

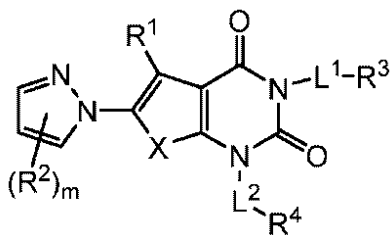
、その組成物、およびこれらを使用する方法を提供する。本発明の化合物、およびその薬学的に受容可能な組成物は、脂肪酸の産生または酸化の調節に関連する、種々の疾患、障害または状態を処置するために有用である。このような疾患、障害、または状態としては、本明細書中に記載されるものが挙げられる。本発明の化合物、およびその農業的に受容可能な組成物は、農業における、真菌性病原体の抑制のために有用である。

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

式 I :

【化 1 5 3】



I

10

の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩であって、式 I において：

X は、- O -、- S -、または - N R - であり；

R¹ は、水素であるか、またはハロゲン、- O R、- S R、- N (R)₂、- N (R) C (O) R、- C (O) N (R)₂、- N (R) C (O) N (R)₂、- N (R) C (O) O R、- O C (O) N (R)₂、- N (R) S (O)₂ R、- S (O)₂ N (R)₂、- C (O) R、- C (O) O R、- O C (O) R、- S (O) R、もしくは - S (O)₂ R から独立して選択される 1 個～4 個の基で必要に応じて置換された C₁～4 脂肪族であり；

20

R²、R⁶、R⁷、および R⁸ の各々は独立して、オキソ、ハロゲン、- C N、- R^a、- O R、- S R、- N (R)₂、- N (R) C (O) R、- C (O) N (R)₂、- N (R) C (O) N (R)₂、- N (R) C (O) O R、- O C (O) N (R)₂、- N (R) S (O)₂ R、- S (O)₂ N (R)₂、- C (O) R、- C (O) O R、- O C (O) R、- S (O) R、または - S (O)₂ R であり；

各 R は独立して、水素、または R^a であり；

各 R^a は独立して、C₁～6 脂肪族、3 員～8 員の飽和または部分不飽和の単環式炭素環式環、フェニル、8 員～10 員の二環式芳香族炭素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～2 個のヘテロ原子を有する、4 員～8 員の飽和または部分不飽和の単環式複素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～4 個のヘテロ原子を有する、5 員～6 員の単環式ヘテロ芳香環、あるいは窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～5 個のヘテロ原子を有する、8 員～10 員の二環式ヘテロ芳香環から選択される、必要に応じて置換された基であり；

30

L¹ は、共有結合、1 員～6 員の直鎖または分枝鎖の二価炭化水素鎖、シクロプロピレニル、シクロブチレニル、あるいはオキセタニレニルであり；

L² は、共有結合または 1 員～6 員の直鎖もしくは分枝鎖の二価炭化水素鎖であり、ここで L² は、n 個の例の R⁹ によって置換されており；

R³ は、- O R、- C (O) O R、- N (R) C (O) O R、- O C (O) N (R)₂、- C (O) N (R) O R、- C (O) N H₂、- C (O) N H R^a、- C (O) N (R)₂、または - C (O) H y であり；

40

H y は、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～2 個のヘテロ原子を有する、3 員～8 員の飽和または部分不飽和の単環式複素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～4 個のヘテロ原子を有する、5 員～6 員の単環式ヘテロ芳香環、あるいは窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～5 個のヘテロ原子を有する、8 員～10 員の二環式ヘテロ芳香環であり、ここで H y は、p 個の例の R⁶ によって置換されており；

R⁴ は、3 員～8 員の単環式の飽和または部分不飽和の炭素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～2 個のヘテロ原子を有する、4 員～8 員の単環式の飽和または部分不飽和の複素環式環、フェニル、8 員～10 員の二環式アリール環、窒素

50

、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～4 個のヘテロ原子を有する、5 員～6 員の単環式ヘテロアリール環、および窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～4 個のヘテロ原子を有する、8 員～10 員の二環式ヘテロアリール環から選択され、ここで R^4 は、 q 個の例の R^7 によって置換されており；

各 R^5 は独立して、水素、 C_{1-4} 脂肪族、3 員～8 員の単環式の飽和または部分不飽和の炭素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～2 個のヘテロ原子を有する、4 員～8 員の単環式の飽和または部分不飽和の複素環式環、フェニル、8 員～10 員の二環式アリール環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～4 個のヘテロ原子を有する、5 員～6 員の単環式ヘテロアリール環、あるいは窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～4 個のヘテロ原子を有する、8 員～10 員の二環式ヘテロアリール環から選択され、ここで各 R^5 は、 r 個の例の R^8 で置換されており；

10

各 R^9 は独立して、オキソまたは $-OR^5$ であり；

m は、0、1、2、または 3 であり；

n は、0、1、または 2 であり；

p は、0、1、2、3、または 4 であり；

q は、0、1、2、3、4、または 5 であり；そして

r は、0、1、2、3、または 4 である、

化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩。

20

【請求項 2】

X は $-S-$ である、請求項 1 に記載の化合物。

【請求項 3】

R^1 はメチルである、請求項 1～2 のいずれか 1 項に記載の化合物。

【請求項 4】

m は 0 である、請求項 1～3 のいずれか 1 項に記載の化合物。

【請求項 5】

L^1 は、 $-CH_2-$ 、 $-C(CH_3)_2-$ 、または $-CH(CH_3)-$ である、請求項 1～4 のいずれか 1 項に記載の化合物。

【請求項 6】

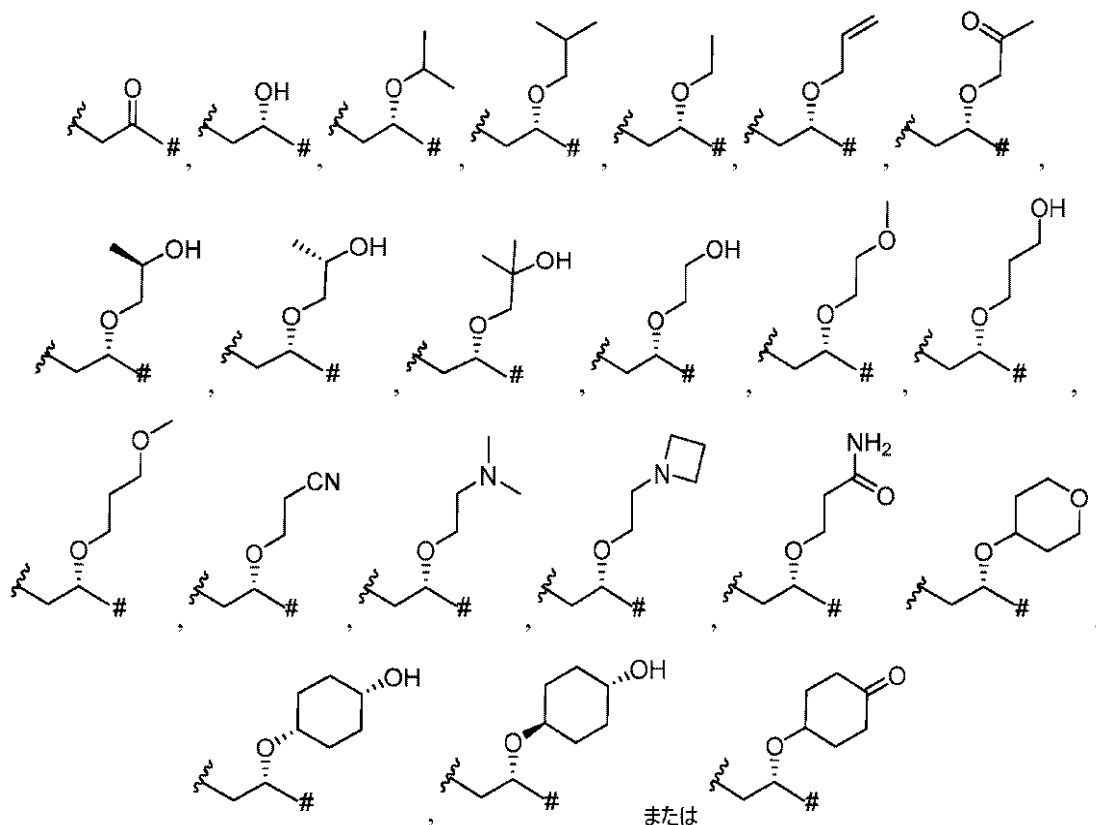
L^2 は、 $-CH_2C(O)-$ 、または $-CH_2CH(OR^5)-$ である、請求項 1～5 のいずれか 1 項に記載の化合物。

30

【請求項 7】

$L^2(R^9)_n$ は一緒になって；

【化 1 5 4】



であり；

ここで#は、 R^4 への結合点を表す、請求項1～5のいずれか1項に記載の化合物。

【請求項 8】

R^3 は、 $-C(O)NHR^a$ または $-C(O)N(R^a)_2$ である、請求項1～7のいずれか1項に記載の化合物。

【請求項 9】

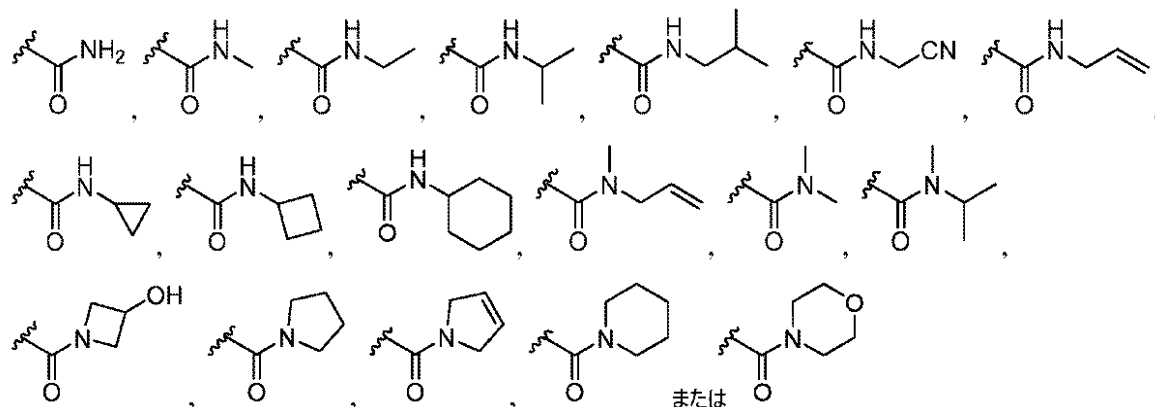
R^3 は $-C(O)Hy$ である、請求項1～7のいずれか1項に記載の化合物。

30

【請求項 10】

R^3 は

【化 1 5 5】

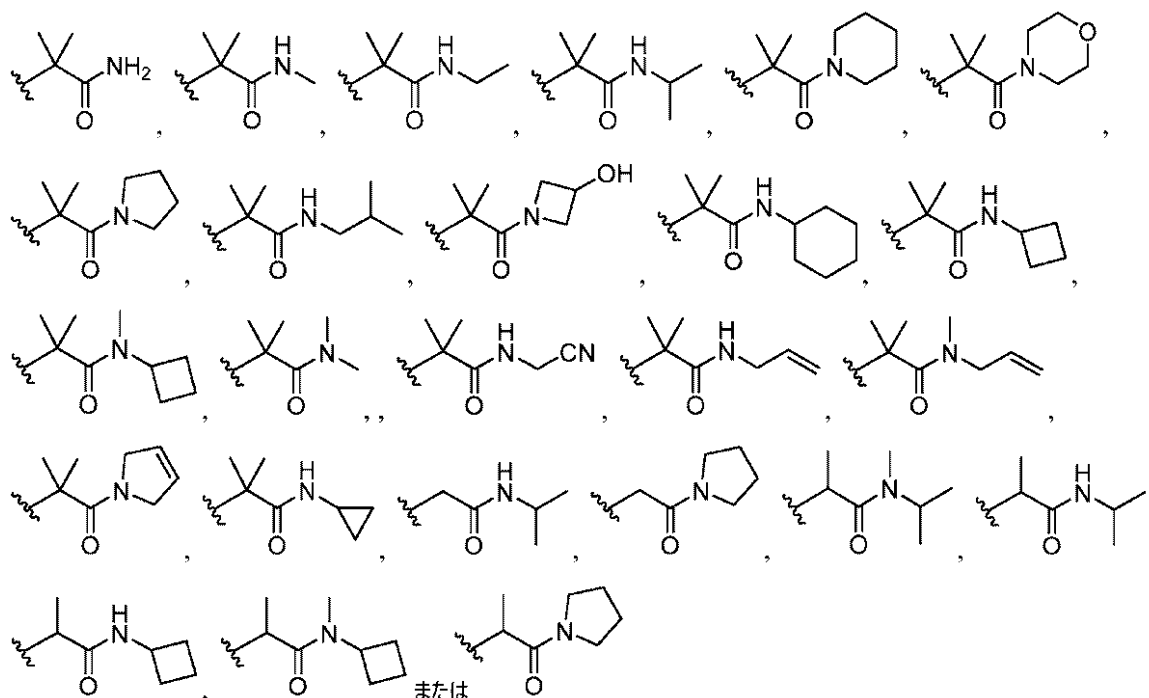


である、請求項1～7のいずれか1項に記載の化合物。

【請求項 11】

$-L^1-R^3$ は一緒になって：

【化 1 5 6】



10

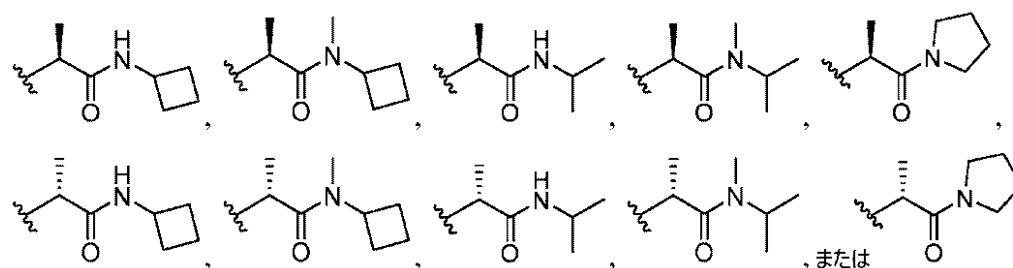
20

である、請求項 1 ~ 7 のいずれか 1 項に記載の化合物。

【請求項 1 2】

$L^1 - R^3$ は一緒になって：

【化 1 5 7】



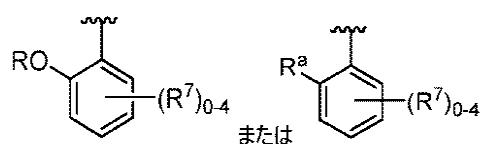
30

である、請求項 1 ~ 11 のいずれか 1 項に記載の化合物。

【請求項 1 3】

$R^4 (R^7)_q$ は一緒になって：

【化 1 5 8】



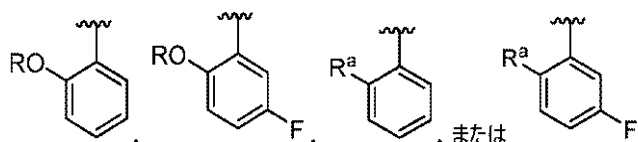
40

である、請求項 1 ~ 12 のいずれか 1 項に記載の化合物。

【請求項 1 4】

$R^4 (R^7)_q$ は一緒になって：

【化 1 5 9】



である、請求項 1 ~ 13 のいずれか 1 項に記載の化合物。

50

【請求項 15】

前記化合物は、本明細書の表 1 に記載される化合物から選択される、請求項 1 に記載の化合物。

【請求項 16】

前記化合物が薬学的に受容可能な塩として提供される、請求項 1 ～ 15 のいずれか 1 項に記載の化合物。

【請求項 17】

前記化合物が農業的に受容可能な塩として提供される、請求項 1 ～ 15 のいずれか 1 項に記載の化合物。

【請求項 18】

請求項 1 ～ 16 のいずれかに記載の化合物、および薬学的に受容可能なキャリア、アジュバント、またはビヒクルを含有する、組成物。

【請求項 19】

A C C を阻害することを必要とする患者において、A C C を阻害する方法であって、該患者に、請求項 18 に記載の組成物を投与する工程を包含する、方法。

【請求項 20】

生物学的サンプルにおいて A C C を阻害する方法であって、該生物学的サンプルを、請求項 1 ～ 17 のいずれか 1 項に記載の化合物と接触させる工程を包含する、方法。

【請求項 21】

真菌感染症、寄生生物感染症、または細菌感染症を処置することを必要とする患者において、真菌感染症、寄生生物感染症、または細菌感染症を処置する方法であって、該患者に、請求項 18 に記載の組成物を投与する工程を包含する、方法。

【請求項 22】

前記感染症が真菌感染症である、請求項 21 に記載の方法。

【請求項 23】

前記真菌感染症が、*Candida albicans*、*Candida krusei*、または *Candida parapsilosis* のうちの 1 つまたはそれより多くによる感染症である、請求項 22 に記載の方法。

【請求項 24】

農業的使用のための組成物であって、請求項 1 ～ 15 または 17 のいずれかに記載の化合物、および農業的に受容可能なキャリアを含有し、アジュバントを必要に応じて含有し、1 種またはそれより多くのさらなる殺虫剤を必要に応じて含有し、そして 1 種またはそれより多くの生物的防除剤、微生物抽出物、天然物、植物成長アクチベーターもしくは植物防御剤、またはこれらの混合物を必要に応じて含有する、組成物。

【請求項 25】

農業的な真菌性病原体を抑制する方法であって、該方法は、請求項 24 の組成物を、植物、種子または土壌に投与する工程を包含する、方法。

【請求項 26】

植物において A C C を阻害する方法であって、該植物を、請求項 1 ～ 15 もしくは 17 のいずれか 1 項に記載の化合物、または請求項 24 の組成物と接触させる工程を包含する、方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

関連出願の引用

本願は、米国特許法第 119 条第 (e) 項の下で、米国仮出願第 62 / 259 , 973 号 (2015 年 11 月 25 日出願) に対する利益を主張する。この米国仮出願の全体は、本明細書中に参考として援用される。

【背景技術】

【0002】

10

20

30

40

50

発明の背景

肥満症は、並はずれて大規模な集団の健康的難局である。肥満症の健康負荷は、成人一人あたり失われた、質を調節された寿命により測定して、喫煙の健康負荷をしのぎ、最も重大な予防可能な死因になっている。米国において、約34%の成人が肥満症を罹患し、1999年の31%から、および1960年～1980年の約15%から増大している。肥満症は、死亡率を、全ての原因から、男性と女性との両方について、全ての年代において、そして全ての人種および民族の集団において、増大させる。肥満症はまた、社会的非難および差別をもたらし、これは、生活の質を劇的に低下させる。肥満症から生じる慢性疾患は、米国の経済に、体重関連医療費において毎年1500億ドルより多くを支出させる。さらに、肥満集団の約半分、および一般集団の25%が、代謝症候群（腹部肥満症に関連する状態）、高血圧症、増大した血漿中トリグリセリド、低下したHDLコレステロール、およびインスリン抵抗性（2型糖尿病（T2DM）の危険性を増大させる）、脳卒中および灌頂心臓疾患を有する。[Harwood, Expert Opin. Ther. Targets 9:267, 2005]。

10

【0003】

食事療法および運動は、現在の薬物療法と合わせて使用される場合でさえも、長期間の健康上の利点のために必要とされる持続可能な体重減少を与えない。現在、ほんの数種の抗肥満症薬が、米国において認可されている。脂肪吸収阻害剤であるオルリスタット（orlistat）（Xenical（登録商標））、5-HT_{2c}アンタゴニストであるロルカセリン（lorcaserin）（Belviq（登録商標））、および併用療法のフェンテルミン/トピラマート（Qsymia（登録商標））。不運なことに、乏しい効力および魅力のない胃腸での副作用は、オルリスタットの使用を制限する。外科手術は、有効であり得るが、極度に高いボディマス指数（BMI）を有する患者に限られ、そして外科手術の低いスループットは、この死亡の影響を1年間あたり約200kの患者に制限する。臨床開発中の肥満症薬物の大部分は、CNSの中枢作用を通してのカロリー摂取量を減少させるように設計される（例えば、食欲抑制薬および満腹剤）。しかし、FDAは、中程度の効力および観察された/潜在的な副作用プロファイルに起因して、CNS作用剤に対して不利な考え方をとっている。

20

【0004】

肥満症の継続的な増大している問題、およびそれを処置するための安全かつ効果的な薬物が現在欠如していることは、この状態およびその基礎にある原因を処置するための新規薬物に対する圧倒的な必要性を強調する。

30

別の進行中の問題は、広範な真菌性病原体に対して活性を有する抗真菌薬物を欠くことである。しばしば、与えられる抗真菌薬物は、1つの真菌種に対する活性を有するが、密接に関連する種（例えば、Candida albicans、Candida krusei、およびCandida parapsilosis）であってさえも、他の種に対する活性を欠く。

【先行技術文献】

【非特許文献】

【0005】

40

【非特許文献1】Harwood, Expert Opin. Ther. Targets 9:267, 2005

【発明の概要】

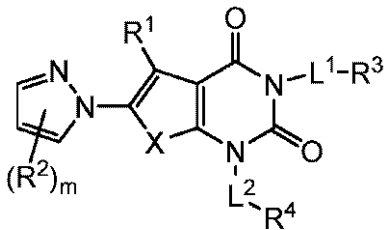
【課題を解決するための手段】

【0006】

発明の要旨

本発明の化合物、およびその薬学的に受容可能な組成物は、アセチル-CoAカルボキシラーゼ（ACC）の阻害剤として有効であることが、ここで見出された。このような化合物は、一般式I：

【化 1】



I

を有するか、またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩であり、ここで各可変物は、本明細書中で定義および記載されるとおりである。 10

【0007】

本発明の化合物、およびその薬学的に受容可能な組成物は、脂肪酸の産生または酸化の調節に関連する、種々の疾患、障害または状態を処置するために有用である。このような疾患、障害、または状態としては、本明細書中に記載されるものが挙げられる。

【0008】

本発明の化合物、およびその農業的に受容可能な組成物は、農業における、真菌性病原体の抑制のために有用である。

【0009】

本発明により提供される化合物はまた、生物学的現象および生理学的現象における A C C 酵素の研究；脂質生成組織において起こる細胞内シグナル伝達経路の研究；ならびにインビトロまたはインビボでの、新規 A C C 阻害剤または他の脂肪酸レベルのレギュレーターの比較評価のために有用である。 20

【発明を実施するための形態】

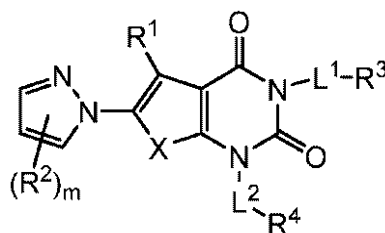
【0010】

特定の実施形態の詳細な説明

1. 本発明の化合物の一般的な説明：

特定の実施形態において、本発明は、式 I の化合物：

【化 2】



I

またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 I において：

X は、- O -、- S -、または - N R - であり； 40

R¹ は、水素であるか、1 個～4 個のハロゲン、- OR、- SR、- N(R)₂、- N(R)C(O)R、- C(O)N(R)₂、- N(R)C(O)N(R)₂、- N(R)C(O)OR、- OC(O)N(R)₂、- N(R)S(O)₂R、- S(O)₂N(R)₂、- C(O)R、- C(O)OR、- OC(O)R、- S(O)R、または - S(O)₂R で必要に応じて置換された C₁ - C₄ 脂肪族であり；

R²、R⁶、R⁷、R⁸、および R¹⁰ の各々は独立して、オキソ、ハロゲン、- CN、- R^a、- OR、- SR、- N(R)₂、- N(R)C(O)R、- C(O)N(R)₂、- N(R)C(O)N(R)₂、- N(R)C(O)OR、- OC(O)N(R)₂、- N(R)S(O)₂R、- S(O)₂N(R)₂、- C(O)R、- C(O)OR、- OC(O)R、- S(O)R、または - S(O)₂R であり； 50

各 R は、水素または R^a であり；

各 R^a は独立して、C₁ ~ 6 脂肪族、3 員 ~ 8 員の飽和または部分不飽和の単環式炭素環式環、フェニル、8 員 ~ 10 員の二環式芳香族炭素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 2 個のヘテロ原子を有する、4 員 ~ 8 員の飽和または部分不飽和の単環式複素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 4 個のヘテロ原子を有する、5 員 ~ 6 員の単環式ヘテロ芳香環、あるいは窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 5 個のヘテロ原子を有する、8 員 ~ 10 員の二環式ヘテロ芳香環から選択される、必要に応じて置換された基であり；

L¹ は、共有結合、1 員 ~ 6 員の直鎖または分枝鎖の二価炭化水素鎖、シクロプロピレニル、シクロブチレニル、あるいはオキセタニレニルであり；

L² は、共有結合または 1 員 ~ 6 員の直鎖もしくは分枝鎖の二価炭化水素鎖であり、ここで L² は、n 個の例の R⁹ によって置換されており；

R³ は、-OR、-C(O)OR、-N(R)C(O)OR、-OC(O)N(R)₂、-C(O)N(R)OR、-C(O)NH₂、-C(O)NHR^a、-C(O)N(R^a)₂、または -C(O)Hy であり；

Hy は、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 2 個のヘテロ原子を有する、3 員 ~ 8 員の飽和または部分不飽和の単環式複素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 4 個のヘテロ原子を有する、5 員 ~ 6 員の単環式ヘテロ芳香環、あるいは窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 5 個のヘテロ原子を有する、8 員 ~ 10 員の二環式ヘテロ芳香環であり、ここで Hy は、p 個の例の R⁶ によって置換されており；

R⁴ は、3 員 ~ 8 員の単環式の飽和または部分不飽和の炭素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 2 個のヘテロ原子を有する、4 員 ~ 8 員の単環式の飽和または部分不飽和の複素環式環、フェニル、8 員 ~ 10 員の二環式アリール環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 4 個のヘテロ原子を有する、5 員 ~ 6 員の単環式ヘテロアリール環、および窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 4 個のヘテロ原子を有する、8 員 ~ 10 員の二環式ヘテロアリール環から選択され、ここで R⁴ は、q 個の例の R⁷ によって置換されており；

各 R⁵ は独立して、水素、C₁ ~ 4 脂肪族、3 員 ~ 8 員の単環式の飽和または部分不飽和の炭素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 2 個のヘテロ原子を有する、4 員 ~ 8 員の単環式の飽和または部分不飽和の複素環式環、フェニル、8 員 ~ 10 員の二環式アリール環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 4 個のヘテロ原子を有する、5 員 ~ 6 員の単環式ヘテロアリール環、あるいは窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 4 個のヘテロ原子を有する、8 員 ~ 10 員の二環式ヘテロアリール環から選択され、ここで各 R⁵ は、r 個の例の R⁸ で置換されており；

各 R⁹ は独立して、R¹⁰ または -OR⁵ であり；

m は、0、1、2、または 3 であり；

n は、0、1、または 2 であり；

p は、0、1、2、3、または 4 であり；

q は、0、1、2、3、4、または 5 であり；そして

r は、0、1、2、3、または 4 である。

【0011】

2. 化合物および定義：

本発明の化合物は、上に一般的に記載された化合物を含み、そして本明細書中に開示されるクラス、サブクラス、および種によってさらに説明される。本明細書中で使用される場合、以下の定義が、他に示されない限り適用される。本発明の目的で、化学元素は、Periodic Table of the Elements, CAS, Handbook of Chemistry and Physics, 第 75 版に従って同定される。さらに、有機化学の一般原理は、「Organic Chemistry」, Tho

10

20

30

40

50

mas Sorrell, University Science Books, Sausalito: 1999、ならびに「March's Advanced Organic Chemistry」, 第5版, 編者: Smith, M. B. および March, J., John Wiley & Sons, New York: 2001に記載されており、その全内容は、本明細書中に参考として援用される。

【0012】

用語「脂肪族」または「脂肪族基」とは、本明細書中で使用される場合、直鎖（すなわち、非分枝）または分枝鎖の、置換または非置換の、完全飽和であるかまたは1個もしくはそれより多くの不飽和単位を含む炭化水素鎖、または完全飽和であるかまたは1個もしくはそれより多くの不飽和単位を含むが、芳香族ではない単環式炭化水素もしくは二環式炭化水素（本明細書中で「炭素環」、「脂環式」または「シクロアルキル」とも称される）であって、分子の残部への1つの結合点を有するものを意味する。他に特定されない限り、脂肪族基は、1個～6個の脂肪族炭素原子を含む。いくつかの実施形態において、脂肪族基は、1個～5個の脂肪族炭素原子を含む。他の実施形態において、脂肪族基は、1個～4個の脂肪族炭素原子を含む。さらに他の実施形態において、脂肪族基は、1個～3個の脂肪族炭素原子を含み、そしてなお他の実施形態において、脂肪族基は、1個～2個の脂肪族炭素原子を含む。いくつかの実施形態において、「脂環式」（または「炭素環」または「シクロアルキル」）とは、完全飽和であるかまたは1個もしくはそれより多くの不飽和単位を含むが、芳香族ではなく、分子の残部への1つの結合点を有する、単環式C₃～C₆炭化水素をいう。適切な脂肪族基としては、直鎖または分枝鎖の、飽和または不飽和の、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基およびこれらのハイブリッド（例えば、（シクロアルキル）アルキル、（シクロアルケニル）アルキルまたは（シクロアルキル）アルケニル）が挙げられるが、これらに限定されない。

10

20

【0013】

用語「低級アルキル」とは、C₁～C₄の直鎖または分枝鎖のアルキル基をいう。例示的な低級アルキル基は、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、およびtert-ブチルである。

【0014】

用語「低級ハロアルキル」とは、1個またはそれより多くのハロゲン原子で置換されている、C₁～C₄の直鎖または分枝鎖のアルキル基をいう。

30

【0015】

用語「ヘテロ原子」とは、酸素、硫黄、窒素、リン、またはケイ素（窒素、硫黄、リン、またはケイ素の任意の酸化形態；任意の塩基性窒素の第四級化形態；あるいは複素環式環の置換可能な窒素（例えば、N（3,4-ジヒドロ-2H-ピロリル）においてのような）、NH（ピロリジニルにおいてのような）またはNR⁺（N-置換ピロリジニルにおいてのような）を含めて）のうちの1つまたはそれより多くを意味する。

【0016】

用語「不飽和」とは、本明細書中で使用される場合、1個またはそれより多くの不飽和単位を有する部分を意味する。

40

【0017】

本明細書中で使用される場合、用語「二価のC₁～C₈（もしくはC₁～C₆）の飽和または不飽和の、直鎖または分枝鎖の炭化水素鎖」とは、本明細書中で定義されるような、直鎖または分枝鎖の、二価のアルキレン鎖、アルケニレン鎖、およびアルキニレン鎖をいう。

【0018】

用語「アルキレン」とは、二価のアルキル基をいう。「アルキレン鎖」は、ポリメチレン基、すなわち、-(CH₂)_n-であり、ここでnは、正の整数、好ましくは、1～6、1～4、1～3、1～2、または2～3である。置換アルキレン鎖は、1個またはそれより多くのメチレン水素が置換基で置き換えられている、ポリメチレン基である。適切な置換基としては、置換脂肪族基について以下に記載されるものが挙げられる。

50

【0019】

用語「アルケニレン」とは、二価のアルケニル基をいう。置換アルケニレン鎖は、少なくとも1個の二重結合を含み、1個またはそれより多くの水素原子が置換基で置き換えられている、ポリメチレン基である。適切な置換基としては、置換脂肪族基について以下に記載されるものが挙げられる。

【0020】

用語「ハロゲン」とは、F、Cl、Br、またはIを意味する。

【0021】

単独でか、または「アラルキル」、「アラルコキシ」もしくは「アリーロキシアルキル」においてのようにより大きい部分の一部として使用される、用語「アリール」とは、合計5個～14個の環員を有し、その系内の少なくとも1個の環が芳香族であり、そしてその系内の各環が3個～7個の環員を含む、単環式または二環式の環系をいう。用語「アリール」は、用語「アリール環」交換可能に使用され得る。

10

【0022】

単独でか、または「アラルキル」、「アラルコキシ」もしくは「アリーロキシアルキル」においてのようにより大きい部分の一部として使用される、用語「アリール」とは、合計5個～10個の環員を有し、その系内の少なくとも1個の環が芳香族であり、そしてその系内の各環が3個～7個の環員を含む、単環式および二環式の環系をいう。用語「アリール」は、用語「アリール環」交換可能に使用され得る。本発明の特定の実施形態において、「アリール」とは、芳香環系をいい、これには、フェニル、ピフェニル、ナフチル、およびアントラシルなどが挙げられるが、これらに限定されず、これらは、1個またはそれより多くの置換基を有してもよい。用語「用語」が本明細書中で使用される場合、またその範囲に含まれるものは、芳香環が1個またはそれより多くの非芳香環に縮合している基（例えば、インダニル、フタルイミジル、ナフトイミジル、フェナントリジニル、またはテトラヒドロナフチルなど）である。

20

【0023】

単独でかまたはより大きい部分（例えば、「ヘテロアラルキル」もしくは「ヘテロアラルコキシ」）の一部として使用される、用語「ヘテロアリール」および「ヘテロアラ - 」とは、5個～10個の環原子、好ましくは5個、6個、または9個の環原子を有し；環状配置で共有された6個、10個、または14個の電子を有し；そして炭素原子に加えて1個～5個のヘテロ原子を有する基をいう。ヘテロアリール基としては、限定されないが、チエニル、フラニル、ピロリル、イミダゾリル、ピラゾリル、トリアゾリル、テトラゾリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、オキサジアゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、チアジアゾリル、ピリジニル、ピリダジニル、ピリミジニル、ピラジニル、インドリジニル、プリニル、ナフチリジニル、およびプテリジニルが挙げられる。用語「ヘテロアリール」および「ヘテロアラ - 」はまた、本明細書中で使用される場合、複素芳香族環が1個またはそれより多くのアリール環、脂環式環、または複素環式環に縮合しており、そのラジカルまたは結合点はその複素芳香族環上にある、基を包含する。非限定的な例としては、インドリル、イソインドリル、ベンゾチエニル、ベンゾフラニル、ジベンゾフラニル、インダゾリル、ベンゾイミダゾリル、ベンゾチアゾリル、キノリル、イソキノリル、シンノリニル、フタラジニル、キナゾリニル、キノキサリニル、4H-キノリジニル、カルバゾリル、アクリジニル、フェナジニル、フェノチアジニル、フェノキサジニル、テトラヒドロキノリニル、テトラヒドロイソキノリニル、およびピリド[2,3-b]-1,4-オキサジン-3(4H)-オンが挙げられる。ヘテロアリール基は、単環式であっても二環式であってもよい。用語「ヘテロアリール」は、用語「ヘテロアリール環」、「ヘテロアリール基」または「複素芳香族」と交換可能に使用され得、これらの用語の任意のものは、必要に応じて置換されている環を含む。用語「ヘテロアラルキル」とは、ヘテロアリールによって置換されたアルキル基をいい、ここでアルキル部分およびヘテロアリール部分は独立して、必要に応じて置換されている。

