=2.7, 1.2 Hz, 1 H). **[**0150]

<u>実施例11.3:3-ベンジルオキシ-N-ヒドロキシ-7-メチル-4-オキソ-4H-ピリド</u> [1,2-a]ピリミジン-2-カルボキサミジンの調製

実施例 1 1 . 2 から得られた生成物(5 3 0 m g、 1 . 8 2 m m o 1)およびヒドロキシルアミン塩酸塩(0 . 5 4 9 g、 7 . 9 m m o 1)をエタノール(5 0 m L)と混合した。この撹拌溶液に、炭酸水素ナトリウム(6 6 3 m g、 7 . 9 m m o 1)を加え、混合物を 7 0 で 3 時間加熱した。溶媒を真空中で除去し、残留物を混合溶媒(ジクロロメタン/エタノール 2 0 0 m L : 1 0 m L)に溶解し、水で洗浄し、乾燥させ(N a $_2$ S O $_4$)、真空中で濃縮し、目的化合物(4 7 2 m g、 8 0 %)を得た。

 $M \ S \ (\ E \ S \ I^{\ +} \) \ m \ / \ z \ \ 3 \ 2 \ 5 \ (\ M+1 \) \ , \ \ 3 \ 4 \ 7 \ (\ M+2 \ 3 \) \ , \ \ 3 \ 7 \ 9 \ (\ M+5 \ 5 \) \ ,$ $\left[\ 0 \ 1 \ 5 \ 1 \ \right]$

実施例 1 1 . 4 : 3 - ベンジルオキシ - 2 - [5 - (4 - フルオロ - ベンジル) - [1 , 2 , 4]オ キサジアゾール - 3 - イル] - 7 - メチル - ピリド[1,2 - a]ピリミジン - 4 - オンの調製

上記固体(668mg)をトルエン(25mL)中で懸濁し、混合物を24時間還流した。溶媒を真空中で濃縮し、目的化合物を定量的に得た。

¹ H NMR (300 MHz, CDCl₃): 2.46 (d, J=0.7 Hz, 3 H), 4.32 (s, 2 H), 5.38 (s, 2 H), 7.00-7.08 (m, 2 H), 7.20-7.30 (m, 3 H?), 7.32-7.37 (m, 2 H), 7.44-7.52 (m, 2 H), 7.55 (dd, J=9.2, 1.9 Hz, 1 H), 7.74 (d, J=9.1 Hz, 1 H), 8.81-8.85 (m, 1 H).

 $MS(ESI^{+})m/z$ 4 4 3 (M+1), 4 6 5 (M+2 3).

[0152]

<u>実施例11.5:2-[5-(4-フルオロ-ベンジル)-[1,2,4]オキサジアゾール-3-</u>イル]-3-ヒドロキシ-7-メチル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製

20

10

30

20

30

40

実施例 8 . 5 に記載された製法に基づいて、実施例 1 1 . 4 で得られた生成物を反応させ、目的生成物(6 8 %)を得た。

¹ H NMR (300MHz, CDCl₃): 2.41 (d, J=0.7Hz, 3H), 4.39 (s, 2H), 7.01-7.12 (m, 2H), 7.32-7.44 (m, 3H), 7.68 (d, J=9.2Hz, 1H), 8.70 (s, 1H), 8.72-8.90 (brs, 1H).

 $MS(ESI^{+})m/z$ 353 (M+1), 375 (M+23).

HPLC_{方法7}94.5%/14.4分。

【実施例12】

[0 1 5 3]

<u>実施例12:3-ヒドロキシ-7-メチル-2-(5-フェニル-オキサゾール-2-イル)-ピ</u> リド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製

[0154]

実施例12.1:2-アミノ-1-フェニル-エタノンの調製

- ブロモアセトフェノン(7.0g、0.035mol)、ウロトロピン(5.4g、0.0385mol)およびヨウ化ナトリウム(5.8g、0.0385mol)をエタノール(425mL)中で混合し、室温で24時間撹拌した。反応混合物を濾過し、濾過ケーキを冷却エタノールで洗浄し、結果として生じる固体をエタノール(100mL)に溶解し、6N塩酸水溶液(20mL)を加えた。混合物を5時間還流し、次いで室温まで冷却した。混合物を濾過し、濾液を真空中で濃縮した。結果として生じる残留物をジイソプロピルエーテル/濃塩酸(100/1)から再結晶化し、目的生成物(4.1g、69%)を得た。

 1 H NMR (3 0 0 MHz, CDCl $_{3}$) : 4.57 (s, 2 H), 7.56-7.69 1 (m, 2 H), 7.71-7.76 (m, 1 H), 8.00-8.03 (m, 2 H), 8.5 2 (br s, 3 H).

[0 1 5 5]

<u>実施例12.2:3-ベンジルオキシ-7-メチル-4-オキソ-4H-ピリド[1,2-a]ピリ</u>ミジン-2-カルボン酸(2-オキソ-2-フェニル-エチル)-アミドの調製

20

30

40

50

室温でテトラヒドロフラン(15mL)中、実施例 8.2 から得られた生成物(324mg、1mmol)の撹拌溶液に、実施例 1 2.1 から得られた生成物(162mg、1.2 mmol)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(162mg、1.2 mmol)、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩(191mg、1mmol)およびトリエチルアミン(112mg、1.1 mmol)を連続的に加えた。3時間後、反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(5 mL)でクエンチした。混合物を酢酸エチルで抽出し、有機相を水、かん水で洗浄し、次いで(Na2SO4)上で乾燥させ、真空中で濃縮した。残留物のフラッシュクロマトグラフィーによって目的生成物(215mg、45%)を得た。

 1 H NMR (3 0 0 MHz 、 C D C 1 $_{3}$) : 2 . 4 5 (s 、 3 H) 、 4 . 9 3 (d 、 J = 4 . 5 Hz 、 2 H) 、 5 . 4 4 (s 、 2 H) 、 7 . 2 6 - 7 . 3 2 (m 、 3 H) 、 7 . 5 1 - 7 . 7 2 (m 、 7 H) 、 8 . 0 3 (d 、 J = 7 . 5 Hz 、 2 H) 、 8 . 6 5 (s 、 1 H 、 N H) 、 8 . 7 9 (s 、 1 H) 。

M S (E S I $^{+}$) m / z 4 2 8 (M + 1) 、 4 5 0 (M + N a $^{+}$) 、 4 8 2 (M + M e O H + N a $^{+}$) 。

[0156]

<u>実施例12.3:3-ベンジルオキシ-7-メチル-2-(5-フェニル-オキサゾール-2-イ</u>ル)-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製

室温でアセトニトリル(5 m L)中、実施例 $1\ 2.2$ から得られた生成物($1\ 7\ 0$ m g、0.4 m m o 1)の撹拌溶液に、四塩化炭素($3\ 6\ 0$ m g、2.4 m m o 1)、トリエチルアミン($1\ 3\ 0$ m g、1.2 8 m m o 1)およびトリフェニルホスフィン($3\ 2\ 0$ m g、1.2 m m o 1)を連続的に加えた。 2 時間後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(5 m L)を加え、生成物を酢酸エチルで抽出した。有機相を水、かん水で洗浄し、次いで乾燥させ(N a $_2$ S O $_4$)、真空中で濃縮した。残留物のフラッシュクロマトグラフィーにより目的化合物($1\ 4\ 2$ m g、 $8\ 6\ %$)を得た。

 $MS(ESI^{-})m/z$ 3 8 0 (M-1); $MS(ESI^{+})m/z$ 4 1 0 (M +1), 4 3 2 (M+N a⁺), 4 6 4 (M+ M e O H+ N a⁺), 8 4 1 (2 M+N a⁺)

[0157]

実施例12.4:3-ヒドロキシ-7-メチル-2-(5-フェニル-オキサゾール-2-イル)

- ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 4 - オンの調製

実施例12.3から得られた生成物(62mg、0.5mmol)およびヨウ化ナトリウ ム (440 mg、2.9 mmol)をアセトニトリル (5 mL) と混合した。この撹拌溶 液に、塩化トリメチルシリル(316mg、2.9mmo1)を滴加した。混合物を1時 間撹拌し、次いでメタノール(5mL)を加え、続いて水(20mL)を加えることによ ってクエンチし、次いで酢酸エチルで抽出した。混合有機層をかん水で洗浄し、乾燥させ (Na₂SO₄)、真空中で1mLの容量になるまで濃縮した。ヘキサン(15mL)を 滴加し、結果として生じる固体を濾過によって収集し、真空下で乾燥させ、目的生成物(3 8 mg、7 9 %)を得た。

 1 H NMR (3 0 0 MHz , CDCl $_{3}$) 2 . 4 0 (s , 3 H) , 7 . 4 0 - 7 . 5 7 (m、6H)、7.84(s、2H)、8.74(s、1H)。

 $MS(ESI^{+})m/z$ 3 2 0 (M +1), 3 4 2 (M+N a^{+}), 3 7 4 (M+ M e O H+ Na^{+}) \ 6 6 1 (2 M+N a^{+}) \ .

HPLC_{方法7}95.0%/15.6分。

[0 1 5 8]

実 施 例 1 2.5 : 2 - [5 - (4 - フ ル オ ロ - フ ェ ニ ル) - オ キ サ ゾ ー ル - 2 - イ ル] - 3 - ヒ ド ロ キシ- 7 - メチル - ピリド[1,2-a]ピリミジン - 4 - オンの調製

実施例12.1~12.4に記載された製法に基づき、2- [5 - (4-フルオロ-フェニル) - オキサゾール- 2 - イル] - 3 -ヒドロキシ- 7 -メチル-ピリド[1 , 2 - a]ピリミジン- 4 -オンを調製した。

 1 H NMR (300MHz, CDCl₃) 2.43 (s, 3H), 7.45 (d, J= 8.5 H z 、 1 H) 、 7.5 4 - 7.6 8 (m 、 4 H) 、 8.2 6 (d 、 J = 6.6 H z 、 2 H) 、8.77(s、1H)

 $MS(ESI^{+})m/z 3 2 1 (M+1)$

HPLC_{方法7}82.8%/15.5分。

[0159]

実施例12.6:2-[5-(4-メトキシ-フェニル)-オキサゾール-2-イル]-3-ヒドロ キシ- 7 - メチル - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 4 - オンの調製

実施例12.1~12.4に記載された製法に基づき、2-[5-(4-メトキシ-フェニル) - オキサゾール- 2 - イル|- 3 -ヒドロキシ- 7 -メチル-ピリド[1 , 2 - a |ピリミジン- 4 -オンを調製した。

¹ H NMR(300MHz、CDCl₃) 2.40(s、3H)、3.87(s、3H

10

20

30

40

20

40

) 、 6 . 9 9 (d 、 J = 8 . 3 H z 、 2 H) 、 7 . 3 9 (d 、 J = 9 . 2 H z 、 1 H) 、 7 . 4 5 (s 、 1 H) 、 7 . 6 2 (d 、 J = 9 . 2 H z 、 1 H) 、 7 . 7 7 (d 、 J = 8 . 5 H z 、 2 H) 、 8 . 7 5 (s 、 1 H) 、 1 0 . 7 5 - 1 1 . 3 5 (b r s 、 1 H)

 $MS(ESI^{+})m/z 372(M+Na^{+})$

HPLC_{方法7}94.1%/16.1分。

[0160]

<u>実施例12.7:1-アミノ-3-(4-フルオロ-フェニル)-プロパン-2-オン塩酸塩の</u> 調製

【化21】

Tetrahedron. 1994、50 (21)、6287-6298およびChem. Pharm. Bull. 1984、32 (7)、2536-2543に記載された製法に基づき、1-アミノ-3-(4-フルオロ-フェニル)-プロパン-2-オン塩酸塩を得た。

[0161]

実施例 1 2 . 8 : 1 - アミノ - 3 - (3,4 - ジクロロ - フェニル) - プロパン - 2 - オン塩酸塩の調製

【化22】

Tetrahedron. 1994、50(21)、6287-6298およびChem. Pharm. Bull. 1984、32(7)、2536-2543に記載された製法に基づき、1-アミノ-3-(3,4-ジクロロ-フェニル)-プロパン-2-オン塩酸塩を得た。

[0162]

<u>実施例12.9:2-[5-(4-フルオロ-ベンジル)-オキサゾール-2-イル]-3-ヒドロ</u>キシ-7-メチル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製

実施例 1 2 . 7 から得られた物質を用いて、実施例 1 2 . 2 ~ 4 の製法に基づいて、 2 - [5 - (4 - フルオロ-ベンジル) - オキサゾール - 2 - イル] - 3 - ヒドロキシ - 7 - メチル - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 4 - オンを得た。

 $MS(ESI^{+})m/z 352(M+1)$

HPLC_{方法7}89.6%/15.5分。

【実施例13】

[0163]

<u>実施例13:3-ヒドロキシ-7-メチル-2-(5-フェニル-チアゾール-2-イル)-ピリ</u>ド[1,2a]ピリミジン-4-オンの調製

O OH S

[0164]

<u>実施例13.1:3-ベンジルオキシ-7-メチル-2-(5-フェニル-チアゾール-2-イル</u> <u>) - ピリド[1,2-a] ピリミジン-4-オンの調製</u>

実施例 1 2 . 2 から得られた生成物(1 0 0 m g 、 0 . 2 3 m m o 1)およびローソン試薬(Lawensson's Reagent)(1 2 0 m g 、 0 . 3 m m o 1)をトルエン(1 0 m L)と混合し、 1 2 時間還流した。反応混合物を真空中で濃縮し、フラッシュクロマトグラフィーにより目的化合物(2 7 m g 、収率 2 7 %)を得た。

 1 H NMR (300 MHz, CDCl $_{3}$): 2.44 (s, 3H), 5.55 (s, 2H), 7.30-7.70 (m, 11H), 7.80 (d, J=9.2 Hz, 1H), 8.28 (s, 1H), 8.80 (s, 1H).

[0165]

<u>実施例13.2:3-ヒドロキシ-7-メチル-2-(5-フェニル-チアゾール-2-イル)-</u> ピリド[1,2a] ピリミジン-4-オンの調製 10

20

30

実施例 8 . 5 に記載された製法に基づき、実施例 1 3 . 1 で得られた生成物を反応させ、目的生成物(8 0 %) を得た。

 1 H NMR (3 0 0 MHz, CDCl $_{3}$) : 2.39 (s, 3 H), 7.32-7.56 (m, 5 H), 7.62-7.70 (m, 2 H), 8.12 (s, 1 H), 8.75 (s, 1 H), 11.65 (brs, 1 H).

 $MS(ESI^{+})m/z 3 3 6 (M+1)$

HPLC_{方法7}98.7%/17.5分。

[0166]

<u>実施例13.3:2-[5-(4-フルオロ-ベンジル)-チアゾール-2-イル]-3-ヒドロキ</u>シ-7-メチル-<u>ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製</u>

20

30

実施例12.7から得られた物質を用いて、実施例13.1~13.2の製法に基づいて、2-[5-(4-フルオロ-ベンジル)-チアゾール-2-イル]-3-ヒドロキシ-7-メチル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンを得た。

¹ H NMR (300 MHz, DMSO-d⁶) 2.35 (d, J=1.2 Hz, 3 H), 4.31 (s, 2 H), 7.18 (t, J=9.9 Hz, 2 H), 7.39 (dd, J=8. 9 Hz, 5.5 Hz, 2 H), 7.45-7.60 (m, 2 H), 7.95 (s, 1 H), 8. 58-8.64 (m, 1 H), 11.31 (s, 1 H)

 $MS(ESI^{+})m/z 390(M+Na^{+})$

HPLC_{方法7}96.7%/18.5分。

[0167]

<u>実施例13.4:2-[5-(3,4-ジクロロ-ベンジル)-チアゾール-2-イル]-3-ヒド</u>ロキシ-7-メチル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製

40

実施例 1 2 . 8 から得られた物質を用いて、実施例 1 3 . 1 ~ 1 3 . 2 の製法に基づいて、2 - [5 - (3,4 - ジクロロ - ベンジル) - チアゾール - 2 - イル] - 3 - ヒドロキシ - 7 - メチル

- ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンを得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D M S O - d ⁶) 2 . 3 6 (d 、 J = 1 . 2 H z 、 3 H) 、 4 . 3 4 (s 、 2 H) 、 7 . 3 7 (d d 、 J = 8 . 3 H z 、 2 . 0 H z 、 1 H) 、 7 . 4 7 - 7 . 6 0 (m 、 2 H) 、 7 . 6 2 (d 、 J = 8 . 2 H z 、 1 H) 、 7 . 6 7 (d 、 J = 2 . 1 H z 、 1 H) 、 7 . 9 8 (s 、 1 H) 、 8 . 6 0 - 8 . 6 5 (m 、 1 H) 、 1 1 . 2 8 (s 、 1 H)

 $MS(ESI^{+})m/z$ 4 1 8 (M+1)

HPLC_{方法7}98.8%/19.8分。

[0168]

<u>実施例13.5:2-[5-(4-フルオロ-ベンジル)-チアゾール-2-イル]-3-ヒドロキ</u>シ-7-モルホリン-4-イル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製

実施例 2 . 3 および実施例 1 2 . 7 から得られた物質を用いて、実施例 1 3 . 1 ~ 1 3 . 2 の製法に基づいて、 2 - [5 - (4 - フルオロ - ベンジル) - チアゾール - 2 - イル] - 3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - ピリド[1,2 - a]ピリミジン - 4 - オンを得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D M S O - d ⁶) 3 . 1 4 - 3 . 2 1 (m 、 4 H) 、 3 . 7 4 - 3 . 8 1 (m 、 4 H) 、 4 . 3 1 (s 、 2 H) 、 7 . 1 8 (t 、 J = 8 . 9 H z 、 2 H) 、 7 . 3 9 (d d 、 J = 8 . 8 H z 、 5 . 5 H z 、 2 H) 、 7 . 5 3 (d 、 J = 9 . 9 H z 、 1 H) 、 7 . 8 3 (d d 、 J = 9 . 9 H z 、 2 . 6 H z 、 1 H) 、 7 . 9 5 (s 、 1 H) 、 8 . 0 4 (d 、 J = 2 . 5 H z 、 1 H) 、 1 1 . 2 5 (s 、 1 H)

 $MS(ESI^{+})m/z$ 4 6 1 ($M+Na^{+}$)

HPLC_{方法7}86.3%/19.6分。

[0 1 6 9]

<u>実施例13.6:2-[5-(3,4-ジクロロ-ベンジル)-チアゾール-2-イル]-3-ヒド</u>ロキシ-7-モルホリン-4-イル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製

実施例 2 . 3 および実施例 1 2 . 8 から得られた物質を用いて、実施例 1 3 . 1 ~ 1 3 . 2 の製法に基づいて、 2 - [5 - (3,4 - ジクロロ - ベンジル) - チアゾール - 2 - イル] - 3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - ピリド[1,2 - a]ピリミジン - 4 - オンを得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D M S O - d ⁶) 3 . 1 4 - 3 . 2 1 (m 、 4 H) 、 3 . 7 4 - 3 . 8 2 (m 、 4 H) 、 4 . 3 3 (s 、 2 H) 、 7 . 3 6 (d d 、 J = 8 . 2 H z 、 2 . 1 H z 、 1 H) 、 7 . 5 3 (d 、 J = 1 0 . 0 H z 、 1 H) 、 7 . 6 2 (d 、 J = 8 . 2 H z 、 1 H) 、 7 . 6 7 (d 、 J = 2 . 1 H z 、 1 H) 、 7 . 7 4 - 7 . 8 6 (m 、 1 H) 、 7 . 9 6 (s 、 1 H) 、 8 . 0 1 - 8 . 0 6 (m 、 1 H) 、 1 1 . 1 8 - 1 1 . 2 8 (b r s 、 1 H)

10

20

30

40

50

 $MS(ESI^{-})m/z 487(M-1)$ $HPLC_{5 \pm 7}97.1 \% / 19.7 分。$

[0170]

実施例 1 3 . 7 : 2 - [5 - (4 - フルオロ-ベンジル) - チアゾール- 2 - イル] - 3 - ヒドロキシ- 7 - モルホリン- 4 - イルメチル-ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン- 4 - オンの調製 【化 2 3 】

[0171]

ステップ1:

実施例 2 . 1 から得られた生成物(3 . 6 6 g、 1 5 . 6 mm o 1)、塩化 t - ブチルジメチルシリル(3 . 5 2 g)およびイミダゾール(2 . 6 6 g)をジクロロメタン/ D M F(3 0 m L / 1 0 m L)に加え、混合物を室温で 2 時間撹拌した。混合物をジクロロメタン(3 0 m L)で希釈し、有機相を水で洗浄し、乾燥させ、濾過し、真空中で濃縮した。残留物をカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル 4 : 1)にかけ、目的化合物(5 . 0 2 g、 9 2 %)を得た。

[0172]

ステップ2:

窒素雰囲気下、四塩化炭素(80mL)中、ステップ 1 から得られた生成物(5g、14 mmol)の撹拌溶液に、N-ブロモスクシンイミド(4.1g)および t-ブチルペルオキシド(0.3 4 8g)を加えた。反応混合物を5時間還流し、次いで室温まで冷却した。溶液をジクロロメタン(200mL)で希釈し、水で洗浄し、乾燥させ、濾過し、真空中で濃縮した。残留物をカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル 8:1)

にかけ、目的化合物の黄色固体(3.0g、48%)を得た。

¹ H NMR (300MHz, DMSO-d⁶): 0.26 (s, 6H), 0.94 (s, 9H), 3.86 (s, 3H), 4.88 (s, 2H), 7.66 (d, J = 9.2 Hz, 1H), 7.79 (dd, J = 9.3, 2.0 Hz, 1H), 9.03 (d, J = 1.8 Hz, 1H)

[0173]

ステップ3:

ステップ 2 から得られた生成物(1 . 1 g、 2 . 6 mm o 1)およびモルホリン(6 7 2 m g、 7 . 7 3 mm o 1)をジクロロメタン/メタノールの混合溶媒(1 : 1 、 2 0 m L)に溶解した。溶液を室温で 4 時間撹拌し、次いで部分的に真空中で濃縮し、ジクロロメタン(4 0 m L)で希釈し、かん水で洗浄し、乾燥させ、濾過し、減圧下で蒸発させた。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル 1 : 1)による精製によって、目的生成物(1 . 0 3 g、 9 2 %)を得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D M S O - d ⁶) : 0.26 (s 、 6 H) 、 0.93 (s 、 9 H) 、 2.43 (t 、 J = 4.5 H z 、 4 H) 、 3.53-3.62 (m 、 6 H) 、 3.86 (s 、 3 H) 、 7.64 (d d 、 J = 9.1 、 0.6 H z 、 1 H) 、 7.76 (d d 、 J = 9.1 、 0.6 H z 、 1 H)

[0174]

ステップ4:

ステップ4から得られた生成物(100mg、0.23mmo1)を、氷酢酸/水/テトラヒドロフラン(1:1:3、5mL)の撹拌混合溶媒に加え、混合物を室温で一晩撹拌した。水(10mL)を加え、次いで固体炭酸水素ナトリウムを加え、pH~7に調整した。混合物をジクロロメタンで2回抽出し、混合有機層を洗浄し、乾燥させ、真空中で濃縮し、目的化合物(65mg、88%)を得た。

¹ H NMR (300 MHz、DMSO-d⁶): 2.42 (t、J=4.5 Hz、4 H) 、3.53-3.63 (m、6 H)、3.88 (s、3 H)、7.58 (d、J=9.2 Hz、 1 H)、7.64 (dd、J=9.4、1.7 Hz、1 H)、8.62-8.67 (m、1 H) 、10.24 (s、1 H)

[0175]

ステップ5~9:

実施例 8 . 1 (反応を 7 0 で行い、溶媒として D M F を用いた以外は)、実施例 8 . 2、実施例 1 2 . 2、実施例 1 3 . 1 および実施例 1 2 . 4 に記載された製法に基づき、 2 - [5 - (4 - フルオロ - ベンジル) - チアゾール - 2 - イル] - 3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イルメチル - ピリド[1,2 - a] ピリミジン - 4 - オンを得た。

 $MS(ESI^{+})m/z 453(M+1)$

【実施例14】

[0176]

<u>実施例14:置換3-ヒドロキシ-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ</u> [1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸ベンジルアミドの調製:一般的経路 10

20

30

40

【化24】

WO2005/058869に記載された製法に基づいて、2-アミノベンズイミダゾールをアルキル化した。実施例5に記載された製法に基づいてメチルエステルを調製し、実施例6に記載された製法に基づいてアミド誘導体に変化させた。再結晶または調製用HPLC(ギ酸塩を得る)のいずれかによって最終生成物を精製した。下記の実施例(14.1~14.17)は、上記の製法に基づいて調製される。

[0177]

<u>実施例14.1:3-ヒドロキシ-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[</u>1,2-]ピリミジン-2-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

 1 H NMR (3 0 0 MHz 、 D 6 D S M O) : 9 . 3 8 (1 H 、 m 、 N H C H $_{2}$) 、 8 . 4 3 (1 H 、 d 、 J = 8 . 1 Hz 、 A r - C H) 、 7 . 7 2 - 7 . 2 5 (6 H 、 m 、 A r - C H) 、 4 . 5 2 (2 H 、 d 、 J = 6 . 3 Hz 、 N H C H $_{2}$) 。 M S (E S I $^{-}$) m/z 4 0 3 (M - 1)

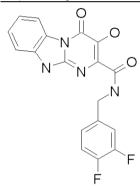
[0178]

<u>実施例14.2:3-ヒドロキシ-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[</u>1,2-]ピリミジン-2-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミドの調製

 1 H NMR (3 0 0 MHz, D 6 DMSO) : 9.27 (1 H, m, NHCH $_{2}$), 8.44 (1 H, d, J = 8.1 Hz, Ar-CH), 7.50-7.14 (7 H, m, Ar-CH), 4.51 (2 H, d, J = 6.3 Hz, NHCH $_{2}$) $_{0}$ MS (ESI $^{+}$) m/z 3 5 3 (M+1) $_{0}$

[0179]

<u>実施例14.3:3-ヒドロキシ-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[</u>1,2-]ピリミジン-2-カルボン酸3,4-ジフルオロ-ベンジルアミドの調製



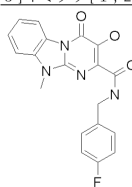
20

30

 1 H NMR (3 0 0 MHz $_{\odot}$ D 6 - D M S O) : 9 . 3 1 (1 H $_{\odot}$ t $_{\odot}$ J = 6 . 3 Hz $_{\odot}$ N H C H $_{2}$) $_{\odot}$ 8 . 4 4 (1 H $_{\odot}$ d $_{\odot}$ J = 8 . 1 Hz $_{\odot}$ A r - C H) $_{\odot}$ 7 . 5 1 - 7 . 1 8 (6 H $_{\odot}$ m $_{\odot}$ A r - C H) $_{\odot}$ 4 . 5 1 (2 H $_{\odot}$ d $_{\odot}$ J = 6 . 3 Hz $_{\odot}$ N H C H $_{2}$) $_{\odot}$ M S (E S I $_{\odot}$) m/z 3 7 0 (M - 1) $_{\odot}$

[0180]

<u>実施例14.4:3-ヒドロキシ-10-メチル-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-]</u>ピリミジン-2-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミドの調製



40

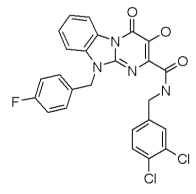
<u>実施例14.5:3-ヒドロキシ-10-メチル-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,</u>5]イミダゾ[1,2-]ピリミジン-2-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミドの調製

10

20

[0182]

実施例 1 4 . 6 : 1 0 - (4 - フルオロ-ベンジル) - 3 - ヒドロキシ- 4 - オキソ- 4 , 1 0 - ジヒドロ-ベンゾ[4 , 5]イミダゾ[1 , 2 -]ピリミジン- 2 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ-ベンジルアミドの調製



30

40

 $MS(ESI^{+})m/z$ 5 1 1 (M+1).

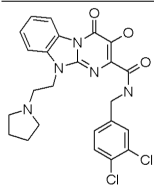
[0183]

<u>実施例14.7:3-ヒドロキシ-10-(2-モルホリン-4-イル-エチル)-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-]ピリミジン-2-カルボン酸3,4-ジ</u>クロロ-ベンジルアミドの調製

 $MS(ESI^{+})m/z$ 5 1 6 (M) $^{+}$ $_{\circ}$

[0184]

<u>実施例14.8:3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 10 - (2 - ピロリジン - 1 - イル - エチル) -</u> 4 , 1 0 - ジヒドロ - ベンゾ [4 , 5] イミダゾ [1 , 2 -] ピリミジン - 2 - カルボン酸 3 , 4 - ジ クロロ - ベンジルアミドの調製



¹ H NMR (3 0 0 M H z 、 D 6 D M S O) : 8 . 0 9 (1 H 、 s 、 N H) 、 7 . 7 0 - 7 . 6 5 (3 H 、 m 、 A r - C H) 、 7 . 3 7 - 7 . 2 9 (4 H 、 m 、 A r - C H) 、 5 . 3 0 (0 . 7 H 、 s 、 互变異性体 B N C H ₂) 、 4 . 6 2 (1 . 3 H 、 d 、 J = 6 . 3 H z 、 互变異性体 A N C H ₂) 、 4 . 3 1 (2 H 、 t 、 J = 6 . 9 H z 、 N C H ₂ C H ₂ N) 、 2 . 9 8 - 2 . 9 2 (2 H 、 m 、 N C H ₂ C H ₂ N) 、 2 . 6 5 (2 H 、 m 、 C H ₂ N C H ₂) 、 2 . 5 9 (2 H 、 m 、 C H ₂ N C H ₂) 、 1 . 8 2 - 1 . 7 7 (4 H 、 m 、 N C H ₂ C H ₂) 。

 $MS(ESI^{+})m/z$ 500 (M) $^{+}$

[0185]

<u>実施例14.9:3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 10 - (2 - ピペリジン - 1 - イル - エチル) - 4 , 10 - ジヒドロ - ベンゾ [4 , 5] イミダゾ [1 , 2 -] ピリミジン - 2 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ - ベンジルアミドの調製</u>

10

20

30

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D 6 D M S O) : 1 1 . 5 8 (1 H 、 b s 、 O H) 、 8 . 6 9 (1 H 、 d 、 J = 7 . 8 H z 、 A r - C H) 、 8 . 1 2 (1 H 、 b s 、 N H) 、 7 . 4 8 (2 H 、 d 、 J = 7 . 0 H z 、 A r - C H) 、 7 . 4 5 (1 H 、 d 、 J = 8 . 4 H z 、 A r - C H) 、 7 . 3 5 - 7 . 3 0 (2 H 、 m 、 A r - C H) 、 7 . 2 3 (1 H 、 d d 、 J = 8 . 1 、 1 . 8 H z 、 A r - C H) 、 4 . 6 2 (2 H 、 d 、 J = 6 . 0 H z 、 C H 2 N H) 、 4 . 3 1 (2 H 、 t 、 J = 6 . 9 H z 、 N C H 2 C H 2 N) 、 2 . 7 2 (2 H 、 t 、 J = 6 . 9 H z 、 N C H 2 C H 2 N) 、 2 . 7 2 (2 H 、 t 、 J = 6 . 9 H z 、 N C H 2 C H 2 N) 、 2 . 1 . 6 2 - 1 . 4 1 (6 H 、 m 、 N C H 2 C H 2 C H 2 C H 2) 。

 $MS(ESI^{+})m/z$ 5 1 4 abbta 5 1 6 $(M)^{+}$

[0186]

20

<u>実施例14.10:3-ヒドロキシ-10-(2-メトキシ-エチル)-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-]ピリミジン-2-カルボン酸3,4-ジクロロ-</u>ベンジルアミドの調製

30

1 H NMR(300MHz、D6 DMSO): 11.78(1H、s、OH)、9.6
6(1H、bs、NH)、8.45(1H、d、J=8.1Hz、Ar-CH)、7.657.60(3H、m、Ar-CH)、7.53(1H、m、Ar-CH)、7.37-7.30
(2H、m、Ar-CH)、4.55(2H、d、J=6.3Hz、CH2NH)、4.52
(2H、t、J=5.4Hz、OCH2CH2N)、3.72(2H、t、J=5.4Hz
、OCH2CH2N)、3.27(3H、s、OCH3)。

MS(ESI⁺)m/z 461および463(M+1)。

[0187]

40

<u>実施例14.11:3-ヒドロキシ-4-オキソ-10-(3-ピペリジン-1-イル-プロピル</u>)-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-]ピリミジン-2-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

20

30

40

MS(ESI⁺)m/z 528および530(M+1)。

[0188]

<u>実施例14.12:3-ヒドロキシ-7,8-ジメチル-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベン</u><u>ゾ[4,5]イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミド</u>の調製

¹ H NMR (300MHz, D6 DMSO): 9.30(1H, t, J=6.6Hz, NH), 8.22(1H, s, Ar-CH), 7.60(2H, m, Ar-CH), 7.35
(1H, d, J=8.1Hz, Ar-CH), 7.21(1H, s, Ar-CH), 4.51
(2H, d, J=6.6Hz, CH₂NH), 2.34(6H, s, 2×CH₃),
MS(ESI⁺)m/z 431(M)⁺。

[0189]

<u>実施例 1 4 . 1 3 : 3 - ヒドロキシ - 7 , 8 - ジメチル - 1 0 - (2 - モルホリン - 4 - イル - エチル) - 4 - オキソ - 4 , 1 0 - ジヒドロ - ベンゾ [4 , 5] イミダゾ [1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ - ベンジルアミドの調製</u>

M S (E S I ⁺) m / z 5 4 4 および 5 4 6 (M+1)。

[0190]

<u>実施例14.14:3-ヒドロキシ-10-(2-モルホリン-4-イル-エチル)-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸3-クロ</u>ロ-4-フルオロ-ベンジルアミドの調製

30

40

20

 $MS(ESI^{+})m/z$ 5 0 0 ($M[CI^{3}]+1$)

[0191]

<u>実施例14.15:3-ヒドロキシ-10-(2-モルホリン-4-イル-エチル)-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸4-クロ</u>ロ-3-トリフルオロメチル-ベンジルアミドの調製

 $MS(ESI^{+})m/z$ 5 5 0 ($M[CI^{3}]+1$)

[0192]

20

<u>実施例14.16:3-ヒドロキシ-10-(2-モルホリン-4-イル-エチル)-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸(3,4</u>-ジクロロ-ベンジル)-メチル-アミド;ギ酸塩の調製

30

40

MS(ESI⁺)m/z 530(M[Cl³⁵]+1-塩)

[0193]

<u>実施例14.17:2-[2-(3,4-ジクロロ-フェニル)-ピロリジン-1-カルボニル]-3-ヒドロキシ-10-(2-モルホリン-4-イル-エチル)-10H-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調製</u>

20

【実施例15】

[0194]

実施例15:3-ヒドロキシ- 4 - オキソ- 1 0 - (2 - ピペラジン- 1 - イル-エチル) - 4 , 1 0 - ジヒドロ-ベンゾ[4 , 5] イミダゾ[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸ベンジルア ミドの調製:一般的方法

【化25】

[0195]

<u>実施例15.1.1:4-(2-クロロ-エチル)-ピペラジン-1-カルボン酸tert-ブ</u>チルエステルの調製

20

30

40

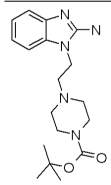
WO2002/44141に記載された特許製法に従って、 4 - (2 - クロロ-エチル) - ピペラジン-1 - カルボン酸 t e r t - ブチルエステルを調製した。

 1 H NMR (3 0 0 MHz 、 C D C l $_{3}$) : 3 . 4 5 (2 H 、 t 、 J = 6 . 9 Hz 、 N C H $_{2}$) 、3 . 4 0 (4 H 、 t 、 J = 4 . 8 Hz 、 C H $_{2}$ N C H $_{2}$) 、2 . 5 2 (2 H 、 t 、 J = 6 . 9 Hz 、 C H $_{2}$ C l) 、2 . 4 2 (4 H 、 t 、 J = 4 . 8 Hz 、 C H $_{2}$ N C H $_{2}$) 、1 . 4 9 (9 H 、 s 、 C [C H $_{3}$] $_{3}$ 。

 $MS(ESI^{+})m/z 2 4 9 (M+1)$

[0196]

<u>実施例15.1.2:4-[2-(2-アミノ-ベンゾイミダゾール-1-イル)-エチル]-ピペ</u>ラジン-1-カルボン酸tert-ブチルエステルの調製



WO2005/058869に記載された製法に従って、 4 - [2 - (2 - 7 ミ 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 8 - 8 - 8 - 8 - 1

 $MS(ESI^{+})m/z 346(M+1)$.

[0197]

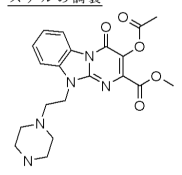
<u>実施例15.2:3-アセトキシ-10-[2-(4-tert-ブトキシカルボニル-ピペラ</u> <u>ジン-1-イル)-エチル]-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-a</u>]ピリミジン-2-カルボン酸メチルエステルの調製

20

3 - アセトキシ - 1 0 - [2 - (4 - tert-ブトキシカルボニル - ピペラジン - 1 - イル) - エチル] - 4 - オキソ - 4 , 1 0 - ジヒドロ - ベンゾ[4 , 5] イミダゾ[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸メチルエステルは、実施例 5 に示した製法に基づいて調製した。

[0198]

<u>実施例15.3:3-アセトキシ-4-オキソ-10-(2-ピペラジン-1-イル-エチル)-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸メチルエ</u>ステルの調製



30

3-アセトキシ-10-[2-(4-tert-ブトキシカルボニル-ピペラジン-1-イル)-エチル]-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸メチルエステル(33mg、0.064mmol)をトリフルオロ酢酸(0.20mL)で処理し、室温で1時間撹拌した。この後、混合物を濃縮し、粗残留物を目的生成物(27mg、100%)とした。

40

 1 H NMR (300 M H z 、 D 6 - D M S O) : 8.76 (1 H 、 b s 、 N H) 、8.47 (1 H 、 d 、 J = 8.1 H z 、 A r - C H) 、7.85 (1 H 、 d 、 J = 8.1 H z 、 A r - C H) 、7.65 (1 H 、 d d 、 J = 8.1 、 7.8 H z 、 A r - C H) 、7.47 (1 H 、 d d 、 J = 8.1 、 7.8 H z 、 A r - C H) 、4.57 (2 H 、 t 、 J = 5.4 H z 、 N C H 2 C H 2 N) 、3.88 (3 H 、 s 、 O C H 3) 、3.27 - 3.07 (1 0 H 、 m 、 2 × N C H 2 C H 2 N および8 × N H C H 2 C H 2 N C H 2 C H 2) 、2.31 (3 H 、 s 、 [C = O] C H 3) 。

 $MS(ESI^{+})m/z 414(M+1)$.

[0199]

実施例15.4:4-{2-[2-(3,4-ジクロロ-ベンジルカルバモイル)-3-ヒドロキ

<u>シ-4-オキソ-4 H-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-1 0-イル]-エチル}-</u> ピペラジン-1-カルボン酸 t e r t-ブチルエステルの調製

10

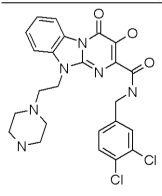
20

実施例 6 に基づいた製法に従って、実施例 1 5 . 2 から得られた生成物を 4 - { 2 - [2 - (3 , 4 - ジクロロ - ベンジルカルバモイル) - 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 4 H - ベンゾ[4 , 5] イミダゾ[1 , 2 - a] ピリミジン - 1 0 - イル] - エチル} - ピペラジン - 1 - カルボン酸 t e r t - ブチルエステルに変化させた。

MS(ESI⁺) m/z 615および617(M+1)。

[0200]

<u>実施例15.5:3-ヒドロキシ-4-オキソ-10-(2-ピペラジン-1-イル-エチル)-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸3,4-ジ</u>クロロ-ベンジルアミドの調製



30

実施例 6 に基づいた製法に従って、実施例 1 5 . 3 から得られた生成物を 3 - ヒドロキシ-4 - オキソ-1 0 - (2 - ピペラジン-1 - イル-エチル) - 4 , 1 0 - ジヒドロ-ベンゾ[4,5] イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-2 - カルボン酸 3,4 - ジクロロ-ベンジルアミドに変化させた。

40

20

30

40

50

 $MS(ESI^{+})m/z$ 5 1 5 π 5 1 7 (M+1).