30

40

【0024】

50

本明細書中で使用される場合、用語「複素環」、「ヘテロシクリル」、「複素環式ラジカル」、および「複素環式環」は、交換可能に使用され、そして安定な5員～7員の単環式、または7員～10員の二環式の、複素環式部分であって、飽和または部分不飽和のいずれかであり、そして炭素原子に加えて、1個またはそれより多く、好ましくは1個～4個の、上で定義されたようなヘテロ原子を有するものをいう。複素環の環原子に関して使用される場合、用語「窒素」は、置換された窒素を包含する。一例として、酸素、硫黄または窒素から選択される0個～3個のヘテロ原子を有する、飽和または部分不飽和の環において、この窒素は、N(3, 4-ジヒドロ-2H-ピロリルにおいてのように)であっても、NH(ピロリジニルにおいてのように)であっても、⁺NR(N置換ピロリジニルにおいてのように)であってもよい。

10

【0025】

複素環式環は、その親基に、安定な構造をもたらす任意のヘテロ原子または炭素原子において結合し得、そしてこれらの環原子の任意のものは、必要に応じて置換され得る。このようは飽和または部分不飽和の複素環式ラジカルの例としては、限定されないが、テトラヒドロフラニル、テトラヒドロチオフエニル、ピロリジニル、ピペリジニル、ピロリニル、テトラヒドロキノリニル、テトラヒドロイソキノリニル、デカヒドロキノリニル、オキサゾリジニル、ピペラジニル、ジオキサニル、ジオキサソラニル、ジアゼピニル、オキサゼピニル、チアゼピニル、モルホリニル、およびキヌクリジニルが挙げられる。用語「複素環」、「ヘテロシクリル」、「ヘテロシクリル環」、「複素環式基」、「複素環式部分」、および「複素環式ラジカル」は、本明細書中で交換可能に使用され、そしてまた、ヘテロシクリル環が1個またはそれより多くのアリール環、ヘテロアリール環、または脂環式環に縮合している基(例えば、インドリニル、3H-インドリル、クロマニル、フェナントリジニル、またはテトラヒドロキノリニル)を包含し、ここでそのラジカルまたは結合点は、そのヘテロシクリル環上にある。ヘテロシクリル基は、単環式であっても二環式であってもよい。用語「ヘテロシクリルアルキル」とは、ヘテロシクリルにより置換されたアルキル基をいい、ここでこのアルキル部分およびヘテロシクリル部分は独立して、必要に応じて置換されている。

20

【0026】

本明細書中で使用される場合、用語「部分不飽和」とは、少なくとも1個の二重結合または三重結合を含む環部分をいう。用語「部分不飽和」は、複数の不飽和部位を有する環を包含することを意図されるが、本明細書中で定義されるようなアリール部分またはヘテロアリール部分を包含することは意図されない。

30

【0027】

本明細書中に記載されるように、本発明の化合物は、「必要に応じて置換された」部分を含み得る。一般に、用語「置換された」とは、用語「必要に応じて」が先行しようと先行するまいと、指定される部分の1個またはそれより多くの水素が適切な置換基で置き換えられていることを意味する。他に示されない限り、「必要に応じて置換された」基は、適切な置換基をその基の各置換可能な部分に有し得、そして任意の所定の構造中の1個より多くの位置が、特定の群から選択される1個より多くの置換基で置換され得る場合、その置換基は、それぞれの位置において同じであっても異なってもいづれでもよい。本発明により想定される置換基の組み合わせは、好ましくは、安定な化合物、または化学的に可能な化合物の形成をもたらす組み合わせである。用語「安定な」とは、本明細書中で使用される場合、それらの生成、検出、ならびに特定の実施形態において、本明細書中に開示される目的のうちの1つまたはそれより多くのためのそれらの回収、精製、および使用を可能にする条件に供される場合に、実質的に変化しない化合物をいう。

40

【0028】

「必要に応じて置換された」基の置換可能な炭素原子上の適切な一価置換基は、独立して、ハロゲン； $-(CH_2)_{0-4}R$ ； $-(CH_2)_{0-4}OR$ ； $-O(CH_2)_{0-4}R$ 、 $-O-(CH_2)_{0-4}C(O)OR$ ； $-(CH_2)_{0-4}CH(OR)_2$ ； $-(CH_2)_{0-4}SR$ ； $-(CH_2)_{0-4}Ph$ 、(これは、Rで置換され得

50

る) ; - (CH₂)_{0 ~ 4} O (CH₂)_{0 ~ 1} Ph (これは、R で置換され得る) ; - CH = CH Ph、(これは、R で置換され得る) ; - (CH₂)_{0 ~ 4} O (CH₂)_{0 ~ 1} - ピリジル (これは、R で置換され得る) ; - NO₂ ; - CN ; - N₃ ; - (CH₂)_{0 ~ 4} N (R)₂ ; - (CH₂)_{0 ~ 4} N (R) C (O) R ; - N (R) C (S) R ; - (CH₂)_{0 ~ 4} N (R) C (O) NR₂ ; - N (R) C (S) NR₂ ; - (CH₂)_{0 ~ 4} N (R) C (O) OR ; - N (R) N (R) C (O) R ; - N (R) N (R) C (O) NR₂ ; - N (R) N (R) C (O) OR ; - (CH₂)_{0 ~ 4} C (O) R ; - C (S) R ; - (CH₂)_{0 ~ 4} C (O) OR ; - (CH₂)_{0 ~ 4} C (O) SR ; - (CH₂)_{0 ~ 4} C (O) OSiR₃ ; - (CH₂)_{0 ~ 4} OC (O) R ; - OC (O) (CH₂)_{0 ~ 4} SR ; - (CH₂)_{0 ~ 4} SC (O) R ; - (CH₂)_{0 ~ 4} C (O) NR₂ ; - C (S) NR₂ ; - C (S) SR ; - SC (S) SR、- (CH₂)_{0 ~ 4} OC (O) NR₂ ; - C (O) N (OR) R ; - C (O) C (O) R ; - C (O) CH₂ C (O) R ; - C (NOR) R ; - (CH₂)_{0 ~ 4} SSR ; - (CH₂)_{0 ~ 4} S (O)₂ R ; - (CH₂)_{0 ~ 4} S (O)₂ OR ; - (CH₂)_{0 ~ 4} OS (O)₂ R ; - S (O)₂ NR₂ ; - (CH₂)_{0 ~ 4} S (O) R ; - N (R) S (O)₂ NR₂ ; - N (R) S (O)₂ R ; - N (OR) R ; - C (NH) NR₂ ; - P (O)₂ R ; - P (O) R₂ ; - OP (O) R₂ ; - OP (O) (OR)₂ ; SiR₃ ; - (C_{1 ~ 4} の直鎖もしくは分枝鎖のアルキレン) O - N (R)₂ ; または - (C_{1 ~ 4} の直鎖もしくは分枝鎖のアルキレン) C (O) O - N (R)₂ であり、ここで各 R は、以下で定義されるように置換され得、そして独立して、水素、C_{1 ~ 6} 脂肪族、- CH₂ Ph、- O (CH₂)_{0 ~ 1} Ph、- CH₂ - (5員 ~ 6員のヘテロアリアル環)、または独立して窒素、酸素、もしくは硫黄から選択される0個 ~ 4個のヘテロ原子を有する5員 ~ 6員の飽和環、部分不飽和環、もしくはアリアル環であるか、あるいは上記定義にかかわらず、R の2個の独立した存在は、それらの間にある原子 (単数または複数) と一緒になって、独立して窒素、酸素、もしくは硫黄から選択される0個 ~ 4個のヘテロ原子を有する、3員 ~ 12員の飽和、部分不飽和、またはアリアル単環式環または二環式環を形成し、これは、以下で定義されるように置換され得る。

10

20

30

40

50

【0029】

R (R の2個の独立した存在がこれらの間の原子と一緒にすることにより形成された環) 上の適切な一価置換基は独立して、ハロゲン、- (CH₂)_{0 ~ 2} R、- (ハロ R)、- (CH₂)_{0 ~ 2} OH、- (CH₂)_{0 ~ 2} OR、- (CH₂)_{0 ~ 2} CH (OR)₂、- O (ハロ R)、- CN、- N₃、- (CH₂)_{0 ~ 2} C (O) R、- (CH₂)_{0 ~ 2} C (O) OH、- (CH₂)_{0 ~ 2} C (O) OR、- (CH₂)_{0 ~ 2} SR、- (CH₂)_{0 ~ 2} SH、- (CH₂)_{0 ~ 2} NH₂、- (CH₂)_{0 ~ 2} NHR、- (CH₂)_{0 ~ 2} NR₂、- NO₂、- SiR₃、- OSiR₃、- C (O) SR、- (C_{1 ~ 4} の直鎖もしくは分枝鎖のアルキレン) C (O) OR、または - SSR であり、ここで各 R は置換されていないか、または「ハロ」が先行する場合、1個もしくはそれより多くのハロゲンのみで置換されており、そして独立して、C_{1 ~ 4} 脂肪族、- CH₂ Ph、- O (CH₂)_{0 ~ 1} Ph、または独立して窒素、酸素、もしくは硫黄から選択される0個 ~ 4個のヘテロ原子を有する5員 ~ 6員の飽和環、部分不飽和環、もしくはアリアル環から選択される。R の飽和炭素原子上の適切な二価置換基としては、= Oおよび= Sが挙げられる。

【0030】

「必要に応じて置換された」基の飽和炭素原子上の適切な二価置換基としては、以下のものが挙げられる : = O、= S、= NNR^{*}₂、= NNHC (O) R^{*}、= NNHC (O) OR^{*}、= NNHS (O)₂ R^{*}、= NR^{*}、= NOR^{*}、- O (C (R^{*}₂))_{2 ~ 3} O -、または - S (C (R^{*}₂))_{2 ~ 3} S -。ここで R^{*} の各独立した存在は、水素、以下で定義されるように置換され得る C_{1 ~ 6} 脂肪族、または独立して窒素、酸素、もしくは硫黄から選択される0個 ~ 4個のヘテロ原子を有する非置換の5員 ~ 6員の飽和環

、部分不飽和環、もしくははアリール環から選択される。「必要に応じて置換された」基のビシナルの置換可能な炭素に結合する適切な二価置換基としては、 $-O(CR^*_{2})_2$ 、 $-_3O-$ が挙げられ、ここで R^* の各独立した存在は、水素、以下で定義されるように置換され得る $C_1 \sim 6$ 脂肪族、または独立して窒素、酸素、もしくは硫黄から選択される0個～4個のヘテロ原子を有する非置換の5員～6員の飽和環、部分不飽和環、もしくはアリール環から選択される。

【0031】

R^* の脂肪族基上の適切な置換基としては、ハロゲン、 $-R$ 、 $-(ハロR)$ 、 $-OH$ 、 $-OR$ 、 $-O(ハロR)$ 、 $-CN$ 、 $-C(O)OH$ 、 $-C(O)OR$ 、 $-NH_2$ 、 $-NHR$ 、 $-NR_2$ 、または $-NO_2$ が挙げられ、ここで各 R は置換されていないか、または「ハロ」が先行する場合、1個もしくはそれより多くのハロゲンのみで置換されており、そして独立して、 $C_1 \sim 4$ 脂肪族、 $-CH_2Ph$ 、 $-O(CH_2)_{0 \sim 1}Ph$ 、または独立して窒素、酸素、もしくは硫黄から選択される0個～4個のヘテロ原子を有する5員～6員の飽和環、部分不飽和環、もしくはアリール環である。

10

【0032】

「必要に応じて置換された」基の置換可能な窒素上の適切な置換基としては、 $-R^+$ 、 $-NR^+_2$ 、 $-C(O)R^+$ 、 $-C(O)OR^+$ 、 $-C(O)C(O)R^+$ 、 $-C(O)CH_2C(O)R^+$ 、 $-S(O)_2R^+$ 、 $-S(O)_2NR^+_2$ 、 $-C(S)NR^+_2$ 、 $-C(NH)NR^+_2$ 、または $-N(R^+)S(O)_2R^+$ が挙げられ；ここで各 R^+ は独立して、水素、以下で定義されるように置換され得る $C_1 \sim 6$ 脂肪族、非置換 $-OPh$ 、または独立して窒素、酸素、もしくは硫黄から選択される0個～4個のヘテロ原子を有する非置換5員～6員の飽和環、部分不飽和環、もしくはアリール環であるか、あるいは上記定義にかかわらず、 R^+ の2個の独立した存在は、これらの間の原子（単数または複数）と一緒にあって、独立して窒素、酸素、もしくは硫黄から選択される0個～4個のヘテロ原子を有する、非置換の3員～12員の飽和、部分不飽和、またはアリーの単環式環または二環式環を形成する。

20

【0033】

R^+ の脂肪族基上の適切な置換基は、独立して、ハロゲン、 $-R$ 、 $-(ハロR)$ 、 $-OH$ 、 $-OR$ 、 $-O(ハロR)$ 、 $-CN$ 、 $-C(O)OH$ 、 $-C(O)OR$ 、 $-NH_2$ 、 $-NHR$ 、 $-NR_2$ 、または $-NO_2$ であり、ここで各 R は置換されていないか、または「ハロ」が先行する場合、1個もしくはそれより多くのハロゲンのみで置換されており、そして独立して、 $C_1 \sim 4$ 脂肪族、 $-CH_2Ph$ 、 $-O(CH_2)_{0 \sim 1}Ph$ 、または独立して窒素、酸素、もしくは硫黄から選択される0個～4個のヘテロ原子を有する5員～6員の飽和環、部分不飽和環、もしくはアリール環である。

30

【0034】

本明細書中で使用される場合、用語「薬学的に受容可能な塩」とは、妥当な医学的判断の範囲内で、過度な毒性、刺激、およびアレルギー応答などなしで、ヒトおよび下等動物の組織と接触させて使用するために適切であり、そして合理的な利益/危険比に釣り合う、塩をいう。薬学的に受容可能な塩は、当該分野において周知である。例えば、S. M. Bergeらは、薬学的に受容可能な塩を、J. Pharmaceutical Sciences, 1977, 66, 1-19において詳細に記載しており、これは、本明細書中に参考として援用される。本発明の化合物の薬学的に受容可能な塩としては、適切な無機酸、無機塩基、有機酸、および有機塩基から誘導される塩が挙げられる。薬学的に受容可能な非毒性の酸付加塩の例は、無機酸（例えば、塩酸、臭化水素酸、リン酸、硫酸および過塩素酸）または有機酸（例えば、酢酸、シュウ酸、マレイン酸、酒石酸、クエン酸、コハク酸もしくはマロン酸）と形成されたか、あるいはイオン交換などの当該分野において使用される他の方法を使用することによって形成された、アミノ基の塩である。他の薬学的に受容可能な塩としては、アジピン酸塩、アルギン酸塩、アスコルビン酸塩、アスパラギン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、安息香酸塩、重硫酸塩、ホウ酸塩、酪酸塩、ショウノウ酸塩、ショウノウスルホン酸塩、クエン酸塩、シクロペンタンプロピオン酸塩、ジグ

40

50

ルコン酸塩、ドデシル硫酸塩、エタンスルホン酸塩、ギ酸塩、フマル酸塩、グルコヘプトン酸塩、グリセロリン酸塩、グルコン酸塩、ヘミ硫酸塩、ヘプタン酸塩、ヘキサン酸塩、ヨウ化水素酸塩、2 - ヒドロキシ - エタンスルホン酸塩、ラクトビオン酸塩、乳酸塩、ラウリン酸塩、ラウリル硫酸塩、リンゴ酸塩、マレイン酸塩、マロン酸塩、メタンスルホン酸塩、2 - ナフタレンスルホン酸塩、ニコチン酸塩、硝酸塩、オレイン酸塩、シュウ酸塩、パルミチン酸塩、パモ酸塩、ペクチン酸塩、過硫酸塩、3 - フェニルプロピオン酸塩、リン酸塩、ピバル酸塩、プロピオン酸塩、ステアリン酸塩、コハク酸塩、硫酸塩、酒石酸塩、チオシアン酸塩、p - トルエンスルホン酸塩、ウンデカン酸塩、および吉草酸塩などが挙げられる。

【0035】

適切な塩基から誘導される塩としては、アルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩、アンモニウム塩および $N^+ (C_1 - 4 \text{ アルキル})_4$ 塩が挙げられる。代表的なアルカリ金属塩またはアルカリ土類金属塩としては、ナトリウム、リチウム、カリウム、カルシウム、およびマグネシウムなどが挙げられる。さらなる薬学的に受容可能な塩は、適切である場合、ハロゲン化物イオン、水酸化物イオン、炭酸イオン、硫酸イオン、リン酸イオン、硝酸イオン、低級アルキルスルホン酸イオンおよびアリアルスルホン酸イオンなどの対イオンを使用して形成された、非毒性のアンモニウム、第四級アンモニウム、およびアミン陽イオンを含む。

【0036】

他に記載されない限り、本明細書中に図示される構造はまた、その構造の全ての異性体（例えば、エナンチオマー、ジアステレオマー、および幾何（または配座））形態、例えば、各不斉中心についての R 配置および S 配置、Z および E の二重結合異性体、ならびに Z および E の配座異性体を包含することを意味する。従って、本発明の化合物の単一の立体化学異性体、ならびにエナンチオマー、ジアステレオマー、および幾何（または配座）混合物は、本発明の範囲内である。他に記載されない限り、本発明の化合物の全ての互変異性形態は、本発明の範囲内である。さらに、他に記載されない限り、本明細書中に図示される構造はまた、1 またはそれより多くの同位体が富化された原子の存在のみが異なる化合物を包含することを意味する。例えば、水素がジウテリウムもしくはトリチウムにより置き換えられた本発明の構造、または炭素が ^{13}C または ^{14}C を富化された炭素で置き換えられた本発明を有する化合物は、本発明の範囲内である。このような化合物は、例えば、本発明に従う分析ツールとして、生物学的アッセイにおけるプローブとして、または治療剤として、有用である。

【0037】

語句「カンジダ性爪真菌症」とは、本明細書中で使用される場合、*Candida* spp.（例えば、*Candida albicans* および *Candida parapsilosis* が挙げられる）によって引き起こされる、手の指の爪および / または足の指の爪の真菌酵母乾癬をいう。

【0038】

本明細書中で使用される場合、用語「皮膚真菌症」とは、皮膚糸状菌によって引き起こされる、皮膚の真菌感染症をいう。

【0039】

本明細書中で使用される場合、語句「真菌感染症」とは、任意の表在性真菌感染症をいい、例えば、皮膚の表在性真菌感染症、爪真菌症、および毛包の真菌感染症のうちの1つまたはこれより多くが挙げられ、これらの各々は、本明細書中で定義されるとおりである。このような真菌感染症は、皮膚の表在性真菌感染症（例えば、股部白癬、体部白癬、趾間足部白癬、モカシン型足部白癬（*moccasin-type Tinea pedis*）、手白癬、でん風（ひこう疹）、黒癬、皮膚カンジダ症、顔面白癬、ならびに白色および黒色砂毛症のうちの1つまたはこれより多くが挙げられる）；毛包の真菌感染症（頭部白癬、黄癬（*Tinea Favose*）（黄癬（*favus*））、および須毛部白癬のうちの1つまたはこれより多くが挙げられる）；ならびに爪真菌症（例えば皮膚糸状菌

10

20

30

40

50

、酵母、および非白癬菌性糸状菌 (non-dermatophyte mold) によって引き起こされる、爪床 (nail bed)、爪床 (matrix)、および爪板のうちの1つまたはこれより多くの真菌感染症) を含み得る。

【0040】

本明細書中で使用される場合、語句「毛包の真菌感染症」とは、個体の頭皮、眉、睫毛、および髭の生えた領域のうちのいずれか1つまたはそれより多くの、毛根を含む表皮(皮膚)の少なくとも環状の包囲の真菌感染症をいう。語句「毛包の真菌感染症」とはまた、個体の毛幹の真菌感染症と一緒に、頭皮、眉、睫毛、および髭の生えた領域のうちのいずれか1つまたはそれより多くの、毛根を含む表皮(皮膚)の環状の包囲の真菌感染症をいう。このような真菌感染症としては、例えば、頭部白癬、黄癬 (Tinea Favosa)、および須毛部白癬のうちの1つまたはそれより多くが挙げられ得る。用語「毛包」とは、毛根を含む表皮(皮膚)の環状の包囲をいう。この小胞の内側は、皮膚の表皮層由来の細胞に覆われている。頭部白癬(または重篤な硬度に炎症性の症例は時々、禿瘡と称される)は、毛包および毛幹を攻撃する、頭皮の皮膚、眉、および睫毛の表在性真菌感染症(皮膚糸状菌症)である。この疾患は主として、Trichophyton属およびMicrosporum属の皮膚糸状菌(例えば、Microsporum audouinii、Microsporum canis、Microsporum distortum、Microsporum gypseum、Trichophyton megninii、Trichophyton mentagrophytes、Trichophyton rubrum、Trichophyton schoenleinii、Trichophyton tonsurans、およびTrichophyton verrucosumが挙げられる)によって引き起こされる。臨床的な提示は代表的に、1箇所または複数箇所の毛の損失であり、時々、「黒点状」パターンを有し(しばしば、切れ毛(broken-off hair)を伴う)、炎症、落屑、膿疱、および掻痒を伴い得る。黄癬は、頭皮が関与するので、一種の頭部白癬とみなされ得る。しかし、黄癬はまた、無毛皮膚および爪も関与し得る。黄癬は主として、Trichophyton属およびMicrosporum属(例えば、Microsporum gypseumおよびTrichophyton schoenleiniiが挙げられる)の皮膚糸状菌によって引き起こされる。須毛部白癬は、顔、首、頤、頬、および/または唇の、髭の生えた領域に限定された表在性皮膚糸状菌症であり、専ら年長の青年および成人男性において起こる。須毛部白癬の臨床的な提示としては、炎症性の、深い禿瘡様の斑、および体部白癬または細菌性毛包炎と類似の非炎症性の表在性斑が挙げられる。須毛部白癬を引き起こす機構は、頭部白癬の機構と類似であり、そして頻繁に、Trichophyton rubrum (T. rubrum) 感染の結果であるが、Trichophyton mentagrophytes var. granulorumおよびTrichophyton verrucosumの結果である場合もある。最後に、Microsporum canisおよびTrichophyton mentagrophytes var. erinaceiは、須毛部白癬を引き起こすことが公知であるが、比較的まれである。

【0041】

本明細書中で使用される場合、用語「感染症」とは、微生物の、別の生物の内部または表面への侵入、発生および/または繁殖をいう。感染症は、生物の特定の領域に局在し得るか、または全身性であり得る。

【0042】

用語「爪真菌症」とは、本明細書中で使用される場合、爪床 (nail bed)、爪床 (nail matrix)、および/または爪板の真菌感染症をいう。爪真菌症は、3つの主要なクラスの真菌、すなわち、皮膚糸状菌、酵母(カンジダ性爪真菌症)、および非白癬菌性糸状菌によって引き起こされる。皮膚糸状菌は、爪真菌症の最も一般的な原因である。非白癬菌性糸状菌によって引き起こされる爪真菌症は、世界中でより一般的になってきている。Candidaに起因する爪真菌症は、さほど一般的ではない。爪真菌

症を引き起こし得る皮膚糸状菌としては、*Trichophyton rubrum*、*Trichophyton interdigitale*、*Epidermophyton floccosum*、*Trichophyton violaceum*、*Microsporum gypseum*、*Trichophyton tonsurans*、*Trichophyton soudanense*、および *Trichophyton verrucosum* のうちの1つまたはそれより多くが挙げられ、そしてこのような疾患はまた、しばしば、爪白癬と称される。カンジダ性爪真菌症としては、皮膚カンジダ症 (*cutaneous candidiasis*) および粘膜皮膚カンジダ症が挙げられ、これらは、1つまたはそれより多くの *Candida* 種 (例えば、*Candida albicans* および *Candida parapsilosis* が挙げられる) によって引き起こされる。爪真菌症を引き起こし得る非白癬菌性糸状菌としては、例えば、*Scopulariopsis brevicaulis*、*Fusarium spp.*、*Aspergillus spp.*、*Alternaria*、*Acremonium*、*Scytalidium dimidiatum*、および *Scytalidium hyalinum* のうちの1つまたはそれより多くが挙げられ得る。4つの古典的なタイプの爪真菌症が存在し、これらには、以下のものが含まれる：爪真菌症の最も一般的な形態であり、そして通常、*Trichophyton rubrum* および / または *Trichophyton interdigitale* (これは爪床および爪板の下側に侵入する) によって引き起こされる、遠位側縁爪甲下爪真菌症 (*distal and lateral subungual onychomycosis*) (DL SO)；白色表在性爪真菌症 (*white superficial onychomycosis*) (WSO) とは、爪板の浅層に侵入して爪板に「白色の島」を形成する真菌 (例えば、*T. mentagrophytes*) によって引き起こされ、非白癬菌性糸状菌は、深層の白色表在性爪真菌症を引き起こす；近位爪甲下爪真菌症 (*proximal subungual onychomycosis*) (PSO) とは、新たに形成された爪板への、近位爪郭を通過する真菌侵入であり、健常人々においては最も一般性が低い形態の爪真菌症であるが、患者が免疫無防備状態である場合、より一般的に見出される；エンドニクス爪真菌症 (*endonyx onychomycosis*) (EO)、および手の指の爪への *Candida* 種の侵入であるカンジダ性爪真菌症 (CO)。

10

20

30

40

【0043】

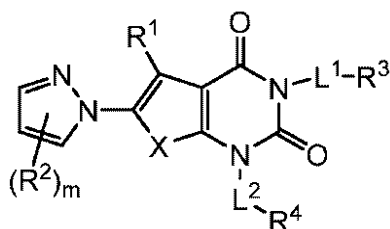
本明細書中で使用される場合、用語「皮膚の表在性真菌感染症」とは、皮膚の外層に存在する真菌感染症をいい、股部白癬 (頑癬 (*jock itch*))、体部白癬 (輪癬 (*ringworm*))、足部白癬、趾間足部白癬、モカシン型足部白癬、手白癬、でん風 (ひこう疹 (*pyriasis*))、黒癬、皮膚カンジダ症、顔面白癬 (顔面輪癬)、ならびに白色および黒色砂毛症が挙げられる。体部白癬 (体部輪癬)、股部白癬 (頑癬)、および顔面白癬 (顔面輪癬) は、*Epidermophyton floccosum*、*Microsporum canis*、*Trichophyton mentagrophytes*、*T. rubrum*、*T. tonsurans*、*T. verrucosum*、および / または *T. violaceum* によって引き起こされ得る。足部白癬 (汗疱状白癬) または手白癬 (手の真菌感染症) は、*Epidermophyton floccosum*、*Microsporum canis*、*Trichophyton mentagrophytes*、*T. rubrum*、*T. tonsurans*、*T. verrucosum*、および / または *T. violaceum* によって引き起こされる。皮膚カンジダ症は、*C. albicans* によって引き起こされ得る。

【0044】

3. 例示的な実施形態の説明：

特定の実施形態において、本発明は、式 I：

【化 3】



I

の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 I

10

において：

X は、- O -、- S -、または - N R - であり；

R¹ は、水素であるか、1 個～4 個のハロゲン、- O R、- S R、- N (R)₂、- N (R) C (O) R、- C (O) N (R)₂、- N (R) C (O) N (R)₂、- N (R) C (O) O R、- O C (O) N (R)₂、- N (R) S (O)₂ R、- S (O)₂ N (R)₂、- C (O) R、- C (O) O R、- O C (O) R、- S (O) R、または - S (O)₂ R で必要に応じて置換された C₁～4 脂肪族であり；

R²、R⁶、R⁷、および R⁸ の各々は独立して、オキソ、ハロゲン、- C N、- R^a、- O R、- S R、- N (R)₂、- N (R) C (O) R、- C (O) N (R)₂、- N (R) C (O) N (R)₂、- N (R) C (O) O R、- O C (O) N (R)₂、- N (R) S (O)₂ R、- S (O)₂ N (R)₂、- C (O) R、- C (O) O R、- O C (O) R、- S (O) R、または - S (O)₂ R であり；

20

各 R は独立して、水素または R^a であり；

各 R^a は独立して、C₁～6 脂肪族、3 員～8 員の飽和または部分不飽和の単環式炭素環式環、フェニル、8 員～10 員の二環式芳香族炭素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～2 個のヘテロ原子を有する、4 員～8 員の飽和または部分不飽和の単環式複素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～4 個のヘテロ原子を有する、5 員～6 員の単環式ヘテロ芳香環、あるいは窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～5 個のヘテロ原子を有する、8 員～10 員の二環式ヘテロ芳香環から選択される、必要に応じて置換された基であり；

30

L¹ は、共有結合、1 員～6 員の直鎖または分枝鎖の二価炭化水素鎖、シクロプロピレニル、シクロブチレニル、あるいはオキセタニレニルであり；

L² は、共有結合または 1 員～6 員の直鎖もしくは分枝鎖の二価炭化水素鎖であり、ここで L² は、n 個の例の R⁹ によって置換されており；

R³ は、- O R、- C (O) O R、- N (R) C (O) O R、- O C (O) N (R)₂、- C (O) N (R) O R、- C (O) N H₂、- C (O) N H R^a、- C (O) N (R^a)₂、または - C (O) H y であり；

H y は、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～2 個のヘテロ原子を有する、3 員～8 員の飽和または部分不飽和の単環式複素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～4 個のヘテロ原子を有する、5 員～6 員の単環式ヘテロ芳香環、あるいは窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～5 個のヘテロ原子を有する、8 員～10 員の二環式ヘテロ芳香環であり、ここで H y は、p 個の例の R⁶ によって置換されており；

40

R⁴ は、3 員～8 員の単環式の飽和または部分不飽和の炭素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～2 個のヘテロ原子を有する、4 員～8 員の単環式の飽和または部分不飽和の複素環式環、フェニル、8 員～10 員の二環式アリール環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～4 個のヘテロ原子を有する、5 員～6 員の単環式ヘテロアリール環、および窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個～4 個のヘテロ原子を有する、8 員～10 員の二環式ヘテロアリール環から選択され、ここで R⁴ は、q 個の例の R⁷ によって置換されており；

50

各 R^5 は独立して、水素、 C_{1-4} 脂肪族、3員～8員の単環式の飽和または部分不飽和の炭素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される1個～2個のヘテロ原子を有する、4員～8員の単環式の飽和または部分不飽和の複素環式環、フェニル、8員～10員の二環式アリール環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される1個～4個のヘテロ原子を有する、5員～6員の単環式ヘテロアリール環、あるいは窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される1個～4個のヘテロ原子を有する、8員～10員の二環式ヘテロアリール環から選択され、ここで各 R^5 は、 r 個の例の R^8 で置換されており；

各 R^9 は独立して、オキソまたは $-OR^5$ であり；

m は、0、1、2、または3であり；

n は、0、1、または2であり；

p は、0、1、2、3、または4であり；

q は、0、1、2、3、4、または5であり；そして

r は、0、1、2、3、または4である。

10

【0045】

上で一般的に定義されたように、 X は、 $-O-$ 、 $-S-$ 、または $-N(R)-$ である。いくつかの実施形態において、 X は $-O-$ である。いくつかの実施形態において、 X は $-S-$ である。いくつかの実施形態において、 X は $-N(R)-$ である。

【0046】

上で一般的に定義されたように、 R^1 は、水素であるか、1個～4個のハロゲン、 $-OR$ 、 $-SR$ 、 $-N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)R$ 、 $-C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)OR$ 、 $-OC(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)S(O)_2R$ 、 $-S(O)_2N(R)_2$ 、 $-C(O)R$ 、 $-C(O)OR$ 、 $-OC(O)R$ 、 $-S(O)R$ 、または $-S(O)_2R$ で必要に応じて置換された C_{1-4} 脂肪族である。

20

【0047】

いくつかの実施形態において、 R^1 は水素である。いくつかの実施形態において、 R^1 は、1個～4個のハロゲンで必要に応じて置換された C_{1-4} 脂肪族である。いくつかの実施形態において、 R^1 は $-OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^1 は $-SR$ である。いくつかの実施形態において、 R^1 は $-N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^1 は $-N(R)C(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^1 は $-C(O)N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^1 は $-N(R)C(O)N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^1 は $-N(R)C(O)OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^1 は $-OC(O)N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^1 は $-N(R)S(O)_2R$ である。いくつかの実施形態において、 R^1 は $-S(O)_2N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^1 は $-C(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^1 は $-C(O)OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^1 は $-OC(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^1 は $-S(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^1 は $-S(O)_2R$ である。

30

【0048】

いくつかの実施形態において、 R^1 はメチルである。

40

【0049】

上で一般的に定義されたように、 R^2 は、オキソ、ハロゲン、 $-CN$ 、 $-R^a$ 、 $-OR$ 、 $-SR$ 、 $-N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)R$ 、 $-C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)OR$ 、 $-OC(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)S(O)_2R$ 、 $-S(O)_2N(R)_2$ 、 $-C(O)R$ 、 $-C(O)OR$ 、 $-OC(O)R$ 、 $-S(O)R$ 、または $-S(O)_2R$ である。

【0050】

いくつかの実施形態において、 R^2 はオキソである。いくつかの実施形態において、 R^2 はハロゲンである。いくつかの実施形態において、 R^2 は $-CN$ である。いくつかの実