[0201]

<u>実施例15.6:3-ヒドロキシ-10-[2-(4-メタンスルホニル-ピペラジン-1-イル</u>)-エチル]-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

MS(ESI⁺) m/z 593および595(M+1)。

[0 2 0 2]

<u>実施例15.7:10-[2-(4-アセチル-ピペラジン-1-イル)-エチル]-3-ヒドロキシ-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製</u>

3- アセトキシ- 4- オキソ- 1 0- (2- ピペラジン- 1- イル- エチル) - 4 , 1 0- ジヒドロ-ベンゾ [4 , 5] イミダゾ [1 , 2- a] ピリミジン- 2- カルボン酸メチルエステル (実施例 1 $5 \cdot 3$) (1 0 0 m g 、 0 $\cdot 2$ 4 2 m m o 1) をジクロロメタン (1 m L) に溶解し、それにトリエチルアミン (9 6 μ L 、 0 $\cdot 7$ 0 m m o 1) を加え、次いで塩化アセチル (2 1 μ L 、 0 $\cdot 2$ 6 6 m o 1) を加えた。反応を室温で 3 時間撹拌し、その後溶媒を蒸発させ

20

30

40

[0203]

<u>実施例15.8:3-ヒドロキシ-10-[2-(4-メチル-ピペラジン-1-イル)-エチル]</u>
- 4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-2-カルボ
ン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

3- アセトキシ- 4- オキソ- 1 0- (2- ピペラジン- 1- イル- エチル) - 4 , 1 0- ジヒドロ- ベンゾ[4 , 5] イミダゾ[1 , 2- a] ピリミジン- 2- カルボン酸メチルエステル(実施例 1 5 . 3)(9 7 m g 、 0 . 2 3 5 m m o 1)をメタノール(1 m L)に溶解し、それにシアノ水素化ホウ素ナトリウム(2 1 m g 、 0 . 6 3 m m o 1)および酢酸ナトリウム(3 0 m g 、 0 . 3 8 m m o 1)を加え、次いでホルムアルデヒド(3 8 μ L 、 0 . 4 7 m m o 1)を加えた。反応を室温で 2 時間撹拌し、その後溶媒を蒸発させ、実施例 6 に記載された製法に基づき、残留物を 3- ヒドロキシ- 1 0-[2- (4- メチル- ピペラジン- 1- イル)- エチル] - 4- オキソ- 4 , 1 0- ジヒドロ- ベンゾ[4 , 5] イミダゾ[1 , 2- a] ピリミジン- 2- カルボン酸 3 , 4- ジクロロ- ベンジルアミドに変化させた。

[0204]

<u>実施例15.9.1:3-アセトキシ-10-[2-(4-メトキシメチル-ピペラジン-1-イル)-エチル]-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸メチルエステルの調製</u>

20

1 H N M R (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) : 8 . 6 8 (1 H 、 d 、 J = 8 . 4 H z
A r - C H) 、 7 . 5 4 (1 H 、 d d 、 J = 8 . 1 、 7 . 8 H z 、 A r - C H) 、 7 . 4 1 - 7 .
3 5 (2 H 、 m 、 A r - C H) 、 4 . 4 2 (2 H 、 t 、 J = 6 . 3 H z 、 N C H 2 C H 2 N
) 、 3 . 9 9 (3 H 、 s 、 O C H 3) 、 3 . 6 0 (2 H 、 s 、 C H 2 O C H 3) 、 3 . 5 2 - 3 . 4 5 (2 H 、 m 、 C H 2 N) 、 3 . 3 1 (2 H 、 m 、 C H 2 N) 、 2 . 8 3 (2 H 、 t 、 J = 6 . 3 H z 、 N C H 2 C H 2 N) 、 2 . 5 5 - 2 . 4 6 (4 H 、 m 、 C H 2 N C H 2) 、 2 . 0 9 (3 H 、 s 、 O C H 3) 、 2 . 0 6 (3 H 、 s 、 O = C C H 3) 。
M S (E S I +) m / z 4 5 8 (M + 1) 。

[0205]

<u>実施例15.9.2:3-ヒドロキシ-10-[2-(4-メトキシメチル-ピペラジン-1-イル)-エチル]-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製</u>

30

40

実施例 6 に基づいた製法を用いて、実施例 1 5 . 9 . 1 から得られた生成物を 3 - ヒドロキシ - 1 0 - [2 - (4 - メトキシメチル - ピペラジン - 1 - イル) - エチル] - 4 - オキソ - 4 , 1 0 - ジヒドロ - ベンゾ[4 , 5] イミダゾ[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ - ベンジルアミドに変化させた。

1 H NMR(300MHz, D6 DMSO): 8.70(1H, d, J=8.1Hz,
Ar-CH), 7.90(1H, m, NH), 7.52-7.19(6H, m, Ar-CH),
4.63(2H, d, J=6.0Hz, CH₂NH), 4.32(2H, t, J=6.6Hz,
NCH₂CH₂N), 3.85(2H, s, CH₂OCH₃), 3.65(2H, m, CH₂N), 3.50(2H, m, CH₂N), 2.81(2H, t, J=6.6Hz, NC

H $_2$ C H $_2$ N) 、 2 . 5 1 (4 H 、 m 、 C H $_2$ N C H $_2$) 、 2 . 0 4 (3 H 、 s 、 O C H $_3$ -) 。

MS(ESI⁺) m/z 557および559(M+1)。

[0206]

<u>実施例15.10:メタンスルホン酸2-(3,4-ジクロロ-ベンジルカルバモイル)-1</u>0-[2-(4-メタンスルホニル-ピペラジン-1-イル)-エチル]-4-オキソ-4,10-ジヒドロ-ベンゾ[4,5]イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-3-イルエステルの調製

3-ヒドロキシ- 4-オキソ- 1 0-(2-ピペラジン- 1-イル-エチル)- 4 , 1 0-ジヒドロ-ベンゾ[4 , 5]イミダゾ[1 , 2-a]ピリミジン- 2-カルボン酸 , 3 , 4-ジクロロ-ベンジルアミド(実施例 1 5 . 5) (7 5 m g 、 0 . 1 4 6 m m o 1)およびトリエチルアミン(6 0 μ L 、 0 . 3 1 m m o 1)をジクロロメタン(1 m L)に溶解し、これに塩化メシル(1 8 μ L 、 0 . 3 1 m m o 1)を加えた。反応を室温で 1 5 分間撹拌し、その後溶媒を真空中で濃縮し、残留物をカラムクロマトグラフィー(9 5 : 4 . 5 : 0 . 5 ジクロロメタン:メタノール:アンモニア水溶液)によって精製し、目的生成物(6 5 m g 、 7 6 %)を得た。

 $MS(ESI^{+})m/z$ 671 π 4 π 5 (M+1).

【実施例16】

[0207]

<u>実施例16:置換6-ヒドロキシ-5-オキソ-5 H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-</u>カルボン酸メチルエステルの調製

<u>実施例16.1:6-(2,2-ジメチル-プロピオニルオキシ)-5-オキソ-5H-チアゾロ[</u>3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸メチルエステルの調製

【化26】

$$N$$
 $Z = N + N + 2$ $Z = N +$

[0 2 0 8]

ステップ1:

10

20

30

20

30

40

50

実施例 5 に記載された製法を 2 - アミノチアゾールに適用し、目的エステルを得た。
¹ H NMR (3 0 0 MHz、DMSO-d ⁶) 3.86 (s、3 H)、7.55 (d、J = 4.7 Hz、1 H))7.96 (d、J = 4.9 Hz、1 H)、1 0.21 (s、1 H)
【0 2 0 9】

ステップ2:

上記エステル(620mg、2.7mmo1)およびトリエチルアミン(2.2 1g、21mmo1)をジクロロメタン(30mL)に溶解した。上記溶液に、塩化ピバロイル(362mg、3.0mmo1)を室温で滴加した。添加完了後、混合物を1時間撹拌し、次いで真空中で濃縮した。残留物を(ヘキサン/酢酸エチル 1:1)を用いたカラムクロマトグラフィーによって精製し、目的生成物(610mg、83%)を得た。

[0210]

<u>実施例16.2:6-ヒドロキシ-2-メチル-5-オキソ-5 H-チアゾロ[3,2-a]ピリミ</u>ジン-7-カルボン酸メチルエステルの調製

実施例 5 に記載された製法を 2 - アミノ - 5 - メチルチアゾールに適用し、目的エステルを得た。

¹ H NMR (300 MHz, DMSO-d⁶) 2.41 (d, J=1.4 Hz, 3 H), 3.85 (s, 3 H), 7.81 (d, J=1.5 Hz, 1 H), 10.21 (s, 1 H), MS (ESI⁺) m/z 263 (M+Na⁺)

[0211]

<u>実施例 1 6 . 3 : 6 - ヒドロキシ - 3 - メチル - 5 - オキソ - 5 H - チアゾロ[3, 2 - a]ピリミ</u>ジン - 7 - カルボン酸メチルエステルの調製

【化27】

2-アミノ-4-メチルチアゾールを90 で無水酢酸によって処理することにより、収率80%にてN-酢酸に変化させた。これをmCPBAで収率45%にて酸化し、次いで加水分解し、2-アミノ-4-メチルチアゾールのN-オキシドを得、J. Heterocyclic Chem.、1979、16に記載された条件に置き、粗エステルを得た。これを、実施例16.1に記載された製法(ステップ2)を用いてアシル化し、目的生成物を得た。

¹ H NMR (300 MHz、CDCl₃) 1.41 (s、9 H)、2.82 (s、3 H)、3.93 (s、3 H)、6.55 (s、1 H)

20

30

40

50

[0 2 1 2]

<u>実施例16.4:6-ヒドロキシ-2-イソプロピル-5-オキソ-5 H-チアゾロ[3,2-a]</u> ピリミジン-7-カルボン酸メチルエステルの調製

実施例 5 に記載された製法を 2 - アミノ- 5 - イソプロピルチアゾールに適用し、目的エステルを得た。

 1 H NMR (3 0 0 MHz 、 DMS O - d 6) 1 . 2 9 (d 、 J = 7 . 0 Hz 、 6 H) 、 3 . 1 2 - 3 . 2 3 (m 、 1 H) 、 3 . 8 5 (s 、 3 H) 、 7 . 7 5 (d 、 J = 1 . 2 Hz 、 1 H) 、 1 0 . 2 3 (s 、 1 H) 。

 $MS(ESI^{-})m/z 267(M-1)$

【実施例17】

[0213]

<u>実施例17:置換6-ヒドロキシ-5-オキソ-5H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-</u>カルボン酸ベンジルアミドの調製

<u>実施例17.1:6-ヒドロキシ-5-オキソ-5H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カル</u>ボン酸4-フルオロ-ベンジルアミドの調製

実施例16.1で得られた生成物から出発し、実施例6の製法に基づいて、6-ヒドロキシ-5-オキソ-5 H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミドを得た。

[0214]

<u>実施例17.2:6-ヒドロキシ-5-オキソ-5H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カ</u>ルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

実施例16.1で得られた生成物から出発し、実施例6の製法に基づいて、6-ヒドロキシ-5-オキソ-5 H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドを得た。

 $MS(ESI^{-})m/z 3 1 8 (M-H)_{o}$

¹ H NMR (300MHz, D6-DMSO): 12.22 (1H, s, OH), 9.7 9 (1H, t, J=5.7Hz, CH₂NH), 7.97 (1H, d, J=5.4Hz, A r-CH), 7.60 (1 H, d, J = 8.1 Hz, Ar-CH), 7.60 (1 H, s, Ar-CH), 7.52 (1 H, d, J = 5.4 Hz, Ar-CH), 7.34 (1 H, d, J = 8.1 Hz, Ar-CH), 4.47 (2 H, d, J = 5.7 Hz, CH₂NH). MS (ESI⁻) m/z 3 6 8 (M[C1³⁵]-1)

HPLC_{方法 7} 9 9 . 1 % / 1 5 . 4 分。

【 0 2 1 5 】

<u>実施例17.3:6-ヒドロキシ-2-メチル-5-オキソ-5 H-チアゾロ[3,2-a]ピリミ</u>ジン-7-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミドの調製

実施例16.2で得られた生成物から出発し、実施例6の製法に基づいて、6-ヒドロキシ-2-メチル-5-オキソ-5 H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミドを得た。

 $MS(ESI^{-})m/z$ 3 3 2 ($M[Cl^{3}]-1$) .

HPLC_{方法7}98.4%/10.6分。

[0216]

<u>実施例17.4:6-ヒドロキシ-2-メチル-5-オキソ-5H-チアゾロ[3,2-a]ピリミ</u>ジン-7-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

実施例16.2で得られた生成物から出発し、実施例6の製法に基づいて、6-ヒドロキシ-2-メチル-5-オキソ-5 H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドを得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) : 1 2 . 2 1 (1 H 、 s 、 O H) 、 9 . 7 6 (1 H 、 t 、 J = 6 . 3 H z 、 C H ₂ N H) 、 7 . 8 1 (1 H 、 s 、 A r - C H) 、 7 . 5 9 (2 H 、 d 、 J = 7 . 8 H z 、 A r - C H) 、 7 . 3 3 (1 H 、 d 、 J = 7 . 8 H z 、 A r - C H) 、 4 . 4 6 (2 H 、 d 、 J = 6 . 3 H z 、 C H ₂ N H) 、 2 . 4 0 (3 H 、 s 、 C H ₃) 。

 $MS(ESI^{-}) m/z 382(M[Cl^{3}]-1)$.

HPLC_{方法7}99.1%/14.6分。

[0217]

<u>実施例17.5:6-ヒドロキシ-3-メチル-5-オキソ-5H-チアゾロ[3,2-a]ピリミ</u>ジン-7-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

10

20

30

実施例16.3で得られた生成物から出発し、実施例6の製法に基づいて、6-ヒドロキシ-3-メチル-5-オキソ-5 H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドを得た。

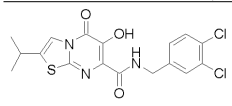
 1 H NMR (3 0 0 MHz 、 C D C l $_3$) 2 . 8 0 (3 H 、 s 、 - (C H) C (N) C H $_3$) 4 . 5 7 (2 H 、 d 、 J = 6 . 6 Hz 、 - N H - C H $_2$ -) 、 6 . 3 7 (1 H 、 s 、 - (C H $_3$) C = C H - S -) 、 7 . 1 8 (1 H 、 m 、 A r H) 、 7 . 4 3 (2 H 、 m 、 A r H) 、 7 . 9 5 (1 H 、 m 、 - N H C H $_2$ -) 。

 $MS(ESI^{-})m/z 3 3 2 (M[Cl^{3}]-1)$

HPLC_{方法7}99.6%/10.6分。

[0218]

<u>実施例17.6:6-ヒドロキシ-2-イソプロピル-5-オキソ-5 H-チアゾロ[3,2-a]</u> ピリミジン-7-カルボン酸 3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製



実施例16.4で得られた生成物から出発し、実施例6の製法に基づいて、6-ヒドロキシ-2-イソプロピル-5-オキソ-5 H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドを得た。

 $MS(ESI^{+})m/z$ 4 3 4 ($M[Cl^{3}]+Na$) .

HPLC_{方法7}99.0%/15.2分。

[0219]

実施例17.7:置換2-アミノメチル-6-ヒドロキシ-5-オキソ-5H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸ベンジルアミドの調製-一般的方法

10

20

30

40

【化28】

【 0 2 2 0 】 ステップ 1

【化29】

OH ステップ1 S N O

ジクロロメタン(50 m L)中、実施例 1 6 . 2 から得られた生成物(660 m g、2.75 m m o 1)の撹拌溶液を冷却した(氷/水浴)。N,N - ジメチルアミノピリジン(50 m g、4 . 13 m m o 1)を加え、10分後、塩化アセチル(320 m g、4 . 13 m m o 1)を滴加した。混合物を室温まで加温し、6時間撹拌した。TLCは出発エステルが消費されたことを示し、混合物を塩酸水溶液(4 . 0 M)、かん水で2回洗浄し、乾燥させ(Na2SO4)、濾過し、真空中で濃縮し、目的化合物の黄色固体(70 m g、90%)を得た。

¹ H NMR(300MHz、CDCl₃) 2.38(s、3H)、2.49(s、3H)、3.96(s、3H)、7.70(s、1H)

 $MS(ESI^{+})m/z305(M+23)$

[0 2 2 1]

ステップ2

【化30】

四塩化炭素(400mL)中、ステップ1の中間体(6g、21mmo1)、N-ブロモスクシンイミド(3.02g)およびt-ブチルペルオキシド(1.03g)を混合し、加熱還流した。1時間後、さらにN-ブロモスクシンイミド(1.14g)を加えた。反応混合物をさらに4時間還流し、次いで室温まで冷却した。固体を濾過によって収集し、次いでジクロロメタンに溶解し、溶液を水で洗浄し、乾燥させ、蒸発乾固させ、粗生成物を得た。ジクロロメタン/ヘキサンからの再結晶によるさらなる精製によって、目的化合物の白色固体(3.0g、39%)を得た。

 1 H NMR (3 0 0 MHz, DMSO-d 6) 2.31 (s, 3 H), 3.87 (s, 3 H), 5.02 (d, J = 0.9 Hz, 2 H), 8.33 (t, J = 0.8 Hz, 1 H), MS (ESI⁺) m/z 3 8 3 (M [Br 7 9]+23), 3 8 5 (M [Br 8 1]+23) [0 2 2 2]

ステップ3: A

ジクロロメタン(6mL)中、ステップ2の生成物(0.33mmol)およびアミン(1mmol)を、室温で20時間撹拌した。結果として生じる沈殿物を濾過によって収集し、冷却メタノールで洗浄し、次のステップ反応にて直接用いた。

[0223]

ステップ3:B

ジクロロメタン(20mL)中のStep3:Aから得られた生成物(0.83mmol)の撹拌溶液に、室温でアミン(2.49mmol)を滴加した。混合物を室温で24時間保温した。混合物をジクロロメタン(20mL)で希釈し、塩酸水溶液(1.0 M、20mL)で抽出した。水酸化ナトリウム水溶液(1.0 M)を用いて水相をpH=10に調整し、次いでジクロロメタン(2×30mL)で抽出した。混合有機層を乾燥させ(Na₂S0₄)、濾過し、真空中で濃縮した。再結晶または調製用HPLCのいずれかによって、生成物をさらに精製した。

[0224]

ステップ4: A

実施例6に記載された製法に基づいた。再結晶または調製用HPLCのいずれかによって、生成物をさらに精製した。

[0 2 2 5]

ステップ4:B

メタノール(20mL)中のステップ3:Bから得られた生成物(0.14mmol)の撹拌溶液に、1.3当量のベンジルアミンを加えた。結果として生じる混合物を24時間還流し、次いで真空中で濃縮した。残留物をジクロロメタン(20mL)に溶解し、水酸化ナトリウム水溶液(1.0M、10mL)で洗浄し、有機層に塩酸水溶液(1.0M、15mL)を加えた。結果として生じる沈殿物を濾過によって収集し、冷水で洗浄し、次いでヘキサンで洗浄した。固体を真空中で乾燥させ、目的化合物を塩酸塩として得た。【0226】

<u>実施例17.7.1:6-ヒドロキシ-2-モルホリン-4-イルメチル-5-オキソ-5H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミドの調製</u>ステップ3:Aおよびステップ4:Aを用いて、下記の化合物を調製した:

10

20

30

 $\begin{array}{l} (\ 3\ 0\ 0\ M\ H\ z\ ,\ D\ 6\ -\ D\ M\ S\ O\) \\ 2\ .\ 4\ 3\ (\ 4\ H\ ,\ b\ s\ ,\ N\ -\ C\ H\ _2\ -\ C\ H\ _2\ -\ O\)\ ,\ 3\ . \\ 5\ 6\ (\ 4\ H\ ,\ b\ s\ ,\ N\ -\ C\ H\ _2\ -\ C\ H\ _2\ -\ O\)\ ,\ 4\ .\ 4\ 3\ (\ 2\ H\ ,\ d\ ,\ J\ =\ 6\ .\ 3\ H\ z\ ,\ -\ N\ H\ -\ C\ H\ _2\ -\)\ ,\ 7\ .\ 1\ 4\ (\ 2\ H\ ,\ m\ ,\ A\ r\ H\)\ ,\ 7\ .\ 3\ 6\ (\ 2\ H\ ,\ m\ ,\ A\ r\ H\)\ ,\ 7\ .\ 9\ 6\ (\ 1\ H\ ,\ s\ ,\ S\ -\ C\ -\ C\ H\ -\ N\ -\)\ ,\ 9\ .\ 7\ 4\ (\ 1\ H\ ,\ b\ s\ ,\ O\ -\ C\ -\ N\ H\ -\ C\ H\ _2\)\ ,\ \\ M\ S\ (\ E\ S\ I\ ^\)\ m\ /\ z\ \ 4\ 1\ 9\ (\ M\ [\ C\ l\ ^3\ ^5\]\ -\ 1\) \\ \end{array}$

HPLC_{方法7}96.7%/12.2分。

[0 2 2 7]

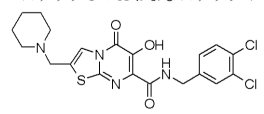
実施例17.7.2:6-ヒドロキシ-2-モルホリン-4-イルメチル-5-オキソ-5H-チ アゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製 ステップ3:Aおよびステップ4:Aを用いて、下記の化合物を調製した:

M S (E S I $^{-}$) m / z $^{-}$ 4 6 7 (M [C 1 3 5] - 1)

HPLC_{方法7}99.1%/13.9分。

[0228]

<u>実施例17.7.3:6-ヒドロキシ-5-オキソ-2-ピペリジン-1-イルメチル-5H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製</u>ステップ3:Aおよびステップ4:Aを用いて、下記の化合物を調製した:



[0 2 2 9]

<u>実施例17.7.4:塩化ジブチル-[7-(3,4-ジクロロ-ベンジルカルバモイル)-6-</u> ヒドロキシ-5-オキソ-5 H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-2-イルメチル]-アンモニウ ムの調製 10

20

30

50

20

30

40

50

ステップ 3 : B およびステップ 4 : B を用いて、下記の化合物を調製した:

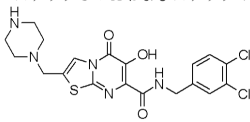
M S (E S I $^{-}$) m/z 5 0 9 (M[C 1 3 5]-1)

HPLC_{方法7}98.5%/11.5分。

[0230]

<u>実施例17.7.5:6-ヒドロキシ-5-オキソ-2-ピペラジン-1-イルメチル-5H-チ</u>アゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

ステップ3:Aおよびステップ4:Aを用いて、下記の化合物を調製した:



¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) : 1 0 . 9 4 (1 H 、 s 、 O H) 、 7 . 8 5 (1 H 、 s 、 A r - C H) 、 7 . 5 9 (1 H 、 d 、 J = 8 . 4 H z 、 A r - C H) 、 7 . 5 5 (1 H 、 s 、 A r - C H) 、 7 . 3 0 (1 H 、 d 、 J = 8 . 4 H z 、 A r - C H) 、 4 . 4 7 (2 H 、 d 、 J = 6 . 0 H z 、 C H 2 N H) 、 4 . 3 2 (2 H 、 s 、 N C H 2 [C]) 、 2 . 8 9 (4 H 、 m 、 C H 2 N C H 2) 、 2 . 5 0 (4 H 、 m 、 C H 2 N C H 2) 。 M S (E S I ⁻) m/z 4 6 6 (M [C 1 ^{3 5}] - 1)

HPLC_{方法7}96.3%/9.97分。

[0231]

<u>実施例17.7.6:6-ヒドロキシ-2-(4-メチル-ピペラジン-1-イルメチル)-5-オキソ-5H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルア</u>ミドの調製

ステップ3:Aおよびステップ4:Aを用いて、下記の化合物を調製した:

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D M S O) 2 . 1 7 (3 H 、 - N - C H ₃) 、 2 . 3 3 (4 H 、 b s 、 N - C H ₂ - C H ₂ - O) 、 2 . 4 6 (4 H 、 b s 、 N - C H ₂ - C H ₂ - O) 、 4 . 4 4 (2 H 、 d 、 J = 6 . 3 H z 、 - N H - C H ₂ -) 、 7 . 3 0 (1 H 、 d d 、 J = 2 . 1 、 8 . 1 H z 、 A r H) 、 7 . 5 7 (2 H 、 m 、 A r H) 、 7 . 9 4 (1 H 、 s 、 S - C = C H -

N-)、9.87(1 H、b t、O=C-N H-C H $_2$)。 M S (E S I $^+$) m / z 4 8 2 (M [C I 3 5]+1) H P L C $_{5~{\rm id}}$ 7 9 5 . 9 % / 1 0 . 3 分。

[0232]

実施例 1 7 . 7 . 7 : 6 - ヒドロキシ - 2 - (3 - メチル - ピペラジン - 1 - イルメチル) - 5 - オキソ - 5 H - チアゾロ[3,2 - a]ピリミジン - 7 - カルボン酸 3,4 - ジクロロ - ベンジルアミドの調製

ステップ3: A およびステップ4: A を用いて、下記の化合物を調製した:

M S (E S I $^{\text{-}}$) m / z $\,$ 4 $\,$ 8 0 (M [C I 3 5] - 1) H P L C $_{\dot{\text{5}}}$ $_{\dot{\text{3}}}$ 7 $\,$ 8 1 . 4 % / 1 0 . 1 分。

[0 2 3 3]

<u>実施例17.7.8:2-ジエチルアミノメチル-6-ヒドロキシ-5-オキソ-5 H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミド塩酸塩の調製</u>ステップ3:Bおよびステップ4:Bを用いて、下記の化合物を調製した:

¹ H NMR (300 MHz, D6-DMSO): 12.25 (1H, s, OH), 11. 09 (1H, bs, NH⁺Et₂), 9.81 (1H, t, J=6.3 Hz, NHCH₂), 8.32 (1H, s, Ar-CH), 7.59 (1H, d, J=8.1 Hz, Ar-CH), 7.56 (1H, s, Ar-CH), 7.32 (1H, d, J=8.1 Hz, Ar-CH), 4.54 (2H, s, CH₂NH⁺), 4.46 (2H, d, J=6.3 Hz, NHCH₂), 3.06 (4H, m, 2 x CH₂CH₃), 1.26 (6H, m, 2 x CH₂CH₃)

M S (E S I $^{-}$) m / z $^{-}$ 4 5 3 (M [C I 3 5] - 1) H P L C $_{\hat{\pi}$ 法 $^{-7}$ 9 8 . 5 % / 1 0 . 2 分。

[0 2 3 4]

実施例 1 7 . 7 . 9 : 6 - ヒドロキシ - 5 - オキソ - 2 - ピロリジン - 1 - イルメチル - 5 H - チアゾロ[3,2-a]ピリミジン - 7 - カルボン酸 3,4 - ジクロロ - ベンジルアミド塩酸塩の調製

10

20

30

40

20

30

40

50

¹ H NMR (300MHz, D6-DMSO): 12.26(1H, s, OH), 11. 01(1H, bs, NH⁺), 9.80(1H, t, J=6.3Hz, CH₂NH), 8.2 6(1H, s, Ar-CH), 7.58(1H, d, J=8.2Hz, Ar-CH), 7.5 7(1H, s, Ar-CH), 7.31(1H, d, J=8.1Hz, Ar-CH), 4.5 7(2H, bs, CH₂NH⁺), 4.45(2H, d, J=6.3Hz, CH₂NH), 3.47(2H, m, CH₂N), 3.10(2H, m, CH₂N), 2.04-1.85(4H, m, NCH₂CH₂).