50

施形態において、 R^2 は $-R^a$ である。いくつかの実施形態において、 R^2 は $-OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^2 は $-SR$ である。いくつかの実施形態において、 R^2 は $-N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^2 は $-N(R)C(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^2 は $-C(O)N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^2 は $-N(R)C(O)N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^2 は $-N(R)C(O)OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^2 は $-OC(O)N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^2 は $-N(R)S(O)_2R$ である。いくつかの実施形態において、 R^2 は $-S(O)_2N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^2 は $-C(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^2 は $-C(O)OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^2 は $-OC(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^2 は $-S(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^2 は $-S(O)_2R$ である。いくつかの実施形態において、 R^2 は、1個またはそれより多くのハロゲン、 $-OR$ 、 $-SR$ 、 $-N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)R$ 、 $-C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)OR$ 、 $-OC(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)S(O)_2R$ 、 $-S(O)_2N(R)_2$ 、 $-C(O)R$ 、 $-C(O)OR$ 、 $-OC(O)R$ 、 $-S(O)R$ 、または $-S(O)_2R$ で必要に応じて置換された C_{1-4} 脂肪族である。

10

【0051】

いくつかの実施形態において、 R^2 は、下記の表1に図示されるものから選択される。

20

【0052】

上で一般的に定義されたように、 R^6 は、オキソ、ハロゲン、 $-CN$ 、 $-R^a$ 、 $-OR$ 、 $-SR$ 、 $-N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)R$ 、 $-C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)OR$ 、 $-OC(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)S(O)_2R$ 、 $-S(O)_2N(R)_2$ 、 $-C(O)R$ 、 $-C(O)OR$ 、 $-OC(O)R$ 、 $-S(O)R$ 、または $-S(O)_2R$ である。

【0053】

いくつかの実施形態において、 R^6 はオキソである。いくつかの実施形態において、 R^6 はハロゲンである。いくつかの実施形態において、 R^6 は $-CN$ である。いくつかの実施形態において、 R^6 は $-R^a$ である。いくつかの実施形態において、 R^6 は $-OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^6 は $-SR$ である。いくつかの実施形態において、 R^6 は $-N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^6 は $-N(R)C(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^6 は $-C(O)N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^6 は $-N(R)C(O)N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^6 は $-N(R)C(O)OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^6 は $-OC(O)N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^6 は $-N(R)S(O)_2R$ である。いくつかの実施形態において、 R^6 は $-S(O)_2N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^6 は $-C(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^6 は $-C(O)OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^6 は $-OC(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^6 は $-S(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^6 は $-S(O)_2R$ である。いくつかの実施形態において、 R^6 は、1個またはそれより多くのハロゲン、 $-OR$ 、 $-SR$ 、 $-N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)R$ 、 $-C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)OR$ 、 $-OC(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)S(O)_2R$ 、 $-S(O)_2N(R)_2$ 、 $-C(O)R$ 、 $-C(O)OR$ 、 $-OC(O)R$ 、 $-S(O)R$ 、または $-S(O)_2R$ で必要に応じて置換された C_{1-4} 脂肪族である。

30

40

【0054】

いくつかの実施形態において、 R^6 はヒドロキシルである。

【0055】

いくつかの実施形態において、 R^6 は、下記の表1に図示されるものから選択される。

【0056】

50

上で一般的に定義されたように、 R^7 は、オキソ、ハロゲン、 $-CN$ 、 $-R^a$ 、 $-OR$ 、 $-SR$ 、 $-N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)R$ 、 $-C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)OR$ 、 $-OC(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)S(O)_2R$ 、 $-S(O)_2N(R)_2$ 、 $-C(O)R$ 、 $-C(O)OR$ 、 $-OC(O)R$ 、 $-S(O)R$ 、または $-S(O)_2R$ である。

【0057】

いくつかの実施形態において、 R^7 はオキソである。いくつかの実施形態において、 R^7 はハロゲンである。いくつかの実施形態において、 R^7 は $-CN$ である。いくつかの実施形態において、 R^7 は $-R^a$ である。いくつかの実施形態において、 R^7 は $-OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^7 は $-SR$ である。いくつかの実施形態において、 R^7 は $-N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^7 は $-N(R)C(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^7 は $-C(O)N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^7 は $-N(R)C(O)N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^7 は $-N(R)C(O)OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^7 は $-OC(O)N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^7 は $-N(R)S(O)_2R$ である。いくつかの実施形態において、 R^7 は $-S(O)_2N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^7 は $-C(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^7 は $-C(O)OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^7 は $-OC(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^7 は $-S(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^7 は $-S(O)_2R$ である。いくつかの実施形態において、 R^7 は、1個またはそれより多くのハロゲン、 $-OR$ 、 $-SR$ 、 $-N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)R$ 、 $-C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)OR$ 、 $-OC(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)S(O)_2R$ 、 $-S(O)_2N(R)_2$ 、 $-C(O)R$ 、 $-C(O)OR$ 、 $-OC(O)R$ 、 $-S(O)R$ 、または $-S(O)_2R$ で必要に応じて置換された C_{1-4} 脂肪族である。

10

20

【0058】

いくつかの実施形態において、 R^7 はフルオロである。いくつかの実施形態において、 R^7 はメトキシルである。

【0059】

いくつかの実施形態において、 R^7 は、下記の表 1 に図示されるものから選択される。

30

【0060】

上で一般的に定義されたように、 R^8 は、オキソ、ハロゲン、 $-CN$ 、 $-R^a$ 、 $-OR$ 、 $-SR$ 、 $-N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)R$ 、 $-C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)OR$ 、 $-OC(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)S(O)_2R$ 、 $-S(O)_2N(R)_2$ 、 $-C(O)R$ 、 $-C(O)OR$ 、 $-OC(O)R$ 、 $-S(O)R$ 、または $-S(O)_2R$ である。

【0061】

いくつかの実施形態において、 R^8 はオキソである。いくつかの実施形態において、 R^8 はハロゲンである。いくつかの実施形態において、 R^8 は $-CN$ である。いくつかの実施形態において、 R^8 は $-R^a$ である。いくつかの実施形態において、 R^8 は $-OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^8 は $-SR$ である。いくつかの実施形態において、 R^8 は $-N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^8 は $-N(R)C(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^8 は $-C(O)N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^8 は $-N(R)C(O)N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^8 は $-N(R)C(O)OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^8 は $-OC(O)N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^8 は $-N(R)S(O)_2R$ である。いくつかの実施形態において、 R^8 は $-S(O)_2N(R)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^8 は $-C(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^8 は $-C(O)OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^8 は $-OC(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^8 は $-S(O)R$ である。いくつかの実施形態において、 R^8 は $-S(O)_2R$ である。

40

50

て、 R^8 は $-S(O)_2R$ である。いくつかの実施形態において、 R^8 は、1 個またはそれより多くのハロゲン、 $-OR$ 、 $-SR$ 、 $-N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)R$ 、 $-C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)C(O)OR$ 、 $-OC(O)N(R)_2$ 、 $-N(R)S(O)_2R$ 、 $-S(O)_2N(R)_2$ 、 $-C(O)R$ 、 $-C(O)OR$ 、 $-OC(O)R$ 、 $-S(O)R$ 、または $-S(O)_2R$ で必要に応じて置換された C_{1-4} 脂肪族である。

【0062】

いくつかの実施形態において、 R^8 はヒドロキシルである。いくつかの実施形態において、 R^8 はオキソである。いくつかの実施形態において、 R^8 はメトキシルである。

【0063】

いくつかの実施形態において、 R^8 は、下記の表 1 に図示されるものから選択される。

10

【0064】

上で一般的に定義されたように、 L^1 は、共有結合、1 員～6 員の直鎖または分枝鎖の二価炭化水素鎖、シクロプロピレニル、シクロブチレニル、またはオキセタニレニルである。

【0065】

いくつかの実施形態において、 L^1 は共有結合である。いくつかの実施形態において、 L^1 は、1 員～6 員の直鎖または分枝鎖の二価炭化水素鎖である。いくつかの実施形態において、 L^1 はシクロプロピレニルである。いくつかの実施形態において、 L^1 はシクロブチレニルである。いくつかの実施形態において、 L^1 はオキセタニレニルである。

20

【0066】

いくつかの実施形態において、 L^1 は $-C(CH_3)_2-$ である。いくつかの実施形態において、 L^1 は $-CH_2-$ である。いくつかの実施形態において、 L^1 は $-CH(CH_3)-$ である。いくつかの実施形態において、 L^1 は、キラル中心において (S) 配置を有する $-CH(CH_3)-$ である。いくつかの実施形態において、 L^1 は、キラル中心において (R) 配置を有する $-CH(CH_3)-$ である。

【0067】

いくつかの実施形態において、 L^1 は、下記の表 1 に図示されるものから選択される。

【0068】

上で一般的に定義されたように、 L^2 は、共有結合または 1 員～6 員の直鎖もしくは分枝鎖の二価炭化水素鎖であり；ここで L^2 は、 n 個の例の $-OR^5$ によって置換されている。

30

【0069】

いくつかの実施形態において、 L^2 は共有結合である。いくつかの実施形態において、 L^2 は、1 員～6 員の直鎖または分枝鎖の二価炭化水素鎖であり；ここで L^2 は、 n 個の例の R^9 によって置換されている。

【0070】

いくつかの実施形態において、 L^2 は、2 員の直鎖二価炭化水素鎖であり；ここで L^2 は、 n 個の例の R^9 によって置換されている。いくつかの実施形態において、 L^2 は、1 個～2 個の例の R^9 で置換されているエチレンである。

40

【0071】

上で一般的に定義されたように、各 R^9 は独立して、 R^{10} または $-OR^5$ である。いくつかの実施形態において、各 R^9 は独立して、オキソまたは $-OR^5$ である。いくつかの実施形態において、少なくとも 1 つの R^9 はオキソである。いくつかの実施形態において、少なくとも 1 つの R^9 は、 $-OR^5$ である。いくつかの実施形態において、 R^9 は R^{10} である。いくつかの実施形態において、 R^{10} は、必要に応じて置換された C_{1-6} 脂肪族である。

【0072】

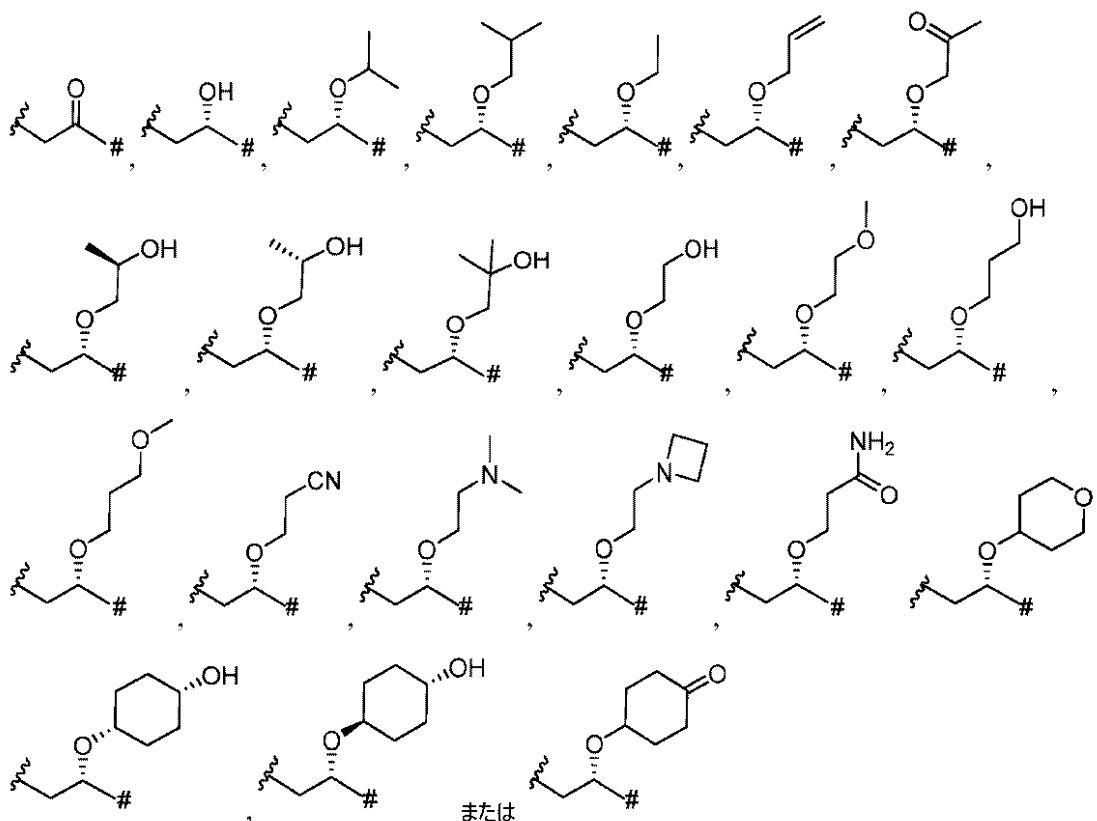
いくつかの実施形態において、 L^2 は $-CH_2CH(OR^5)-$ である。いくつかの実施形態において、 L^2 は $-CH_2C(O)-$ である。

50

【0073】

いくつかの実施形態において、 $L^2(R^9)_n$ は一緒になって：

【化4】



であり；

ここで # は、 R^4 への結合点を表す。

【0074】

いくつかの実施形態において、 L^2 は、下記の表 1 に図示されるものから選択される。

【0075】

上で一般的に定義されたように、 R^3 は、 $-OR$ 、 $-C(O)OR$ 、 $-N(R)C(O)OR$ 、 $-OC(O)N(R)_2$ 、 $-C(O)N(R)OR$ 、 $-C(O)NH_2$ 、 $-C(O)NHR^a$ 、 $-C(O)NR^a_2$ 、または $-C(O)Hy$ である。

【0076】

いくつかの実施形態において、 R^3 は、 $-C(O)NHR^a$ 、 $-C(O)NR^a_2$ 、または $-C(O)Hy$ である。

【0077】

いくつかの実施形態において、 R^3 は $-OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^3 は $-C(O)OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^3 は $-C(O)N(R)OR$ である。いくつかの実施形態において、 R^3 は $-C(O)NH_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^3 は $-C(O)NHR^a$ である。いくつかの実施形態において、 R^3 は $-C(O)N(R^a)_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^3 は $-C(O)Hy$ である。

【0078】

いくつかの実施形態において、 R^3 は $-C(O)NH_2$ である。いくつかの実施形態において、 R^3 は $-C(O)NHR^a$ であり、ここで R^a は、必要に応じて置換された $C_1 - 6$ アルキルである。いくつかの実施形態において、 R^3 は：

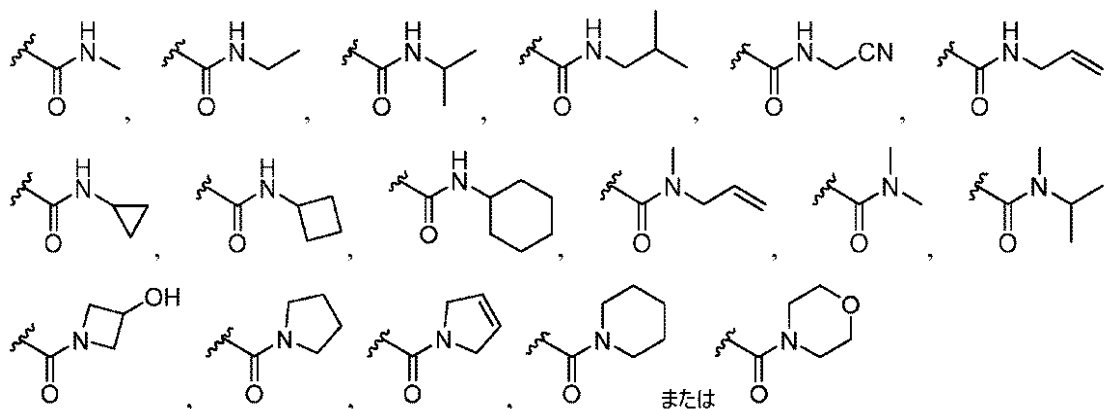
10

20

30

40

【化 5】



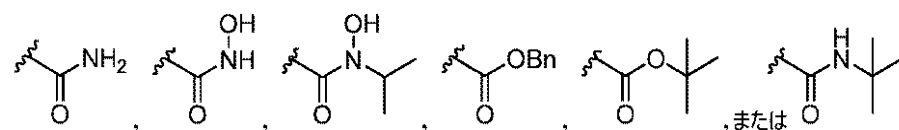
10

である。

【0079】

いくつかの実施形態において、 R^3 は：

【化 6】



20

である。

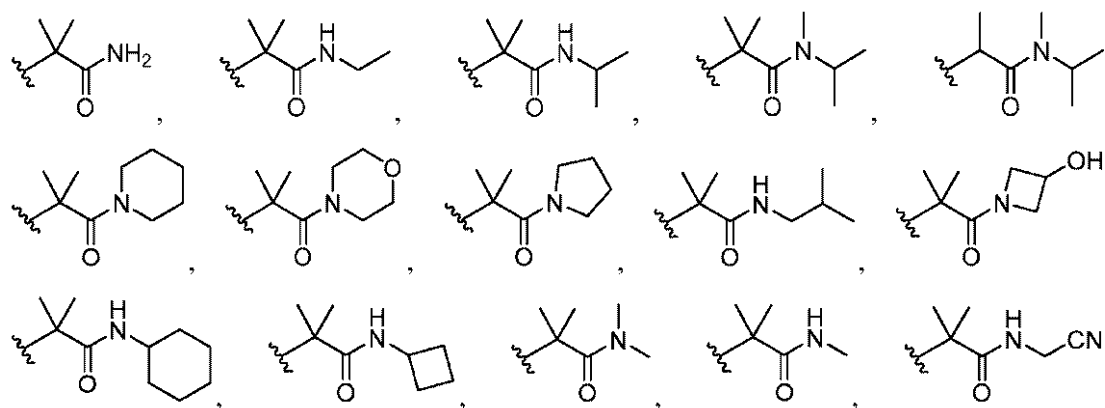
【0080】

いくつかの実施形態において、 R^3 は、下記の表 1 に図示されるものから選択される。

【0081】

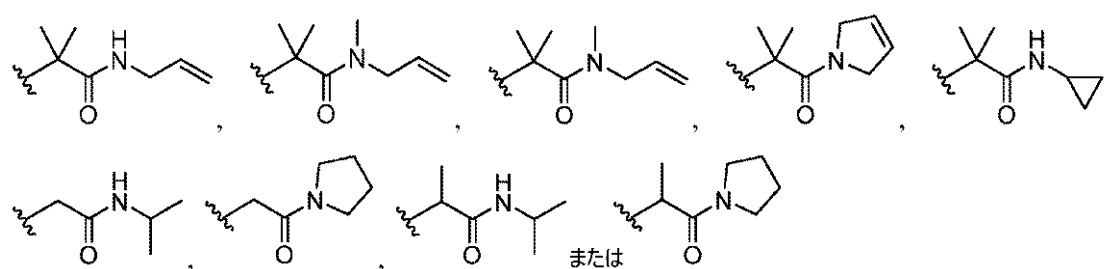
いくつかの実施形態において、 $-L^1-R^3$ は一緒になって：

【化 7】



30

【化 8】



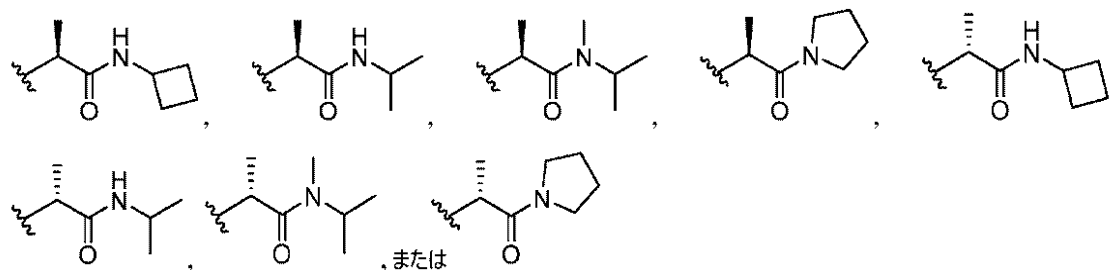
40

である。

【0082】

いくつかの実施形態において、 $-L^1-R^3$ は一緒になって：

【化 9】



である。

10

【0083】

いくつかの実施形態において、 $L^1 - R^3$ は、下記の表 1 に図示されるものから選択される。

【0084】

上で一般的に定義されたように、Hy は、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 2 個のヘテロ原子を有する、3 員 ~ 8 員の飽和または部分不飽和の単環式複素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 4 個のヘテロ原子を有する、5 員 ~ 6 員の単環式ヘテロ芳香環、あるいは窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 5 個のヘテロ原子を有する、8 員 ~ 10 員の二環式ヘテロ芳香環であり；ここで Hy は、p 個の例の R^6 によって置換されている。

20

【0085】

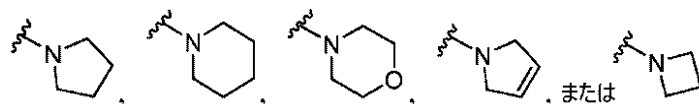
いくつかの実施形態において、Hy は、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 2 個のヘテロ原子を有する、3 員 ~ 8 員の飽和または部分不飽和の単環式複素環式環であり；ここで Hy は、p 個の例の R^6 によって置換されている。いくつかの実施形態において、Hy は、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 4 個のヘテロ原子を有する、5 員 ~ 6 員の単環式ヘテロ芳香環であり；ここで Hy は、p 個の例の R^6 によって置換されている。いくつかの実施形態において、Hy は、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される 1 個 ~ 5 個のヘテロ原子を有する、8 員 ~ 10 員の二環式ヘテロ芳香環であり；ここで Hy は、p 個の例の R^6 によって置換されている。

30

【0086】

いくつかの実施形態において、Hy は

【化 10】

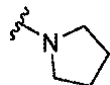


である。

【0087】

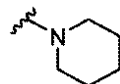
いくつかの実施形態において、Hy は

【化 11】



である。いくつかの実施形態において、Hy は

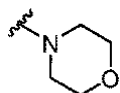
【化 12】



である。いくつかの実施形態において、Hy は

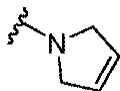
40

【化 1 3】



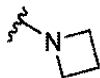
である。いくつかの実施形態において、Hyは

【化 1 4】



である。いくつかの実施形態において、Hyは

【化 1 5】

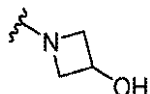


である。

【0088】

いくつかの実施形態において、Hy (R⁶)_p は一緒になって、

【化 1 6】



である。

【0089】

いくつかの実施形態において、Hyは、下記の表1に図示されるものから選択される。

【0090】

上で一般的に定義されたように、R⁴は、3員～8員の単環式の飽和または部分不飽和の炭素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される1個～2個のヘテロ原子を有する、4員～8員の単環式の飽和または部分不飽和の複素環式環、フェニル、8員～10員の二環式アリール環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される1個～4個のヘテロ原子を有する、5員～6員の単環式ヘテロアリール環、および窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される1個～4個のヘテロ原子を有する、8員～10員の二環式ヘテロアリール環から選択される環であり、ここでR⁴は、q個の例のR⁷によって置換されている。

【0091】

いくつかの実施形態において、R⁴は、3員～8員の単環式の飽和または部分不飽和の炭素環式環から選択される環であり；ここでR⁴は、q個の例のR⁷によって置換されている。いくつかの実施形態において、R⁴は、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される1個～2個のヘテロ原子を有する、4員～8員の単環式の飽和または部分不飽和の複素環式環であり；ここでR⁴は、q個の例のR⁷によって置換されている。いくつかの実施形態において、R⁴はフェニルであり；ここでR⁴は、q個の例のR⁷によって置換されている。いくつかの実施形態において、R⁴は、8員～10員の二環式アリール環であり；ここでR⁴は、q個の例のR⁷によって置換されている。いくつかの実施形態において、R⁴は、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される1個～4個のヘテロ原子を有する、5員～6員の単環式ヘテロアリール環であり；ここでR⁴は、q個の例のR⁷によって置換されている。いくつかの実施形態において、R⁴は、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される1個～4個のヘテロ原子を有する、8員～10員の二環式ヘテロアリール環であり；ここでR⁴は、q個の例のR⁷によって置換されている。

【0092】

いくつかの実施形態において、R⁴ (R⁷)_q は一緒になって、

10

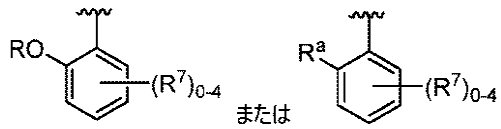
20

30

40

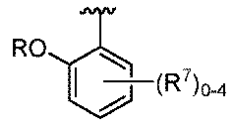
50

【化 1 7】



である。いくつかの実施形態において、 $R^4 (R^7)_q$ は一緒になって、

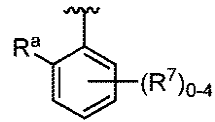
【化 1 8】



10

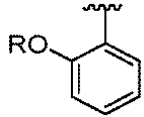
である。いくつかの実施形態において、 $R^4 (R^7)_q$ は一緒になって、

【化 1 9】



である。いくつかの実施形態において、 $R^4 (R^7)_q$ は一緒になって、

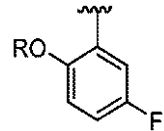
【化 2 0】



20

である。いくつかの実施形態において、 $R^4 (R^7)_q$ は一緒になって、

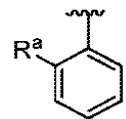
【化 2 1】



である。いくつかの実施形態において、 $R^4 (R^7)_q$ は一緒になって、

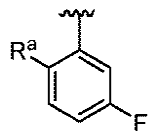
30

【化 2 2】



である。いくつかの実施形態において、 $R^4 (R^7)_q$ は一緒になって、

【化 2 3】



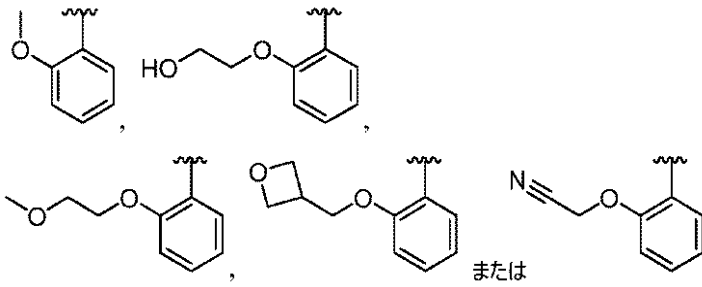
40

である。

【0 0 9 3】

いくつかの実施形態において、 $R^4 (R^7)_q$ は一緒になって、

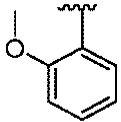
【化 2 4】



である。いくつかの実施形態において、 $R^4(R^7)_q$ は一緒になって、

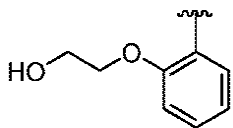
10

【化 2 5】



である。いくつかの実施形態において、 $R^4(R^7)_q$ は一緒になって、

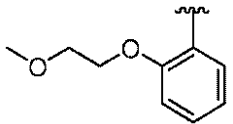
【化 2 6】



20

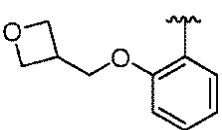
である。いくつかの実施形態において、 $R^4(R^7)_q$ は一緒になって、

【化 2 7】



である。いくつかの実施形態において、 $R^4(R^7)_q$ は一緒になって、

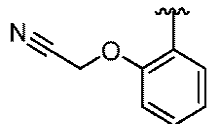
【化 2 8】



30

である。いくつかの実施形態において、 $R^4(R^7)_q$ は一緒になって、

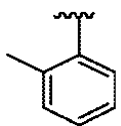
【化 2 9】



である。いくつかの実施形態において、 $R^4(R^7)_q$ は一緒になって、

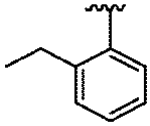
40

【化 3 0】



である。いくつかの実施形態において、 $R^4(R^7)_q$ は一緒になって、

【化 3 1】

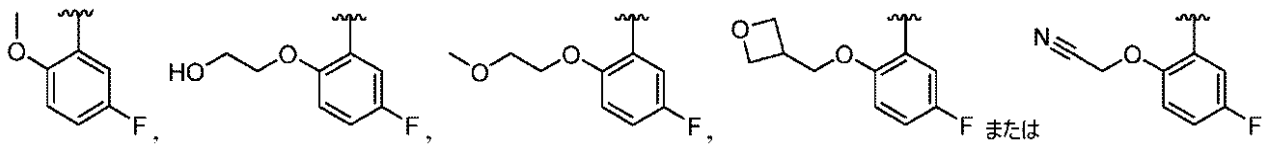


である。

【 0 0 9 4】

いくつかの実施形態において、 $R^4 (R^7)_q$ は一緒になって、

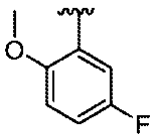
【化 3 2】



10

である。いくつかの実施形態において、 $R^4 (R^7)_q$ は一緒になって、

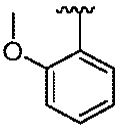
【化 3 3】



20

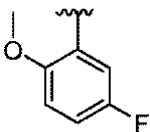
である。いくつかの実施形態において、 $R^4 (R^7)_q$ は一緒になって、

【化 3 4】



である。いくつかの実施形態において、 $R^4 (R^7)_q$ は一緒になって、

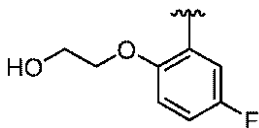
【化 3 5】



30

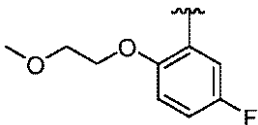
である。いくつかの実施形態において、 $R^4 (R^7)_q$ は一緒になって、

【化 3 6】



である。いくつかの実施形態において、 $R^4 (R^7)_q$ は一緒になって、

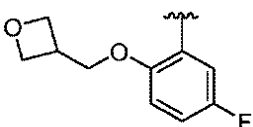
【化 3 7】



40

である。いくつかの実施形態において、 $R^4 (R^7)_q$ は一緒になって、

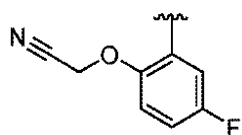
【化 3 8】



50

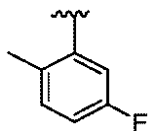
である。いくつかの実施形態において、 $R^4 (R^7)_g$ は一緒になって、

【化 3 9】



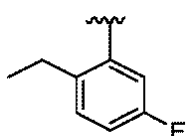
である。いくつかの実施形態において、 $R^4 (R^7)_g$ は一緒になって、

【化 4 0】



である。いくつかの実施形態において、 $R^4 (R^7)_g$ は一緒になって、

【化 4 1】



である。

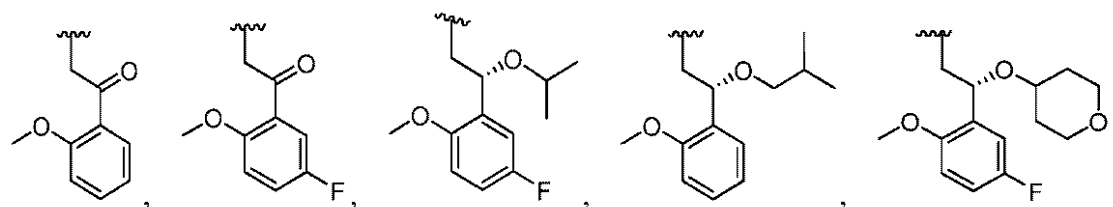
【 0 0 9 5 】

いくつかの実施形態において、 R^4 は、下記の表 1 に図示されるものから選択される。

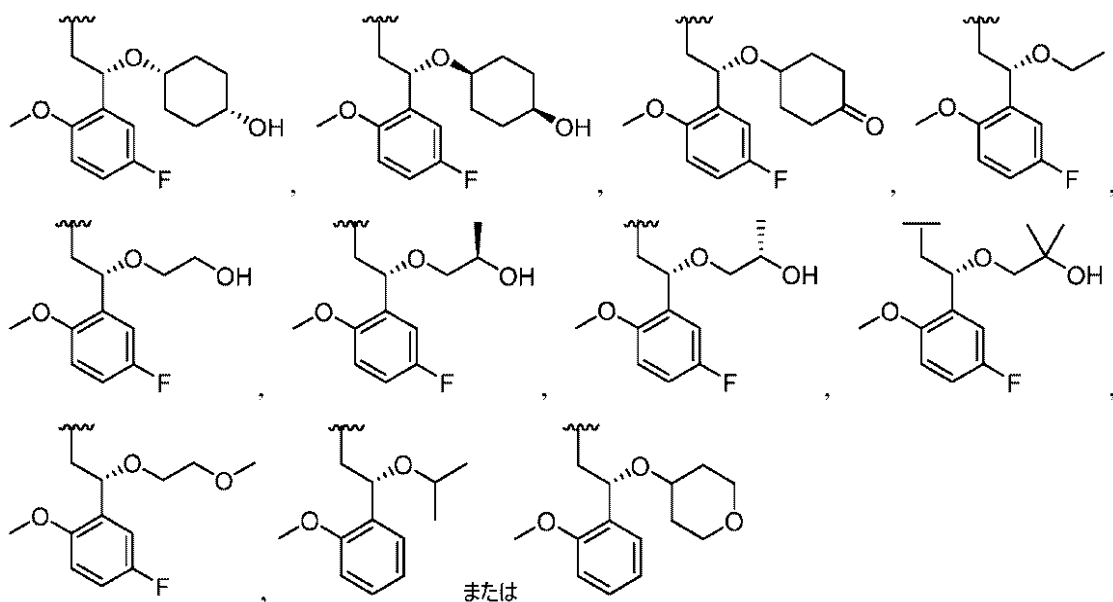
【 0 0 9 6 】

いくつかの実施形態において、 $-L^2 - R^4$ は、以下：

【化 4 2】



【化 4 3】



から選択される。

【 0 0 9 7 】

いくつかの実施形態において、 $L^2 - R^4$ は、下記の表 1 に図示されるものから選択さ

れる。

【0098】

上で一般的に定義されたように、各 R^5 は独立して、水素、 $C_1 \sim 4$ 脂肪族、3員～8員の単環式の飽和または部分不飽和の炭素環式環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される1個～2個のヘテロ原子を有する、4員～8員の単環式の飽和または部分不飽和の複素環式環、フェニル、8員～10員の二環式アリール環、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される1個～4個のヘテロ原子を有する、5員～6員の単環式ヘテロアリール環、あるいは窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される1個～4個のヘテロ原子を有する、8員～10員の二環式ヘテロアリール環であり、ここで各 R^5 は、 r 個の例の R^8 で置換されている。