 $MS(ESI^{-})m/z$ 451 ($M[CI^{3}]-1$)

HPLC_{方法7}99.4%/10.1分。

[0 2 3 5]

実施例17.7.10:2-ジメチルアミノメチル-6-ヒドロキシ-5-オキソ-5H-チア ゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミド塩酸塩の調製 ステップ3:Bおよびステップ4:Bを用いて、下記の化合物を調製した:

¹ H NMR (300MHz, D6-DMSO): 12.26(1H, s, OH), 11.
18(1H, bs, NH*), 9.81(1H, t, J=6.3Hz, CH₂NH), 8.2
5(1H, s, Ar-CH), 7.60(1H, d, J=8.1Hz, Ar-CH), 7.5
8(1H, s, Ar-CH), 7.33(1H, d, J=8.1Hz, Ar-CH), 4.5
1(2H, bs, CH₂NH*), 4.48(2H, d, J=6.3Hz, CH₂NH),
2.75(6H, s, 2×CH₃)。

M S (E S I $^{-}$) m / z 4 2 7 (M [C 1 3 5] - 1)

HPLC_{方法7}98.0%/9.9分。

[0236]

<u>実施例17.7.11:4-[7-(3,4-ジクロロ-ベンジルカルバモイル)-6-ヒドロキシ-5-オキソ-5H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-2-イルメチル]-ピペラジン-1-カル</u>ボン酸tert-ブチルエステルの調製

ステップ3: A およびステップ4: A を用いて、下記の化合物を調製した:

 1 H NMR (3 0 0 MHz, D 6 - D M S O) : 1 2 . 2 4 (1 H, s, O H), 9 . 8 0 (1 H, m, C H $_{2}$ N H), 8 . 0 0 (1 H, s, A r - C H), 7 . 6 1 (1 H, d, J = 8 . 4 Hz, A r - C H), 7 . 5 9 (1 H, s, A r - C H), 7 . 3 3 (1 H, d,

 $MS(ESI^{-}) m/z 566 (M[C1^{35}]-1)$

HPLC_{方法7}98.3%/11.4分。

[0237]

<u>実施例17.7.12:6-ヒドロキシ-2-[4-(2-メトキシ-フェニル)-ピペラジン-</u> 1-イルメチル]-5-オキソ-5H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸 3,4-ジ クロロ-ベンジルアミドの調製

ステップ3: A およびステップ4: A を用いて、下記の化合物を調製した:

(300MHz, D6-DMSO) 2.61 $(4H, bs, 2x-NCH_2CH_2N-CH_2-)$, 2.96 $(4H, bs, 2x-NCH_2CH_2N-CH_2-)$, 3.60 $(2H, s, -NCH_2CH_2N-CH_2-)$, 3.75 $(3H, s, -OCH_3)$, 4.45 $(2H, dd, J=6.6Hz, -(O=C)NHCH_2-)$, 6.90 (4H, m, ArH), 7.26 (1H, dd, J=1.5, 9.1Hz, ArH), 7.53 (3H, m, ArH), 12.1 (1H, bs, OH)

M S (E S I $^{-}$) m/z 5 7 2 (M [C 1 3 5] - 1)

HPLC_{方法7}97.0%/11.2分。

[0238]

実施例 1 7 . 7 . 1 3 : 6 - ヒドロキシ - 5 - オキソ - 2 - プロピルアミノメチル - 5 H - チア ゾロ[3,2-a]ピリミジン - 7 - カルボン酸 3,4 - ジクロロ - ベンジルアミド塩酸塩の調製 ステップ 3 : B およびステップ 4 : B を用いて、下記の化合物を調製した:

 $MS (ESI^{-}) m/z 4 3 9 (M[C1^{3}]-1)$

HPLC_{方法7}96.0%/10.2分。

[0239]

<u>実施例17.7.14:6-ヒドロキシ-5-オキソ-2-(4-フェニル-ピペラジン-1-イ</u>ルメチル)-5H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジ

10

20

30

40

ルアミドの調製

ステップ3: A およびステップ4: A を用いて、下記の化合物を調製した:

10

 $MS(ESI^{-}) m/z 542 (M[Cl^{3}]-1)$

HPLC_{方法7}75.0%/11.4分。

[0240]

20

<u>実施例17.7.15:6-ヒドロキシ-2-(4-メタンスルホニル-ピペラジン-1-イル</u> <u>メチル)-5-オキソ-5H-チアゾロ[3,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸3,4-ジクロロ</u> -ベンジルアミドの調製

ステップ3: A およびステップ4: A を用いて、下記の化合物を調製した:

30

40

 $MS(ESI^{-})m/z 544(M[Cl^{3}]-1)$

HPLC_{方法7}92.0%/10.9分。

【実施例18】

[0241]

<u>実施例18:置換6-ヒドロキシ-5-オキソ-1,5-ジヒドロ-イミダゾ[1,2-a]ピリ</u>ミジン-7-カルボン酸ベンジルアミドの調製

実施例18.1 一般的方法

40

【化31】

[0242]

実施例18.1.1:経路A

<u>実施例18. 1 . 1 . 1 : 6 - ヒドロキシ - 5 - オキソ - 1 , 5 - ジヒドロ - イミダゾ[1 , 2 - a] ピ</u>リミジン - 7 - カルボン酸メチルエステルの調製(ステップ1)

【化32】

$$\frac{\mathbb{R}^{N}}{\mathbb{N}^{N}}$$
 $\frac{\mathbb{R}^{N}}{\mathbb{N}^{N}}$ $\frac{\mathbb{R}^{N}}{\mathbb{N}^{N}}$

無水メタノール(20mL)中、2-アミノイミダゾールー硫酸(7.4g、56mmol)を懸濁し、-78 まで冷却した。この混合物に、無水メタノール(20mL)中のナトリウムメトキシド(3.0g、56mmol)の溶液をゆっくりと加えた。添加完了後、混合物を室温まで加温し、室温で4時間保温した。固体を濾過によって収集し、無水メタノールで洗浄し、洗浄液を合一し、真空中で濃縮乾固し、2-アミノイミダゾール(4.1g、収率90%)を得た。

¹ H NMR (300MHz、DMSO-d⁶) 4.95-5.30 (brs、2H)、6.40 (s、2H)

[0243]

25mLフラスコ中で、ジメチルジアセトキシフマレート(3.2g、12mmol)、2-アミノイミダゾール(1.03g、12mmol)およびp-トルエンスルホン酸(395mg、2.0mmolを混合し、予熱した油浴(120)内に浸した。6時間後、反応混合物を室温まで冷却し、酢酸エチル(10mL)およびメタノール(0.6mL)を残留物に加え、混合物を2分間超音波処理した。結果として生じる沈殿物を濾過によって収集し、冷却酢酸エチル(1mL)で洗浄し、ポンプで乾燥させ、粗生成物を得た。メタノールからの再結晶によって、6-ヒドロキシ-5-オキソ-1,5-ジヒドロ-イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸メチルエステル(1.03g、41%)を得た。

1 H NMR(300MHz、DMSO-d⁶) 3.85(s、3H)、7.56-7.64(m、2H)、9.00-9.40(brs、1H)、12.30-12.70(brs、1H)、

[0244]

<u>実施例18.1.1.2:6-アセトキシ-5-オキソ-1,5-ジヒドロ-イミダゾ[1,2-a]</u> ピリミジン-7-カルボン酸メチルエステルの調製(ステップ2):

実施例 1 8 . 1 . 1 . 1 から得られた生成物(3 0 0 m g、1 . 4 3 m m o 1) および N , N - ジメチルアミノピリジン(2 6 2 m g、2 . 1 5 m m o 1) をジクロロメタン(2 0 m L) に溶解し、次いで 5 まで冷却した。この撹拌混合物に、ジクロロメタン(5 m L) 中の塩化アセチルの溶液(1 1 2 m g、1 . 4 3 m m o 1) を滴加した。この温度で 3 0 分間保温後、混合物を室温まで加温し、さらに 1 2 時間撹拌した。

(91)

溶媒を減圧下で除去し、結果として生じる残留物をジクロロメタン/メタノール(20:1)を溶離液として用いてシリカゲルカラムクロマトグラフィーにかけた。6-アセトキシ-5-オキソ-1,5-ジヒドロ-イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸メチルエステルの黄色固体(195mg、54.2%)を得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D M S O - d ⁶) 2 . 2 6 (s 、 3 H) 、 3 . 8 4 (s 、 3 H) 、 7 . 7 2 (d 、 J = 2 . 6 H z 、 1 H) 、 7 . 7 5 (d 、 J = 2 . 6 H z 、 1 H) 、 1 3 . 2 0 - 1 3 . 2 6 (b r s 、 1 H)

[0245]

<u>実施例18.1.1.3:6-アセトキシ-1-(2-モルホリン-4-イル-エチル)-5-オキ</u> <u>ソ-1,5-ジヒドロ-イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸メチルエステルの調製</u> (ステップ3)

【化34】

実施例 $1\ 8.1.1.2$ から得られた生成物($3\ 0$ m g、 $0.1\ 2$ m m o 1)および $1\ 8$ - クラウン - 6(3 m g、 $1\ 0$ % w / w)を室温でアセトニトリル(5 m L)と混合した。この撹拌溶液に、無水炭酸カリウム($8\ 3$ m g、 $0.6\ 0$ m m o 1)および 4 - (2 - クロロエチル) - モルホリン塩酸塩($2\ 5$ m g、 $0.1\ 3$ 2 m m o 1)を加えた。混合物を 2 時間加熱還流し、次いで室温まで冷却した。反応を真空中で乾固近くまで濃縮し、酢酸エチル($1\ 5$ m L)を加え、混合物を水(2×1 0 m L)で洗浄した。有機層を分離し、乾燥させ、真空中で濃縮し、ジクロロメタン/メタノール($2\ 0:1$)を溶離液として用いて残留物をカラムクロマトグラフィーによって精製した。 $6\ -$ アセトキシ - $1\ -$ ($2\ -$ モルホリン - $4\ -$ イル - エチル) - $5\ -$ オキソ - $1\ -$ 5 - ジヒドロ - イミダゾ[$1\ -$ 2 - a]ピリミジン - $7\ -$ カルボン酸メチルエステルの白色固体($1\ 5$ m g、 $3\ 4$ %)を得た。

[0246]

<u>実施例18.1.1.4:6-アセトキシ-1-アリル-5-オキソ-1,5-ジヒドロ-イミダゾ</u> [1,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸メチルエステルの調製 10

20

30

20

30

40

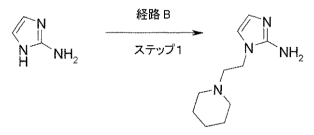
室温で反応混合物に水素化ナトリウム(1.1当量)を加え、30分後に臭化アリル(1.1当量)を加え、反応混合物を70 まで加熱する以外は、実施例18.1.1.3に記載された製法に基づいた。

[0247]

実施例18.1.2:経路B

<u>実施例18.1.2.1:1-(2-ピペリジン-1-イル-エチル)-1H-イミダゾール-2-イ</u>ルアミンの調製(ステップ1)

【化35】



DMF(2mL)中で、2-アミノイミダゾールー硫酸(500mg、1.89mmol) および炭酸カリウム(580mg、4.16mmol)を懸濁し、クロロエチルピペリジンー塩酸塩(766mg、4.16mmol)を加えた。反応を100 で2.5時間加熱し、その後室温まで冷却し、濾過した。濾液を濃縮し、カラムクロマトグラフィー(95:4.5:0.5 ジクロロメタン:メタノール:アンモニア水溶液)によって精製し、褐色油の生成物(83mg、11%)を単離した。

[0248]

<u>実施例18.1.2.2:6-アセトキシ-5-オキソ-1-(2-ピペリジン-1-イル-エチル)-1,5-ジヒドロ-イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸メチルエステルの調製</u>(ステップ2)

20

30

40

50

実施例 4 に記載された製法に基づき、 6 - アセトキシ - 5 - オキソ - 1 - (2 - ピペリジン - 1 - イル - エチル) - 1 , 5 - ジヒドロ - イミダゾ [1 , 2 - a] ピリミジン - 7 - カルボン酸メチルエステルを得た。

 $MS(ESI^{+})m/z 363(M+1)$

[0249]

<u>実施例18.2:6-ヒドロキシ-1-メチル-5-オキソ-1,5-ジヒドロ-イミダゾ[1,2</u>-a]ピリミジン-7-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミドの調製

ヨードメタンから出発し、実施例18.1.2 に記載された製法に基づいて、6-ヒドロキシ-1-メチル-5-オキソ-1,5-ジヒドロ-イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸メチルエステルを得た。実施例6に記載された製法に基づいて、6-ヒドロキシ-1-メチル-5-オキソ-1,5-ジヒドロ-イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミドを得た。

[0250]

<u>実施例18.3:6-ヒドロキシ-1-メチル-5-オキソ-1,5-ジヒドロ-イミダゾ[1,2</u>-a] ピリミジン-7-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

実施例 1 8 . 2 に記載された製法に基づき、 6 - ヒドロキシ- 1 - メチル- 5 - オキソ- 1 , 5 - ジヒドロ-イミダゾ[1 , 2 - a] ピリミジン- 7 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ-ベンジルアミドを得た。

 $MS(ESI^{-})m/z 365(M[C1^{35}]-1)$

[0251]

実施例18.4:6-ヒドロキシ-1-(2-モルホリン-4-イル-エチル)-5-オキソ-1, 5 - ジヒドロ-イミダゾ[1 , 2 - a]ピリミジン- 7 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ-ベンジルア ミドの調製

実施例18.1.1.3の生成物を用い、実施例6に記載された製法に基づいて、6-ヒド ロキシ-1-(2-モルホリン-4-イル-エチル)-5-オキソ-1,5-ジヒドロ-イミダゾ[1, 2 - a | ピリミジン - 7 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ - ベンジルアミドを調製した。

¹ H NMR (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) : 9 . 5 7 (1 H 、 t 、 J = 6 . 6 H z 、 Ar-CH)、7.33(1H、d、J=8.4Hz、Ar-CH)、4.53(2H、d、 J = 6.6 Hz, NHCH₂), 7.26 (2H, t, J = 5.4 Hz, NCH₂CH₂N), 3.43(4H, t, J = 4.8Hz, CH, OCH,), 2.68(2H, t, J =5.4 Hz, NCH_2 CH_2 N), 2.45 (4 H, m, CH_2 NCH_2). $MS(ESI^{-}) m/z 464 (M[C1^{3}]-1)$

[0252]

実施例18.5:6-ヒドロキシ-5-オキソ-1-(2-ピペリジン-1-イル-エチル)-1, 5 - ジヒドロ-イミダゾ[1,2-a]ピリミジン-7-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルア ミドの調製

実施例 6 に記載された製法に基づき、実施例 1 8 . 1 . 2 . 2 から得られた生成物を反応 させることによって、6-ヒドロキシ-5-オキソ-1-(2-ピペリジン-1-イル-エチル)-1,5‐ジヒドロ‐イミダゾ[1,2‐a]ピリミジン‐7‐カルボン酸3,4‐ジクロロ‐ベンジル アミドを得た。

¹ H NMR (300 M H z \ D 6 - D M S O) : 11.43 (1 H \ s \ O H) \ 9.5 5 (1 H、 b s、 N H)、 7 . 6 4 - 7 . 5 9 (4 H、 m、 A r - C H)、 7 . 3 2 (1 H、 $d \setminus J = 8.1 Hz \setminus Ar - CH \setminus 4.5 1 (2 H \setminus d \setminus J = 6.6 Hz \setminus CH_2 NH)$ 、4.23(2H、t、J=6.3Hz、NCH,CH,N)、2.62(2H、t、J= 6.3 Hz, NCH₂CH₂NH), 2.41-2.38(4H, m, CH₂NCH₂), 1 .23 (6 H , m , N C H $_2$ C H $_2$ C H $_2$ C H $_2$) $_{\circ}$

 $MS(ESI^{+})m/z$ 4 6 4 (M[Cl^{3 5}]+1).

[0 2 5 3]

実施例18.6:1-アリル-6-ヒドロキシ-5-オキソ-1,5-ジヒドロ-イミダゾ[1,2 <u>- a] ピリミジン - 7 - カルボン</u>酸 3 , 4 - ジクロロ - ベンジルアミドの調製

10

20

30

20

30

40

50

実施例6に記載された製法を実施例18.1.1.4から得られた生成物に適用することによって、目的生成物を得た。

【実施例19】

[0254]

<u>実施例19:置換2-ヒドロキシ-1-オキソ-1H-9-オキサ-4,9a-ジアザ-フルオレ</u>ン-3-カルボン酸ベンジルアミドの調製

<u>実施例19.1:2-ヒドロキシ-1-オキソ-1H-9-オキサ-4,9 a-ジアザ-フルオレン-</u>3-カルボン酸メチルエステルの調製

【化37】

ステップ 1 およびステップ 2 については、J. Heterocyclic Chem.、1989、26、1293に記載された製法に基づき、 3 - アミノ-ベンゾイソキサゾールを得た。実施例 5 に記載された製法に基づき、目的エステルを得た。

¹ H NMR (300 MHz、D6-DMSO) 3.90 (s、3H)、7.52-7.62 (m、1H)、7.80-7.90 (m、2H)、8.12 (d、J=7.8 Hz、1H)、10.92 (s、1H)。

 $MS(ESI^{+})m/z 283(M+Na)$.