10

【0099】

いくつかの実施形態において、 R^5 は水素である。いくつかの実施形態において、 R^5 は $C_1 \sim 4$ 脂肪族であり；ここで各 R^5 は、 r 個の例の R^8 で置換されている。いくつかの実施形態において、 R^5 は、3員～8員の単環式の飽和または部分不飽和の炭素環式環であり、ここで各 R^5 は、 r 個の例の R^8 で置換されている。いくつかの実施形態において、 R^5 は、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される1個～2個のヘテロ原子を有する、4員～8員の単環式の飽和または部分不飽和の複素環式環であり、ここで各 R^5 は、 r 個の例の R^8 で置換されている。いくつかの実施形態において、 R^5 はフェニルであり、ここで各 R^5 は、 r 個の例の R^8 で置換されている。いくつかの実施形態において、 R^5 は8員～10員の二環式アリール環であり、ここで各 R^5 は、 r 個の例の R^8 で置換されている。いくつかの実施形態において、 R^5 は、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される1個～4個のヘテロ原子を有する、5員～6員の単環式ヘテロアリール環であり、ここで各 R^5 は、 r 個の例の R^8 で置換されている。いくつかの実施形態において、 R^5 は、窒素、酸素、または硫黄から独立して選択される1個～4個のヘテロ原子を有する、8員～10員の二環式ヘテロアリール環であり、ここで各 R^5 は、 r 個の例の R^8 で置換されている。

20

【0100】

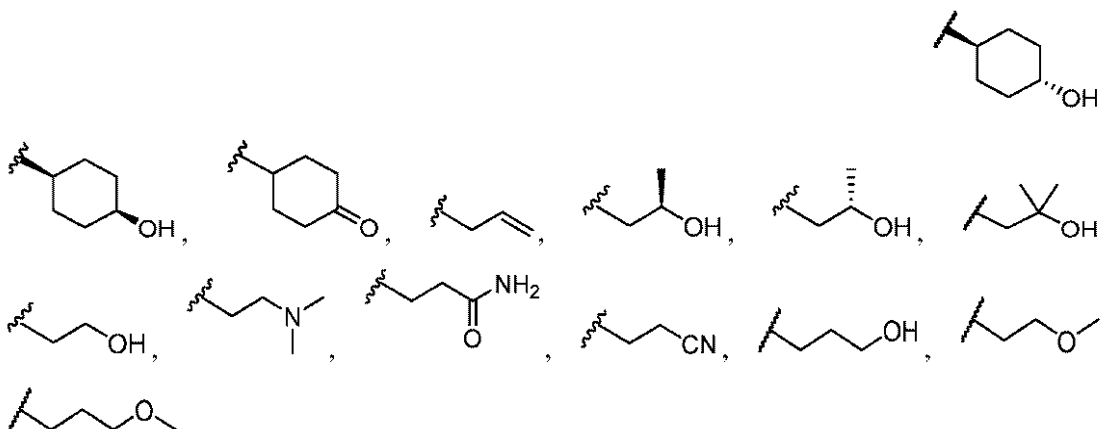
いくつかの実施形態において、 R^5 はイソプロピルである。いくつかの実施形態において、 R^5 は4-テトラヒドロピラニルである。いくつかの実施形態において、 R^5 はイソブチルである。いくつかの実施形態において、 R^5 はシクロヘキシルであり、ここで R^8 はオキソである。いくつかの実施形態において、 R^5 はシクロヘキシルであり、ここで R^8 はヒドロキシルである。いくつかの実施形態において、 R^5 はエチルである。

30

【0101】

いくつかの実施形態において、 R^5 は、以下：

【化44】



40

から選択される。

【0102】

いくつかの実施形態において、 R^5 は、下記の表1に図示されるものから選択される。

50

【 0 1 0 3 】

上で一般的に定義されたように、 m は0～3である。いくつかの実施形態において、 m は0である。いくつかの実施形態において、 m は1である。いくつかの実施形態において、 m は2である。いくつかの実施形態において、 m は3である。

【 0 1 0 4 】

上で一般的に定義されたように、 n は0～2である。いくつかの実施形態において、 n は0である。いくつかの実施形態において、 n は1～2である。いくつかの実施形態において、 n は1である。いくつかの実施形態において、 n は2である。

【 0 1 0 5 】

上で一般的に定義されたように、 p は0～4である。いくつかの実施形態において、 p は0である。いくつかの実施形態において、 p は1である。いくつかの実施形態において、 p は2である。いくつかの実施形態において、 p は3である。いくつかの実施形態において、 p は4である。

10

【 0 1 0 6 】

上で一般的に定義されたように、 q は0～5である。いくつかの実施形態において、 q は0である。いくつかの実施形態において、 q は1である。いくつかの実施形態において、 q は2である。いくつかの実施形態において、 q は3である。いくつかの実施形態において、 q は4である。いくつかの実施形態において、 q は5である。

【 0 1 0 7 】

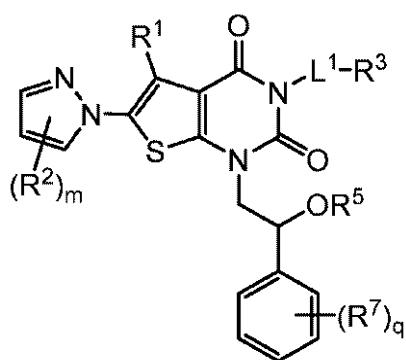
上で一般的に定義されたように、 r は0～4である。いくつかの実施形態において、 r は0である。いくつかの実施形態において、 r は1である。いくつかの実施形態において、 r は2である。いくつかの実施形態において、 r は3である。いくつかの実施形態において、 r は4である。

20

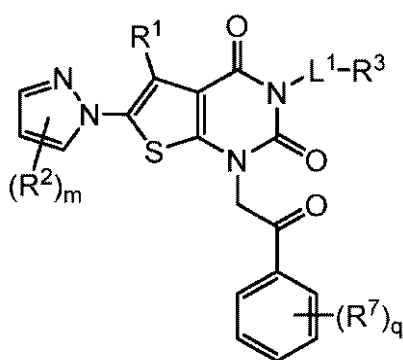
【 0 1 0 8 】

いくつかの実施形態において、本発明は、式 I I - a または I I - b :

【 化 4 5 】



II-a



II-b

30

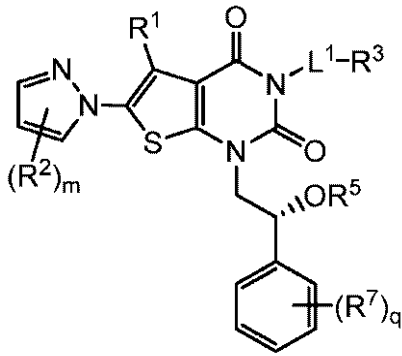
の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 I I - a および I I - b において、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^5 、 R^7 、 m 、 q 、および L^1 の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

40

【 0 1 0 9 】

いくつかの実施形態において、本発明は、式 I I - a - i :

【化 4 6】



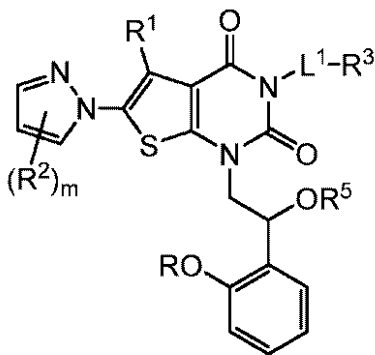
II-a-i

の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 I I - a - i において、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^5 、 R^7 、 m 、 q 、および L^1 の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

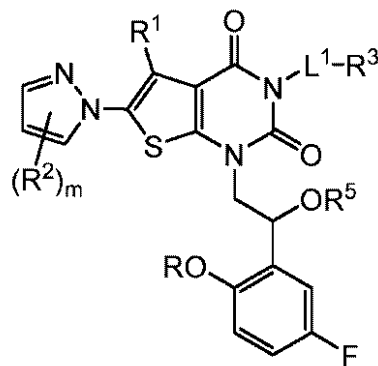
【 0 1 1 0】

いくつかの実施形態において、本発明は、式 I I I - a、I I I - b、I I I - c、または I I I - d：

【化 4 7】

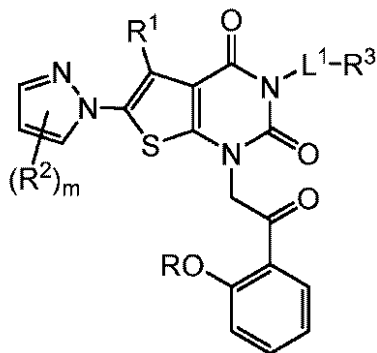


III-a

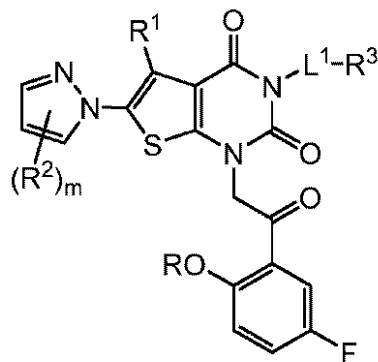


III-b

【化 4 8】



III-c



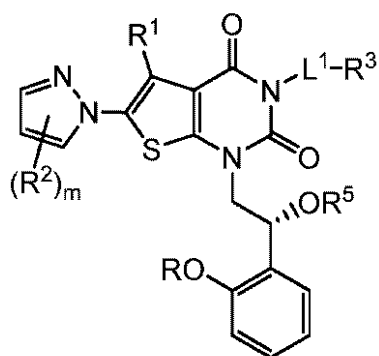
III-d

の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 I I I - a、I I I - b、I I I - c、および I I I - d において、 R 、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^5 、 R^7 、 m 、および L^1 の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

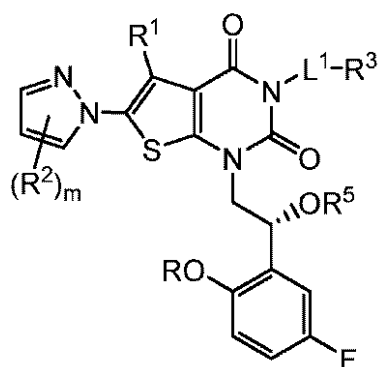
【 0 1 1 1 】

いくつかの実施形態において、本発明は、式 III - a - i、または III - b - i :

【 化 4 9 】



III-a-i



III-b-i

10

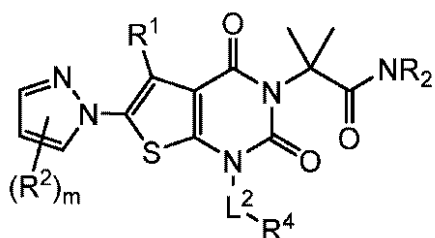
の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 III - a - i および III - b - i において、R、R¹、R²、R³、R⁵、R⁷、m、および L¹ の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

【 0 1 1 2 】

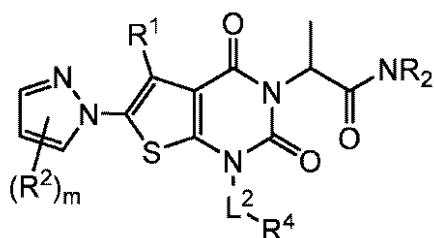
20

いくつかの実施形態において、本発明は、式 IV - a、IV - b、または IV - c :

【 化 5 0 】

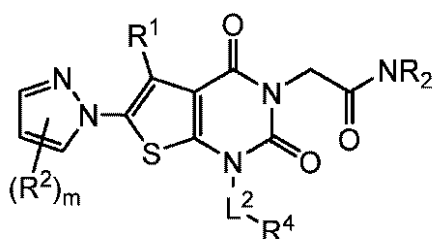


IV-a



IV-b

30



IV-c

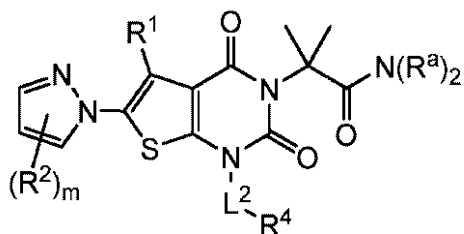
の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 IV - a、IV - b、および IV - c において、R、R¹、R²、R⁴、m、および L² の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

40

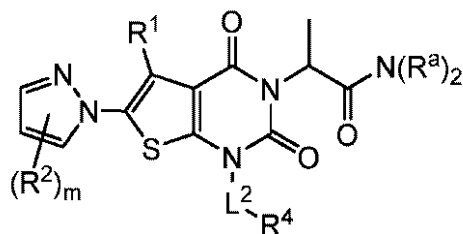
【 0 1 1 3 】

いくつかの実施形態において、本発明は、式 IV - a、IV - b、IV - c、IV - d、IV - e、または IV - f :

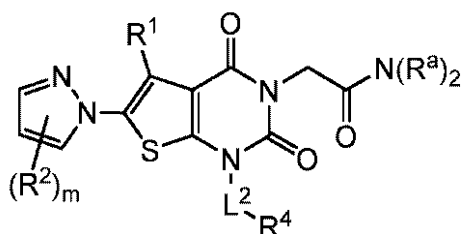
【化 5 1】



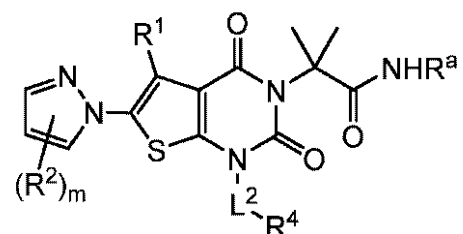
IV-a



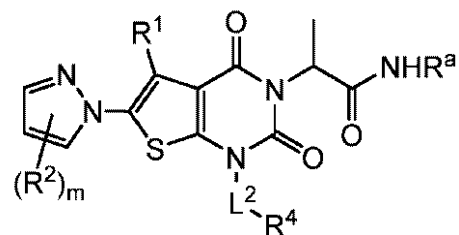
IV-b



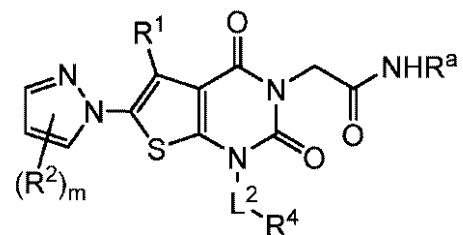
IV-c



IV-d



IV-e



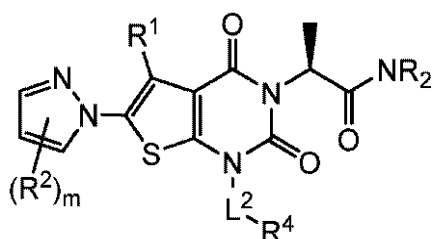
IV-f

の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 I V - a、I V - b、I V - c、I V - d、I V - e、および I V - f において、R^a、R¹、R²、R⁴、m、および L² の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

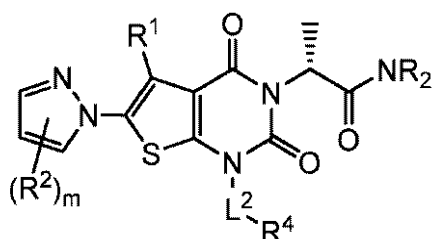
【0114】

いくつかの実施形態において、本発明は、式 I V - b - i、または I V - b - ii :

【化 5 2】



IV-b-i



IV-b-ii

の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 I V - b - i および I V - b - ii において、R、R¹、R²、R⁴、m、および L² の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

【0115】

いくつかの実施形態において、本発明は、式 I V - b - i、I V - b - ii、I V - e - i、または I V - e - ii :

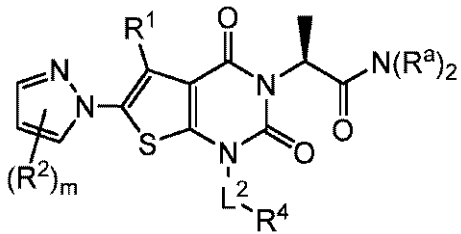
10

20

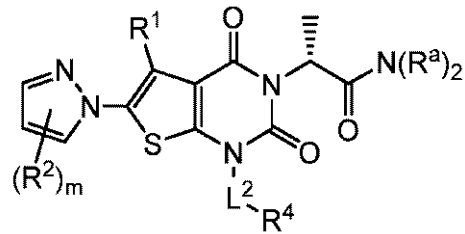
30

40

【化 5 3】

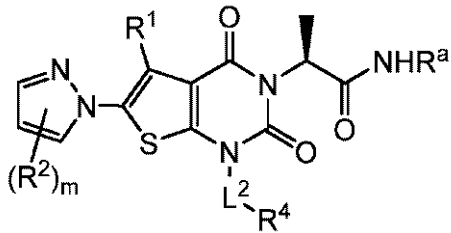


IV-b-i

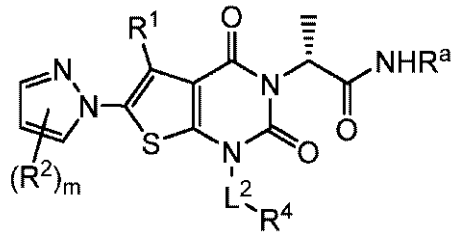


IV-b-ii

10



IV-e-i



IV-e-ii

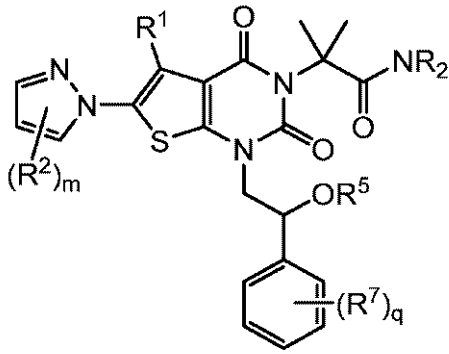
の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 I V - b - i、I V - b - i i、I V - e - i、および I V - e - i i において、 R^a 、 R^1 、 R^2 、 R^4 、 m 、および L^2 の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

20

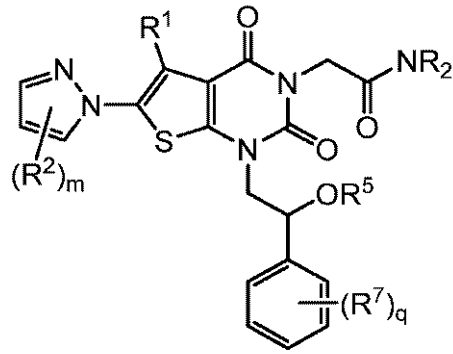
【0116】

いくつかの実施形態において、本発明は、式 V - a、V - b、V - c、V - d、V - e、または V - f：

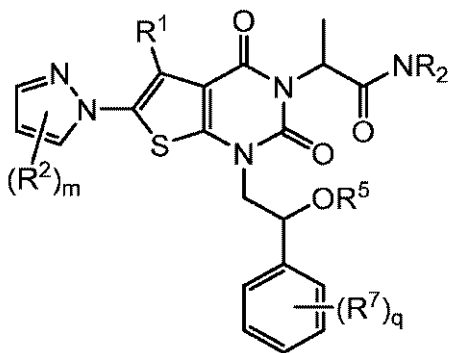
【化 5 4】



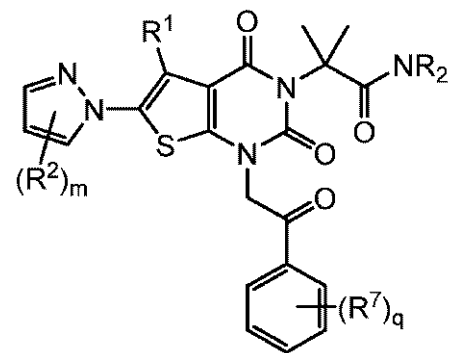
V-a



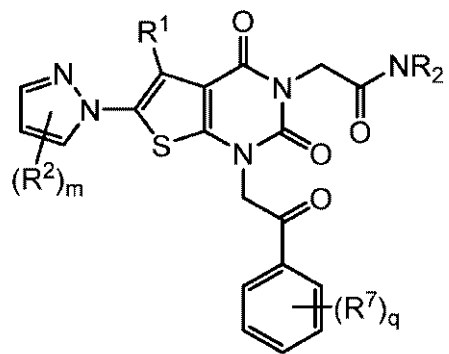
V-b



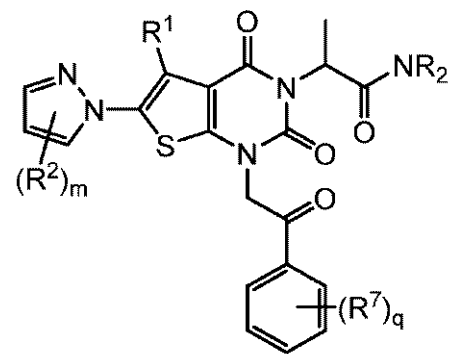
V-c



V-d



V-e



V-f

の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 V - a、V - b、V - c、V - d、V - e、および V - f において、R、R¹、R²、R⁵、R⁷、m、および q の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

【0117】

いくつかの実施形態において、本発明は、式 V - a、V - b、V - c、V - d、V - e、V - f、V - g、V - h、V - i、V - j、V - k、または V - l :

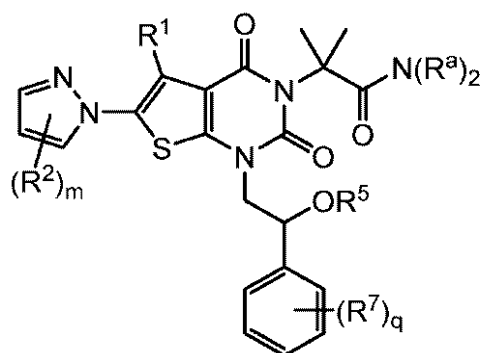
10

20

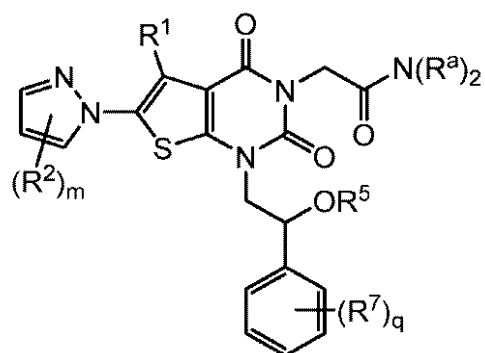
30

40

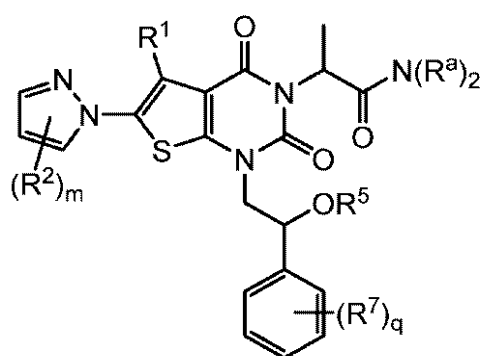
【化 5 5】



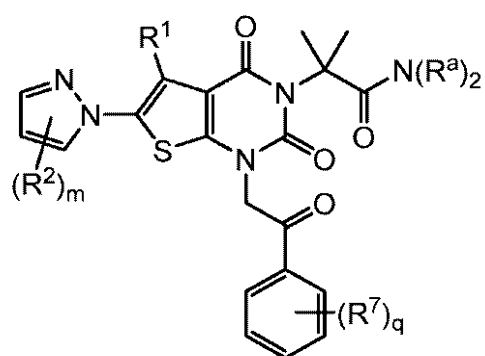
V-a



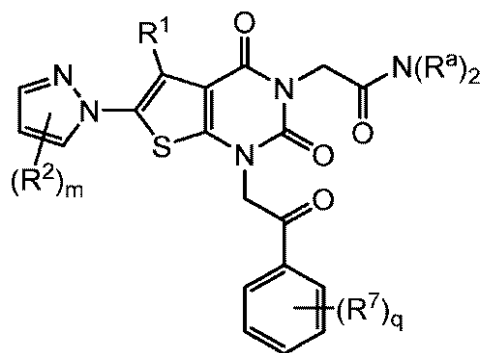
V-b



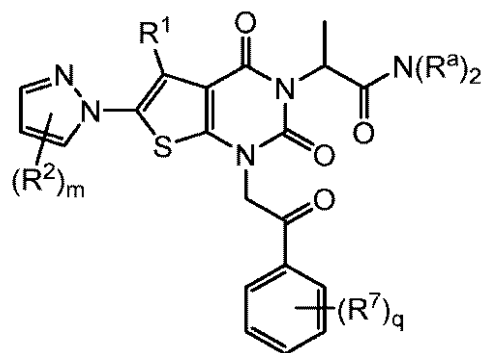
V-c



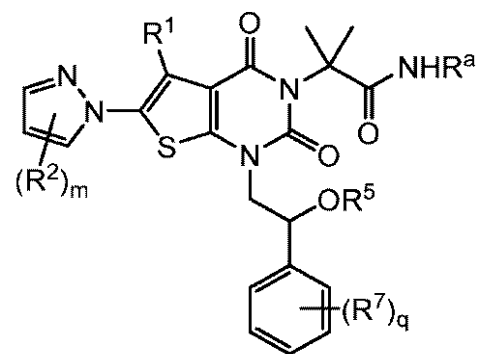
V-d



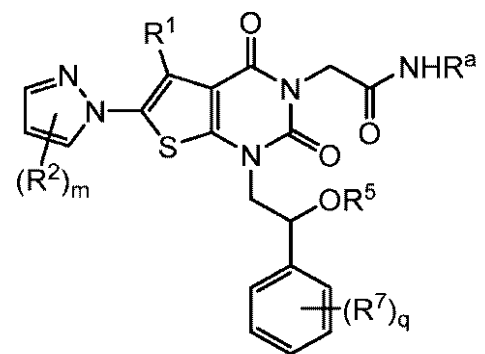
V-e



V-f



V-g



V-h

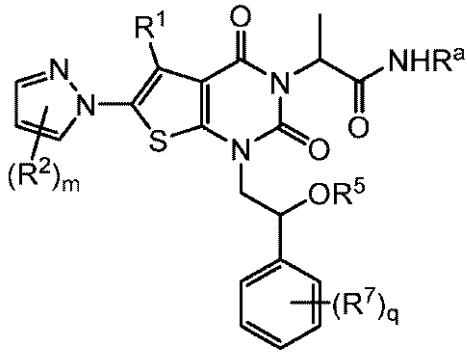
10

20

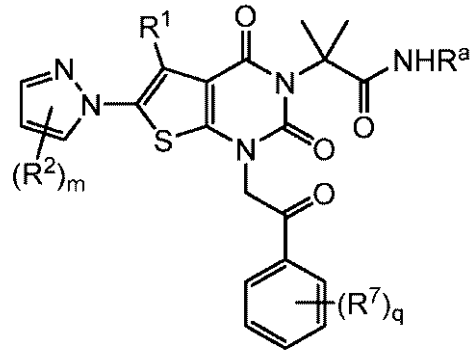
30

40

【化 5 6】

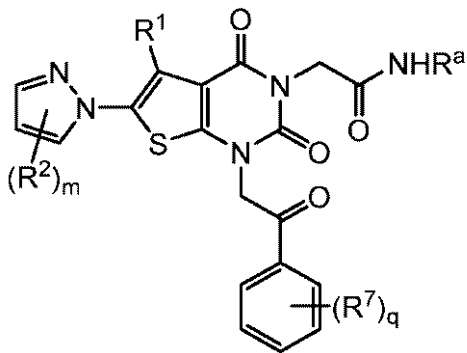


V-i

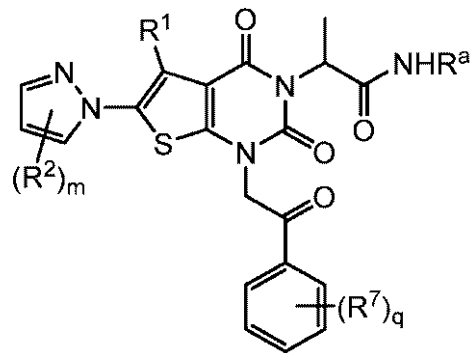


V-j

10



V-k



V-l

20

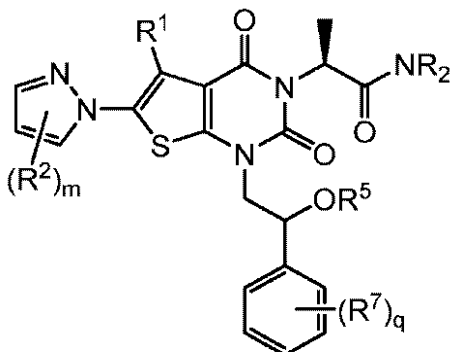
の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 V - a、V - b、V - c、V - d、V - e、V - f、V - g、V - h、V - i、V - j、V - k、および V - l において、 R^a 、 R^1 、 R^2 、 R^5 、 R^7 、 m 、および q の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

【0118】

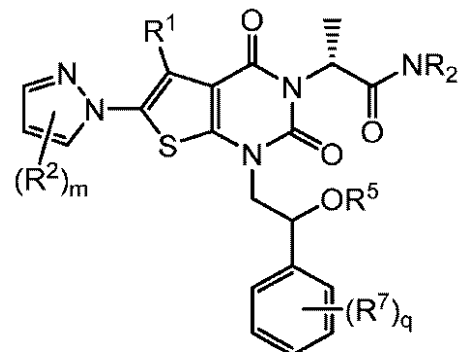
いくつかの実施形態において、本発明は、式 V - c - i、V - c - ii、V - f - i、または V - f - ii：

30

【化 5 7】



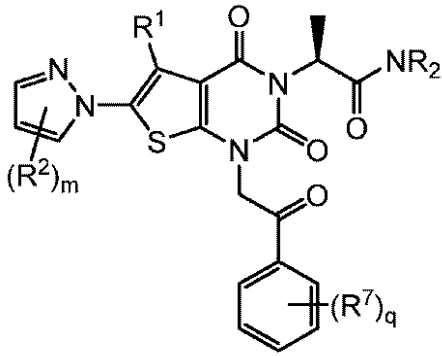
V-c-i



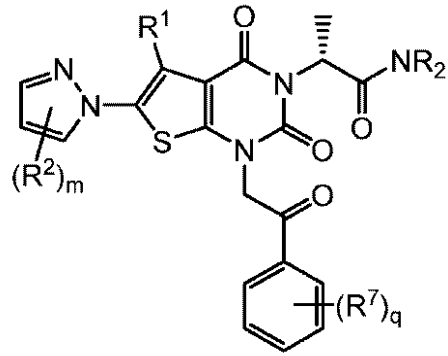
V-c-ii

40

【化58】



V-f-i



V-f-ii

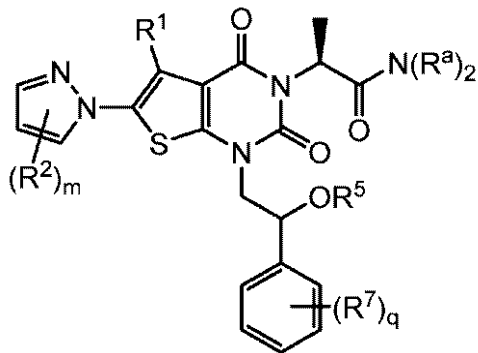
10

の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 V - c - i、V - c - ii、V - f - i、および V - f - ii において、R、R¹、R²、R⁵、R⁷、m、および q の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

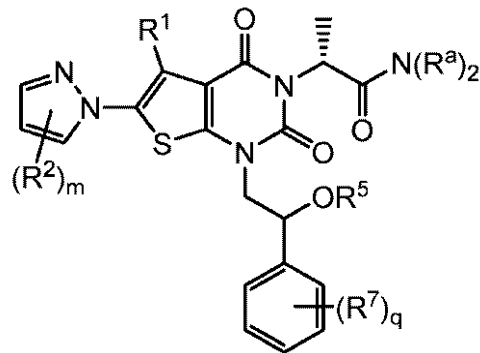
【0119】

いくつかの実施形態において、本発明は、V - c - i、V - c - ii、V - f - i、V - f - ii、V - i - i、V - i - ii、V - l - i、または V - l - ii：

【化59】

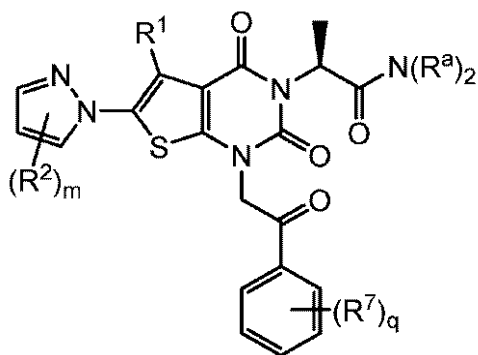


V-c-i

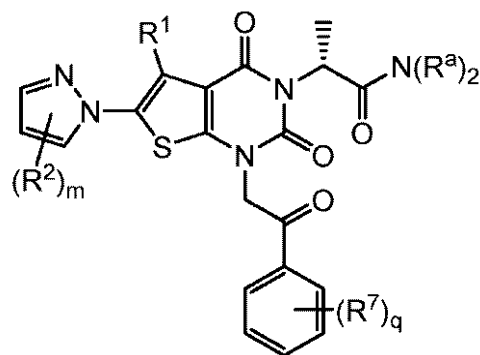


V-c-ii

30



V-f-i



V-f-ii

40

10



20

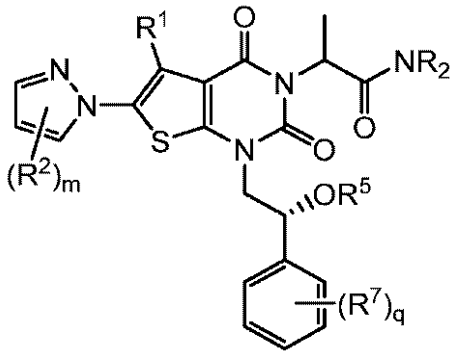
30

30

40



【化 6 2】



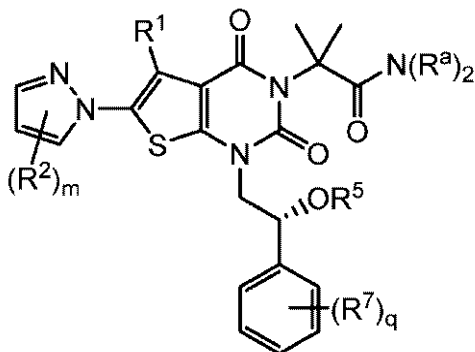
VI-c

の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 V I - a、V I - b、および V I - c において、R、R¹、R²、R⁵、R⁷、m、および q の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