[0 2 5 5]

<u>実施例 1 9 . 2 : 2 - ヒドロキシ - 5 - モルホリン - 4 - イル - 1 - オキソ - 1 H - 9 - オキサ - 4</u> , 9 a - ジアザ - フルオレン - 3 - カルボン酸メチルエステルの調製

【化38】

実施例19.1に記載された製法に基づき、2-フルオロ-6-モルホリン-4-イル-ベン

20

30

40

ゾニトリルを出発物質として用いることによって、目的エステルを調製した。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) 3 . 2 4 - 3 . 4 5 (4 H) 、 3 . 8 5 (t 、 J = 4 . 6 H z 、 4 H) 、 3 . 9 0 (s 、 3 H) 、 6 . 8 9 (d 、 J = 8 . 3 H z 、 1 H) 、 7 . 2 5 (d 、 J = 8 . 1 H z 、 1 H) 、 7 . 6 8 (t 、 J = 8 . 4 H z 、 1 H) 、 1 0 . 7 8 (s 、 1 H)

[0256]

<u>実施例 1 9 . 3 : 2 - ベンジルオキシ - 1 - オキソ - 1 H - 9 - オキサ - 4 , 9 a - ジアザ - フル</u>オレン - 3 - カルボン酸メチルエステルの調製

テトラヒドロフラン(10mL)中、実施例19.1から得られた生成物(50mg、0.19mmol)およびベンジルアルコール(46mg、0.42mmol)の溶液を冷却した(氷/水浴)。この溶液に、トリフェニルホスフィン(111mg、0.42mmol)およびジイソプロピルアゾジカルボン酸(85mg、0.42mmol)を加えた。混合物を室温まで加温し、2時間後、揮発物を真空中で濃縮した。残留物をカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル 1:1)によって精製し、目的化合物の白色固体(53mg、79%)を得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D M S O - d ⁶) 3 . 8 2 (s 、 3 H) 、 5 . 2 3 (s 、 2 H) 、 7 . 3 1 - 7 . 5 2 (m 、 5 H) 、 7 . 5 7 - 7 . 6 7 (m 、 1 H) 、 7 . 9 3 (d 、 J = 3 . 2 H z 、 2 H) 、 8 . 1 8 (d 、 J = 7 . 7 H z 、 1 H)

[0257]

<u>実施例 1 9 . 4 : 2 - ベンジルオキシ - 5 - モルホリン - 4 - イル - 1 - オキソ - 1 H - 9 - オキ</u>サ - 4 , 9 a - ジアザ - フルオレン - 3 - カルボン酸メチルエステルの調製

実施例 8 . 1 に記載された製法に基づき、 DMFを溶媒として用いて反応を 7 0 で行い、目的化合物を得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D M S O - d ⁶) 3 . 3 3 - 3 . 4 0 (m 、 4 H) 、 3 . 7 7 - 3 . 8 6 (m 、 7 H) 、 5 . 2 1 (s 、 2 H) 、 6 . 9 3 (d 、 J = 8 . 2 H z 、 1 H) 、 7 . 2 9 - 7 . 5 0 (m 、 6 H) 、 7 . 7 5 (t 、 J = 8 . 4 H z 、 1 H) 。

[0258]

<u>実施例19.5:2-ベンジルオキシ-1-オキソ-1H-9-オキサ-4,9a-ジアザ-フル</u>オレン-3-カルボン酸の調製

30

50

実施例19.3から得られた生成物を用いて、実施例8.2に記載された製法に基づいて、目的化合物を得た。

¹ H NMR (300 MHz、DMSO-d⁶) 5.21 (s、2H)、7.30-7.45 (m、3H)、7.50 (d、J=6.6Hz、2H)、7.56-7.69 (m、1H)、7.93 (d、J=3.6Hz、2H)、8.19 (d、J=8.1Hz、1H)、13.78-13.98 (brs、1H)。

[0259]

<u>実施例19.6:2-ベンジルオキシ-5-モルホリン-4-イル-1-オキソ-1 H-9-オキ</u>サ-4,9 a-ジアザ-フルオレン-3-カルボン酸の調製

実施例19.4から得られた生成物を用いて、実施例8.2に記載された製法に基づいて . 目的化合物を得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D M S O - d ⁶) 3 . 3 4 - 3 . 4 1 (m 、 4 H) 、 3 . 7 8 - 3 . 8 6 (m 、 4 H) 、 5 . 2 0 (s 、 2 H) 、 6 . 9 3 (d 、 J = 8 . 2 H z 、 1 H) 、 7 . 3 0 - 7 . 4 4 (m 、 4 H) 、 7 . 4 6 - 7 . 5 4 (m 、 2 H) 、 7 . 7 5 (t 、 J = 8 . 2 H z 、 1 H) 、 1 3 . 5 8 - 1 3 . 7 9 (b r s 、 1 H)

 $MS(ESI^{-})m/z 420(M-1)$

[0260]

<u>実施例19.7:2-ベンジルオキシ-5-モルホリン-4-イル-1-オキソ-1H-9-オキ</u>サ-4,9a-ジアザ-フルオレン-3-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

N,N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド(110mg、0.522mmol)を、ジクロロメタン(100mL)中の実施例19.6から得られた生成物(200mg、0.475mmol)の撹拌溶液に加えた。30分後、<math>N,N-ジメチルアミノピリジン(6mg、0.05mmol)、3,4-ジクロロベンジルアミン(92mg、0.52mmol)および1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(70mg、0.52mmol)を連続的に加えた。

混合物を室温で一晩撹拌し、水溶液処理(aqueous work-up)および抽出によって得た粗生成物を、(ヘキサン/酢酸エチル 4:1)を溶離液とするカラムクロマトグラフィーによってさらに精製し、目的生成物の黄色固体(120mg、44%)を得た。

[0261]

<u>実施例19.8:2-ヒドロキシ-5-モルホリン-4-イル-1-オキソ-1H-9-オキサ-4</u> , 9 a - ジアザ-フルオレン-3-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

ジクロロメタン(5 m L)中の実施例 1 9 . 7 から得られた生成物(1 2 m g、0 . 0 2 1 m m o 1)の撹拌溶液に、塩化鉄(I I I)(1 0 m g、0 . 0 6 2 m m o 1)を加えた。混合物を室温で1 . 5 時間撹拌し、次いで溶液が透明になるまで塩酸水溶液(1 . 0 M)を滴加した。生成物を酢酸エチルで抽出し、有機相を乾燥させ、真空中で濃縮した。残留物を混合溶媒(ヘキサン/酢酸エチル 1 0 / 1)から再結晶化し、目的化合物の灰色固体(8 m g、8 0 %)を得た。

 $MS(ESI^{-})m/z$ 487 (M[Cl 3 ⁵]-1)

[0262]

<u>実施例19.9:2-ヒドロキシ-1-オキソ-1H-9-オキサ-4,9a-ジアザ-フルオレ</u>ン-3-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

実施例19.5から得られた生成物を用いて、実施例19.7および実施例19.8に記載された製法に基づいて、目的化合物を得た。

¹ H NMR(300MHz、D6-DMSO) 4.55(2H、d、J=6.0Hz、NH-CH₂-)、7.37(1H、dd、J=8.4、2.1Hz、ArH)、7.61(3
H、m、ArH)、7.87(2H、m、ArH)、8.07(1H、d、J=7.5Hz
、ArH)、9.77(1H、t、J=6.0Hz、O=C-NH-CH₂)、12.79(1
H、s、OH)。

M S (E S I $^+$) m / z 4 0 4 (M [C I 3 5] + 1) H P L C $_{\dot{D}$ 法 7 9 6 . 2 % / 1 9 . 0 分。

10

20

30

[0263]

<u>実施例19.10:2-ヒドロキシ-1-オキソ-1H-9-オキサ-4,9a-ジアザ-フルオ</u>レン-3-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミドの調製

実施例19.5から得られた生成物を用いて、実施例19.7および実施例19.8に記載された製法に基づいて、目的化合物を得た。

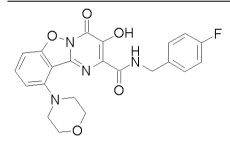
¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) 4 . 5 4 (2 H 、 d 、 J = 6 . 9 H z 、 - N H - C H ₂ -) 、 7 . 1 7 (2 H 、 t 、 J = 9 . 0 、 2 . 4 H z 、 A r H) 、 7 . 4 2 (2 H 、 m、 A r H) 、 7 . 6 0 (1 H 、 m、 A r H) 、 7 . 8 7 (1 H 、 m、 A r H) 、 8 . 0 6 (1 H 、 d 、 J = 8 . 1 H z 、 A r H) 、 9 . 7 2 (1 H 、 t 、 J = 6 . 6 H z O = C - N H - C H ₂) 、 1 2 . 9 3 (1 H 、 s 、 O H) 。

 $MS(ESI^{-})m/z 352(M-1)$

HPLC_{方法7}93.1%/12.5分。

[0264]

<u>実施例19.11:2-ヒドロキシ-5-モルホリン-4-イル-1-オキソ-1H-9-オキサ-</u> 4,9 a-ジアザ-フルオレン-3-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミドの調製



実施例19.6から得られた生成物を用いて、実施例19.7および実施例19.8に記載された製法に基づいて、目的化合物を得た。

MS (ESI^-) m/z 4 3 7 ($M[Cl^{3}]-1$)

HPLC_{方法7}91.0%/15.7分。

【実施例20】

[0265]

<u>実施例20:置換3-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-9-チア-1,4a-ジアザ-フルオレン</u>-2-カルボン酸ベンジルアミドの調製

実施例4および実施例6に記載された製法に基づいて、下記の化合物を調製した:

[0266]

<u>実施例 2 0 . 1 : 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 4 H - 9 - チア - 1 , 4 a - ジアザ - フルオレン - 2 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ - ベンジルアミドの調製</u>

10

20

30

1 H NMR(300MHz、D6-DMSO): 12.35(1H、s、OH)、9.8
2 (1H、t、J=6.9Hz、NHCH₂)、8.90(1H、m、Ar-CH)、8.0
1 (1H、m、Ar-CH)、7.63-7.56(4H、m、Ar-CH)、7.35(1H、d、J=7.8Hz、Ar-CH)、4.48(2H、d、J=6.9Hz、CH₂NH)

 $MS(ESI^{-})m/z$ 4 1 8 ($M[CI^{3}]$ - 1)

HPLC_{方法7}91%/18.8分。

[0267]

<u>実施例20.2:3-ヒドロキシ-7-メトキシ-4-オキソ-4H-9-チア-1,4a-ジアザ</u>-フルオレン-2-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

20

30

40

 1 H NMR (3 0 0 M H z 、 0 D 6 - D M S O) : 1 2 . 3 0 (1 H 、 5 S O H) 、 9 . 7 5 (1 H 、 5 L 、 5 J = 6 . 9 H z 、 5 N H C H $_{2}$) 、 8 . 7 7 (1 H 、 5 d 、 5 J = 9 . 3 H z 、 5 A r - C H) 、 7 . 1 3 (1 H 、 5 d 、 5 J = 9 . 3 H z 、 5 A r - C H) 、 4 . 4 6 (2 H A c 5 H P L C 5 18 7 9 5 . 3 % / 1 9 . 1 5 6

【実施例21】

[0268]

<u>実施例21:置換3-ヒドロキシ-4-オキソ-4,6-ジヒドロ-ピリミド[1,2-b]イン</u>ダゾール-2-カルボン酸ベンジルアミドの調製

<u>実施例21.1:3-ヒドロキシ-4-オキソ-4,6-ジヒドロ-ピリミド[1,2-b]インダゾ</u>ール-2-カルボン酸メチルエステルの調製

【化39】

[0269]

ステップ1:

2-フルオロベンゾニトリル(605 mg、5 mmol)および85%ヒドラジン水和物水溶液(352 mg、6 mmol)を1-ブタノール(3 mL)と混合した。混合物を撹拌しながら5時間加熱還流し、次いで室温まで冷却した。結果として生じる沈殿物を濾過によって収集し、ジクロロメタンで洗浄し、真空中で濾過ケーキを乾燥させ、3-アミノベンズピラゾール(293 mg、44%)を得た。

¹ H NMR (300MHz、D6-DMSO): 5.26-5.36 (brs、2H)、6.84-6.93 (m、1H)、7.18-7.24 (m、2H)、7.67 (dt、J=8.1、0.9Hz、1H)、11.33 (s、1H)。

[0 2 7 0]

ステップ2:

実施例3に記載された製法に基づき、ステップ1から得られた生成物を反応させ、目的 化合物を得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) : 3.91 (s 、 3 H) 、 7.33 (t 、 J = 7.7 H z 、 1 H) 、 7.48 (d t 、 J = 8.0 、 0.8 H z 、 1 H) 、 7.70 (t 、 J = 7.7 H z 、 1 H) 、 8.09 (d 、 J = 8.0 H z 、 1 H) 、 1 0.25 (s 、 1 H) 、 1 3.10-13.80 (b r s 、 1 H) 。

MS(ESI⁻)m/z 258(M-1)

[0271]

<u>実施例21.2:3-ヒドロキシ-10-モルホリン-4-イル-4-オキソ-4,6-ジヒドロ-</u> ピリミド[1,2-b]インダゾール-2-カルボン酸メチルエステルの調製

【化40】

実施例21.1に記載された製法に基づき、2-フルオロ-6-モルホリン-4-イル-ベン ゾニトリルを出発物質として用いることによって、目的エステルを調製した。

¹ H NMR (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) : 3.3 0 (m 、 4 H (水ピークによって不明瞭))、3.8 8 (t 、 J = 4.5 H z 、 4 H)、3.9 2 (s 、3 H)、6.6 7 (d 、 J = 7.9 H z 、1 H)、6.9 8 (d 、 J = 8.1 H z 、1 H)、7.5 5 (t 、 J = 8.0 H z 、1 H)、1 0.1 5 (s 、1 H)、1 3.2 0 - 1 3.5 5 (b r s 、1 H) M S (E S I ⁻) m/z 3 4 3 (M - 1)

[0272]

実施例 2 1 . 3 : 3 - ヒドロキシ - 1 0 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 , 6 - ジヒドロ -ピリミド[1 , 2 - b] インダゾール - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調製

10

20

30

50

30

50

メタノール(15mL)中、実施例21.2から得られた生成物(172mg、0.5mmo1)、ナトリウムメトキシド(54mg、1.0mmo1)および4-フルオロベンジルアミン(1.87mg、1.5mmo1)を混合し、一晩撹拌しながら加熱還流した。混合物を室温まで冷却し、結果として生じる固体を濾過によって収集し、ジクロロメタン(30mL)に溶解した。溶液を塩酸水溶液(2.0m)、水で洗浄し、乾燥させ、真空中で濃縮し、目的化合物(84mg、38.4)を得た。

¹ H NMR(300MHz、D6-DMSO): 13.61(1H、s、NH)、11.
9 7 (1H、s、OH)、8.45(1H、t、J=6.0Hz、NHCH₂)、7.56
(1H、t、J=6.0Hz、Ar-CH)、7.45(2H、dd、J=9.0、8.0H
z、Ar-CH)、7.20(2H、dd、J=9.0、9.0、Hz、Ar-CH)、7.0
0 (1H、d、J=8.1Hz、Ar-CH)、6.71(1H、d、J=7.8Hz、Ar-CH)、4.61(2H、d、J=6.0Hz、NHCH₂)、3.69(4H、m、CH₂OCH₂)、3.15(4H、m、CH₂NCH₂)。

 $MS(ESI^{-})m/z 436(M-1)$

HPLC_{方法7}98.9%/13.6分。

[0273]

<u>実施例21.4:3-ヒドロキシ-4-オキソ-4,6-ジヒドロ-ピリミド[1,2-b]インダ</u> ゾール-2-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミドの調製

実施例21.3に記載された製法に基づいて、目的化合物を調製した。

¹ H NMR (300 MHz, DMSO) 4.55 (2 H, d, J = 6.6 Hz, -NH-CH₂-), 7.18 (2 H, m, ArH), 7.42 (4 H, m, ArH), 7.70 (1 H, t, J = 7.2, 7.8 Hz, ArH), 8.09 (1 H, d, J = 7.8 Hz, ArH), 9.67 (1 H, t, J = 6.6 Hz, O=C-NH-CH₂), 12.40 (1 H, s, OH).

 $MS(ESI^{-})m/z 351(M-1)$

HPLC_{方法7}96.4%/13.9分。

[0274]

<u>実施例21.5:3-ヒドロキシ-10-モルホリン-4-イル-4-オキソ-4,6-ジヒドロ-</u> ピリミド[1,2-b]インダゾール-2-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

実施例21.3に記載された製法に基づいて、目的化合物を調製した。

¹ H NMR (300 MHz, DMSO) 3.19 (4 H, s, N-C H₂-C H₂-O), 3.75 (4 H, s, N-C H₂-C H₂-O), 4.63 (2 H, d, J = 6.3 Hz, -NH-C H₂-), 6.70 (1 H, dd, J = 7.8 Hz, ArH), 7.00 (1 H, dd, J = 8.4 Hz, ArH), 7.41 (1 H, dd, J = 6.9, 2.1 Hz, ArH)

、7.56(1H、t、J=8.2Hz、ArH)、7.66(2H、m、ArH)、8.5 9 (1 H, t, J = 5.7 Hz, O=C-NH-CH₂), 11.81 (1 H, s, OH). $MS(ESI^{-}) m/z 486 (M[Cl^{3}]-1)$

HPLC_{方法7}94.3%/15.8分。

[0275]

実施例21.6:3-ヒドロキシ-6-メチル-4-オキソ-4,6-ジヒドロ-ピリミド[1,2] - b] インダゾール - 2 - カルボン酸メチルエステルの調製

【化41】

[0276]

ステップ1:

3 - アミノベンゾピラゾール(2 6 6 m g 、 2 m m o 1)および無水フタル酸(2 9 6 mg、2mmo1)を混合し、170 で30分間加熱した。混合物を室温まで冷却し、 その後メタノール(10mL)を加え、次いで混合物を2分間超音波処理した。固体を濾 過によって収集し、メタノールで洗浄し、目的生成物(352mg、67%)を得た。 ¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) 7 . 1 3 - 7 . 2 0 (m 、 1 H) 、 7 . 4 0 -7.48 (m, 1 H), 7.60-7.66 (m, 1 H), 7.70 (dd, J = 8.2, 0. 8 H z 、 1 H) 、 7 . 9 4 - 8 . 0 7 (m 、 4 H) 、 1 3 . 4 4 (s 、 1 H) 。

[0277]

ステップ2:

DMF(50mL)中のステップ1から得られた生成物(2.63g、10mmol) および炭酸カリウム(2 . 7 6 g 、 2 0 m m o 1) の撹拌溶液に、ヨードメタン(1 . 4 1 g、 1 0 m m o 1) を室温で滴加した。 3 時間後、反応混合物を室温まで冷却し、氷水(3 0 0 m L) に注ぎ、ジクロロメタン (3 × 1 0 0 m L) で抽出した。混合有機層をかん 水で洗浄し、乾燥させ、減圧下で蒸発させ、結果として生じる残留物を酢酸エチルから再 結晶化し、目的化合物(2.27g、82%)を得た。

¹ H NMR(300MHz、D6-DMSO) 4.12(s、3H)、7.19(ddd \ J = 8.0\ 7.0\ 0.8 H z\ 1 H)\ 7.4 9 (d d d\ J = 8.6\ 6.9\ 1.1 Hz, 1H), 7.71 (dt, J = 8.0, 1.1Hz, 1H), 7.73 (dt, J = 8.8, 0.9 Hz, 1 H), 7.94-8.06 (m, 4 H).

[0278]

ステップ3:

ステップ 2 から得られた生成物 (2 7 7 m g 、 1 m m o 1) を、メタノール (1 5 m L) および85%ヒドラジン水和物水溶液(588mg、10mmol)の混合液中で懸濁 した。混合物を1時間加熱還流し、次いで室温まで冷却した。水(40mL)を加え、混 合物 を ジ ク ロ ロ メ タ ン (3 × 2 0 m L) で 抽 出 し た 。 混 合 有 機 層 を か ん 水 で 洗 浄 し 、 乾 燥 30

40

させ、真空中で濃縮した。残留物をフラッシュクロマトグラフィー(ジクロロメタン/メタノール 1 0 : 1) によって精製し、目的化合物(1 0 5 mg、7 2 %)を得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D M S O) 3 . 7 1 (s 、 3 H) 、 5 . 3 9 (s 、 2 H) 、 6 . 8 5 - 6 . 9 3 (m 、 1 H) 、 7 . 2 1 - 7 . 3 3 (m 、 2 H) 、 7 . 6 6 (d t 、 J = 8 . 0 、 1 . 0 H z 、 1 H)。

[0279]

ステップ4:

実施例3に記載された製法に基づいて、ステップ3から得られた生成物を反応させ、目的化合物を得た。

 $MS(ESI^{+})m/z$ 2 9 6 (M+2 3)

[0280]

<u>実施例21.7:3-ヒドロキシ-6-メチル-10-モルホリン-4-イル-4-オキソ-4,6</u> -ジヒドロ-ピリミド[1,2-b]インダゾール-2-カルボン酸メチルエステルの調製

4 - モルホリン - 4 - イル - 1 H - インダゾール - 3 - イルアミンを用いて、実施例 2 1 . 6 に記載された製法に基づいて、目的化合物を調製した。

¹ H NMR (300 MHz、D6-DMSO) 3.30 (4 H、水ピークによって不明瞭)、3.82 (s、3 H)、3.84-3.93 (m、7 H)、6.79 (d、J=8.0 Hz、1 H)、7.23 (d、J=8.1 Hz、1 H)、7.61 (t、J=8.2 Hz、1 H)、10.24 (s、1 H)

 $MS(ESI^{+})m/z 381(M+23)$

[0281]

<u>実施例21.8:3-ヒドロキシ-6-メチル-10-モルホリン-4-イル-4-オキソ-4,6</u> - ジヒドロ-ピリミド[1,2-b]インダゾール-2-カルボン酸 4-フルオロ-ベンジルアミド の調製

実施例21.3に記載された製法に基づいて、目的化合物を調製した。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) 3 . 1 5 (4 H 、 s 、 N - C H ₂ - C H ₂ - O) 、 3 . 6 6 (4 H 、 s 、 N - C H ₂ - C H ₂ - O) 、 4 . 6 2 (2 H 、 d 、 J = 6 . 0 H z 、 - N H - C H ₂ -) 、 6 . 7 0 (1 H 、 d d 、 J = 7 . 8 H z 、 A r H) 、 7 . 2 1 (3 H 、

10

20

30

40

m、ArH)、7.45(2H、m、ArH)、7.62(1H、t、J=8.1Hz、ArH)、8.39(1H、t、J=6.3Hz、O=C-NH-CH₂)、12.02(1H、s、OH)。

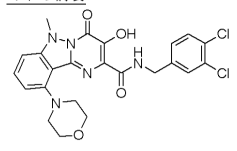
 $MS(ESI^{-})m/z 450(M-1)$

HPLC_{方法7}99.7%/12.6分。

[0282]