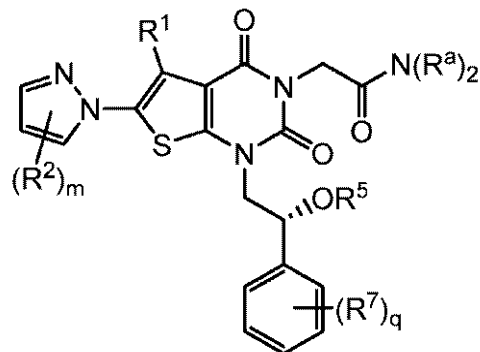
【 0 1 2 1】

特定の実施形態において、本発明は、式 V I - a、V I - b、V I - c、V I - d、V I - e、または V I - f：

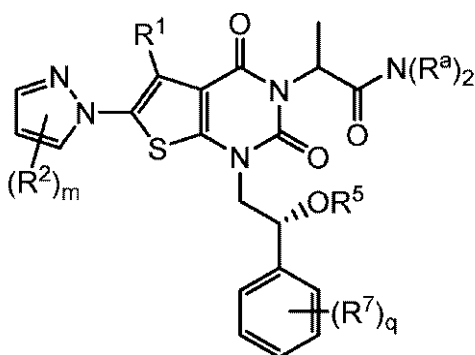
【化 6 3】



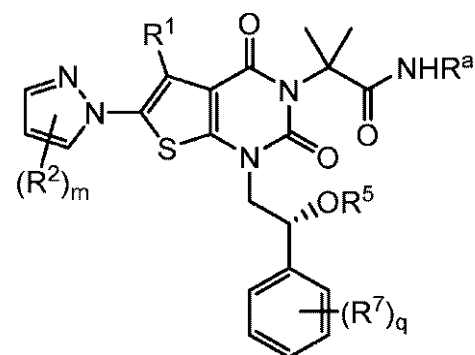
VI-a



VI-b



VI-c



VI-d

10



20

特定の実施形態において、本発明は、式 V I - c - i、または V I - c - i i :

30

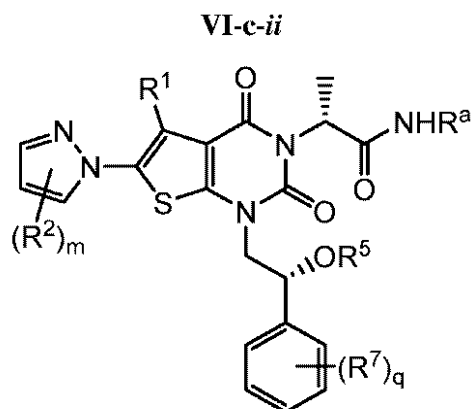
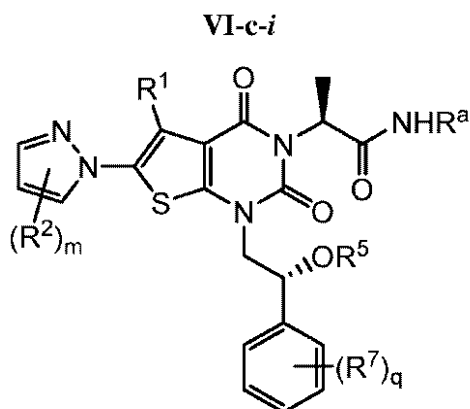


40

特定の実施形態において、本発明は、式 V I - c - i、V I - c - i i、V I - f - i、または V I - f - i i：

[illegible]

【化 6 7】



10

VI-f-i**VI-f-i**

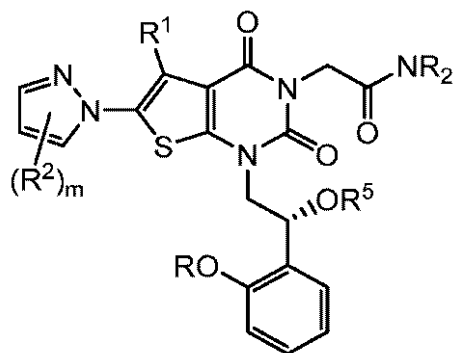
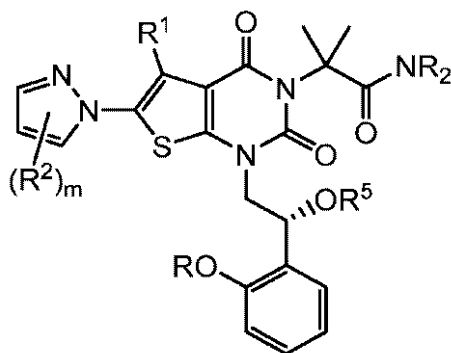
の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 V I - c - i、V I - c - i i、V I - f - i、および V I - f - i i において、 R^a 、 R^1 、 R^2 、 R^5 、 R^7 、 m 、および q の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

【0124】

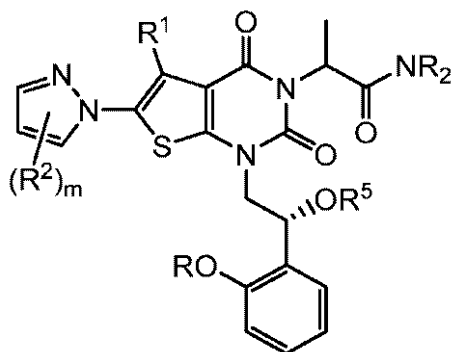
特定の実施形態において、本発明は、式 V I I - a、V I I - b、または V I I - c :

20

【化 6 8】



30



40

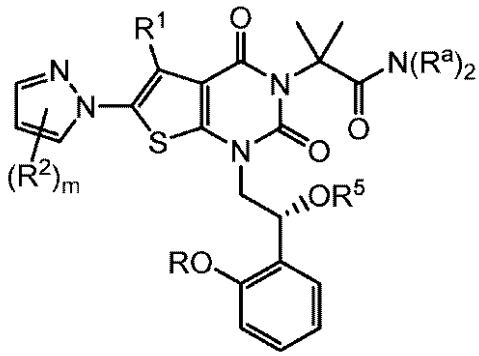
の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 V I I - a、V I I - b、および V I I - c において、 R 、 R^1 、 R^2 、 R^5 、 m の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

【0125】

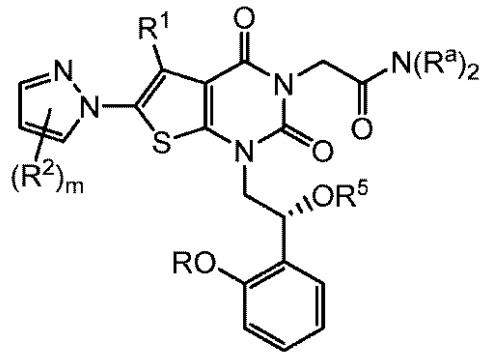
特定の実施形態において、本発明は、式 V I I - a、V I I - b、V I I - c、V I I - d、V I I - e、または V I I - f :

50

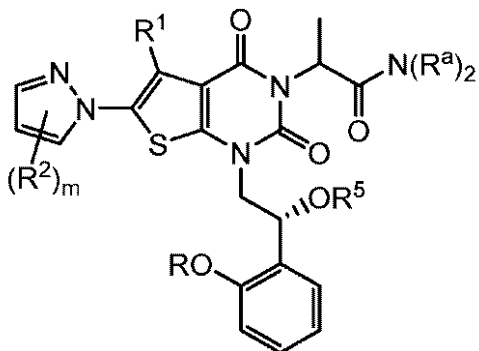
【化 6 9】



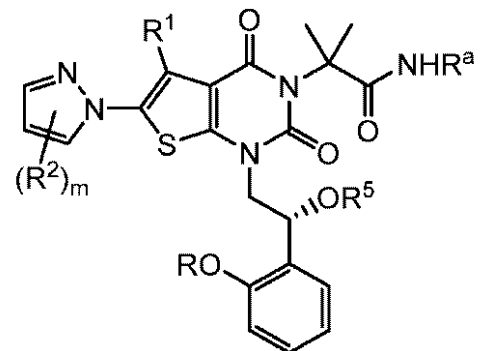
VII-a



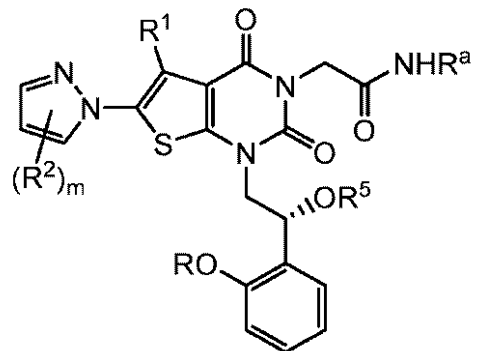
VII-b



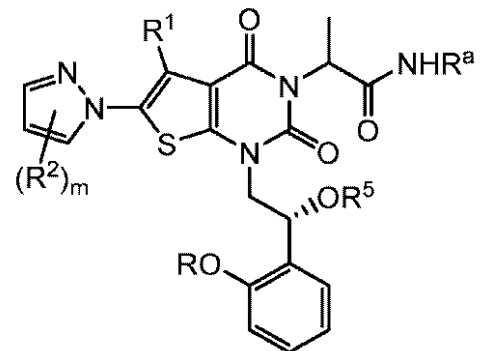
VII-c



VII-d



VII-e



VII-f

の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式VII-a、VII-b、VII-c、VII-d、VII-e、およびVII-fにおいて、R、R^a、R¹、R²、R⁵、mの各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

【0126】

特定の実施形態において、本発明は、式VII-c-i、またはVII-c-ii：

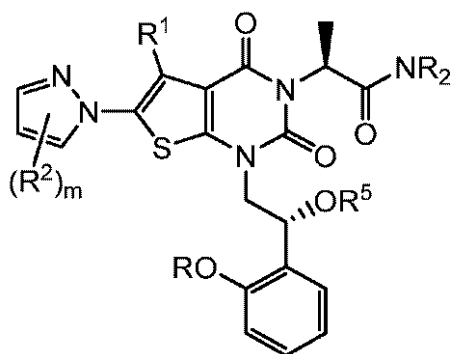
10

20

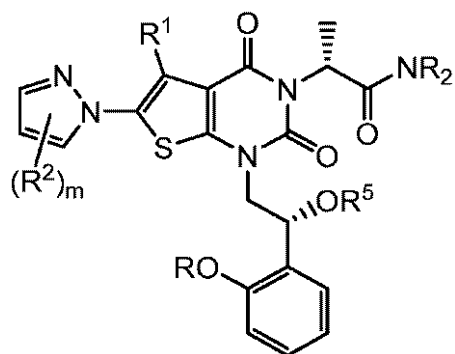
30

40

【化 7 0】



VII-c-i



VII-c-ii

10

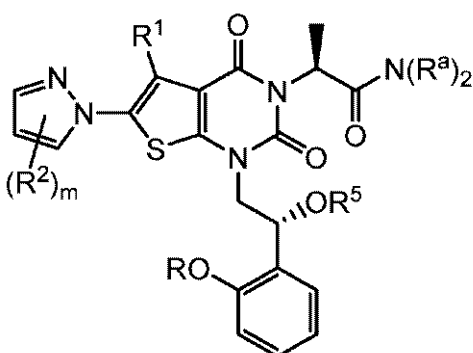
の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 VII - c - i および VII - c - ii において、R、R¹、R²、R⁵、mの各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されたとおりである。

【0127】

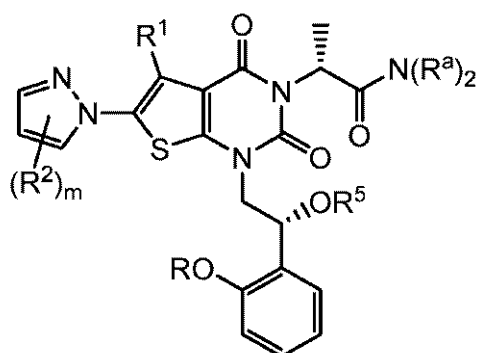
特定の実施形態において、本発明は、式 VII - c - i、VII - c - ii、VII - f - i、または VII - f - ii：

【化 7 1】

20

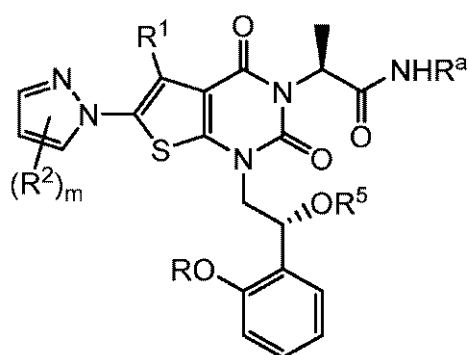


VII-c-i

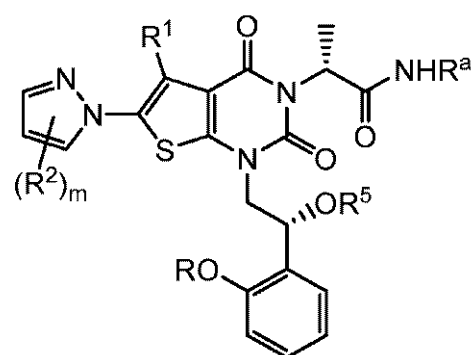


VII-c-ii

30



VII-f-i



VII-f-ii

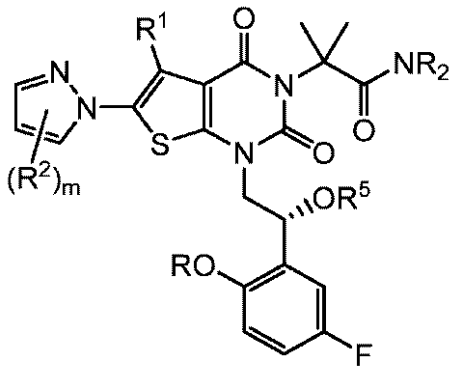
40

の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 VII - c - i、VII - c - ii、VII - f - i、および VII - f - ii において、R、R^a、R¹、R²、R⁵、およびmの各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されたとおりである。

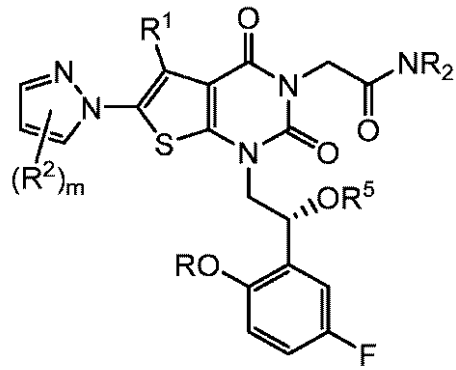
【0128】

特定の実施形態において、本発明は、式 VIII - a、VIII - b、または VIII - c：

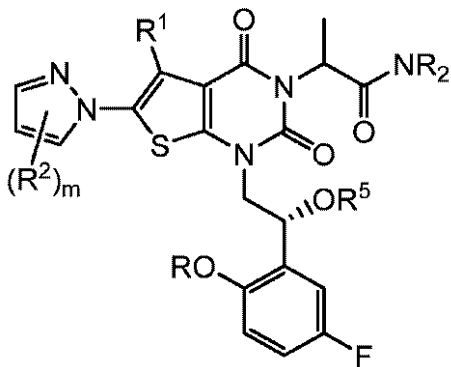
【化 7 2】



VIII-a



VIII-b



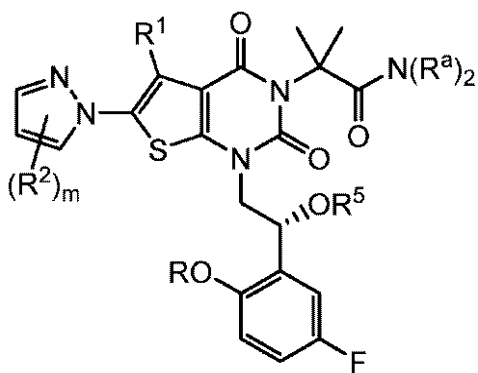
VIII-c

の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式VIII-a、VIII-b、およびVIII-cにおいて、R、R¹、R²、R⁵、およびmの各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

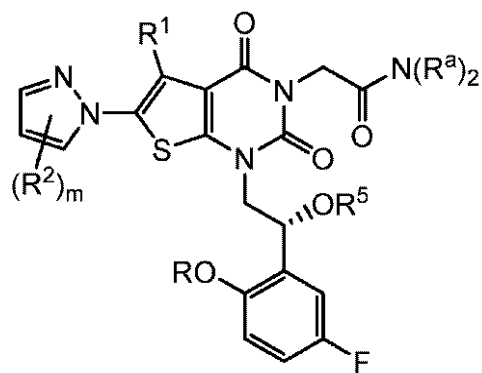
【0129】

特定の実施形態において、本発明は、式VIII-a、VIII-b、VIII-c、VIII-d、VIII-e、またはVIII-f：

【化 7 3】



VIII-a



VIII-b

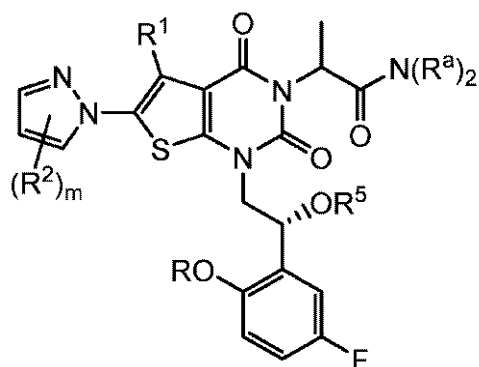
10

20

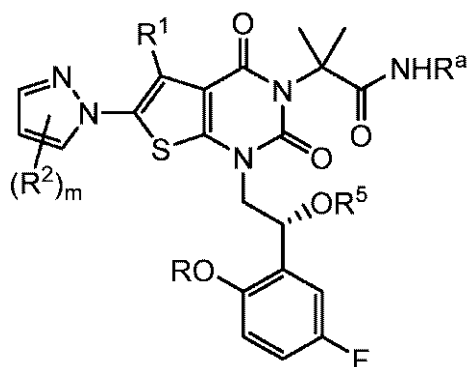
30

40

【化 7 4】

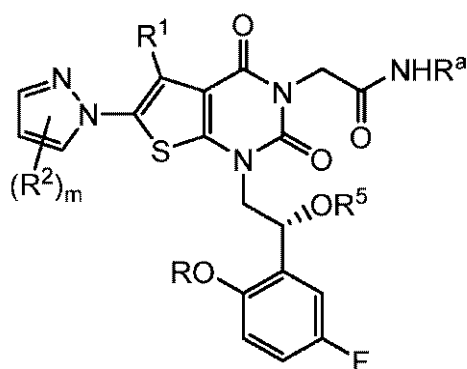


VIII-c

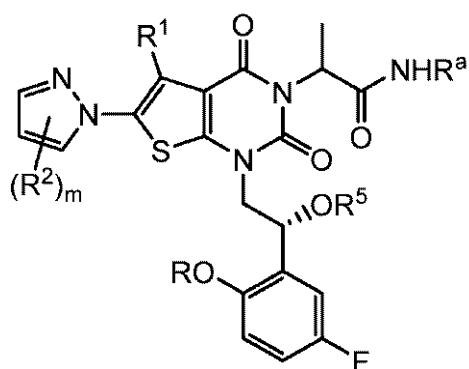


VIII-d

10



VIII-e



VIII-f

20

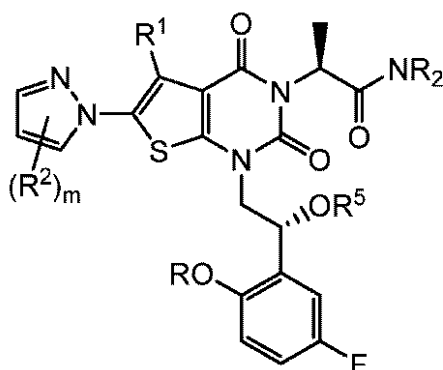
の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式VIII-a、VIII-b、VIII-c、VIII-d、VIII-e、およびVIII-fにおいて、R、R^a、R¹、R²、R⁵、またはmの各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

【0130】

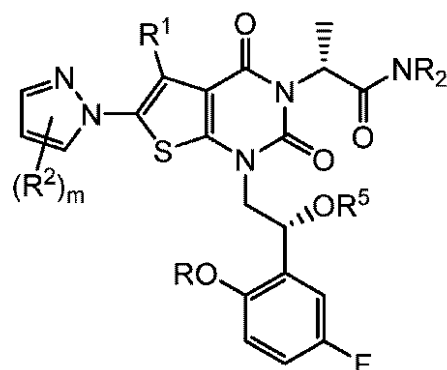
特定の実施形態において、本発明は、式VIII-c-i、またはVIII-c-ii

30

【化 7 5】



VIII-c-i



VIII-c-ii

40

の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式VIII-c-iおよびVIII-c-iiにおいて、R、R¹、R²、R⁵、およびmの各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

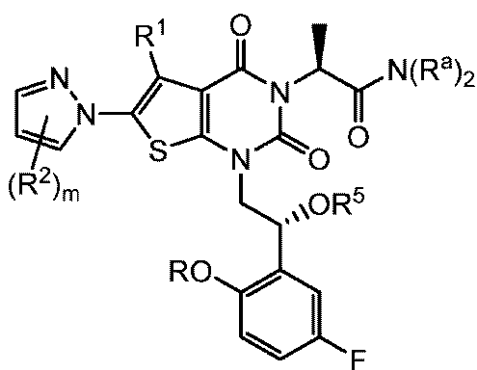
【0131】

特定の実施形態において、本発明は、式VIII-c-i、VIII-c-ii、VI

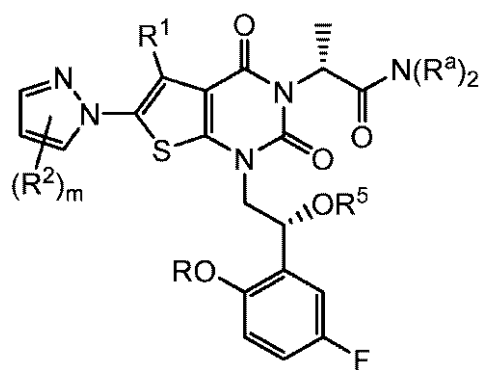
50

II - f - i、またはVIII - f - ii :

【化76】

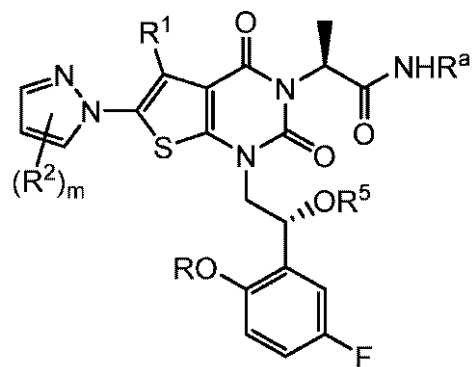


VIII-c-i

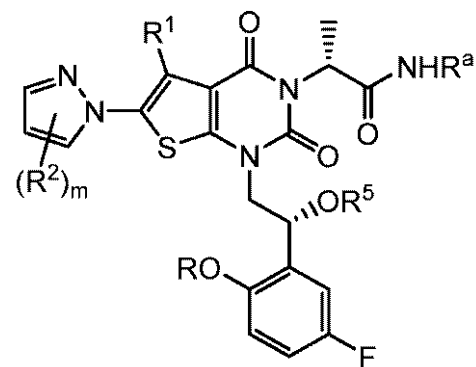


VIII-c-ii

10



VIII-f-i



VIII-f-ii

20

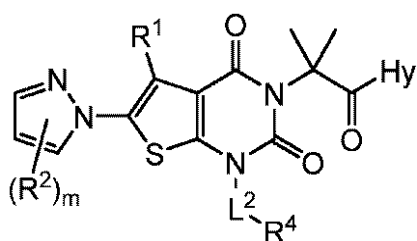
の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式VIII - c - i、VIII - c - ii、VIII - f - i、およびVIII - f - iiにおいて、R、Ra、R¹、R²、R⁵、およびmの各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

【0132】

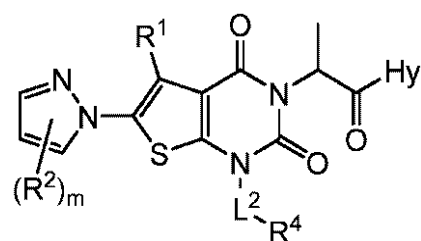
30

いくつかの実施形態において、本発明は、式IX - a、IX - b、またはIX - c :

【化77】



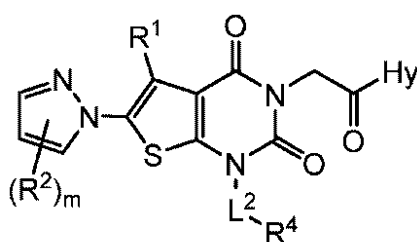
IX-a



IX-b

40

【化78】



IX-c

の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式IX

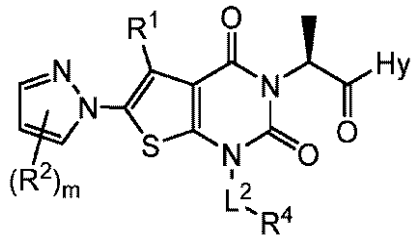
50

X - a、IX - b、および IX - c において、R、R¹、R²、R⁴、Hy、m、および L² の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

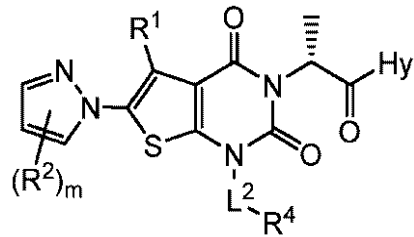
【0133】

いくつかの実施形態において、本発明は、式 IX - b - i、または IX - b - ii：

【化79】



IX-b-i



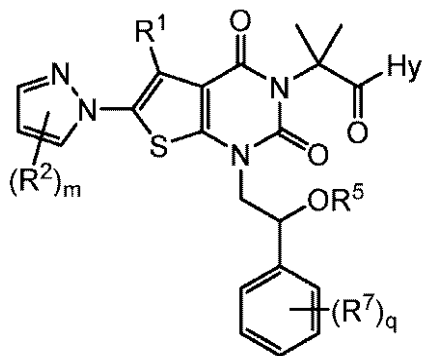
IX-b-ii

の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 IX - b - i および IX - b - ii において、R、R¹、R²、R⁴、m、および L² の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

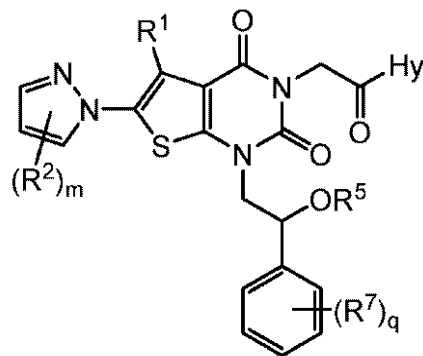
【0134】

いくつかの実施形態において、本発明は、式 X - a、X - b、X - c、X - d、X - e、または X - f：

【化80】



X-a



X-b

10

20

30

10



20

いくつかの実施形態において、本発明は、式 X - c - i、または X - c - i i :

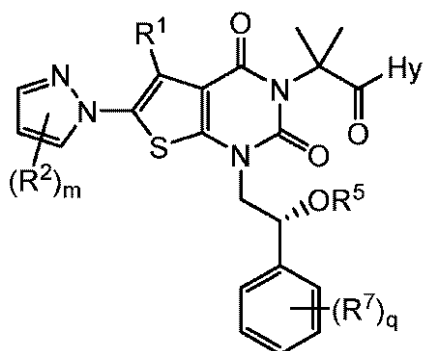
30



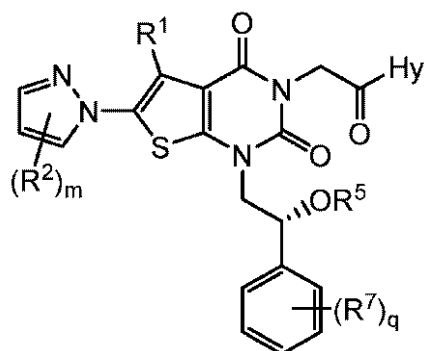
40

特定の実施形態において、本発明は、式 X I - a、X I - b、または X I - c：

【化 8 3】

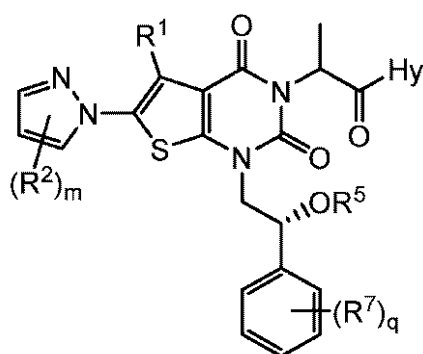


XI-a



XI-b

10



XI-c

20

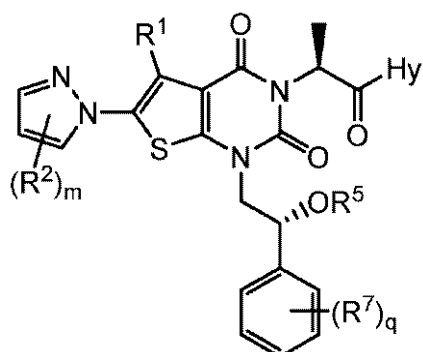
の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 X I - a、X I - b、および X I - c において、 R^1 、 R^2 、 R^5 、 R^7 、Hy、m、および q の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

【0137】

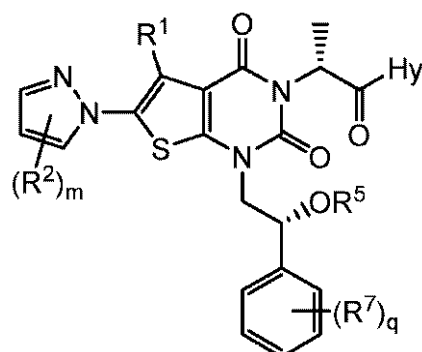
特定の実施形態において、本発明は、式 X I - c - i、または X I - c - ii :

【化 8 4】

30



XI-c-i



XI-c-ii

40

の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 X I - c - i、または X I - c - ii において、 R^1 、 R^2 、 R^5 、 R^7 、Hy、m、および q の各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

【0138】

特定の実施形態において、本発明は、式 X I I - a、X I I - b、または X I I - c :

10



20

30

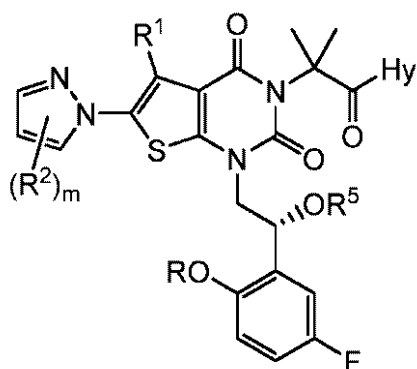
特定の実施形態において、本発明は、式 X I I - c - i、または X I I - c - i i :

40

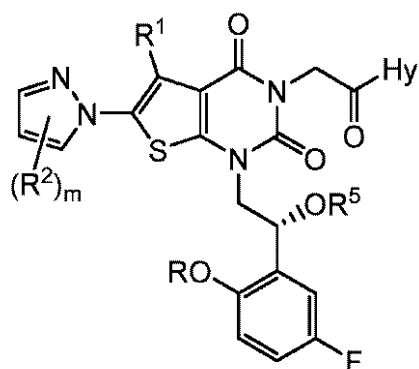


特定の実施形態において、本発明は、式 X I I I - a、X I I I - b、および X I I I - c :

【化 8 7】

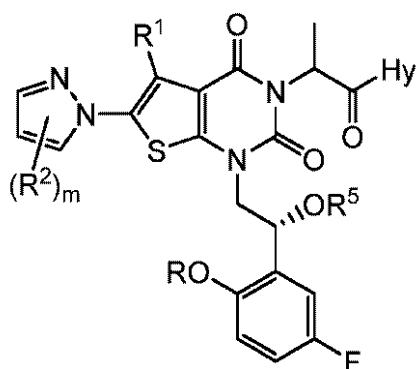


XIII-a



XIII-b

10



XIII-c

20

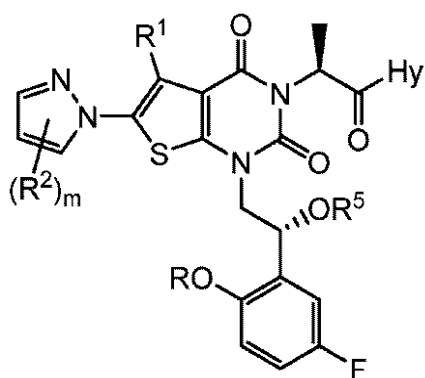
の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 X I I I - a、X I I I - b、および X I I I - cにおいて、R、R¹、R²、R⁵、R⁶、R⁸、Hy、およびmの各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

【0141】

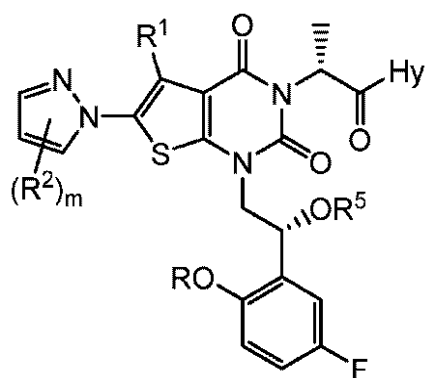
特定の実施形態において、本発明は、式 X I I I - c - i、または X I I I - c - i i

30

【化 8 8】



XIII-c-i



XIII-c-ii

40

の化合物またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供し、式 X I I I - c - i および X I I I - c - i i において、R、R¹、R²、R⁵、Hy、およびmの各々は、単独でと組み合わせての両方で、上で定義され、そして本明細書中の実施形態に記載されるとおりである。

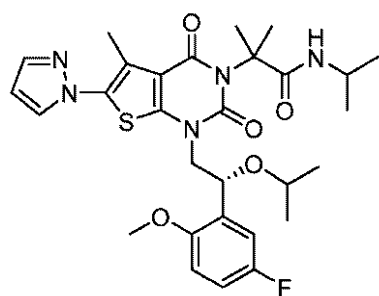
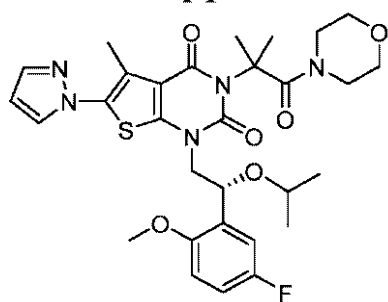
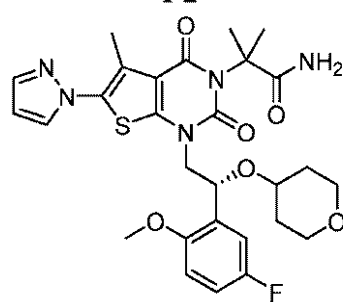
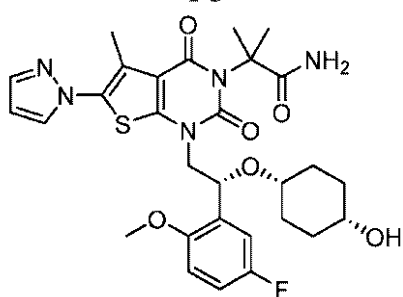
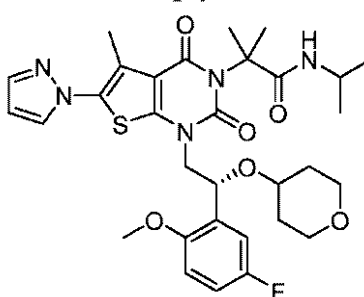
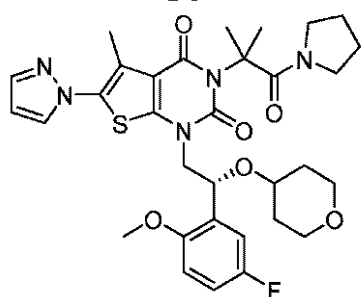
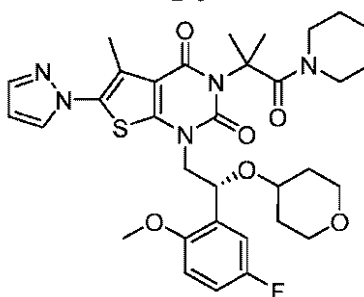
【0142】

例示的な式 I の化合物は、下記の表 1 に記載されている：

50

【表 1 - 1】

表1. 例示的な式Iの化合物

**I-1****I-2****I-3****I-4****I-5****I-6****I-7****I-8**

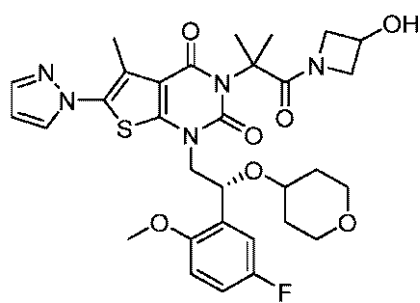
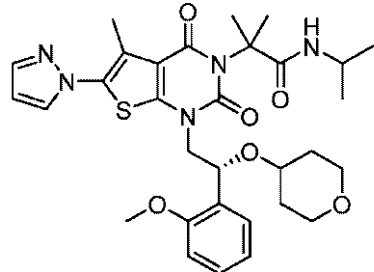
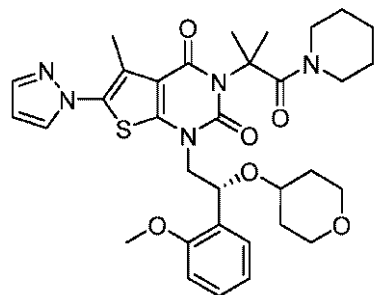
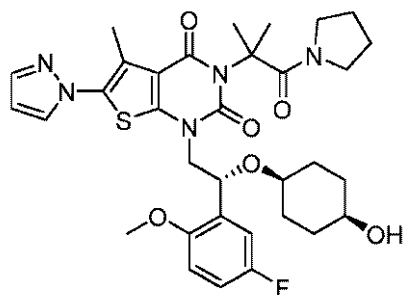
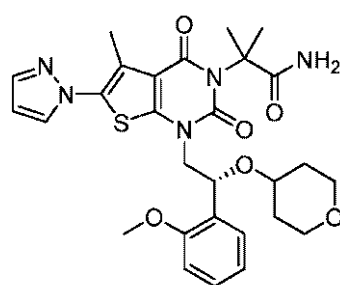
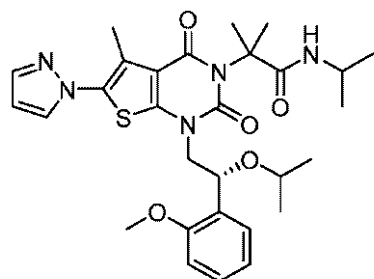
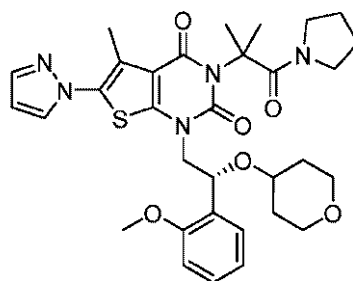
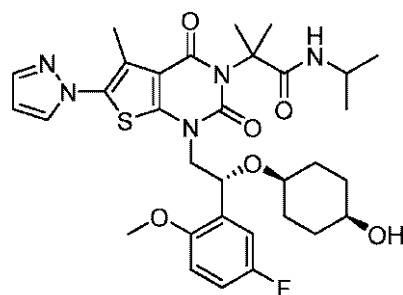
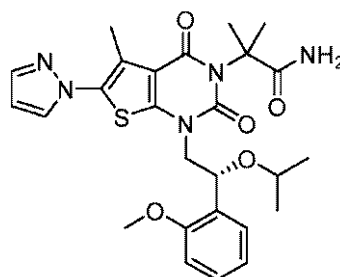
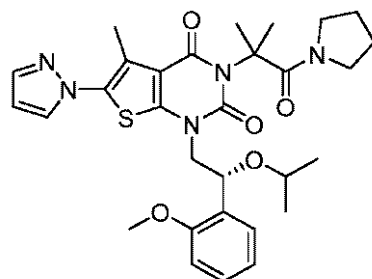
10

20

30

40

【表 1 - 2】

**I-9****I-11****I-13****I-15****I-10****I-12****I-14****I-16**

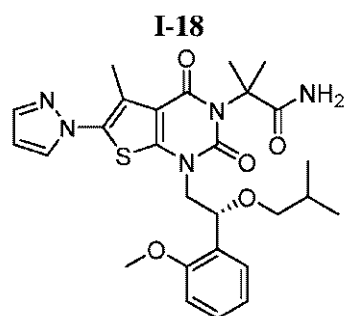
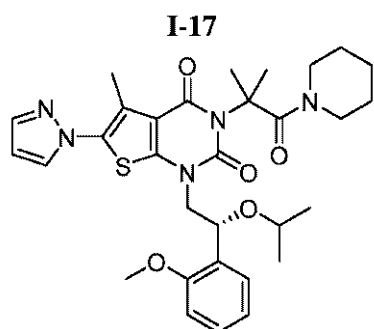
10

20

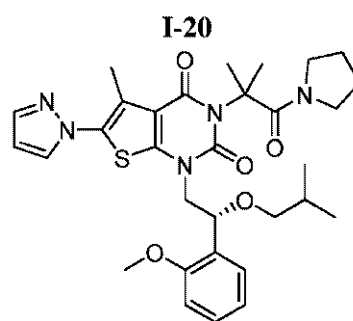
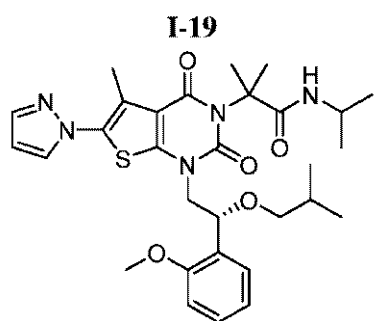
30

40

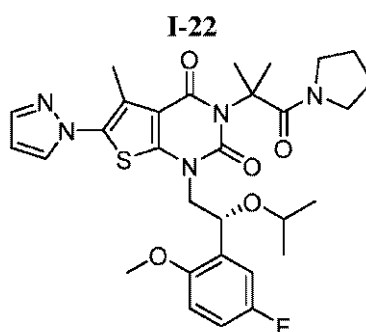
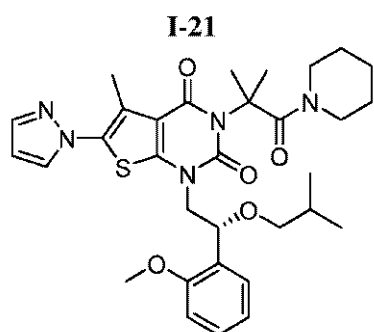
【表 1 - 3】



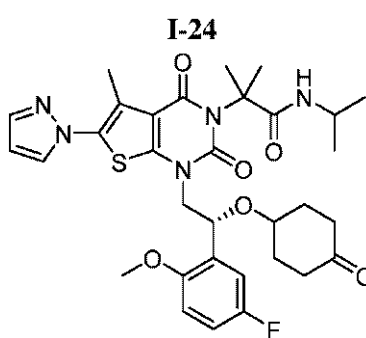
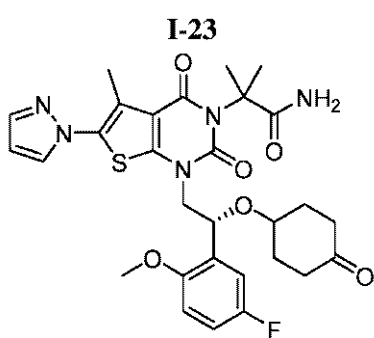
10



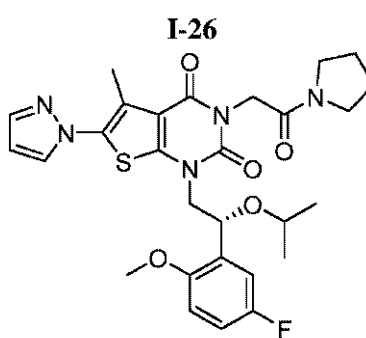
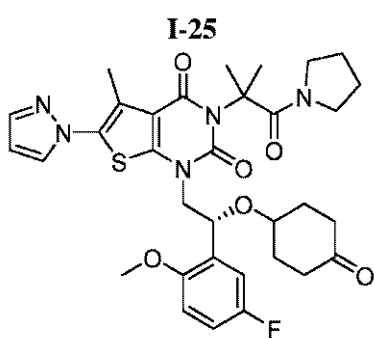
20



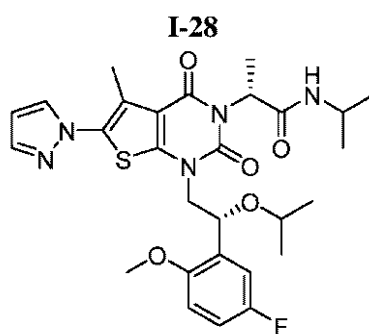
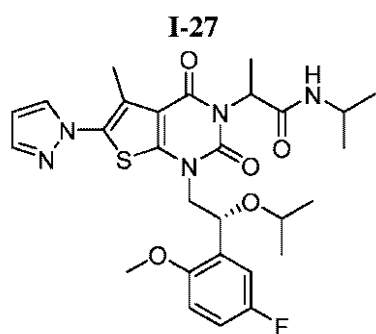
30



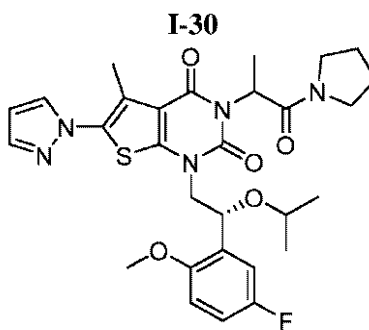
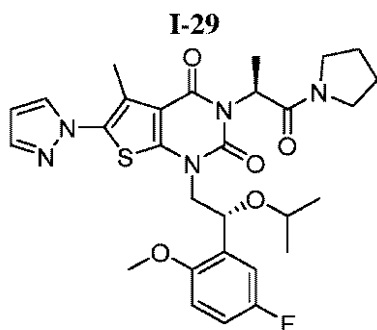
40



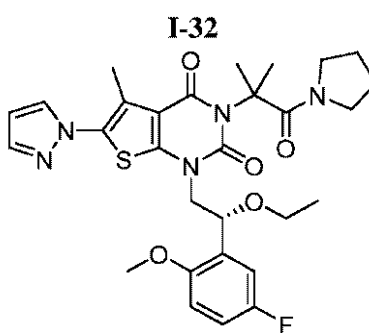
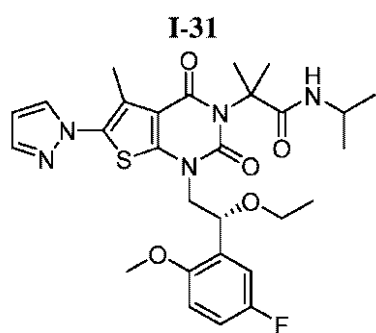
【表 1 - 4】



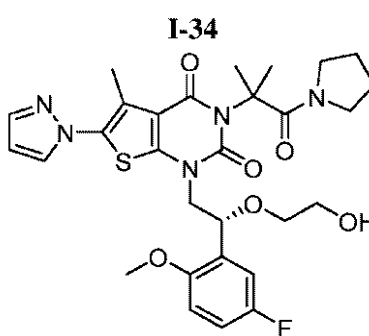
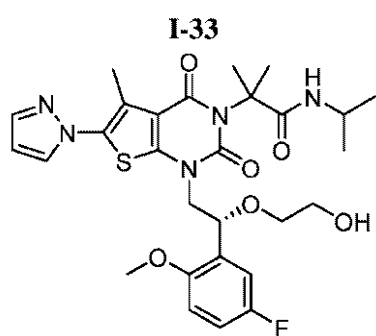
10



20

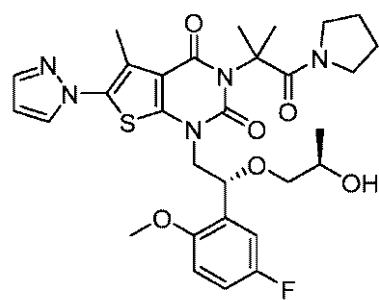
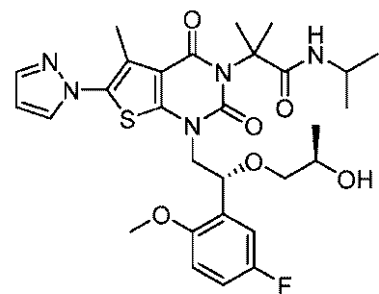
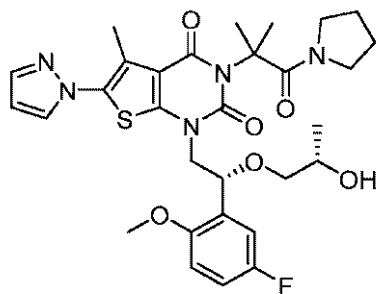
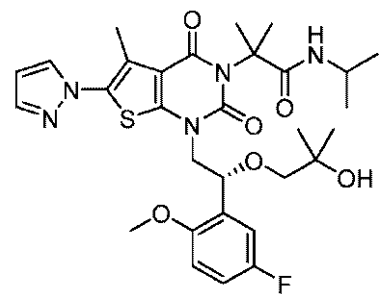
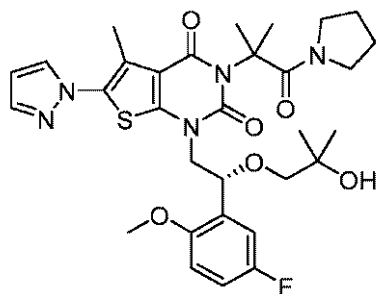
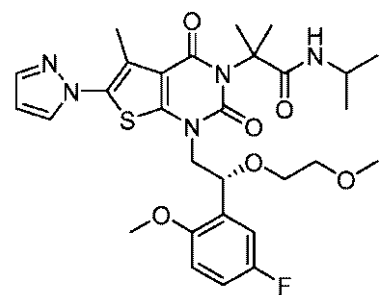
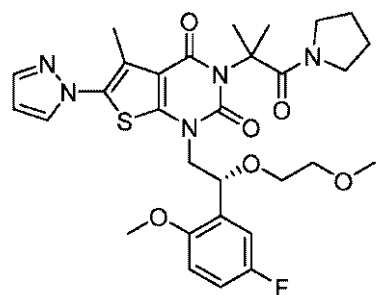
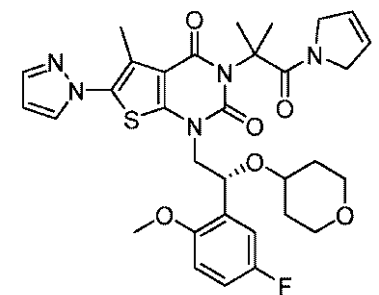
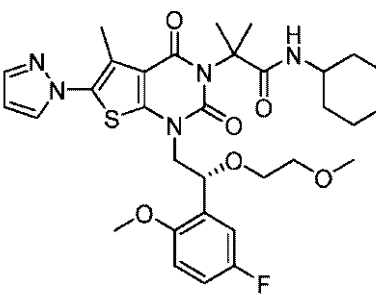


30

**I-35****I-36**

40

【表 1 - 5】

**I-37****I-38****I-39****I-40****I-41****I-42****I-43****I-44**

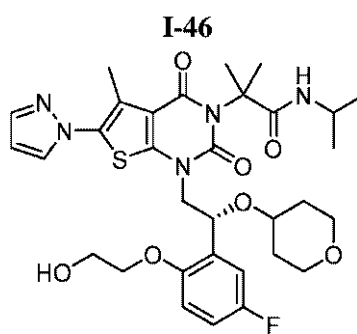
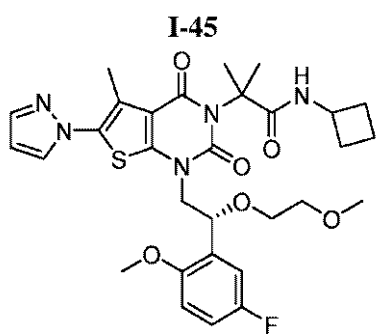
10

20

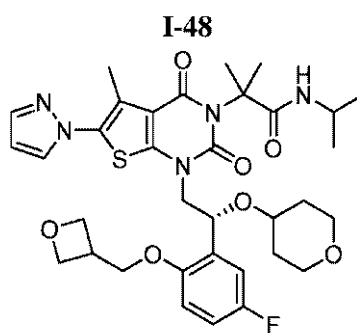
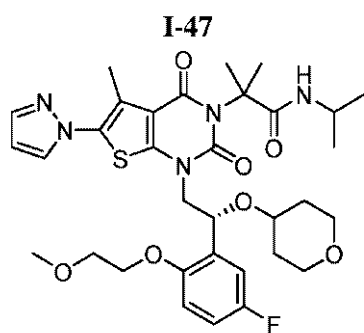
30

40

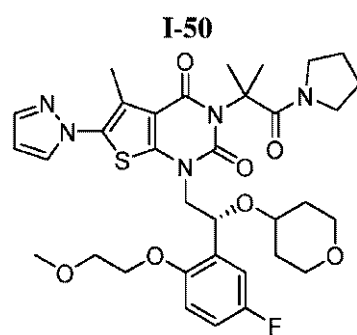
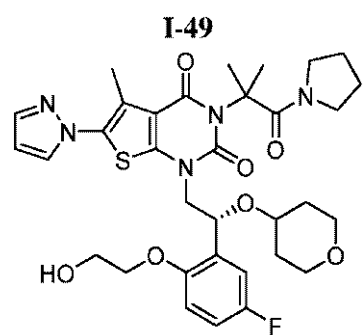
【表 1 - 6】



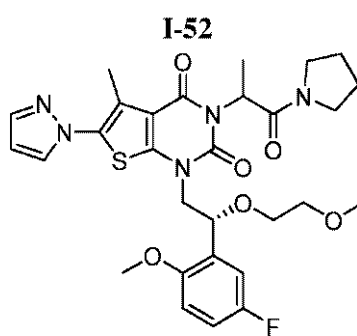
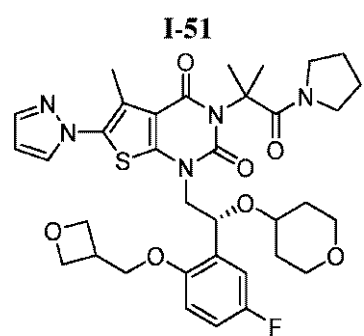
10



20

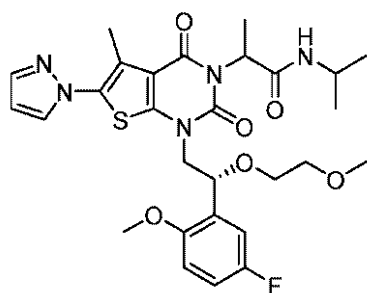
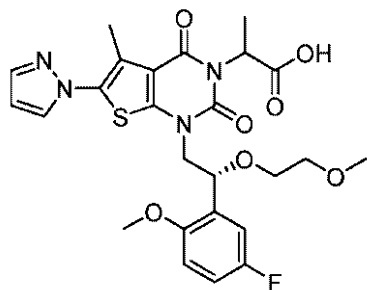
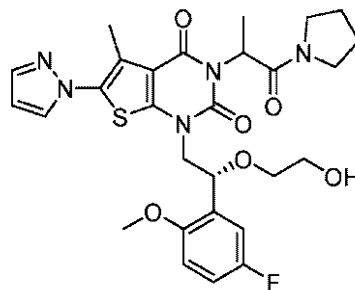
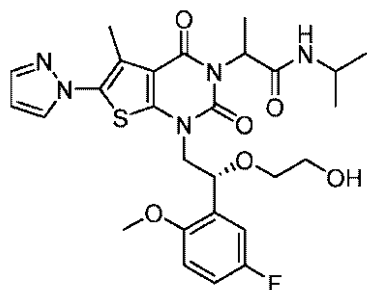
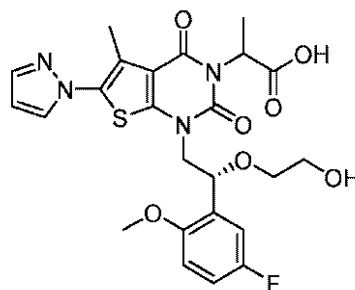
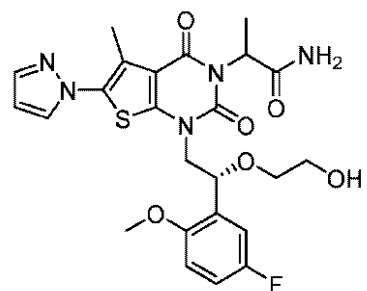
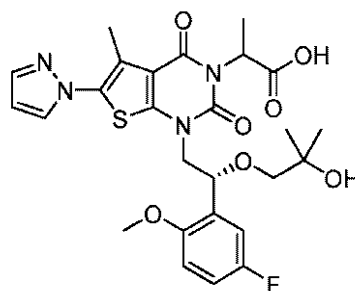
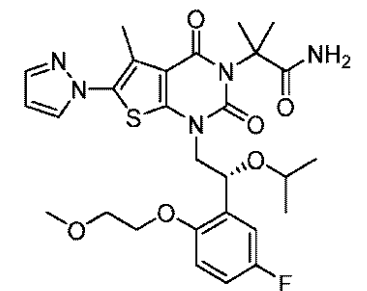
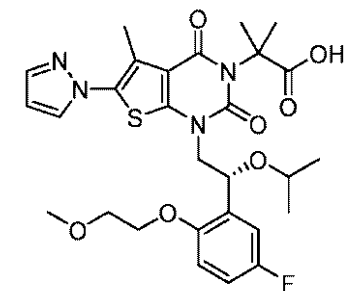


30

**I-53****I-54**

40

【表 1 - 7】

**I-55****I-56****I-57****I-58****I-59****I-60****I-61****I-62**

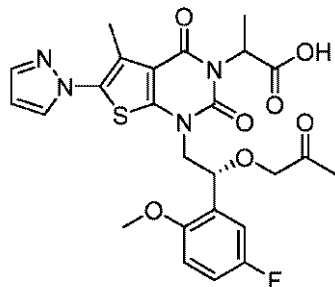
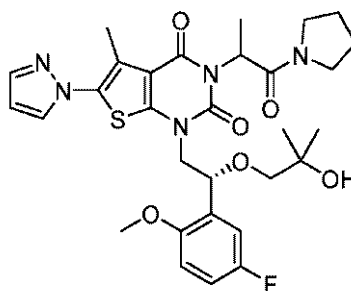
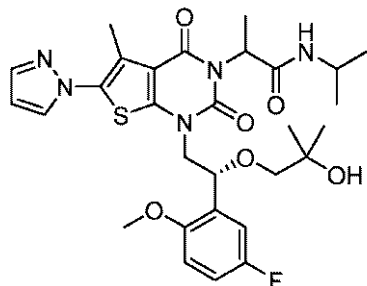
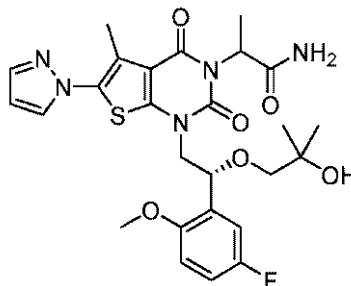
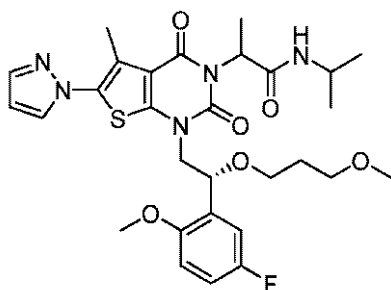
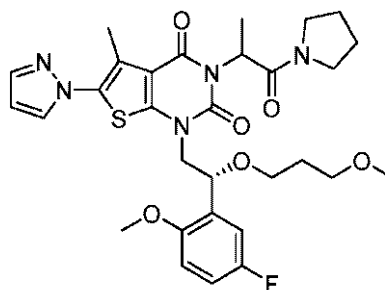
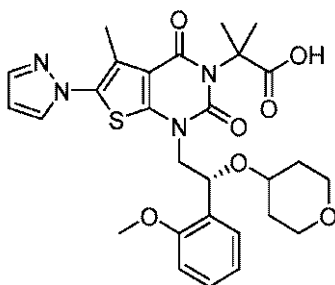
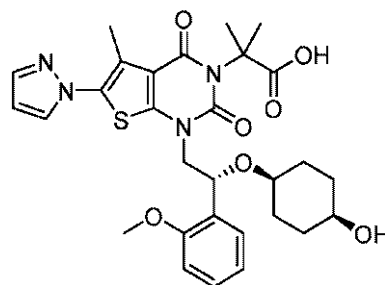
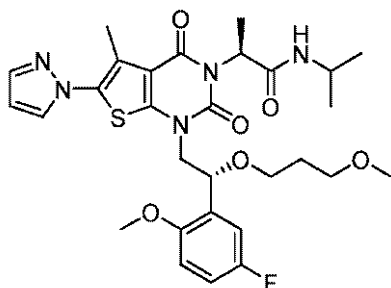
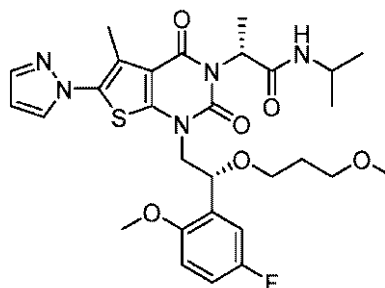
10

20

30

40

【表 1 - 8】

I-63**I-64****I-65****I-66****I-67****I-68****I-69****I-70****I-71****I-72**

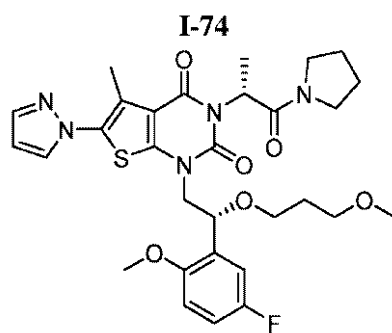
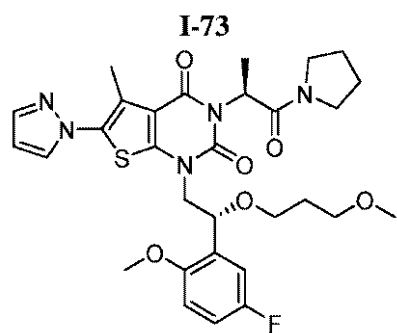
10

20

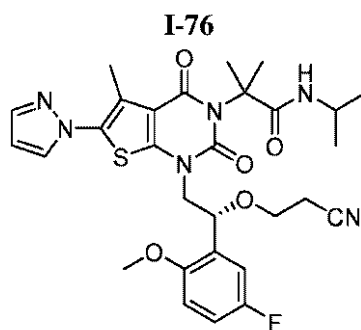
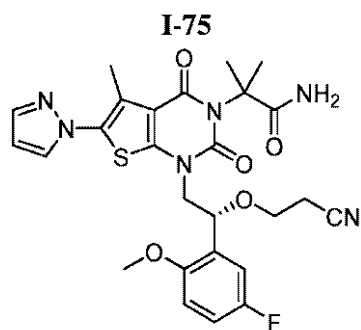
30

40

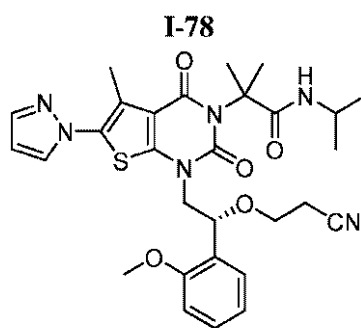
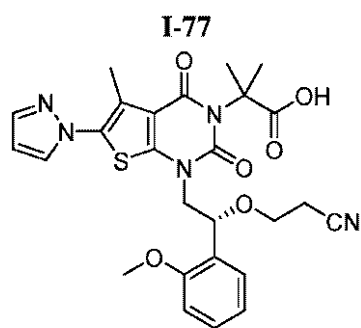
【表 1 - 9】



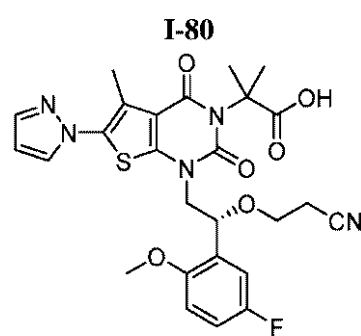
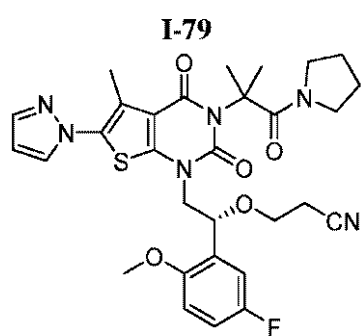
10



20

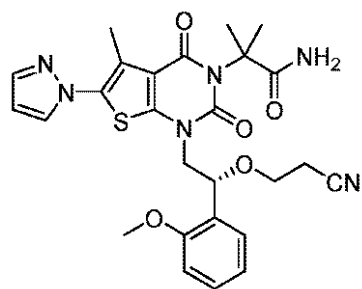
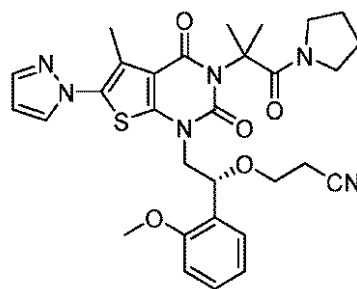
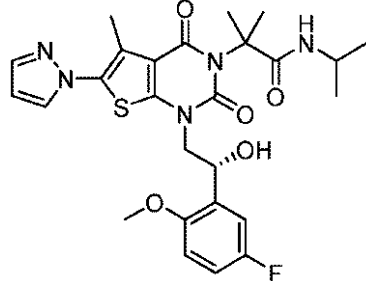
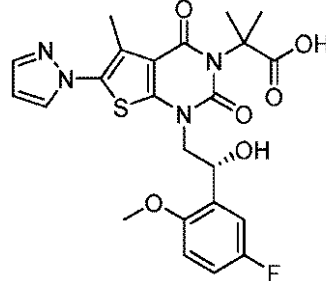
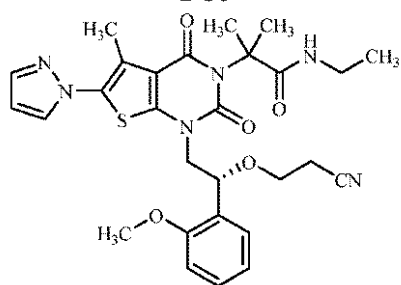
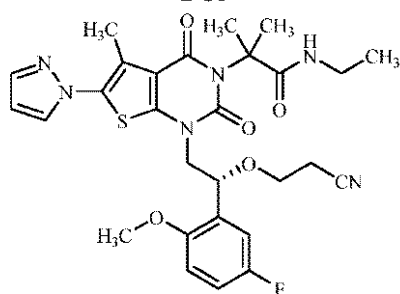
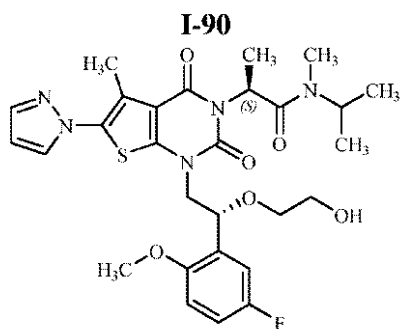
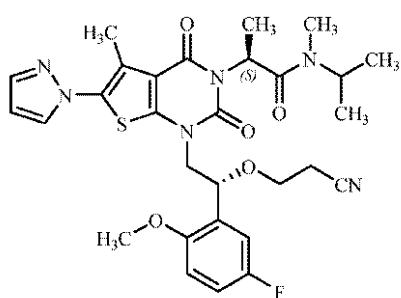