<u>実施例21.9:3-ヒドロキシ-6-メチル-10-モルホリン-4-イル-4-オキソ-4,6</u> - ジヒドロ-ピリミド[1,2-b]インダゾール-2-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルア

ミドの調製

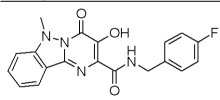


実施例21.3に記載された製法に基づいて、目的化合物を調製した。

HPLC_{方法7}96.0%/14.2分。

[0 2 8 3]

<u>実施例21.10:3-ヒドロキシ-6-メチル-4-オキソ-4,6-ジヒドロ-ピリミド[1,</u>2-b]インダゾール-2-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミドの調製



実施例21.3に記載された製法に基づいて、目的化合物を調製した。

 $MS(ESI^{-})m/z 365(M-1)$

HPLC_{方法7}85.0%/12.8分。

[0284]

<u>実施例21.11:3-ヒドロキシ-6-メチル-4-オキソ-4,6-ジヒドロ-ピリミド[1,</u>2-b]インダゾール-2-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミドの調製

10

20

30

実施例21.3に記載された製法に基づいて、目的化合物を調製した。

 1 H N M R (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) 3 . 8 4 (3 H 、 s 、 - N C H $_{3}$) 、 4 . 5 6 (2 H 、 d 、 J = 6 . 6 H z 、 - (O = C) N H C H $_{2}$ -) 、 7 . 3 7 (2 H 、 d d 、 J = 2 . 1 、 8 . 4 H z 、 A r H) 、 7 . 4 7 (1 H 、 m 、 A r H) 、 7 . 6 2 (2 H 、 m 、 A r H) 、 7 . 7 7 (2 H 、 d 、 J = 3 . 6 H z 、 A r H) 、 8 . 0 6 (1 H 、 d 、 J = 8 . 1 H z 、 A r H) 、 9 . 7 3 (1 H 、 b s 、 - (O = C) N H C H $_{2}$ -) 、 1 2 . 3 4 (1 H 、 b s 、 O H) 。

M S (E S I $^{-}$) m / z $^{-}$ 4 1 5 (M [C l 3 5] - 1) 、 4 1 7 (M [C l 3 7] - 1) H P L C $_{\dot{\pi}$ 法 $^{-7}$ 8 8 . 0 % / 1 4 . 4 分。

【実施例22】

[0285]

<u>実施例 2 2 : 二置換 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1,2 - a]ピリミジン - 2 -</u>カルボン酸ベンジルアミドの調製

<u>実施例 2 2 . 1 : 3 - ヒドロキシ - 9 - ヨード - 7 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ - ベンジルアミドの調製</u>

【化42】

[0286]

ステップ1:

硫酸水溶液(2.0 M、30 m L)中の5-フルオロ-2-アミノピリジン(2.0 g、17.9 m m o 1)の撹拌溶液に、過ヨウ素酸ナトリウム(1.5 3 g、7.1 6 m m o 1)を加え、反応を100 まで加熱した。反応混合物に、水(10 m L)中のヨウ化ナトリウム(2.6 8 g、17.9 m m o 1)の溶液を滴加した。添加完了後、混合物を1時間還流し、次いで室温まで冷却した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を滴加して $pH \sim 7.0$ に調整し、混合物をジクロロメタン(3 ×)で抽出した。混合有機層を亜硫酸水素ナトリウム水溶液、かん水で洗浄し、乾燥させ、真空中で濃縮した。残留物をカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル 4:1)にかけ、目的化合物(2.5 6 g、6 0 %)を得た。

 1 H N M R (3 0 0 M H z \setminus C D C 1 $_{3}$) 4 . 7 0 - 5 . 0 3 (b r s \setminus 2 H) \setminus 7 . 6 9 (d d \setminus J = 7 . 2 \setminus 2 . 1 H z \setminus 1 H) \setminus 7 . 9 3 (d \setminus J = 2 . 1 H z \setminus 1 H) M S (E S I $^{+}$) m / z 2 3 9 (M + 1)

[0287]

50

10

20

30

ステップ2:

ステップ 1 から得られた生成物(400mg、1.6 8 mm o 1)を濃硫酸(2 m L)に溶解し、-10 まで冷却した。この撹拌溶液に、30%過酸化水素水溶液(2.3 g、20.2 mm o 1)および濃硫酸(4.2 m L)の混合液を滴加した。混合液を-10 で30分間保温し、その後8 まで加温し、この温度で一晩撹拌した。混合液を氷水(50 m L)上に注ぎ、ジクロロメタン(3×)で抽出した。混合有機層を亜硫酸水素ナトリウム水溶液、かん水で洗浄し、乾燥させ、真空中で濃縮した。残留物をカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル 5:1)にかけ、目的生成物(36 m g、8.0%)を得た。

 1 H NMR (300MHz, CDCl $_{3}$) 8.13 (dd, J=6.9, 2.3Hz, 1H), 8.35 (d, J=2.4Hz, 1H).

10

[0288]

ステップ3:

実施例2.3に記載された製法に基づいて、目的化合物を得た。

¹ H NMR (300 M H z、CDCl₃) 3.36 (t、J = 4.9 H z、4 H)、3.88 (t、J = 4.8 H z、4 H)、7.69 (d、J = 2.6 H z、1 H)、8.06 (d、J = 2.6 H z、1 H)。

 $MS(ESI^{+})m/z358(M+23)$

[0289]

ステップ4:

20

30

40

 N_2 雰囲気下、ステップ 3 から得られた生成物(6 0 7 m g 、 1 . 8 m m o 1)を無水エタノール(5 0 m L)に溶解した。無水塩化スズ(I V)(2 . 7 5 g 、 1 4 . 5 m m o 1)および 2 ~ 3 滴の水を連続的に加えた。混合物を一晩還流し、その後、真空中で濃縮した。残留物を水と混合し、水酸化ナトリウム水溶液(0 . 2 M)を加えて p H ~ 1 1 に調整した。結果として生じる混合物をジクロロメタン(3 ×)で抽出し、混合有機層をかん水で洗浄し、乾燥させ、真空中で濃縮した。残留物をカラムクロマトグラフィー(へキサン/酢酸エチル 1 : 2)にかけ、目的生成物(4 8 9 m g 、 8 9 %)を得た。

¹ H NMR (300MHz, CDCl₃) 2.94-3.03 (m, 4H), 3.77-3 .87 (m, 4H), 4.50-4.76 (brs, 2H), 7.56 (d, J = 2.6 Hz, 1H), 7.78 (d, J = 2.6 Hz, 1H)

 $MS(ESI^{+})m/z 3 0 6 (M+1)$

[0290]

ステップ5:

実施例 2 に記載された製法に基づき、ステップ 4 から得られた生成物を反応させ、目的化合物を得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D M S O - d ⁶) 3 . 1 4 - 3 . 2 2 (m 、 4 H) 、 3 . 7 0 - 3 . 8 1 (m 、 4 H) 、 3 . 8 9 (s 、 3 H) 、 8 . 0 0 (d 、 J = 2 . 6 H z 、 1 H) 、 8 . 4 7 (d 、 J = 2 . 6 H z 、 1 H) 、 1 0 . 3 1 (s 、 1 H)

[0 2 9 1]

ステップ6:

実施例 6 に記載された製法に基づき、ステップ 5 から得られた生成物を反応させ、目的化合物を得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D M S O - d ⁶) 3 . 1 4 - 3 . 2 1 (m 、 4 H) 、 3 . 7 2 - 3 . 8 1 (m 、 4 H) 、 4 . 6 2 (d 、 J = 6 . 6 H z 、 2 H) 、 7 . 3 9 (d d 、 J = 8 . 3 、 1 . 8 H z 、 1 H) 、 7 . 6 1 - 7 . 6 7 (m 、 2 H) 、 8 . 0 1 (d 、 J = 2 . 6 H z 、 1 H) 、 8 . 5 0 (d 、 J = 2 . 6 H z 、 1 H) 、 8 . 9 5 (t 、 J = 6 . 5 H z 、 1 H) 、 1 1 . 8 2 (s 、 1 H) 。

 $MS(ESI^{-})m/z$ 5 7 3 (M[C 1 3 5]-1)

HPLC_{方法7}92.7%/12.4分。

[0 2 9 2]

<u>実施例22.2:[2-(4-フルオロ-ベンジルカルバモイル)-3-ヒドロキシ-7-ヨード-4-オキソ-4H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-9-イル]-カルバミン酸エチルエステル</u>の調製

【化43】

[0293]

ステップ1:

ピリジン(15mL)中の2,3-ジアミノ-5-ヨードピリジン(2.35g、10mmol)を氷浴内で冷却した。上記撹拌溶液に、クロロギ酸エチル(1.08g、10mmol)を滴加した。混合物を0 で15分間、次いで室温で3時間撹拌し、その後、水(30mL)および酢酸エチル(30mL)で希釈した。有機相を水で洗浄し、乾燥させ、真空中で濃縮した。残留物をカラムクロマトグラフィー(ジクロロメタン)にかけ、目的化合物(2.52g、82%)を得た。

¹ H NMR (300 MHz, DMSO-d⁶) 1.24 (t, J=7.1 Hz, 3 H), 4.12 (q, J=7.1 Hz, 2 H), 6.05 (s, 2 H), 7.87 (d, J=2.1 Hz, 1 H), 7.92 (s, 1 H), 8.78 (s, 1 H).

 $MS(ESI^{+})m/z 308(M+1)$

[0294]

ステップ2:

実施例2に記載された製法に基づき、目的生成物を得た。

¹ H NMR (300MHz, DMSO-d⁶) 1.28 (t, J=7.1Hz, 3H), 3.90 (s, 3H), 4.23 (q, J=7.0Hz, 2H), 8.19 (d, J=1.7Hz, 1H), 8.56 (d, J=1.8Hz, 1H), 8.70 (s, 1H), 10.66 (s, 1H)

 $MS(ESI^{+})m/z 456(M+23)$

[0295]

ステップ3:

実施例6に記載された製法に基づき、目的生成物を得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D M S O - d ⁶) 1.30 (t 、 J = 7.1 H z 、 3 H) 、 4.26 (q 、 J = 7.1 H z 、 2 H) 、 4.62 (d 、 J = 6.1 H z 、 2 H) 、 7.20 (t 、 J = 9.0 H z 、 2 H) 、 7.38 (d d 、 J = 8.8 、 5.4 H z 、 2 H) 、 8.3 9 (d 、 J = 1.7 H z 、 1 H) 、 8.56 (d 、 J = 1.8 H z 、 1 H) 、 9.99 (s 、 1 H) 、 1 0.47 (t 、 J = 6.3 H z 、 1 H) 、 1 2.66 (s 、 1 H) M S (E S I ⁻) m/z 5 2 5 (M - 1)

50

40

10

20

HPLC $_{5~\&}$ 790.4%

【実施例23】

[0296]

<u>実施例 2 3 : 置換 7 - ベンジル - 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリ</u>ミジン - 2 - カルボン酸およびアミドの調製

<u>実施例23.1:3-(tert-プチル-ジメチル-シラニルオキシ)-7-ヨード-4-オキ</u>ソ-4 H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸メチルエステルの調製

【化44】

$$NH_2$$
 実施例5 NH_2 実施例13.7 (ステップ1) NH_2 NH_2

[0297]

ステップ1:

2 - アミノ - 5 - ヨードピリジンから出発し、実施例 5 に記載された製法に基づいて、目的エステルを得た。

¹ H NMR (300 MHz, DMSO-d⁶) 3.85 (s, 3H), 7.37 (d, J = 9.1 Hz, 1H, H9), 7.79 (dd, J = 9.3, 2.1 Hz, 1H, H8), 8.86 (d, J = 2.1 Hz, 1H, H6), 8.50 (d, J = 2.6 Hz, 1H), 10.46 (s, 1H, OH).

 $MS(ESI^{+})m/z 3 4 7 (M+1)$

[0298]

ステップ2:

実施例 1 3 . 7 (ステップ 1) に記載された製法に基づき、目的シリル化合物を得た。
¹ H NMR (3 0 0 MHz、D 6 - DMSO) : 0 . 2 5 (s、6 H)、0 . 9 3 (s、9 H)、3 . 8 5 (s、3 H)、7 . 4 4 (d d、J = 9 . 2、0 . 8 Hz、1 H)、7 . 9 4 (d d、J = 9 . 3、1 . 9 Hz、1 H)、8 . 9 7 (d d、J = 1 . 9、0 . 8 Hz、1 H)

[0299]

<u>実施例23.2:3-(tert-ブチル-ジメチル-シラニルオキシ)-7-(3-クロロ-</u>2-フルオロ-ベンジル)-4-オキソ-4 H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸メ チルエステルの調製

【化45】

THF, 70° C, 1.5 時間

トリ-フラン-2-イル-ホスファンの代わりにトリ-o-トリルホスファンを用いた以外は目的化合物はW02004046115に記載された製法に基づいて調製した。

 1 H NMR (3 0 0 MHz, CDCl $_{3}$): 0.33 (s, 6 H), 1.00 (s, 9 H), 3.97 (s, 3 H), 4.03 (s, 2 H), 7.01-7.14 (m, 2 H), 7.29-7.43 (m, 2 H), 7.61 (d, J = 9.1 Hz, 1 H), 8.75 (d, J = 1.3 Hz, 1 H).

[0300]

50

20

30

<u>実施例23.3:7-(3-クロロ-2-フルオロ-ベンジル)-3-ヒドロキシ-4-オキソ-</u>4 H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸の調製

メタノール(5 m L)中の実施例23.2から得られた生成物(22 m g、0.046 m m o l)の撹拌溶液に、水酸化ナトリウム水溶液(0.5 M、1.1 m L)を加えた。混合物を50 で24時間撹拌した。次いで塩酸水溶液(1.0 M)を滴加し、p H 3~4に調整した。メタノールを減圧下で蒸発させ、結果として生じる固体を濾過によって収集し、真空中で乾燥させ、目的化合物の褐色固体(13 m g、81%)を得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) : 8 . 7 3 (1 H 、 s 、 A r - C H) 、 7 . 7 8 (1 H 、 d 、 J = 9 . 3 H z 、 A r - C H) 、 7 . 7 2 (1 H 、 d 、 J = 9 . 3 H z 、 A r - C H) 、 7 . 7 2 (1 H 、 d 、 J = 9 . 3 H z 、 A r - C H) 、 7 . 3 5 (1 H 、 d d 、 J = 7 . 5 、 5 . 7 H z 、 A r - C H) 、 7 . 2 0 (1 H 、 d d 、 J = 7 . 8 、 7 . 2 H z 、 A r - C H) 、 4 . 1 8 (2 H 、 s 、 C H 2 A r) 。

M S (E S I $^{-}$) m / z $^{-}$ 3 4 7 (M [C l 3 5] - 1)

HPLC_{方法7}96.1%/13.2分。

[0301]

<u>実施例 2 3 . 4 : 7 - (3 - クロロ - 2 - フルオロ - ベンジル) - 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ -</u> 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調製

実施例23.3から得られた生成物、4-フルオロベンジルアミンを用いて、実施例6に記載された製法に基づいて、目的化合物を得た。

 $MS(ESI^{-}) m/z 454 (M[Cl^{3}]-1)$

HPLC_{方法7}94.0%/18.1分。

[0302]

<u>実施例 2 3 . 5 : 7 - (3 - クロロ - 2 - フルオロ - ベンジル) - 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ -</u> 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ - ベンジルアミドの調製

実施例23.3から得られた生成物、3,4-ジクロロベンジルアミンを用いて、実施例6に記載された製法に基づいて、目的化合物を得た。

10

20

30

 $MS(ESI^{+})m/z$ 5 0 6 ($M[C1^{3}]+1$)

HPLC_{方法7}99.0%/18.0分。

【実施例24】

[0303]

<u>実施例24.1:2-[3-(4-フルオロ-ベンジル)-[1,2,4]オキサジアゾール-5-</u>イル]-3-ヒドロキシ-7-モルホリン-4-イル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オンの調制

【化46】

[0304]

ステップ1:

J. Med. Chem. 1999、42(20)、4088-4098に記載された製法を用いた。

[0305]

ステップ2:

実施例 2 . 3 から得られた生成物を用いて、実施例 8 . 1 および実施例 8 . 2 の製法に基づいて、 3 - ベンジルオキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1,2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸を調製した。窒素雰囲気下、アセトニトリル(30 m L)中で、この化合物(159 m g)をステップ 1 から得られた生成物(300 m g、0.79 m m o 1)、トリフェニルホスファン(619 m g)およびトリエチルアミン(0.3 m L)と混合し、室温で10分間撹拌した。四塩化炭素(0.4 m L)を滴加し、混合物を11時間撹拌した。溶媒を真空中で除去し、残留物をジクロロメタンに溶解し、かん水で洗浄し、乾燥させ、蒸発させた。残留物をカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル 1:4)にかけ、目的化合物の黄色固体(280 m g、67%)を得た。1 H NMR(300MHz、D6-DMSO): 3.18-3.29(m、4H)、3.40(s、2H)、3.74-3.86(m、4H)、5.17(s、2H)、6.29-6.72(m、2H)、7.11(t、J=8.8Hz、2H)、7.24-7.46(m、7H)、7.71(d、J=9.7Hz、1H)、8.05(dd、J=9.8、2.4Hz、1H)、8.22(d、J=2.3Hz、1H)

[0306]

ステップ3:

50

10

30

トルエン(30 m L)中のステップ 2 から得られた生成物の溶液(260 m g、0.49 m m o l)を、12 時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却し、減圧下で濃縮した。カラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル 1:4)による精製によって、目的化合物の黄色固体(183 m g、73%)を得た。

¹ H NMR (300MHz, D6-DMSO): 3.27 (t, J=4.7Hz, 4H), 3.80 (t, J=4.7Hz, 4H), 4.22 (s, 2H), 5.21 (s, 2H), 7.17 (t, J=8.9Hz, 2H), 7.25-7.44 (m, 7H), 7.76 (d, J=9.6Hz, 1H), 8.07 (dd, J=9.8, 2.6Hz, 1H), 8.20 (d, J=2.4Hz, 1H)

[0307]

ステップ4:

実施例19.8に記載された製法に基づき、目的化合物を得た。

¹ H N M R (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) : 1 0 . 6 7 (1 H 、 s 、 O H) 、 7 . 9
7 (1 H 、 s 、 A r - C H) 、 7 . 8 4 (1 H 、 d 、 J = 7 . 8 H z 、 A r - C H) 、 7 . 6
2 (1 H 、 d 、 J = 9 . 0 H z 、 A r - C H) 、 7 . 4 2 (1 H 、 d 、 J = 8 . 4 H z 、 A r
- C H) 、 7 . 3 9 (1 H 、 d 、 J = 8 . 7 H z 、 A r - C H) 、 7 . 1 9 (1 H 、 d 、 J =
8 . 4 H z 、 A r - C H) 、 7 . 1 6 (1 H 、 d 、 J = 9 . 0 H z 、 A r - C H) 、 4 . 2 3 (
2 H 、 s 、 A r C H 2) 、 3 . 7 8 (4 H 、 m 、 C H 2 O C H 2) 、 3 . 2 0 (4 H 、 m 、
C H 2 N C H 2)。

 $MS(ESI^{+})m/z 424(M+1)$

HPLC_{方法7}91.7%/12.0分。

[0308]

実施例 2 4 . 2 : 2 - [3 - (3 , 4 - ジクロロ - ベンジル) - [1 , 2 , 4] オキサジアゾール-5 - イル] - 3 - ヒドロキシ - 7 - モルホリン - 4 - イル - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 4 - オン の調製

3,4-ジクロロベンジルニトリルから出発し、実施例24.1に記載された製法に基づいて、目的化合物を得た。

1 H NMR(300MHz, D6-DMSO): 10.71(1H, s, OH), 7.9
8 (1H, s, Ar-CH), 7.85(1H, d, J=9.6Hz, Ar-CH), 7.6
6 (3H, m, Ar-CH), 7.36(1H, d, J=8.1Hz, Ar-CH), 4.2
4 (2H, s, ArCH₂), 3.78(4H, m, CH₂OCH₂), 3.22(4H, m, CH₂NCH₂).