30

**I-81****I-82**

40

【表 1 - 10】

**I-83****I-84****I-86****I-85****I-87****I-88****I-90**

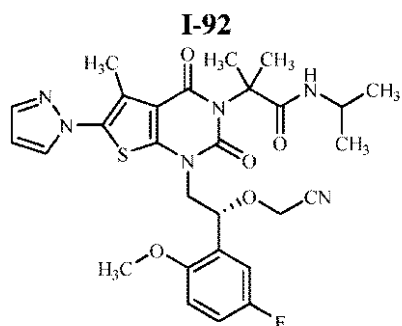
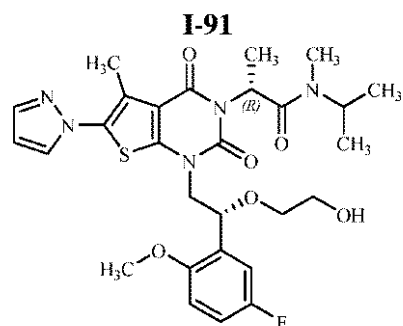
10

20

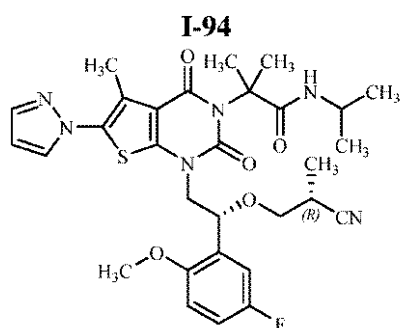
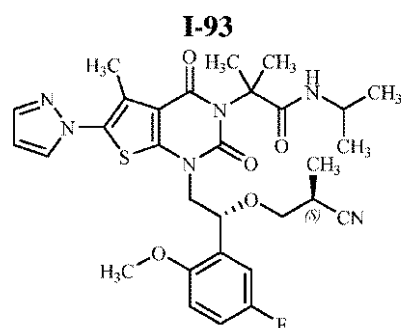
30

40

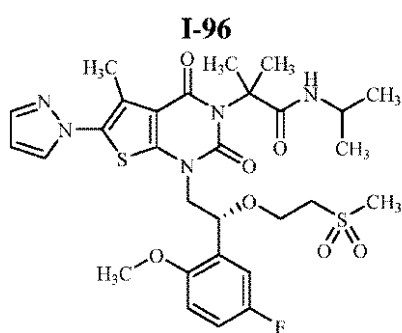
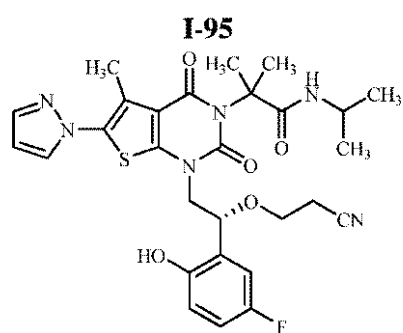
【表 1 - 1 1】



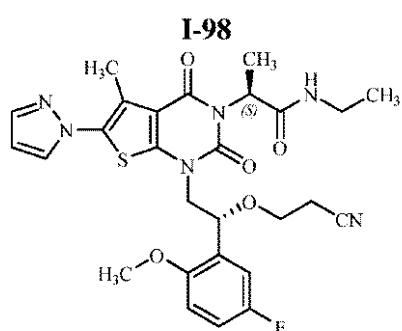
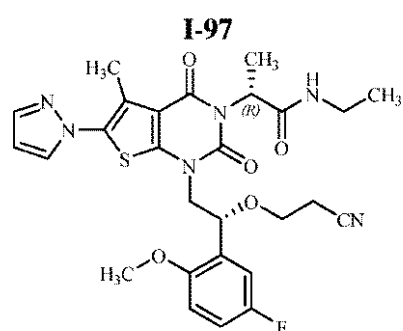
10



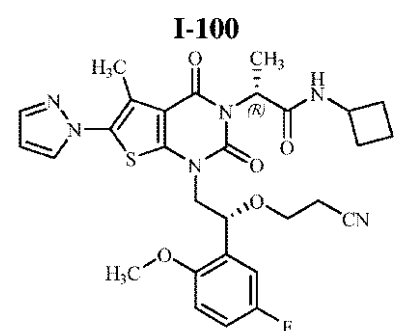
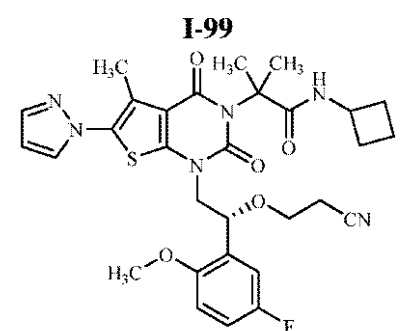
20



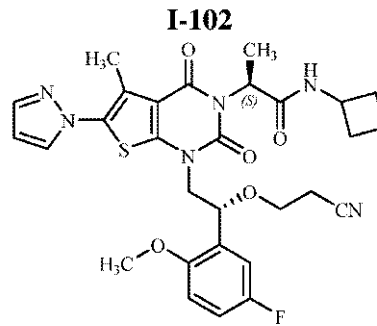
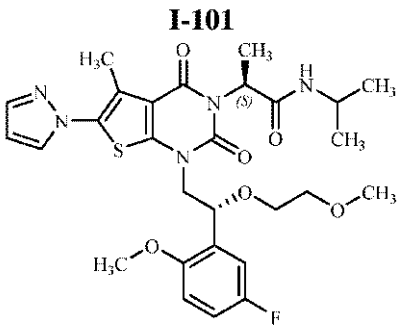
30



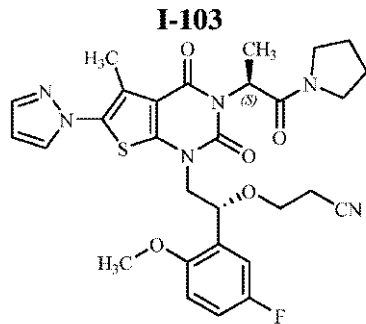
40



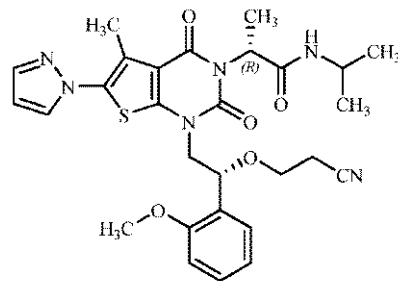
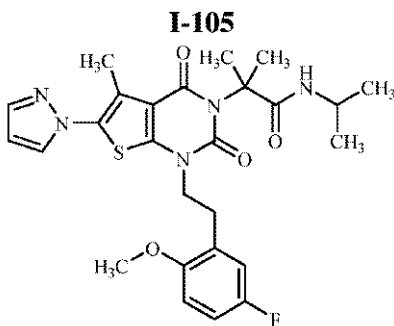
【表 1 - 1 2】



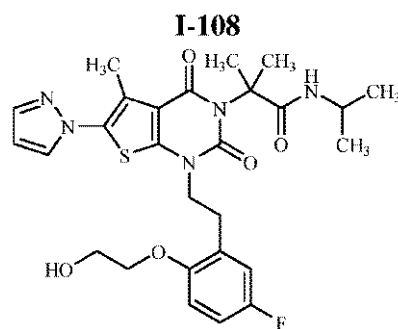
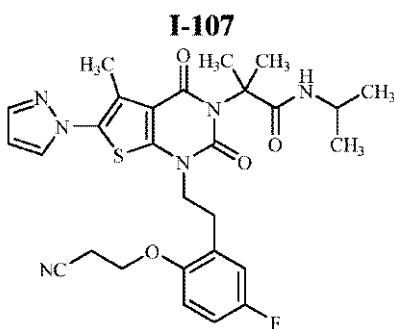
10

**I-104**

20



30



40

I-109**I-110**

【0143】

特定の実施形態において、本発明は、上記表 1 に図示される化合物から選択される任意の化合物、またはその薬学的に受容可能な塩もしくは農業的に受容可能な塩を提供する。

【0144】

特定の実施形態において、本発明は、上記のような化合物を提供し、この化合物は、薬学的に受容可能な塩として存在する。特定の実施形態において、本発明は、上記のような化合物を提供し、この化合物は、農業的に受容可能な塩として存在する。

4. 本発明を提供するための一般方法

【0145】

本発明の化合物は、一般に、類似の化合物について当業者に公知である合成および/ま

50

たは半合成の方法によって、ならびに本明細書中の実施例に詳細に記載されている方法によって、調製または単離され得る。

【0146】

以下のスキームにおいて、特定の保護基(「PG」)、脱離基(「LG」)、または変換条件が記載される場合、当業者は、他の保護基、脱離基、および変換条件もまた適切であり、想定されることを理解する。このような基および変換は、March's Advanced Organic Chemistry: Reactions, Mechanisms, and Structure, M. B. SmithおよびJ. March, 第5版, John Wiley & Sons, 2001, Comprehensive Organic Transformations, R. C. Larock, 第2版, John Wiley & Sons, 1999、ならびにProtecting Groups in Organic Synthesis, T. W. GreeneおよびP. G. M. Wuts, 第3版, John Wiley & Sons, 1999に詳細に記載されており、これらの各々の全体は、本明細書中に参考として援用される。

10

【0147】

本明細書中で使用される場合、語句「脱離基」(LG)としては、ハロゲン(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、スルホネート(例えば、メシレート、トシレート、ベンゼンスルホネート、ブロシレート(brosylate)、ノシレート、トリフレート)およびジアゾニウムなどが挙げられるが、これらに限定されない。

20

【0148】

本明細書中で使用される場合、語句「酸素保護基」としては、例えば、カルボニル保護基、ヒドロキシル保護基などが挙げられる。ヒドロキシル保護基は、当該分野において周知であり、そしてProtecting Groups in Organic Synthesis, T. W. GreeneおよびP. G. M. Wuts, 第3版, John Wiley & Sons, 1999に詳細に記載されるものが挙げられ、その全体は、本明細書中に参考として援用される。適切なヒドロキシル保護基の例としては、エステル、アリルエーテル、エーテル、シリルエーテル、アルキルエーテル、アリーラルキルエーテル、およびアルコキシアルキルエーテルが挙げられるが、これらに限定されない。このようなエステルの例としては、ギ酸エステル、酢酸エステル、炭酸エステル、およびスルホン酸エステルが挙げられる。具体的な例としては、ギ酸エステル、ギ酸ベンゾイル、クロロ酢酸エステル、トリフルオロ酢酸エステル、メトキシ酢酸エステル、トリフェニルメトキシ酢酸エステル、p-クロロフェノキシ酢酸エステル、3-フェニルプロピオン酸エステル、4-オキソペンタン酸エステル、4,4-(エチレンジチオ)ペンタン酸エステル、ピバル酸エステル(pivalate)(トリメチルアセチル)、クロトン酸エステル、4-メトキシ-クロトン酸エステル、安息香酸エステル、p-ベンジル安息香酸エステル、2,4,6-トリメチル安息香酸エステル、炭酸エステル(例えば、メチルエステル、9-フルオレニルメチルエステル、エチルエステル、2,2,2-トリクロロエチルエステル、2-(トリメチルシリル)エチルエステル、2-(フェニルスルホニル)エチルエステル、ビニルエステル、アリルエステル、およびp-ニトロベンジルエステル)が挙げられる。このようなシリルエーテルの例としては、トリメチルシリルエーテル、トリエチルシリルエーテル、t-ブチルジメチルシリルエーテル、t-ブチルジフェニルシリルエーテル、トリイソプロピルシリルエーテル、および他のトリアルキルシリルエーテルが挙げられる。アルキルエーテルとしては、メチルエーテル、ベンジルエーテル、p-メトキシベンジルエーテル、3,4-ジメトキシベンジルエーテル、トリチルエーテル、t-ブチルエーテル、アリルエーテル、およびアリーロキシカルボニルエーテル、または誘導体が挙げられる。アルコキシアルキルエーテルとしては、メトキシメチルエーテル、メチルチオメチルエーテル、(2-メトキシエトキシ)メチルエーテル、ベンジルオキシメチルエーテル、(トリメチルシリル)エトキシメチルエーテル、およびテトラヒドロピラニルエーテルなどの、アセタールが挙げられる。アリーラル

30

40

50

ルキルエーテルの例としては、ベンジルエーテル、p - メトキシベンジル (M P M) エーテル、3 , 4 - ジメトキシベンジルエーテル、O - ニトロベンジルエーテル、p - ニトロベンジルエーテル、p - ハロベンジルエーテル、2 , 6 - ジクロロベンジルエーテル、p - シアノベンジルエーテル、ならびに2 - および4 - ピコリルエーテルが挙げられる。

【 0 1 4 9 】

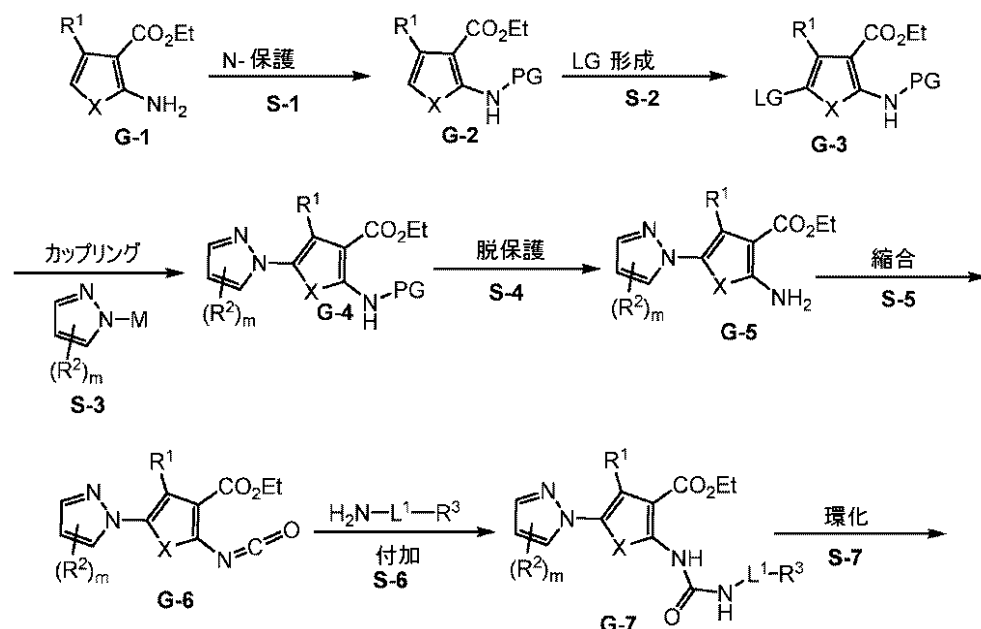
アミノ保護基は、当該分野において周知であり、そしてProtecting Groups in Organic Synthesis, T. W. GreeneおよびP. G. M. Wuts, 第3版, John Wiley & Sons, 1999に詳細に記載されるものが挙げられ、その全体は、本明細書中に参考として援用される。適切なアミノ保護基としては、アラルキルアミン、カルバメート、環状イミド、アリルアミン、およびアミドなどが挙げられるが、これらに限定されない。このような基の例としては、t - ブチルオキシカルボニル (B O C)、エチルオキシカルボニル、メチルオキシカルボニル、トリクロロエチルオキシカルボニル、アリルオキシカルボニル (A l l o c)、ベンジルオキシカルボニル (C B Z)、アリル、フタルイミド、ベンジル (B n)、フルオレニルメチルカルボニル (F m o c)、ホルミル、アセチル、クロロアセチル、ジクロロアセチル、トリクロロアセチル、フェニルアセチル、トリフルオロアセチル、およびベンゾイルなどが挙げられる。

【 0 1 5 0 】

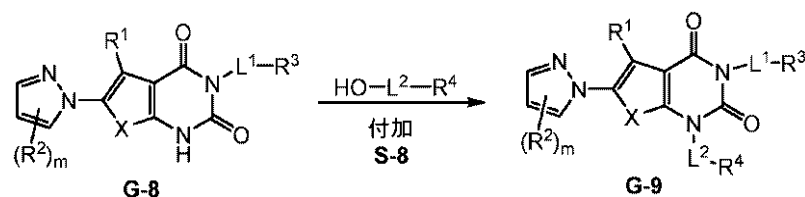
特定の実施形態において、本発明の式 I の化合物は一般に、以下に記載されるスキーム I に従って調製される：

スキーム I

【 化 8 9 】



【 化 9 0 】



【 0 1 5 1 】

上記スキーム I において、P G、L G、R¹、R²、R³、R⁴、L¹、L²、およびXの各々は、上記および下記、ならびに本明細書中に記載されるようなクラスおよびサブクラスにおいて定義されるとおりである。

【 0 1 5 2 】

1つの局面において、本発明は、上記スキーム I に記載される工程に従って、式 G - 9 の化合物を調製するための方法を提供する。いくつかの実施形態において、工程 S - 1 は、式 G - 1 の化合物のアミンを保護し、これによって式 G - 2 の化合物を形成することを包含する。いくつかの実施形態において、この P G はアセチルである。いくつかの実施形態において、このアセチル保護は、無水酢酸の使用によって達成される。いくつかの実施形態において、この反応を促進するために、触媒が添加される。いくつかの実施形態において、この触媒は $MgClO_4$ である。

【 0 1 5 3 】

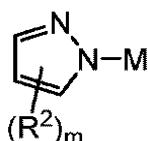
いくつかの実施形態において、工程 S - 2 は、式 G - 2 の化合物において L G を形成し、これによって式 G - 3 の化合物を形成することを包含する。いくつかの実施形態において、L G はスルホネートである。いくつかの実施形態において、L G はハロゲンである。いくつかの実施形態において、L G は塩素である。いくつかの実施形態において、L G は臭素である。いくつかの実施形態において、臭素含有化合物 G - 3 は、N - プロモスクシンイミドの使用によって生成される。

10

【 0 1 5 4 】

いくつかの実施形態において、工程 S - 3 は、

【 化 9 1 】



20

と、式 G - 3 の化合物とをカップリングさせ、これによって式 G - 4 の化合物を形成することを包含する。いくつかの実施形態において、このカップリングは、Stille クロスカップリングである。いくつかの実施形態において、M は金属錯体である。いくつかの実施形態において、M は SnR_3 であり、ここで R は、上で定義され、内部に記載されるとおりである。いくつかの実施形態において、M は $Sn(C_4H_9)_3$ である。いくつかの実施形態において、このカップリングを容易にするために、さらなる金属触媒が添加される。いくつかの実施形態において、この金属触媒は Pd を含む。いくつかの実施形態において、この金属触媒は $Pd(PPh_3)_4$ である。いくつかの実施形態において、このカップリングは、銅によって触媒される。いくつかの実施形態において、この金属触媒は $CuSO_4$ である。いくつかの実施形態において、塩基が添加される。いくつかの実施形態において、この塩基は Cs_2CO_3 である。いくつかの実施形態において、この溶媒は DMF である。

30

【 0 1 5 5 】

いくつかの実施形態において、工程 S - 4 は、式 G - 4 の化合物のアミンを脱保護し、これによって式 G - 5 の化合物を形成することを包含する。いくつかの実施形態において、この P G はアセチルである。いくつかの実施形態において、脱保護は、ヒドラジンの使用によって達成される。いくつかの実施形態において、この反応混合物に水が添加される。いくつかの実施形態において、この反応混合物にエタノールが添加される。

40

【 0 1 5 6 】

いくつかの実施形態において、工程 S - 5 は、式 G - 5 の化合物を試薬と接触させ、これによって式 G - 6 の化合物を形成することを包含する。いくつかの実施形態において、この試薬はビス(トリクロロメチル)カーボネートである。いくつかの実施形態において、工程 S - 5 は、塩基をさらに含む。いくつかの実施形態において、この塩基はトリエチルアミンである。いくつかの実施形態において、溶媒は CH_2Cl_2 である。

【 0 1 5 7 】

いくつかの実施形態において、工程 S - 6 は、式 G - 6 の化合物を試薬と接触させ、これによって式 G - 7 の化合物を形成することを包含する。いくつかの実施形態において、この試薬は $H_2N - L^1 - R^3$ であり、ここで L^1 および R^3 は、上記で定義され、そし

50

て内部に記載されるとおりである。

【0158】

いくつかの実施形態において、工程 S - 7 は、式 G - 7 の化合物を環化させ、これによって式 G - 8 の化合物を形成することを包含する。いくつかの実施形態において、この環化を触媒するために、塩基が添加される。いくつかの実施形態において、この塩基は Cs_2CO_3 である。いくつかの実施形態において、溶媒は $t\text{-BuOH}$ である。

【0159】

いくつかの実施形態において、工程 S - 8 は、式 G - 8 の化合物を試薬と接触させ、これによって式 G - 9 の化合物を形成することを包含する。いくつかの実施形態において、この試薬は $\text{HO-L}^2\text{-R}^4$ である。いくつかの実施形態において、 $\text{L}^2\text{-R}^4$ の付加は、さらなる試薬の使用によって達成される。いくつかの実施形態において、これらのさらなる試薬は、アゾジカルボン酸ジイソプロピルおよびトリフェニルホスフィン (triphenylphosphine) である。いくつかの実施形態において、溶媒は THF である。

10

20

【0160】

当業者は、式 G - 9 の化合物が、1 つまたはそれより多くの立体中心を含み得、そしてラセミ体またはジアステレオマー混合物として存在し得ることを理解する。当業者はまた、これらの化合物の立体富化異性体または立体的に純粋な異性体を得るための、異性体の分離のための、当該分野において公知である多くの方法が存在することを理解する (HPLC、キラル HPLC、ジアステレオマー塩の分別結晶化、動力学的酵素分割 (例えば、真菌、細菌、または動物に由来するリパーゼまたはエステラーゼによる)、およびエナンチオ富化試薬を使用する共有結合ジアステレオマー誘導体の形成が挙げられるが、これらに限定されない)。

【0161】

特定の実施形態において、本発明の式 II の化合物は一般に、以下に記載されるスキーム II に従って調製される。

【0162】

当業者は、本発明の化合物に存在する種々の官能基 (例えば、脂肪族基、アルコール、カルボン酸、エステル、アミド、アルデヒド、ハロゲンおよびニトリル) が、還元、酸化、エステル化、加水分解、部分酸化、部分還元、ハロゲン化、脱水、部分水和、および水和が挙げられるがこれらに限定されない、当該分野において周知である技術によって、相互変換され得ることを理解する。「March's Advanced Organic Chemistry」, 第5版, 編者: Smith, M.B. および March, J., John Wiley & Sons, New York: 2001、その全体は、本明細書中に参考として援用される。このような相互変換は、1 つまたはそれより多くの上述の技術を必要とするかもしれず、そして本発明の化合物を合成するための特定の方法は、以下の例示に記載されている。

30

5. 使用、処方および投与および薬学的に受容可能な組成物

【0163】

別の実施形態によれば、本発明は、本発明の化合物またはその薬学的に受容可能な塩、エステル、もしくはエステルの塩、および薬学的に受容可能なキャリア、アジュバント、またはビヒクルを含有する組成物を提供する。本発明の組成物中の化合物の量は、生物学的サンプル中または患者において、ACC を測定可能に阻害するために有効な量である。特定の実施形態において、本発明の組成物中の化合物の量は、生物学的サンプル中または患者において、ACC を測定可能に阻害するために有効な量である。特定の実施形態において、本発明の組成物は、このような組成物を必要とする患者への投与のために処方される。いくつかの実施形態において、本発明の組成物は、患者への経口投与のために処方される。

40

【0164】

用語「患者」とは、本明細書中で使用される場合、動物、好ましくは哺乳動物、そして

50

最も好ましくはヒトを意味する。

【0165】

用語「薬学的に受容可能なキャリア、アジュバント、またはビヒクル」とは、それが一緒に処方される化合物の薬理活性を破壊しない、非毒性のキャリア、アジュバント、またはビヒクルをいう。本発明の組成物において使用され得る薬学的に受容可能なキャリア、アジュバントまたはビヒクルとしては、イオン交換物質、アルミナ、ステアリン酸アルミニウム、レシチン、血清タンパク質（例えば、ヒト血清アルブミン）、緩衝物質（例えば、ホスフェート）、グリシン、ソルビン酸、ソルビン酸カリウム、飽和植物脂肪酸のグリセリド混合物、水、塩または電解質（例えば、硫酸プロタミン、リン酸水素蓋ナトリウム、リン酸水素カリウム、塩化ナトリウム、亜鉛塩）、コロイド状シリカ、三ケイ酸マグネシウム、ポリビニルピロリドン、セルロース系物質、ポリエチレングリコール、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリアクリレート、蠟、ポリエチレン-ポリオキシプロピレン-ブロックコポリマー、ポリエチレングリコールおよび羊毛脂が挙げられるが、これらに限定されない。

10

【0166】

「薬学的に受容可能な誘導体」とは、レシipientに投与されると、直接または間接的のいずれかで、本発明の化合物またはその阻害活性代謝産物もしくは残渣を与えることができる、本発明の化合物の非毒性の塩、エステル、エステルの塩または他の誘導体を意味する。

20

【0167】

本明細書中で使用される場合、用語「その代謝活性代謝産物または残渣」とは、その代謝産物または残渣が、ACCの阻害剤でもあることを意味する。

【0168】

本発明の組成物は、経口的に、非経口的に、吸入スプレーにより、局所的に、直腸的に、経鼻的に、頬的に、膺的に、または移植されたレザバを介して、投与され得る。用語「非経口」は、本明細書中で使用される場合、皮下、静脈内、筋肉内、動脈内、滑液包内、胸骨内、鞘内、肝臓内、病変内、および頭蓋内の、注射技術または注入技術を包含する。好ましくは、これらの組成物は、経口投与、腹腔内投与、または静脈内投与される。本発明の組成物の滅菌注射可能形態は、水性または油性の懸濁物であり得る。これらの懸濁物は、当該分野において公知である技術に従って、適切な分散剤または湿潤剤および懸濁化剤を使用して、処方され得る。滅菌注射可能調製物はまた、非毒性の非経口で受容可能な希釈剤または溶媒中の、滅菌注射可能な溶液または懸濁物（例えば、1, 3-ブタンジオール中の溶液）であり得る。使用され得る受容可能なビヒクルおよび溶媒のうちでもとりわけ、水、リンゲル液および等張塩化ナトリウム溶液である。さらに、無菌固定油が、溶媒または懸濁媒として従来使用されている。

30

【0169】

この目的で、合成モノグリセリドまたは合成ジグリセリドが挙げられる、任意のブランドの固定油が使用され得る。オレイン酸およびそのグリセリド誘導体などの脂肪酸は、天然の薬学的に受容可能な油（例えば、オリーブ油またはヒマシ油の、特にそれらのポリオキシエチレン化バージョン）と同様に、注射可能物質の調製において有用である。これらの油溶液または油懸濁物はまた、長鎖アルコールの希釈剤または分散剤（例えば、カルボキシメチルセルロース、または薬学的に受容可能な剤形（エマルジョンおよび懸濁剤が挙げられる）の処方において一般的に使用される類似の分散剤）を含有し得る。他の一般的に使用される界面活性剤（例えば、Tweens、Spansおよび薬学的に受容可能な固体、液体または他の剤形の製造において一般的に使用される他の乳化剤またはバイオアベイラビリティ増強剤）もまた、処方の目的で使用され得る。

40

【0170】

本発明の薬学的に受容可能な組成物は、任意の経口で受容可能な剤形（カプセル剤、錠剤、水性懸濁物または溶液が挙げられるが、これらに限定されない）で経口投与され得る。経口使用のための錠剤の場合、一般的に使用されるキャリアとしては、ラクトースおよ

50

びコーンスターチが挙げられる。ステアリン酸マグネシウムなどの滑沢剤もまた、代表的に添加される。カプセル形態での経口投与のために、有用な希釈剤としては、ラクトースおよび乾燥コーンスターチが挙げられる。水性懸濁物が経口使用のために必要とされる場合、その活性成分は、乳化剤および懸濁化剤と合わせられる。所望であれば、特定の甘味剤、矯味矯臭剤または着色剤もまた、添加され得る。

【0171】

あるいは、本発明の薬学的に受容可能な組成物は、直腸投与のための坐剤の形態で投与され得る。これらは、この剤を、室温では固体であるが直腸温度では液体であることにより、直腸内で融解して薬物を放出する、適切な非刺激性賦形剤と混合することによって、調製され得る。このような物質としては、カカオ脂、蜜蝋およびポリエチレングリコールが挙げられる。

10

【0172】

本発明の薬学的に受容可能な組成物はまた、処置の標的が局所適用により容易にアクセス可能な領域または器官を含む場合（眼、皮膚、または下方腸管の疾患が挙げられる）に特に、局所投与され得る。適切な局所処方物は、これらの領域または器官の各々について、容易に調製される。

【0173】

下方腸管のための局所適用は、直腸坐剤処方物（上記を参照のこと）または適切な浣腸処方物で行われ得る。局所経皮パッチもまた使用され得る。

【0174】

局所適用のために、提供される薬学的に受容可能な組成物は、1種またはそれより多くのキャリアに懸濁または分散した活性成分を含有する、適切な軟膏剤に処方され得る。本発明の化合物の局所投与のためのキャリアとしては、鉱油、流動石油、白色ワセリン、プロピレングリコール、ポリオキシエチレン、ポリオキシプロピレン化合物、乳化蠟および水が挙げられるが、これらに限定されない。あるいは、提供される薬学的に受容可能な組成物は、1種またはそれより多くの薬学的に受容可能なキャリアに懸濁または溶解した活性成分を含有する、適切なローションまたはクリームに処方され得る。適切なキャリアとしては、鉱油、モノステアリン酸ソルビタン、ポリソルベート60、セチルエステル蠟、セテアリアルアルコール、2-オクチルドデカノール、ベンジルアルコールおよび水が挙げられるが、これらに限定されない。

20

30

【0175】

眼科的使用のために、提供される薬学的に受容可能な組成物は、等張性のpHを調整された滅菌生理食塩水中の微細化懸濁物として、または好ましくは、等張性のpHを調整された滅菌生理食塩水中の溶液として、ベンジルアルコニウムクロリドなどの防腐剤ありまたはなしのいずれかで、処方され得る。あるいは、眼科的使用のために、薬学的に受容可能な組成物は、ワセリンなどの軟膏剤中に処方され得る。

【0176】

本発明の薬学的に受容可能な組成物はまた、経鼻エアロゾルまたは吸入によって投与され得る。このような組成物は、製薬処方の分野において周知である技術に従って調製され、そして生理食塩水中の溶液として、ベンジルアルコールまたは他の適切な防腐剤、バイオアベイラビリティを増強するための吸収促進剤、フルオロカーボン、ならびに/あるいは他の従来の可溶化剤または分散剤を使用して、調製され得る。

40

【0177】

最も好ましくは、本発明の薬学的に受容可能な組成物は、経口投与のために処方される。このような処方物は、食物を伴って投与されても伴わずに投与されてもよい。いくつかの実施形態において、本発明の薬学的に受容可能な組成物は、食物を伴わずに投与される。他の実施形態において、本発明の薬学的に受容可能な組成物は、食物を伴って投与される。

【0178】

単回剤形で処方物を製造するためにキャリア物質と合わせられ得る本発明の化合物の量

50

は、処置される宿主、具体的な投与様式に依存して変わる。好ましくは、提供される組成物は、 $0.01 \text{ mg/kg 体重/日} \sim 100 \text{ mg/kg 体重/日}$ の投薬量の阻害剤が、これらの組成物を受ける患者に投与され得るように処方されるべきである。

【0179】

任意の特定の患者についての具体的な投薬量および処置計画は、種々の要因（使用される特定の化合物の活性、年齢、体重、一般的な健康状態、性別、食事、投与の時間、排出の速度、薬物の組み合わせ、ならびに処置する医師の判断および処置される特定の疾患の重篤度が挙げられる）に依存することもまた理解されるべきである。組成物中の本発明の化合物の量はまた、その組成物中の特定の化合物に依存する。

化合物およびその組成物の使用

薬学的使用

【0180】

アセチル - CoA カルボキシラーゼ (ACC) は、アセチル - CoA の ATP 依存性カルボキシル化を触媒してマロニル - CoA を形成する。この反応は、2つの半反応、すなわち、ピオチンカルボキシラーゼ (BC) 反応およびカルボキシルトランスフェラーゼ (CT) 反応で進行し、脂肪酸 (FA) 生合成において最初に行われる工程であり、そしてこの経路の律速反応である。FA 生合成における基質としての役割に加えて、ACC - により触媒される反応の産物であるマロニル - CoA はまた、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ I (CPT - I) (ミトコンドリア FA 酸化において最初に行われる工程を触媒する酵素) のアロステリック阻害によるミトコンドリア FA 取り込みを制御する際に、重要な調節の役割を果たす。従って、マロニル - CoA は、哺乳動物における食事の変化および変化した栄養要求 (例えば、運動中) に応答しての、FA の産生および利用の制御のために重要な代謝シグナルであり、従って、肝臓および骨格筋における炭水化物の利用と脂肪の利用との間の切り替えを制御する際に、重要な役割を果たす [Harwood, 2005]。