 $MS(ESI^{+})m/z 474(M[C1^{3}^{5}+1)$

【実施例25】

[0309]

<u>実施例25.1:2-[4-(4-フルオロ-ベンジル)-4,5-ジヒドロ-オキサゾール-2-</u> <u>イル]-3-ヒドロキシ-7-モルホリン-4-イル-ピリド[1,2-a]ピリミジン-4-オン;ナ</u>トリウム塩の調製 10

20

30

30

40

50

【化47】

[0310]

ステップ1:

エタノール(15 m L)中の実施例2.3から得られた生成物(305 m g、1 m m o l)および2-アミノ-3-(4-フルオロ-フェニル)-プロパン-1-オール(169 m g、1 m m o l)の撹拌混合物を、2日間加熱還流した。溶媒を真空中で蒸発させ、粗生成物を得、次のステップで直接用いた。

[0311]

ステップ2:

ジクロロメタン(50mL)中、ステップ2から得られた生成物の撹拌混合物に、塩化メタンスルホニル(228mg、2.0mmol)およびトリエチルアミン(0.5mL、3.59mmol)を加えた。2時間後、反応混合物を酢酸エチル(50mL)で希釈し、有機相を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(50mL)、水(50mL)およびかん水(50mL)で洗浄し、乾燥させ、濾過し、真空中で濃縮した。残留物をフラッシュクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル 1:5)によって精製し、目的化合物(250mg、50%、2ステップ)を得た。

¹ H NMR (300 MHz, DMSO-d⁶) 2.82 (dd, J=13.8, 6.7 Hz, 1H), 2.97 (dd, J=14.0 Hz, 6.8 Hz, 1H), 3.25-3.31 (m, 4H), 3.50 (s, 3H), 3.76-3.85 (m, 4H), 4.01-4.13 (m, 1H), 4.40-4.48 (m, 1H), 4.50-4.63 (m, 1H), 7.12 (t, J=9.0 Hz, 2H), 7.37 (dd, J=8.6, 5.7 Hz, 2H), 7.82 (d, J=9.5 Hz, 1H), 8.18 (dd, J=9.7, 2.6 Hz, 1H), 8.2 3 (d, J=2.4 Hz, 1H)

 $MS(ESI^{+})m/z$ 503 (M+1)

[0312]

ステップ3:

メタノール(25 m L)中、ステップ3から得られた生成物(228 m g)および固体水酸化ナトリウム(40 m g、1 m m o l)を混合した。結果として生じる混合物を室温で1時間撹拌し、氷水(100 m L)を加えた。結果として生じる沈殿物を濾過によって収集し、冷水で洗浄し、目的化合物のナトリウム塩(170 m g、76%)を得た。
¹ H N M R (300 M H z、D6-D M SO) 3.07 (2 H、m、-C H₂-P h-F)、3.24 (4 H、m、-OC H₂ C H₂ N-)、3.85 (4 H、m、-OC H₂ C H₂ N-)

)、 4.54(1H、 m、 環状 - N C H C H $_2$ O -)、 7.00(2H、 t、 J=9.0Hz、 A r H)、 7.30(2H、 m、 A r H)、 7.64(1H、 d、 J=10.0Hz、 A r H)、 7.80(1H、 d d、 J=2.7、 9.9Hz、 A r H)、 8.13(1H、 d、 J=2.4Hz、 A r H)。

MS(ESI⁻)m/z 423(M-Na-1)

HPLC_{方法7}87.0%/17.7分。

[0313]

実施例 2 5 . 2 : 2 - [4 - (4 - フルオロ-ベンジル) - 4 , 5 - ジヒドロ-オキサゾール- 2 -イル] - 3 - ヒドロキシ- 7 - モルホリン- 4 - イルメチル-ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン- 4 - オ

ン;ナトリウム塩の調製

実施例13.7(ステップ4)から得られた生成物を用いて、実施例25.1に記載された製法に基づいて、目的化合物を得た。

 $MS(ESI^{+})m/z$ 4 6 1 (M-Na+1)

HPLC_{方法7}85.4%/11.4分。

【実施例26】

[0314]

<u>実施例26.1:7-(1,1-ジオキソ-イソチアゾリジン-2-イル)-3-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミド</u>の調製

<u>実施例 2 6 . 1 . 1 : 3 - ヒドロキシ- 7 - ヨード - 4 - オキソ - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミ</u>ジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調製

実施例 6 に記載された製法に基づいて、実施例 2 3 . 1 (ステップ 1)から得られた生成物を反応させ、目的化合物を得た。

 $MS(ESI^{+})m/z 4 4 0 (M+1)$

HPLC_{方法7}97.5%/15.5分。

[0 3 1 5]

20

10

30

<u>実施例 2 6 . 1 . 2 : 3 - ベンジルオキシ - 7 - ヨード - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1,2-a]</u> ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調製

実施例18.1に記載された製法に基づき、目的生成物を得た。

 1 H NMR (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) 4 . 4 1 (2 H 、 d 、 J = 6 . 2 H z 、 N H C H $_{2}$) 、 5 . 1 2 (2 H 、 s 、 A r C H $_{2}$ O) 、 7 . 0 4 (2 H 、 t 、 J = 9 . 1 H z 、 A r H) 、 7 . 3 2 - 7 . 3 9 (7 H 、 m 、 A r H) 、 7 . 5 0 (1 H 、 d d 、 J = 0 . 6 、 9 . 3 H z 、 H 9) 、 8 . 0 6 (1 H 、 d d 、 J = 2 . 1 、 9 . 3 H z 、 H 8) 、 9 . 0 1 - 9 . 1 3 (2 H 、 m 、 H 6 および N H C H $_{2}$)

 $MS(ESI^{+})m/z530(M+1)$

[0316]

実施例 2 6 . 1 . 3 : 3 - ベンジルオキシ- 7 - (1 , 1 - ジオキソ- イソチアゾリジン - 2 - イル) - 4 - オキソ- 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調製

30

40

50

10

20

実施例 2.6.1.2 から得られた生成物(1.00 m g、0.1.89 m m o 1)、イソチア ゾリジン 1 , 1 - ジオキシド(4.6 m g 、0.3.78 m m o 1)、ヨウ化銅(I)(4 m g 、0.019 m m o 1)、N , N - ジメチルエチルジアミン(3 m g 、0.039 m m o 1) および炭酸カリウム(5.5 m g 、0.378 m m o 1)を D M F (4.0 m L) 中で混合し、8.0 まで加熱した。 2 時間後、 T L C は反応が完結したことを示した。反応混合物を室温まで冷却し、塩酸水溶液(1.0 M、4.0 m L に注いだ。結果として生じる固体を濾過によって収集し、水で洗浄し、乾燥させ、カラムクロマトグラフィー(ジクロロメタン/メタノール 5.0: 1)にかけ、目的生成物(9.3 m g 、9.5%)を得た。

 1 H NMR (3 0 0 MHz、D 6 - D M S O) 3 . 6 4 (2 H、t、J = 7 . 3 Hz、環状-(SO $_{2}$) - C H $_{2}$ C H $_{2}$ C H $_{2}$ N) 、3 . 8 9 (2 H、t、J = 6 . 5 Hz、環状-(S O $_{2}$) - C H $_{2}$ C H $_{2}$ N -) 、4 . 4 3 (2 H、d、J = 5 . 9 Hz、N H C H $_{2}$)、5 . 1 4 (2 H、s、C H $_{2}$ O)、7 . 0 6 (2 H、t、J = 9 . 0 Hz、ArH)、7 . 3 2 - 7 . 4 8 (7 H、m、ArH)、7 . 8 4 (1 H、d、J = 9 . 9 Hz、ArH)、8 . 0 0 (1 H、d d、J = 2 . 8 、9 . 7 Hz、ArH)、8 . 6 1 (1 H、d、J = 2 . 6 Hz、ArH)、9 . 0 7 (1 H、t、J = 6 . 2 Hz、N H C H $_{2}$)。

[0317]

<u>実施例 2 6 . 1 . 4 : 7 - (1 , 1 - ジオキソ - イソチアゾリジン - 2 - イル) - 3 - ヒドロキシ</u> - 4 - オキソ - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミ

ドの調製

実施例19.8に記載された製法に基づき、目的化合物を得た。

¹ H NMR(300MHz、D6-DMSO) 3.62(2H、t、J=7.2Hz、環 状-(S0,)-CH,CH,CH,N-)、3.84(2H、t、J=6.6Hz、環状-(SO_{2}) - $CH_{2}CH_{2}CH_{2}N$ -) \ 4.50(2H, d, J = 6.3Hz, -(O=C)N HCH_{2} -), 7.16(2H, t, J = 8.7Hz, ArH), 7.41(2H, m, ArH)、7.64(1H、d、J=9.6Hz、ArH)、7.83(1H、dd、J=2.7 、9.9 H z、A r H)、8.35 (1 H、d、J = 1.8 H z、A r H)、9.74 (1 H 、bt、-(O=C)NHCH₂-)、12.28(1H、s、OH)。

(116)

 $MS(API^{+})m/z 455(M+Na)$

[0318]

実施例26.2:7-(1,1-ジオキソ-イソチアゾリジン-2-イル)-3-ヒドロキシ-4 - オキソ-4H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルアミ

ドの調製

実施例26.1に記載された製法に基づき、目的化合物を得た。

¹ H NMR(300MHz、D6-DMSO) 3.62(2H、t、J=7.8Hz、環 状-(SO₂)-CH₂CH₂CH₂N-)、3.84(2H、t、J=6.3Hz、環状-(SO_{2}) - $CH_{2}CH_{2}CH_{3}N$ -) $(4.52(2H_{3}d_{3}J=6.3Hz_{3}-(O=C)N$ HCH_{2} -), 7.36 (1 H, dd, J = 2.1, 8.1 Hz, ArH), 7.62 (3 H $m \cdot ArH \cdot 7.84 \cdot (1H \cdot dd \cdot J = 2.1 \cdot 9.9 Hz \cdot ArH \cdot 8.36 \cdot (1)$ $H \setminus d \setminus J = 2.4 Hz \setminus ArH \setminus 9.78 (1H \setminus bt \setminus -(O=C) NHCH_2 -)$ 12.14 (1H、s、OH)。

 $MS(ESI^{-})m/z$ 481 (M[Cl^{3 5}]-1)

[0319]

実施例26.3:7-(1,1-ジオキソ-[1,2]チアジナン-2-イル)-3-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸4-フルオロ-ベンジルアミ ドの調製

実施例26.1に記載された製法に基づき、目的化合物を得た。

¹ H NMR(300MHz、D6-DMSO): 12.32(1H、s、OH)、9.7 2(1H, t, J = 6.3 Hz, NH), 8.60(1H, s, Ar-CH), 7.71(1 10

20

30

40

20

30

50

 $H \ d \ J = 9.6 \ Hz \ Ar - CH \ 7.5 \ 6 \ (1 \ H \ d \ J = 9.6 \ Hz \ Ar - CH \) \ 7.4 \ 3 \ (2 \ H \ m \ Ar - CH \) \ 7.1 \ 8 \ (1 \ H \ d \ J = 8.7 \ Hz \ Ar - CH \) \ 4.5 \ 1 \ (2 \ H \ d \ J = 6.3 \ Hz \ N \ H \ CH_2 \) \ 3.7 \ 7 \ (2 \ H \ m \ CH_2 \ N \) \ 3.4 \ 2 \ (2 \ H \ m \ CH_2 \ S \) \ 2.1 \ 8 \ (2 \ H \ m \ CH_2 \ CH_2 \ CH_2 \ S \) \ 1.8 \ 6 \ (2 \ H \ m \ CH_2 \ CH_2 \ CH_2 \ CH_2 \ S \) \$

 $MS(ESI^{+})m/z 447(M+1)$

HPLC_{方法7}96.1%/12.0分。

[0320]

<u>実施例26.4:7-(1,1-ジオキソ-[1,2]チアジナン-2-イル)-3-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-2-カルボン酸3,4-ジクロロ-ベンジルア</u>ミドの調製

実施例26.1に記載された製法に基づき、目的化合物を得た。

 $MS(API^{+})m/z 497(M[Cl^{3}]+1)$

HPLC_{方法7}92.0%/13.2分。

[0321]

<u>実施例 2 6 . 5 : 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 7 - (2 , 2 , 2 - トリフルオロ - アセチルアミノ) - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調</u>製

<u>実施例 2 6 . 5 . 1 : 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 7 - (2 , 2 , 2 - トリフルオロ - アセチルア</u> <u>ミノ) - 4 H - ピリド [1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの</u> 調製

実施例 6 から得られた生成物を実施例 8 . 1 に記載された条件下で反応させ、目的生成物を得た。

 1 H NMR (300MHz, D6-DMSO) 4.43 (2H, d, J = 6.0Hz, NHCH₂), 5.15 (2H, s, CH₂O), 7.06 (2H, t, J = 8.8Hz, Ar

 $\begin{array}{c} \text{H)} \; , \; 7 \; . \; 2 \; 8 \; - \; 7 \; . \; 5 \; 1 \; (\; 7 \; H \; , \; m \; , \; A \; r \; H \;) \; , \; 7 \; . \; 6 \; 9 \; (\; 1 \; H \; , \; d \; , \; J \; = \; 9 \; . \; 5 \; H \; z \; , \; H \\ 9 \;) \; , \; 8 \; . \; 0 \; 2 \; (\; 1 \; H \; , \; d \; d \; , \; J \; = \; 1 \; . \; 7 \; , \; 9 \; . \; 6 \; H \; z \; , \; H \; 8 \;) \; , \; 9 \; . \; 0 \; 2 \; (\; 1 \; H \; , \; d \; , \; J \; = \; 1 \; . \; 5 \; H \; z \; , \; H \; 6 \;) \; , \; 9 \; . \; 0 \; 9 \; (\; 1 \; H \; , \; t \; , \; J \; = \; 5 \; . \; 9 \; H \; z \; , \; N \; H \; C \; H \; _2 \;) \; _{\circ} \\ \end{array}$

 $M \ S \ (\ E \ S \ I^{\ +} \) \ m \ / \ z \ \ 4 \ 8 \ 2 \ (\ M \ [\ B \ r^{\ 7 \ 9} \] + 1 \) \ , \ 4 \ 8 \ 4 \ (\ M \ [\ B \ r^{\ 8 \ 1} \] + 1 \)$

[0 3 2 2]

<u>実施例 2 6 . 5 . 2 : 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 7 - (2 , 2 , 2 - トリフルオロ - アセチルアミノ) - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 4 - フルオロ - ベンジルアミドの調製</u>

【化48】

実施例 2 6 . 5 . 1 から得られた生成物を、トリフルオロアセトアミドを用いて実施例 2 6 . 1 . 3 に記載された条件下で反応させ、目的化合物(2 2 m g 、 3 1 %)を得た。

¹ H NMR (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) 4 . 4 9 (2 H 、 d 、 J = 6 . 0 H z 、 -

 $MS(ESI^{+})m/z 423(M-1)$

HPLC_{方法7}96.7%/12.4分。

[0323]

の調製

<u>実施例 2 6 . 6 : 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソ - 7 - (2 , 2 , 2 - トリフルオロ - アセチルアミノ) - 4 H - ピリド[1 , 2 - a] ピリミジン - 2 - カルボン酸 3 , 4 - ジクロロ - ベンジルアミド</u>

実施例26.5に記載された製法に基づき、目的化合物を得た。

MS (ESI^-) m/z 4 7 3 ($M[Cl^{3}]-1$)

HPLC_{方法7}82.0%/13.7分。

【実施例27】

[0 3 2 4]

<u>実施例27.1:[2-(4-フルオロ-ベンジルカルバモイル)-3-ヒドロキシ-4-オキ</u> ソ-4 H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-7-イルメチル]-ホスホン酸の調製 10

20

30

【化49】

[0325]

ステップ1: (実施例13.7 (ステップ2)から得られた生成物を用いた)

トルエン(1 0 m 1) 中の実施例 1 3 . 7 (ステップ 2) から得られた生成物 (3 4 7 mg、0.81mmol)の撹拌溶液に、亜リン酸トリエチル(268mg、1.62mm o 1)を加えた。混合物を 4 時間加熱還流し、その後、真空中で濃縮乾固した。残留物を カラムクロマトグラフィー(ジクロロメタン/メタノール 30:1)にかけ、目的化合 物(373mg、95%)を得た。

¹ H NMR (300MHz, CDCl3) 0.33 (s, 6H), 0.99 (s, 9H), 1.30 (t, J = 7.0 Hz, 6H), 3.15 (d, J = 21.4 Hz, 2H), 3 .98(s、3H)、4.04-4.16(m、4H)、7.55-7.68(m、2H)、8. 7.5 (d, J = 3.0 Hz, 1 H)

 $MS(ESI^{+})m/z$ 5 0 7 (M+2 3)

[0326]

ステップ2:

メタノール (5 m L) 中、ステップ 1 から得られた生成物 (1 1 5 m g、 0 . 2 4 m m o 1)および p - トルエンスルホン酸 (5 m g 、 0 . 0 2 4 m m o 1) の混合物を室温でー 晩撹拌した。溶液を真空中で濃縮し、粗生成物を定量的に得、次のステップで直接用いた

[0327]

ステップ3:

ステップ2から得られた粗生成物をアセトニトリル(4mL)に溶解し、撹拌溶液を冷 却した(氷/水浴)。ヨウ化トリメチルシリル(191mg、0.97mmol)を滴加し 、 2 時間後、溶液を室温まで加温し、一晩撹拌した。反応混合物をメタノールでクエンチ し、次いで真空中で濃縮した。結果として生じる残留物にアセトニトリル(4mL)を加 え、混合物を5分間超音波処理した。結果として生じる固体を濾過によって収集し、アセ トニトリルで洗浄し、真空中で乾燥させ、目的生成物(62mg、87%)を得た。

¹ H NMR(300MHz、CD₃OD) 3.36(d、重複、2H)、4.08(s (3H), 7.94 (d, J = 9.4 Hz, 1H), 8.13 (d, J = 9.2 Hz, 1H) 、8.95 (s、1H)

 $MS(ESI^{-})m/z 3 1 3 (M-1)$

[0328]

ステップ4:

実施例6に記載された製法に基づき、目的化合物を得た。

¹ H NMR (3 0 0 M H z 、 D 6 - D M S O) 3 . 0 7 (2 H 、 d 、 J = 2 0 . 7 H z 、

20

30

40

 $-PCH_2Ph-)$ 、 4.49(2H、 d、 J=5.7Hz、 $-(O=C)NHCH_2-)$ 、 7.15(2H、 m、 A r H)、 7.50(4H、 m、 H 7、 H 8 および 2 x A r H)、 8.58(1H、 s、 H 6)、 9.74(1H、 b s、 $-(O=C)NHCH_2-)$ 、 12.15(1H、 b s、 O H)

 $MS(ESI^{-})m/z 406(M-1)$

[0329]

<u>実施例27.2:[2-(3,4-ジクロロ-ベンジルカルバモイル)-3-ヒドロキシ-4-オ</u> キソ-4 H-ピリド[1,2-a]ピリミジン-7-イルメチル]-ホスホン酸の調製

実施例27.1に記載された製法に基づき、目的化合物を得た。

 1 H NMR (3 0 0 MHz、D 6 - D M S O) 2 . 9 7 (2 H、d、J = 2 1 . 3 Hz、P C H₂)、4 . 4 9 (1 H、d、J = 5 . 4 Hz、C H₂ N H)、7 . 4 9 (5 H、m、H 8、H 9 および 2 x A r H)、8 . 5 8 (1 H、b s、H 6)、9 . 7 5 (1 H、b s、C H₂ N H)、1 1 . 8 (1 H、b s、O H)

 $MS(ESI^{-})m/z$ 4 5 6 (M[Cl^{3 5}]-1)

【実施例28】

[0330]

実施例28 生物学的アッセイ

下記のアッセイ技術を用いて、本発明の化合物の生物活性について検査しうる:

[0331]

実施例28.1 3'プロセシング/鎖移行組合せアッセイ:

発表された方法(オベンデン(Ovenden)ら、Phytochemistry. 2004 Dec; 65 (24):3 255-9.)と同様の、組合せ3'-プロセシング/鎖移行アッセイ法を用いることができる。アッセイは、96ウェルプレート型に適合させうる。要約すると、400ngの検査化合物を30nMの基質DNAとインキュベートするが、基質DNAはアニールしたU5 LTR配列オリゴヌクレオチドからなり、ジゴキシゲニン(DIG; 5'-ACTGCTAGAGATTTTCCACACACTGACTAAAAAGGGTC-DIG-3')またはビオチン(5'-Bio-GACCCTTTTAGTCAGTGGAAAATCTCTAGCAGT-3')でタグをつけ、各基質が逆ストランド上にDIGタグまたはBioタグのいずれかを有するようにしている。反応は37 で2時間行い、3'プロセシングおよび鎖移行活性の結果として産生される生成物はストレプトアビジンプレートに結合し、抗DIGアルカリホスファターゼ複合体およびp-ニトロフェニルリン酸基質を用いて検出される。

[0332]

実施例28.2 鎖移行特異的アッセイ:

鎖移行特異的アッセイは、前処理したLTR末端(5'-Bio-GACCCTTTTAGTCAGTCAGTGTGGAAAATCTCTAGCA-3')を表すビオチン化基質を用いる以外は、3'プロセシング/鎖移行組合せアッセイと同様の形式である。

10mM Tris-Cl pH8.0、100mM NaCl、2mM EDTA中で、オリゴヌクレオチド5'-ビオチン-GACCCTTTTAGTCAGTGTGGAAAATCTCTAGCA-3'および5'-ACTGCTAGAGATTTTCCACACTGACTAAAAGGGTC-Dig-3'を、終濃度30uMでアニールする。

10

20

30

40

20

30

各反応(40u1)は、20mM Tris-Cl pH7.5、25mM NaCl、5mM MnCl $_2$ 、5mM MgCl $_2$ 、5mM B-ME、50ug/mL BSA、0.05% (v/v) Tween-20を含む反応緩衝液中、30nM基質DNAおよび400ngインテグラーゼを含む。

化合物をDMSO中、1/10最終反応体積で加える。

反応を37 で2時間インキュベートし、次いで33mM Tris-Cl pH7.5、664mM NaCl、16.6mM EDTA、0.166mg/mL超音波処理サケ精子DNAを含む調整緩衝液60ulを加える。

次いで試料をストレプトアビジンコートプレートに移し、酵素反応の生成物を室温で 1 時間結合させる。

次いでプレートを30mM NaOH、200mM NaCl、1mM EDTAで3×5分洗浄し、次いでwash2(10mM Tris-Cl pH8.0、6mM EDTA、0.1mg/mLヌクレアーゼフリーBSA)で3×5分洗浄する。

次いで、wash2緩衝液で1/2000に希釈した抗ジゴキシゲニンホスファターゼ Fab(ロシュ、0.1U/mL))を各ウェルに加え、プレートを37 で1時間インキュベートする。

次いでプレートをTBS-Tween-20(0.1%)で3回洗浄し、次いでTBSで2回洗浄し、100ul基質(1mg/mL p-ニトロフェニルリン酸、0.1M Tris、pH9.8中)を加え、十分な色が発生するまでプレートをインキュベートする。 【0333】

実施例28.3 HIV複製の阻害

 $2 \mu g/m L$ ポリプレンを含む R F - 1 0 (R F - 1 0 / 2) 中、細胞を 5 0 , 0 0 0 細胞 / 5 0 μ 1 / ウェルで 9 6 ウェルマイクロタイタープレートに蒔く。化合物を R F - 1 0 / 2 中の 4 × 終濃度で調製し、 3 0 μ L を細胞に加える。ウイルス(4 0 μ L 、 R F - 1 0 / 2 中、 1 6 0 0 p f u を含む)を各ウェルに加えるか、またはネガティブコントロールおよび化合物細胞毒性のアッセイのために 4 0 μ L R F - 1 0 / 2 を加える。 2 4 時間後、 さらに 9 0 μ L の培地または 1 × 化合物を含む培地を各ウェルに加える。感染 4 日後、 1 0 0 μ L の培地を各ウェルから除去し、化合物を含むまたは含まない 1 0 0 μ l の新たな培地と交換する。 4 8 時間後、上清を収集し、細胞外 p 2 4 の水準を決定する。上清を 1 / 1 0 , 0 0 0 に希釈し、Vironostika p 2 4 アッセイキットを用いて p 2 4 水準をアッセイする。 E C $_5$ 0 は、H I V p 2 4 産生をドラッグコントロールがない場合の 5 0 %まで阻害するために必要な濃度として計算される。

【表1】

X	Y	R 1	R 2	IC ₅₀	EC ₅₀	CC 5 O (μM)
0	0	7 -Br	CONHCH ₂ (4 F-Ph)	++	+++	. +
0	0	7-Me	CONHCH ₂ (4 F-Ph)	++		NT
0	0	7-Me	CONHCH ₂ (3,4-C1Ph)	+++	+++	+
0	0	7-Me	$CONHCH_2$ (3,4-C1Ph)	NT	+++	+
0	0	7-Me	CONHCH ₂ (4 F-Ph)	NT	+++	+
0	0	7-Me	O N-N	+	NT	NT
0	0	7-Me	S N-N	+++	NT	NT
0	0	7-Me	O F	+	NT	NT
0	0	7-Me	N F	+++	NT	NT
0	0	7-Me	N-O F	+++	NT	NT

N / A : 該当なし N T : 検査せず

+++は、 0 . 0 0 1 μ M ~ 1 μ M の間の値を示す

++は、 1 μ M ~ 1 0 μ M の 間 の 値 を 示 す

+は、1 µ M を超える値を示す

[0334]

<u>実施例 2 8 . 4 野生型および変異型(Q148K) H I V インテグラーゼに対する活性の比</u>較

実施例28.4.1 鎖移行アッセイ:

発表された方法(オベンデン(Ovenden)ら、Phytochemistry. 2004 Dec; 65 (24):3 255-9.)と同様の鎖移行アッセイ法を用いる。要約すると、400 ngの野生型または薬剤耐性変異型の酵素を検査化合物と混合し、30 nM基質 DNAとインキュベートする。基質 DNAはHIV DNA末端を模倣するように設計するが、3'末端プロセシングを受け、アニールしたU5 LTR配列オリゴヌクレオチドからなり、ジゴキシゲニン(DIG;5'-ACTGCTAGGAGATTTTCCCACACTGACTAAAAGGGTTC-DIG-3')またはビオチン(5'-Bio-GACCCTTTTAGTCAGTGTGGAAAATCTCTAGCA-3')でタグをつけ、各基質が逆ストランド上にDIGタグまたはBioタグのいずれかを有するようにしている。反応は37 で1時間行う。鎖移行活性の結果として産生する生成物は、ストレプトアビジンプレートに結合し、抗DIGアルカリホスファターゼ複合体および p-ニトロフェニルリン酸基質を用いて検出される

図 1 は、野生型インテグラーゼおよびQ148K変異を含むインテグラーゼに対する、選択化合物から得られた鎖移行アッセイの結果の例を示す。

[0335]

実施例28.4.2 変異酵素:

HIVインテグラーゼは、HIV-1 gagおよびpol配列の大部分を含むシャトルベクター(pGEM)内で部位特異的変異誘発を用いて変異させ、発表されたインテグラーゼ阻害剤に対して耐性を付与すると発表されたインテグラーゼ配列を作成した。これら

10

20

30

40

は、Q148Kなどの変異を含むが、これに限定されない。次いでインテグラーゼコード領域をPCRにかけ、細菌発現ベクターにクローン化した。目的変異の特異的導入は、配列分析によって確認した。タンパク質を発現させ、精製し、鎖移行アッセイに用いた。

[0336]

本願明細書を通じて、"comprise"という単語、または"comprises"もしくは"comprising "などの変形は、記載した元素、整数もしくはステップ、または元素、整数もしくはステップの群を含むが、他の元素、整数もしくはステップ、または元素、整数もしくはステップの群を排除しないことを意味すると理解されるであろう。

[0337]

本願明細書で言及した全ての出版物は、参照することにより本願明細書に組み込まれる。文書、行為、物質、装置、物品または本願明細書に含まれているこれらと同等のもののいずれの考察も、もっぱら本発明についての背景を提供するためのものである。本出願の各請求項の優先日前にオーストラリアまたは他の場所で存在していたからといって、これらの事項のいずれかまたは全てが先行技術ベースの一部を形成する、または本発明に関連する技術分野における共通一般知識であったということを認めるものではない。

[0338]

当業者にとって当然のことながら、広く記載したように、発明の精神または範囲から離れることなく、特定の実施態様で示したように発明に多数の変形および/または変更がされてよい。本実施態様はそれゆえ、あらゆる点で実例的であり、制限的ではないと考えられる。

[0339]

参考文献

Tisler, M. and Zupet, R., Organic Preparations and Procedures International, 22(4), 1990, 532-534.

Vompe A.F. & Turitsyna N.F., J.Gen.Chem.of the USSR, 1957, 27, 3318-3325.

Martinez-Barrasa V., Delgado F., Burgos C., Garcia-Navio J.L., Izquierdo M.L. & Alvarez-Builla J., Tetrahedron, 2000, 56, 2481-2490.

Carceller R., Garcia-Navio J.L., Izquierdo M.L., Alvarez-Builla J., Fajardo M., Gomez-Sal P. & Gago F., Tetrahedron, 1994, 50(17), 4995-5012.

Burgos C., Delgado F., Garcia-Navio J.L., Izaquierdo M.L. & Alvarez-Builla J., Tetrahedron, 1995, 51(31), 8649-8654.

de la Rosa R., Martinez-Barrasa V., Burgos C. & Alvarez-Builla J., Tet.Let., 200 0, 41, 5837-5840.

Behrman E.J., Kiser R.L., Garas W.F., Behrman E.C. & Pitt B.M., J.Chem.Res.(M), 1995,1051-1063.

10

20

【図1】

	***************************************		18/06/2007		20/06/2607			
			1C50 (UM)	%@100uM	ICSO (UM)	%@100u	は 平均値	標準偏差
		9			72594			
Pt	AVX15504	AND PY	0.5	86	10010	94	No.EC.	
		المراب المريث بوضرها		4017	144	34	0.73	0.31
		ö			1.56		238 (31)	
生型	AVX15594		0,42	89	0.79	95	RENEEDSWY.	
		~ .			- 445	45	1004254542	
		Challe ale	4 1		8.58			
	AVX15507	LLLEI	0.3	90	0.6	95	0.52	0.16
		1.100	48 - 15 - 36 - 15		1000		100000000000000000000000000000000000000	
	AVX15507	· ·	Carrie		4546		THE R	
	MAY 1990)		0,68	90	0.49	95		
		φ^ •	30727		140.040		ALC: N	
	AVX15567	NYNYO MOC	2.2					
	A1410001	harring the Newton	0.18	94	0.2	96	0.15	0.05
		. 8	324		25,746		5000	
	AVX15587		0.11	93	75541		MESSES.	
		٥	0.42	94	0.1	96	ontribus-	
		Nak O De			250.114		100	
	AVX15678	Shlad		93	0.9	88	2.55	1,94
		/ N Y ~ ~	30,16		1756	00	310	1.34
		ผ	5.5		714.708			
	AVX15670		3.2	94	11.1	89	2500X5650	
	AVX14713 AVX14713		0.665	94	0.16	92	0.10	0.04
	AM838		0.67	93 97	0.11	93	7.7 E-4500 1	
	AM839		1.6	98	1.6 0.66	97	1,07	1.43
-	******************************	60 5					Standards	
		Links	9,000		7847.987			
2	AVX15504		1.6	77		74	3.63	2.22
			ATHE.		101.07-1.04816		5000000	acres de
		۵	にはまたが		V-1/4		Medial Co	
48K	AVX15504		2.1	75	. 6	75	est remarks for	
		0	100		455.0		HEELS	
	AVX15507	Lando as	No. 7		1.045X			
	AVX15507	CLLXLI	0.1	84	0.8	84	0.44	0.34
		. , 1 ~ ~	445 Jan		1987 02			
	AVX15507	-			TARKE.			
	P4V (306)		0.22	82	0.65	87		
		9^) 9	103115					
	AVX15567	MANYO PYCI	0.009	85			54.2	
		~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	0.008	6.9	0.08	88	0.04	0.03
		δ	9.636					
	AVX15567		0.01	87	0.05	8-8	0.64.1.65	
		9			45 100	***	15593-189	
		N. ply O prof					AND THE PERSON	
	AVX15670	Shhhhl	4.3	69	23	60	13.65	10.80
		4 " 8 " "			(54).JE	- 1	33973	
		N -	46日献品		1545		1984	
	AVX15670		4.3	70	23	59	recommended (	
	AVX14713 AVX14713		0.1	90	27.39.3 <b>1</b> .	88	0.50	0.42
	AW839		0,2	90 72	0.69	87		
	AM839			76	38 12	52 77	17.00	14.09
	AVX14713		80	84	20	86		
	AVX14713		290	66	400	70		

# 【国際調査報告】

ASSIFICATION OF SUBJECT MA  206.01) A61P 31/12 (2006. 2006.01) A61P 31/14 (2006. 2006.01) A61P 31/12 (2006. 2006.01) A61P 31/14 (	01) 01) or to be	oth national classification and IPC y classification symbols) extent that such documents are included of data base and, where practicable, se		(2006.01) (2006.01)		
A61P 31/14 (2006. national Patent Classification (IPC) LDS SEARCHED ation searched (classification system foliated other than minimum documentation consulted during the international searched consul	or to be	C07D 263/52 (2006,01) oth national classification and IPC y classification symbols) extent that such documents are included of data base and, where practicable, see	CO7D 277/60	(2006.01)		
A61P 31/14 (2006. national Patent Classification (IPC) LDS SEARCHED ation searched (classification system foliated other than minimum documentation consulted during the international searched consul	or to be	C07D 263/52 (2006,01) oth national classification and IPC y classification symbols) extent that such documents are included of data base and, where practicable, see	CO7D 277/60	(2006.01)		
DS SEARCHED ation searched (classification system foleshed other than minimum documentation consulted during the international search consulted DE RELEVANT ation of document, with indication,	llowed by	y classification symbols)  extent that such documents are included of data base and, where practicable, see		ed		
ation searched (classification system fol- ched other than minimum documentatio consulted during the international search considered TO BE RELEVANT ation of document, with indication,	on to the o	extent that such documents are included of data base and, where practicable, se		ed		
consulted during the international search consulted during the international search considered to be relevant ation of document, with indication,	on to the o	extent that such documents are included of data base and, where practicable, se		ed		
consulted during the international search considered to be relevant ation of document, with indication,	ch (name	of data base and, where practicable, see		ed		
CONSIDERED TO BE RELEVANT ation of document, with indication,			earch terms used)			
ation of document, with indication,	where a					
	where a	<del></del>				
DED M ET AL An improved make		appropriate, of the relevant passages	s	Relevant to claim No.		
<ul> <li>TISLER, M. ET AL. An improved synthesis of dimethyl diacetoxyfumarate and its condensation with heterocyclic amines. Organic Preparations and Procedures International, 1990, Vol. 22, No. 4, pages 532-534</li> <li>Cited in the application.</li> <li>See compounds 3a, 3b and 4, page 532</li> </ul>						
P,X WO 2007/039218 A1 (ISTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE P ANGELETTI SPA) 12 April 2007 See Examples 1, 4, 6, 8-10, 29, 30, 32, 33 and 35 and page 23, line 12 – page 25, line 19						
GELETTI SPA) 5 October 2006	TITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE P 10ber 2006					
or documents are listed in the co	ntinuat	ion of Box C X See pa	ntent family anne	x		
ing the general state of the art which is	"T"	conflict with the application but cited to u				
	"X"	document of particular relevance; the clais or cannot be considered to involve an inv	med invention cannot b entive step when the de	ne considered novel ocument is taken		
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered involve an inventive step when the document is combined with one or mo						
ring to an oral disclosure, use, exhibition	<b>"&amp;</b> "	•				
ne priority date claimed						
upiction of the international search		Date of mailing of the internation	nal search report 2008			
dress of the ISA/AU		Authorized officer	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
ENT OFFICE EN ACT 2606, AUSTRALIA ipaustralia.gov.au		KATE HOLDEN AUSTRALIAN PATENT OFFIC (ISO 9001 Quality Certified Serv				
	th heterocyclic amines. Organic Propages 532-534 ted in the application. the compounds 3a, 3b and 4, page 532 to 2007/039218 A1 (ISTITUTO DI NGELETTI SPA) 12 April 2007 the Examples 1, 4, 6, 8-10, 29, 30, 32 to 2006/103399 A1 (ISTITUTO DI NGELETTI SPA) 5 October 2006 the whole documents the documents are listed in the control of the art which is to be of particular relevance tion or patent but published on or after the ling date the may throw doubts on priority claim(s) and to establish the publication date of a or other special reason (as specified) tring to an oral disclosure, use, exhibition	th heterocyclic amines. Organic Preparation pages 532-534 ted in the application. the compounds 3a, 3b and 4, page 532 C 2007/039218 A1 (ISTITUTO DI RICER NGELETTI SPA) 12 April 2007 the Examples 1, 4, 6, 8-10, 29, 30, 32, 33 and C 2006/103399 A1 (ISTITUTO DI RICER NGELETTI SPA) 5 October 2006 the whole documents the documents are listed in the continuate rices of cited documents the general state of the art which is to be of particular relevance tion or patent but published on or after the ling date the may throw doubts on priority claim(s) and to establish the publication date of an or other special reason (as specified) rring to an oral disclosure, use, exhibition the priority date claimed mpletion of the international filing date the priority date claimed mpletion of the international search threes of the ISA/AU ENT OFFICE EN ACT 2606, AUSTRALIA Expansivalia.gov.au	th heterocyclic amines. Organic Preparations and Procedures International, 19 pages 532-534  red in the application.  e compounds 3a, 3b and 4, page 532  O 2007/039218 A1 (ISTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLA RIGELETTI SPA) 12 April 2007  e Examples 1, 4, 6, 8-10, 29, 30, 32, 33 and 35 and page 23, line 12 – page 25.  O 2006/103399 A1 (ISTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLA RIGELETTI SPA) 5 October 2006  e whole document  er documents are listed in the continuation of Box C  The general state of the art which is to be of particular relevance  ainor or patent but published on or after the ling date  the may throw doubts on priority claim(s) and to establish the publication date of or or other special reason (as specified) and the priority date claimed  molecument of particular relevance; the claimod accument of particular relevance; the claimod accument of particular relevance; the claimod accument member of the same patent fame document member of the same patent fame document member of the internation being document member of the internation and the priority date claimed  Iddress of the ISA/AU  EENT OFFICE  EN ACT 2606, AUSTRALIA  Eliquaterial agov. au  The pages 532  RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLA  The pages 23, line 12 – page 25.  The pages 24, line 12 – page 25.  The pages 25.  T	th heterocyclic amines. Organic Preparations and Procedures International, 1990, Vol. 22, No. pages 532-534  20 2007/039218 A1 (ISTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE P (GELETTI SPA) 12 April 2007  20 Examples 1, 4, 6, 8-10, 29, 30, 32, 33 and 35 and page 23, line 12 - page 25, line 19  20 2006/103399 A1 (ISTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE P (GELETTI SPA) 5 October 2006  20 whole document  21 International relevance are listed in the continuation of Box C  22 See patent family annex (as page 5) and page 23, line 12 - page 25, line 19  23 See patent family annex (as page 5) and page 23, line 12 - page 25, line 19  24 Couments are listed in the continuation of Box C  25 See patent family annex (as page 5) and page 23, line 12 - page 25, line 19  26 Couments are listed in the continuation of Box C  27 International relevance (as page 6) and page 23, line 12 - page 25, line 19  28 See patent family annex (as page 6) and page 23, line 12 - page 25, line 19  28 See patent family annex (as page 6) and page 23, line 12 - page 25, line 19  29 See patent family annex (as page 6) and page 23, line 12 - page 25, line 19  20 2006/103399 A1 (ISTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE P (as page 25) and page 23, line 12 - page 25, line 19  20 2006/103399 A1 (ISTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE P (as page 25) and page 23, line 12 - page 25, line 19  20 2006/103399 A1 (ISTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE P (as page 25) line 19  20 2006/103399 A1 (ISTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE P (as page 25) line 19  20 2006/103399 A1 (ISTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE P (as page 25) line 19  20 2006/103399 A1 (ISTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE P (as page 25) line 19  20 2006/103399 A1 (ISTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE P (as page 25) line 19  20 2006/103399 A1 (ISTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE P (as page 25) line 19  20 2006/103399 A1 (ISTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE P (as page 25) line 19  20 2006/103399 A1 (ISTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECO		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (April 2007)

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No. PCT/AU2007/001980

This Annex lists the known "A" publication level patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The Australian Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent Document Cited in Search Report				Patent Family Member				
wo	2007039218							
WO	2006103399	ΑU	2006228278	CA	2600832	Eb	1866313	

Due to data integration issues this family listing may not include 10 digit Australian applications filed since May 2001.

END OF ANNEX

#### フロントページの続き

(51) Int.CI.		FΙ		テーマコード(参考)
C 0 7 D 498/04	(2006.01)	C 0 7 D 498/04	1 0 5	
C 0 7 D 513/04	(2006.01)	C 0 7 D 487/04	1 4 4	
A 6 1 P 31/12	(2006.01)	C 0 7 D 513/04	3 5 5	
A 6 1 P 31/18	(2006.01)	A 6 1 P 31/12		
A 6 1 P 43/00	(2006.01)	A 6 1 P 31/18		
		A 6 1 P 43/00	1 1 1	

(31)優先権主張番号 2007904114

(32)優先日 平成19年7月31日(2007.7.31)

(33)優先権主張国 オーストラリア(AU)

(81)指定国 AP(BW,GH,GM,KE,LS,MW,MZ,NA,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZM,ZW),EA(AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,RU,TJ,TM), EP(AT,BE,BG,CH,CY,CZ,DE,DK,EE,ES,FI,FR,GB,GR,HU,IE,IS,IT,LT,LU,LV,MC,MT,NL,PL,PT,RO,SE,SI,SK,TR),OA(BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GQ,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG),AE,AG,AL,AM,AT,AU,AZ,BA,BB,BG,BH,BR,BW,BY,BZ,CA,CH,CN,CO,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,DO,DZ,EC,EE,EG,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,GT,HN,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KM,KN,KP,KR,KZ,LA,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LY,MA,MD,ME,MG,MK,MN,MW,MX,MY,MZ,NA,NG,NI,NO,NZ,OM,PG,PH,PL,PT,RO,RS,RU,SC,SD,SE,SG,SK,SL,SM,SV,SY,TJ,TM,TN,TR,TT,TZ,UA,UG,US,UZ,VC,VN,ZA,ZM,ZW

(72) 発明者 エリック・デイル・ジョーンズ オーストラリア 3 1 6 5 ビクトリア州イースト・ベントリー、ビクター・ロード 1 8 番

(72) 発明者 ジョナサン・アラン・ビクター・コーツ オーストラリア 3 1 9 3 ビクトリア州ボーマリス、ハッチソン・アベニュー 9 エイ番

(72)発明者 デイビッド・イアン・ローズ オーストラリア 3 0 8 1 ビクトリア州ハイデルバーグ・ハイツ、マートル・ストリート 1 5 番

(72)発明者 ジョン・ジョセフ・デッドマン オーストラリア 3 0 5 3 ビクトリア州カールトン、ケイ・ストリート 1 1 4 番

(72)発明者 ニコラス・アンドリュー・バンデグラフ オーストラリア 3 1 8 1 ビクトリア州プララン、ラーノック・ストリート 1 0 番

(72)発明者 リサ・ジェーン・ウィンフィールド オーストラリア 3 1 8 2 ビクトリア州セイント・キルダ、スペンサー・ストリート 4 / 1番

(72)発明者 ネーラナット・ティエントン オーストラリア3144ビクトリア州マルバーン、ワットルツリー・ロード30/158-160番

(72)発明者 ウィリアム・イッサ

オーストラリア3165ビクトリア州ヌナウェイディング、オーシャネシー・ストリート4番

(72)発明者 ニール・チョイ オーストラリア3107ビクトリア州ローワー・テンプルストウ、フェアバンク・クレセント41 番

(72)発明者 キャサリン・マクファーレン

ZC20 ZC55

オーストラリア3166ビクトリア州ハンティングデイル、ロス・ストリート5番

F ターム(参考) 4C050 AA01 AA07 BB05 CC08 EE03 FF02 FF03 GG03 HH01 HH04 4C065 AA03 BB11 CC01 DD02 EE02 HH01 HH02 JJ02 JJ06 KK08 LL03 LL04 PP01 PP13 PP16 PP17 4C072 AA01 BB02 CC02 CC11 CC16 EE02 EE13 FF09 GG01 GG07 GG09 HH02 HH07 HH08 4C086 AA01 AA02 AA03 CB05 CB06 CB09 MA01 MA04 NA14 ZB33

4H050 AA01 AB29 AC70 WA11 WA13 WA24 WA26