【0181】

哺乳動物において、ACC は、2つの組織特異的アイソザイム (脂質生成組織 (肝臓、脂肪) に存在する ACC 1、および酸化組織 (肝臓、心臓、骨格筋) に存在する ACC 2) として存在する。ACC 1 と ACC 2 とは、別々の遺伝子によりコードされ、異なる細胞分布を示し、そして ACC 2 の N 末端における伸長を除いて全体で 75% のアミノ酸配列同一性を共有する。この伸長は、ACC 2 をミトコンドリア膜に方向付ける。この標的化配列を書く ACC 1 は、細胞質に局在する。脂肪酸を合成する能力が制限されている心臓および骨格筋において、ACC 2 により形成されるマロニル - CoA は、FA 酸化を調節するように機能する。肝臓において、ACC 1 の作用を介して細胞質中で形成されるマロニル - CoA は、FA の合成および伸長のために利用され、トリグリセリド形成および VLDL 産生をもたらす。一方で、ACC 2 によりミトコンドリア表面で形成されるマロニル - CoA は、FA 酸化を調節するように働く [Tong および Harwood, J. Cellular Biochem. 99: 1476, 2006]。マロニル - CoA のこの分類は、合成の近接 [Abu - Elheiga ら, PNAS (USA) 102: 12011, 2005] と、マロニル - CoA デカルボキシラーゼの迅速な作用 [Cheng ら, J. Med. Chem. 49: 1517, 2006] との組み合わせからもたらされる。

【0182】

ACC 1 と ACC 2 との酵素活性の同時の阻害は、脂質生成組織 (例えば、肝臓および脂肪) におけるデノボ FA 産生を阻害する能力を与え、一方で同時に、酸化組織 (例えば、肝臓および骨格筋) における FA 酸化を刺激し、従って、肥満症、糖尿病、インスリン抵抗性、および代謝症候群に関連する多数の心臓血管危険因子に協奏様式で好ましく影響を与える、魅力的な様式を与える。

【0183】

数個の証拠が、ACC 活性の直接阻害の、肥満症、糖尿病、インスリン抵抗性、および

10

20

30

40

50

代謝症候群を処置するための重要な治療標的としての概念を強く支持する。

【0184】

Abu-Elheigaら[Proc. Natl. Acad. Sci. USA 100:10207-10212, 2003]は、ACC2ノックアウトマウスが、減少した骨格筋および心筋のマロニル-CoA、増加した筋肉FA酸化、減少した肝臓脂肪、減少した全体の体脂肪、上昇した骨格筋脱共役タンパク質-3(UCP3)(これは、増大したエネルギー消費を示す)、減少した体重、減少した血症中遊離FA、減少した血漿中グルコース、および減少した組織グリコゲンを示し、そして食事により誘導される糖尿病および肥満症から保護されることを実証した。

【0185】

Savageら[J. Clin. Invest. 116:817, 2006]は、ACC1およびACC2アンチセンスオリゴヌクレオチドを使用して、単離されたラット肝実質細胞および高脂肪食事を与えられたラットにおけるFA酸化の刺激、ならびに肝臓トリグリセリドの低下、インスリン感受性の改善、肝臓グルコース産生の減少、および高脂肪食事を与えられたラットにおけるUCP1 mRNAの増大を実証した。これらの影響は、ACC1とACC2との両方の発現が抑制された場合のほうが、ACC1またはACC2の発現が単独で抑制された場合よりも大きかった。

【0186】

Harwoodら[J. Biol. Chem. 278:37099, 2003]は、ラット、マウス、サルおよびヒトから単離された、アイソザイム非選択的ACC阻害剤であるCP-640186(これは、ビルビン酸カルボキシラーゼまたはプロピオニル-CoAカルボキシラーゼのいずれも阻害することなく、ACC1とACC2とを等しく阻害する(IC_{50} = 約60 nM))が、Hep-G2細胞において、コレステロール合成に影響を与えることなく、FA合成、トリグリセリド合成および分泌を減少させ、そしてapoA1分泌に影響を与えることなくapoB分泌を減少させることを実証した。CP-640186はまた、C2C12細胞およびラット筋肉スライスにおいて、FA酸化を刺激し、そしてHep-G2細胞において、CPT-I活性を増大させた。実験動物において、CP-640186は、脂質生成組織と酸化組織との両方において、非絶食状態と絶食状態との両方で、マロニル-CoA濃度を急激に低下させ、肝臓および脂肪組織のFA合成を減少させ、そして全体の身体FA酸化を増大させた。3週間にわたりCP-640186で処理された、スクロースを与えられたラットにおいて、CP-640186は、肝臓、筋肉および脂肪のトリグリセリドを時間および用量依存的に減少させ、やせ型のボディマスを減少させない選択的脂肪減少に起因して体重を減少させ、レプチンレベルを低下させ、血症グルコースレベルを変化させない高スクロース食事により生じる高インスリン血症を減少させ、そしてインスリン感受性を改善した。

【0187】

Sahaら[Diabetes 55:A288, 2006]は、インスリン抵抗性ラット筋肉組織における、CP-640186による、化合物投与の30分以内のインスリン感受性の刺激を実証し、そしてFurlerらによる研究[Diabetes 55:A333, 2006]は、二重トレーサー分析を使用して、ラットのCP-640186での急性(46分)処理が、グルコースクリアランスを減少させることなく、FAクリアランスを刺激したことを示した。

【0188】

ACCは、脂肪酸合成における律速酵素であり、そしてその産物であるマロニルCoAは、脂肪酸酸化の重要なレギュレーターとして働く。従って、ACC阻害剤は、デノボ脂質合成を減少させ、かつ既存の脂肪の酸化を促進する。脂質代謝に対するこの二重の効果は、ACC阻害剤が、既存の脂肪を減少させる際に、他の機構よりも実質的により効果的である可能性を生じさせる。さらに、ACC阻害剤は、多剤併用療法に必要なく、全身および組織特異的な脂肪質量減少の結果として、インスリン感受性、血症および組織のトリグリセリド、ならびに絶食時の血症グルコースに影響を与える。

10

20

30

40

50

【0189】

A C C 阻害剤は、末梢区画において、肝臓および筋肉に接近する必要があるのみである。C N S の回避は、C N S レセプターを標的とする後期肥満症プログラムに付随する副作用の多くに取り組む。A C C 阻害剤はまた、既存の代謝疾患剤より優れた安全プロフィールを有すると期待される。例えば、A C C 阻害剤は、インスリン模倣物、インスリン分泌促進薬、およびインスリン分解阻害剤において頻繁に見られるように、生命を脅かす低血糖の発生を早めることは、ありそうにない、また、A C C 阻害剤は、全身の脂肪質量を減少させるので、A C C 阻害剤は、作用機構の一部として全身の脂肪質量を増大させるグリタゾン類より優れている。

【0190】

有意な体重損失を引き起こし、他の代謝終点を改善する、末梢に作用する剤は、新規肥満症剤の認可のための U S F D A の要件に十分に適合する。しかし、肥満症に対する認可が 5 ~ 7 年間困難であり続ける場合、A C C 阻害剤は、家族性混合型高脂質血症および非アルコール性脂肪性肝炎 (N A S H) に対して認可され得る。現在、市販の A C C 阻害剤は存在しないので、アイソザイム非選択的 A C C 阻害剤は、肥満症および代謝症候群を処置するためのファーストインクラス治療を提示する。

【0191】

提供される化合物の、A C C の阻害剤として、または肥満症もしくは代謝症候群の処置としての活性は、インビトロまたはインビボでアッセイされ得る。本発明の化合物の効力のインビボ評価は、肥満症または代謝症候群の動物モデル (例えば、齧歯類モデルまたは霊長類モデル) を使用して行われ得る。細胞ベースのアッセイは、例えば、A C C を発現する組織から単離された細胞系統を使用して、実施され得る。さらに、生化学アッセイまたは代謝ベースのアッセイ (例えば、精製タンパク質を使用する転写アッセイ)、ノーザンブロット、R T - P C R などが実施され得る。インビトロアッセイとしては、細胞形態、タンパク質発現、および / または細胞傷害性、酵素阻害活性、ならびに / あるいは本発明の化合物での細胞の処理の後の機能的結果を決定するアッセイが挙げられる。交互のインビトロアッセイは、この阻害剤が、細胞内のタンパク質分子または核酸分子に結合する能力を定量する。阻害剤の結合は、この阻害剤を結合前に放射標識し、阻害剤 / 標的分子複合体を単離し、そして結合した放射標識の量を決定することによって、測定され得る。あるいは、阻害剤の結合は、新規阻害剤が、既知の阻害剤と結合した精製タンパク質または核酸と一緒にインキュベートされる、競合実験を行うことによって決定され得る。本発明において A C C の阻害剤として利用される化合物をアッセイするための詳細な条件は、以下の実施例に記載されている。上記アッセイは例示であり、本発明の範囲を限定することは意図されない。熟練した実施者は、同じ結果を与える等価なアッセイを開発するために、従来のアッセイに対して改変がなされ得ることを理解し得る。

【0192】

本明細書中で使用される場合、用語「処置 (t r e a t m e n t)」、「処置する (t r e a t)」、および「処置する (t r e a t i n g)」とは、本明細書中に記載されるような、疾患または障害、あるいはその 1 つまたはそれより多くの症状の、逆転、軽減、発症の遅延、または進行の阻害をいう。いくつかの実施形態において、処置は、1 つまたはそれより多くの症状が発症した後に施され得る。他の実施形態において、処置は、症状の非存在下で施され得る。例えば、処置は、症状の発症前に、感受性の個体に施され得る (例えば、症状の病歴を考慮して、そして / または遺伝因子もしくは他の感受性因子を考慮して)。処置はまた、症状が消散した後に、例えば、その症状の再発を予防するかまたは遅延させるために、続けられ得る。

【0193】

提供される化合物またはその組成物は、代謝障害もしくは代謝状態、がん、細菌感染症、真菌感染症、寄生生物感染症 (例えば、マラリア)、自己免疫障害、神経変性障害もしくは神経学的障害、精神分裂病、骨関連障害、肝疾患、または心疾患を処置するため、またはその重篤度を減少させるために有効な、任意の量および任意の投与経路を使用して、

10

20

30

40

50

投与され得る。

【0194】

いくつかの実施形態において、提供される化合物またはその組成物は、ACCに関連する疾患を処置するため、またはその重篤度を減少させるために有効な、任意の量および任意の投与経路を使用して、投与され得る(Tongら、「Acetyl-coenzyme A carboxylase: crucial metabolic enzyme and attractive target for drug discovery」Cell and Molecular Life Sciences(2005) 62, 1784-1803)。

【0195】

いくつかの実施形態において、提供される化合物またはその組成物は、代謝障害、代謝疾患、または代謝状態を処置するため、またはその重篤度を減少させるために有効な、任意の量および任意の投与経路を使用して、投与され得る。いくつかの実施形態において、この代謝障害は、肥満症、代謝症候群、糖尿病または糖尿病関連障害(1型糖尿病(インスリン依存性糖尿病、IDDM)および2型糖尿病(インスリン非依存性糖尿病、NIDDM)が挙げられる)、グルコース寛容減損、インスリン抵抗性、高血糖症、糖尿病合併症(アテローム性動脈硬化症、冠状心臓疾患、脳卒中、末梢脈管疾患、腎症、高血圧症、ニューロパシーおよび腎症が挙げられるが、これらに限定されない); 肥満症共存症(代謝症候群、脂質異常症、高血圧症、インスリン抵抗性、糖尿病(1型糖尿病および2型糖尿病が挙げられる)、冠状動脈疾患、および心不全が挙げられるが、これらに限定されない)である。いくつかの実施形態において、この代謝障害、代謝疾患または代謝状態は、非アルコール性脂肪肝疾患または肝インスリン抵抗性である。

【0196】

いくつかの実施形態において、本発明は、本明細書中に記載される代謝障害、代謝疾患、または代謝状態を処置する方法を提供し、この方法は、本発明の化合物を、1種またはそれより多くの薬剤と組み合わせて投与する工程を包含する。本発明の化合物と組み合わせて使用され得る適切な薬剤としては、抗肥満症剤(食欲抑制剤が挙げられる)、抗糖尿病剤、抗高血糖症剤、脂質低下剤、および抗高血圧症剤が挙げられる。

【0197】

提供される化合物またはその組成物と組み合わせて使用され得る適切な脂質低下剤としては、胆汁酸封鎖剤、HMG-CoAレダクターゼ阻害剤、HMG-CoAシンターゼ阻害剤、コレステロール吸収阻害剤、アシル補酵素A-コレステロールアシルトランスフェラーゼ(ACAT)阻害剤、CETP阻害剤、スクワレンシンターゼ阻害剤、PPAR-αアゴニスト、FXRレセプターモジュレーター、LXRレセプターモジュレーター、リポタンパク質合成阻害剤、レニン-アンジオテンシン系阻害剤、PPAR-部分アゴニスト、胆汁酸再吸収阻害剤、PPAR-αアゴニスト、トリグリセリド合成阻害剤、ミクロソームトリグリセリド輸送阻害剤、転写モジュレーター、スクワレンエポキシダーゼ阻害剤、低密度リポタンパク質レセプター誘発因子、血小板凝集阻害剤、5-LOまたはFLAP阻害剤、ナイアシン、およびナイアシン結合クロムが挙げられるが、これらに限定されない。

【0198】

提供される化合物またはその組成物と組み合わせて使用され得る適切な抗高血圧剤としては、利尿薬、α-アドレナリン遮断薬、カルシウムチャネル遮断薬、アンジオテンシン変換酵素(ACE)阻害剤、中性エンドペプチダーゼ阻害剤、エンドセリンアンタゴニスト、血管拡張薬、アンジオテンシンIIレセプターアンタゴニスト、β-アドレナリン遮断薬、β₁遮断薬、β₂アゴニスト、アルドステロン阻害剤、鉱質コルチコイドレセプター阻害剤、レニン阻害剤、アンギオポエチン2結合剤が挙げられるが、これらに限定されない。

【0199】

提供される化合物またはその組成物と組み合わせて使用され得る適切な抗糖尿病剤とし

10

20

30

40

50

ては、他のアセチル - C o Aカルボキシラーゼ (A C C) 阻害剤、D G A T - 1 阻害剤、
 A Z D 7 6 8 7、L C Q 9 0 8、D G A T - 2 阻害剤、モノアシルグリセロール O - アシ
 ルトランスフェラーゼ阻害剤、P D E - 1 0 阻害剤、A M P Kアクチベーター、スルホニ
 ル尿素 (例えば、アセトヘキサミド、クロルプロパミド、ダイヤビニーズ、グリベンクラ
 ミド、グリピジド、グリブリド、プリミピリド (b l i m i p i r i d e)、グリクラジ
 ド、グリペンチド、グリキドン、グリソラミド、トラザミド、トルブタミド)、メグリチ
 ニド、 - アミラーゼ阻害剤 (例えば、テンダミスタト、テンダミスタト、A L - 3 6 8
 8)、 - グルコシドヒドロラーゼ阻害剤 (例えば、アカルボース)、 - グルコシダー
 ゼ阻害剤 (例えば、アジポシン (a d i p o s i n e)、カミグリボース (c a m i g l
 i b o s e)、エミグリタート、ミグリトール、ボグリボース、パラジマイシン - Q (p
 r a d i m i c i n - Q)、サルボスタチン (s a r b o s t a t i n))、P P A R -
 アゴニスト (例えば、パラグリタゾン (b a l a g l i t a z o n e)、シグリタゾン
 、ダルグリタゾン (d a r g l i t a z o n e)、エングリタゾン (e n g l i t a z o
 n e)、イサグリタゾン (i s a g l i t a z o n e)、ピオグリタゾン、ロシグリタゾ
 ン (r o s i g l i t a z o n e)、トログリタゾン)、P P A R - / アゴニスト (例
 えば、C L X - 0 9 4 0、G W - 1 5 3 6、G W - 1 9 2 9、G W - 2 4 3 3、K R P
 - 2 9 7、L - 7 9 6 4 4 9、L R - 9 0、M K - 0 7 6 7、S B - 2 1 9 9 9 4)、ピ
 グアナイド (例えば、メトホルミン、ブホルミン)、G L P - 1モジュレーター (エキセ
 ンジン - 3 (e x e n d i n - 3)、エキセンジン - 4)、リラグルチド (l i r a g l
 u t i d e)、アルビグルチド (a l b i g l u t i d e)、エキセナチド (e x e n a
 t i d e) (B y e t t a)、タスポグルチド (t a s p o g l u t i d e)、リキシセ
 ナチド (l i x i s e n a t i d e)、グラグルチド (d u l a g l u t i d e)、セマ
 グルチド (s e m a g l u t i d e)、N , N - 9 9 2 4、T T P - 0 5 4、P T P - 1
 B 阻害剤 (トロツスケミン (t r o d u s q u e m i n e)、ヒルチオサル (h y r t
 i o s a l) 抽出物)、S I R T - 1 阻害剤 (例えば、レスベラトロール (r e s v e r
 a t r o l)、G S K 2 2 4 5 8 4 0、G S K 1 8 4 0 7 2)、D P P - I V 阻害剤 (例
 えば、シタグリプチン (s i t a g l i p t i n)、ビルダグリプチン (v i l d a g l
 i p t i n)、アログリプチン (a l o g l i p t i n)、ツトグリプチン (d u t o g
 l i p t i n)、リナグリプチン (l i n a g l i p t i n)、サキサグリプチン (s a
 x a g l i p t i n))、インスリン分泌促進薬、脂肪酸酸化阻害剤、A 2アンタゴニスト
 、J N K 阻害剤、グルコキナーゼアクチベーター (例えば、T T P - 3 9 9、T T P -
 3 5 5、T T P - 5 4 7、A Z D 1 6 5 6、A R R Y 4 0 3、M K - 0 5 9 9、T A K -
 3 2 9、A Z D 5 6 5 8、G K M - 0 0 1)、インスリン、インスリン模倣物、グリコゲ
 ンホスホリラーゼ阻害剤 (例えば、G S K 1 3 6 2 8 8 5)、V P A C 2レセプターアゴ
 ニスト、S G L T 2 阻害剤 (ダパグリフロジン (d a p a g l i f l o z i n)、カナグ
 リフロジン (c a n a g l i f l o z i n)、B I - 1 0 7 3 3、トホグリフロジン (t
 o f o g l i f l o z i n)、A S P - 1 9 4 1、T H R 1 4 7 4、T S - 0 7 1、I S
 I S 3 8 8 6 2 6、L X 4 2 1 1)、グルカゴンレセプターモジュレーター、G P R 1 1
 9モジュレーター (例えば、M B X - 2 9 8 2、G S K 1 2 9 2 2 6 3、A P D 5 9 7、
 P S N 8 2 1)、F G F 2 1誘導体、T G R 5 (G P B A R 1)レセプターアゴニスト (例
 えば、I N T 7 7 7)、G P R 4 0アゴニスト (例えば、T A K - 8 7 5)、G P R 1
 2 0アゴニスト、ニコチン酸レセプター (H M 7 4 A)アクチベーター、S G L T 1 阻
 害剤 (例えば、G S K 1 6 1 4 2 3 5)、カルニチンバルミトイルトランスフェラーゼ酵素
 阻害剤、フルクトース 1 , 6 - ジホスファターゼ阻害剤、アルドースレダクターゼ阻害剤
 、鉱質コルチコイドレセプター阻害剤、T O R C 2 阻害剤、C C R 2 阻害剤、C C R 5 阻
 害剤、P K C (例えば、P K C - 、P K C - 、P K C -) 阻害剤、脂肪酸シンテタ
 ーゼ阻害剤、セリンバルミトイルトランスフェラーゼ阻害剤、G P R 8 1モジュレーター
 、G P R 3 9モジュレーター、G P R 4 3モジュレーター、G P R 4 1モジュレーター、
 G P R 1 0 5モジュレーター、K v 1 . 3 阻害剤、レチノール結合タンパク質 4 阻害剤、
 糖質コルチコイドレセプターモジュレーター、ソマトスタチンレセプター (例えば、S S

T R 1、S S T R 2、S S T R 3、S S T R 5) 阻害剤、P D H K 2 阻害剤、P D H K 4 阻害剤、M A P 4 K 4 阻害剤、I L 1 - モジュレーター、および R X R - モジュレーターが挙げられるが、これらに限定されない。

【0200】

適切な抗肥満症剤としては、11 - - ヒドロキシステロイドデヒドロゲナーゼ1 阻害剤、ステアロイル - C o A デサチュラーゼ (S C D - 1) 阻害剤、M C R - 4 アゴニスト、C C K - A アゴニスト、モノアミン再取り込み阻害剤 (例えば、シブトラミン)、交感神経様作用剤、- 3 - アドレナリン作用性レセプターアゴニスト、ドパミンレセプターアゴニスト (例えば、プロモクリプチン)、メラノサイト - 刺激ホルモンおよびそのアナログ、5 - H T _{2c} アゴニスト (例えば、ロルカセリン / B e l v i q)、メラニン濃縮ホルモンアンタゴニスト、レプチン、レプチンアナログ、レプチンアゴニスト、ガラニン (g a l a n i n) アンタゴニスト、リパーゼ阻害剤 (例えば、テトラヒドロリプスタチン (t e t r a h y d r o l i p s t a t i n) / オルリスタット)、食欲抑制剤 (例えば、ボンベシンアゴニスト)、N P Y アンタゴニスト (例えば、v e l n e p e r i t)、P Y Y ₃₋₃₆ (およびそのアナログ)、B R S 3 モジュレーター、オピオイドレセプター混合アンタゴニスト、サイロミメティック剤 (t h y r o m i m e t i c a g e n t)、デヒドロエピアンドロステロン、糖質コルチコイドのアゴニストまたはアンタゴニスト、オレキシンアンタゴニスト、G L P - 1 アゴニスト、網様体神経栄養因子 (例えば、アキソキン (A x o k i n e))、ヒトアグーチ関連タンパク質 (A G R P) 阻害剤、H 3 のアンタゴニストまたは逆アゴニスト、ニューロメジン U アゴニスト、M T P / A p o B 阻害剤 (例えば、腸選択的 M T P 阻害剤 (例えば、ジルロタピド (d i r l o t a p i d e)、J T T 1 3 0、ウシスタピド (U s i s t a p i d e)、S L X 4 0 9 0))、M e t A p 2 阻害剤 (例えば、Z G N - 4 3 3)、グルカゴンレセプター、G I P レセプター、および G L P 1 レセプターのうちの2つまたはそれより多くにおいて混合調節活性を有する剤 (例えば、M A R - 7 0 1、Z P 2 9 2 9)、ノルエピネフリン再取り込み阻害剤、オピオイドアンタゴニスト (例えば、ナルトレキソン)、C B 1 レセプターのアンタゴニストまたは逆アゴニスト、グレリンのアゴニストまたはアンタゴニスト、オキシントモジュリン (o x y n t o m o d u l i n) およびそのアナログ、モノアミン取り込み阻害剤 (例えば、テソフェンシン (t e s o f e n s i n e))、ならびに併用剤 (例えば、ブプロプリオン (b u p r o p r i o n) とゾニサミド (E m p a t i c)、プラムシンチド (p r a m l i n t i d e) とメトレレプチン (m e t r e l e p t i n)、ブプロプリオンとナルトレキソン (C o n t r a v e)、フェンテルミンとトピラマート (Q s y m i a)) が挙げられるが、これらに限定されない。

【0201】

いくつかの実施形態において、提供される化合物またはその組成物と組み合わせて使用される抗肥満症剤は、腸選択的 M T P 阻害剤 (例えば、ジルロタピド、ミトラタピド (m i t r a t a p i d e)、イムプリタピド (i m p l i t a p i d e)、R 5 6 9 1 8)、C C K - A アゴニスト、5 - H T _{2c} アゴニスト (例えば、ロルカセリン / B e l v i q)、M C R 4 アゴニスト、リパーゼ阻害剤 (例えば、セチリスタット (C e t i l i s t a t)、P Y Y ₃₋₃₆ (そのアナログおよび P E G 化アナログが挙げられる)、オピオイドアンタゴニスト (例えば、ナルトレキソン)、オレオイルエストロン、オビネピチド (o b i n e p i t i d e)、プラムシンチド、テソフェンシン、レプチン、プロモクリプチン、オルリスタット、A O D - 9 6 0 4、およびシブトラミンから選択される。

【0202】

いくつかの実施形態において、提供される化合物または組成物は、本発明の方法によれば、L K B 1 または K r a s 関連疾患を処置するため、またはその重篤度を減少させるために有効な、任意の量および任意の投与経路を使用して、投与され得る。いくつかの実施形態において、この L K B 1 または K r a s 関連疾患は、肝細胞癌、L K B 1 変異体がん、L K B 1 ヘテロ接合性の損失 (L O H) 駆動がん、K r a s 変異体がん、ポイツ - ジェガーズ症候群 (P J S)、カウデン病 (C D)、および結節硬化症 (t u b e o u s s

10

20

30

40

50

clerosis (TS)) から選択される (Makowski ら, 「Role of LKB1 in Lung Cancer Development」 British Journal of Cancer (2008) 99, 683 - 688)。いくつかの実施形態において、この LKB1 または Kras 関連疾患は、Kras 陽性 / LKB1 欠損肺腫瘍である。

【0203】

いくつかの実施形態において、提供される化合物または組成物は、本発明の方法によれば、がんを処置するため、またはその重篤度を減少させるため、あるいはがん細胞の増殖を阻害するため、またはがん細胞のアポトーシスを誘導するために有効な、任意の量および任意の投与経路を使用して、投与され得る (Wang ら, 「Acetyl-CoA Carboxylase- α Inhibitor TOFA Induces Human Cancer Cell Apoptosis」 Biochem Biophys Res Commun. (2009) 385 (3), 302 - 306; Chajes ら, 「Acetyl-CoA Carboxylase α Is Essential to Breast Cancer Cell Survival」 Cancer Res. (2006) 66, 5287 - 5294; Beckers ら, 「Chemical Inhibition of Acetyl-CoA Carboxylase Induces Growth Arrest and Cytotoxicity Selectivity in Cancer Cells」 Cancer Res. (2007) 8180 - 8187; Brusselmanns ら, 「RNA Interference-Mediated Silencing of the Acetyl-CoA-Carboxylase- α Gene Induces Growth Inhibition and Apoptosis of Prostate Cancer Cells」 Cancer Res. (2005) 65, 6719 - 6725; Brunet ら, 「BRCA1 and Acetyl-CoA Carboxylase: The Metabolic Syndrome of Breast Cancer」 Molecular Carcinogenesis (2008) 47, 157 - 163; Cairns ら, 「Regulation of Cancer Cell Metabolism」 (2011) 11, 85 - 95; Chiaradonna ら, 「From Cancer Metabolism to New Biomarkers and Drug Targets」 Biotechnology Advances (2012) 30, 30 - 51)。

【0204】

いくつかの実施形態において、提供される化合物または組成物は、本発明の方法によれば、黒色腫を処置するため、またはその重篤度を減少させるために有効な、任意の量および任意の投与経路を使用して、投与され得る。いくつかの実施形態において、この黒色腫は、活性化 MAPK 経路を有するものである (Petti ら, 「AMPK activators inhibit the proliferation of human melanomas bearing the activated MAPK pathway」 Melanoma Research (2012) 22, 341 - 350)。

【0205】

提供される化合物は、トリプルネガティブ乳がんにおいて、特定の有用性を見出す。なぜなら、腫瘍サプレッサタンパク質である BRCA1 は、ACC の不活性形態に結合して安定化させるので、がん細胞増殖をもたらすデノボ脂質合成を上方調節するからである。Brunet ら, 「BRCA1 and acetyl-CoA carboxylase: the metabolic syndrome of breast cancer」 Mol. Carcinog. (2008) 47 (2), 157 - 163。

【0206】

いくつかの実施形態において、提供される化合物または組成物は、本発明の方法によれば、脂肪肉腫を処置するため、またはその重篤度を減少させるために有効な、任意の量お

10

20

30

40

50

よび任意の投与経路を使用して、投与され得る。脂肪肉腫は、成長のためにデノボ長鎖脂肪酸合成に依存することが示されており、そしてソラフェンAによるACCの阻害は、脂質生成および腫瘍細胞増殖を阻害した(Olsenら、「Fatty acid synthesis is a therapeutic target in human liposarcoma」International J. of Oncology (2010) 36, 1309-1314)。

【0207】

いくつかの実施形態において、提供される化合物または組成物は、本発明の方法によれば、肝疾患を処置するため、またはその重篤度を減少させるために有効な、任意の量および任意の投与経路を使用して、投与され得る。いくつかの実施形態において、この肝疾患は、C型肝炎、肝細胞癌、家族性混合型高脂質血症および非アルコール性脂肪性肝炎(NASH)、肝臓がん、胆管癌、血管肉腫(angiosarcoma)、血管肉腫(hemangiosarcoma)、および進行性家族性肝内胆汁うっ滞から選択される。

10

【0208】

いくつかの実施形態において、提供される化合物または組成物は、本発明の方法によれば、細菌感染症を処置するため、またはその重篤度を減少させるため、あるいは細菌の増殖を阻害するために有効な、任意の量および任意の投与経路を使用して、投与され得る。

【0209】

いくつかの実施形態において、提供される化合物または組成物は、本発明の方法によれば、真菌感染症を処置するため、またはその重篤度を減少させるため、あるいは真菌細胞の成長を阻害するために有効な、任意の量および任意の投与経路を使用して、投与され得る(Shenら、「A Mechanism for the Potent Inhibition of Eukaryotic Acetyl-Coenzyme A Carboxylase by Soraphen A, a Macrocyclic Polyketide Natural Product」Molecular Cell (2004) 16, 881-891)。

20

【0210】

いくつかの実施形態において、提供される化合物は、1つまたはそれより多くの種の真菌を、 $2\mu\text{g}/\text{mL}$ またはそれ未満のMICで阻害する。いくつかの実施形態において、本発明の化合物は、*C. albicans*、*C. krusei*、および*C. parapsilosis*のうちの少なくとも1つを、 $2\mu\text{g}/\text{mL}$ またはそれ未満の濃度で阻害する。いくつかの実施形態において、本発明の化合物は、*C. albicans*、*C. krusei*、および*C. parapsilosis*のうちの少なくとも1つを、 $1\mu\text{g}/\text{mL}$ またはそれ未満の濃度で阻害する。いくつかの実施形態において、本発明の化合物は、*C. albicans*、*C. krusei*、および*C. parapsilosis*のうちの少なくとも2つを、 $2\mu\text{g}/\text{mL}$ またはそれ未満の濃度で阻害する。いくつかの実施形態において、本発明の化合物は、*C. albicans*、*C. krusei*、および*C. parapsilosis*のうちの少なくとも2つを、 $1\mu\text{g}/\text{mL}$ またはそれ未満の濃度で阻害する。いくつかの実施形態において、本発明の化合物は、*C. albicans*、*C. krusei*、および*C. parapsilosis*の各々を、 $2\mu\text{g}/\text{mL}$ またはそれ未満の濃度で阻害する。いくつかの実施形態において、本発明の化合物は、*C. albicans*、*C. krusei*、および*C. parapsilosis*の各々を、 $1\mu\text{g}/\text{mL}$ の濃度で阻害する。

30

40

【0211】

いくつかの実施形態において、提供される化合物は、*Botrytis cinerea*、*Collectotrichum graminicola*、*Diplodia maydis*、*Fusarium moniliforme*、*Fusarium virguliiforme*、*Phytophthora capsici*、*Rhizoctonia solani*、および*Septoria*のうちの少なくとも1つを、 $2\mu\text{g}/\text{mL}$ またはそれ未満の濃度で阻害する。いくつかの実施形態において、提供される化合物は、B

50

otrtyis cinerea、Collectotrichum graminicola、Diplodia maydis、Fusarium moniliiforme、Fusarium virguliiforme、Phytophthora capsici、Rhizoctonia solani、およびSeptoriaのうちの少なくとも1つを、 $1\mu\text{g}/\text{mL}$ またはそれ未満の濃度で阻害する。いくつかの実施形態において、本発明の化合物は、Botrtyis cinerea、Collectotrichum graminicola、Diplodia maydis、Fusarium moniliiforme、Fusarium virguliiforme、Phytophthora capsici、Rhizoctonia solani、およびSeptoriaのうちの少なくとも2つを、 $2\mu\text{g}/\text{mL}$ またはそれ未満の濃度で阻害する。いくつかの実施形態において、本発明の化合物は、Botrtyis cinerea、Collectotrichum graminicola、Diplodia maydis、Fusarium moniliiforme、Fusarium virguliiforme、Phytophthora capsici、Rhizoctonia solani、およびSeptoriaのうちの少なくとも2つを、 $1\mu\text{g}/\text{mL}$ またはそれ未満の濃度で阻害する。いくつかの実施形態において、本発明の化合物は、Botrtyis cinerea、Collectotrichum graminicola、Diplodia maydis、Fusarium moniliiforme、Fusarium virguliiforme、Phytophthora capsici、Rhizoctonia solani、およびSeptoriaのうちの少なくとも3つを、 $2\mu\text{g}/\text{mL}$ またはそれ未満の濃度で阻害する。いくつかの実施形態において、本発明の化合物は、Botrtyis cinerea、Collectotrichum graminicola、Diplodia maydis、Fusarium moniliiforme、Fusarium virguliiforme、Phytophthora capsici、Rhizoctonia solani、およびSeptoriaのうちの少なくとも3つを、 $1\mu\text{g}/\text{mL}$ またはそれ未満の濃度で阻害する。

10

20

30

40

50

【0212】

いくつかの実施形態において、提供される化合物または組成物は、本発明の方法によれば、細菌感染症を処置するため、またはその重篤度を減少させるために有効な、任意の量および任意の投与経路を使用して、投与され得る(Tong, L.ら. J. Cell. Biochem. (2006) 99, 1476 - 1488)。

【0213】

いくつかの実施形態において、提供される化合物または組成物は、本発明の方法によれば、ウイルス感染症を処置するため、またはその重篤度を減少させるために有効な、任意の量および任意の投与経路を使用して、投与され得る(Mungerら. Nat. Biotechnol. (2008) 26, 1179 - 1186)。いくつかの実施形態において、このウイルス感染症は、C型肝炎である。

【0214】

いくつかの実施形態において、提供される化合物または組成物は、本発明の方法によれば、神経学的疾患を処置するため、またはその重篤度を減少させるために有効な、任意の量および任意の投与経路を使用して、投与され得る(Hendersonら. Neurotherapeutics (2008) 5, 470 - 480; Costantiniら. Neurosci. (2008) 9補遺2: S16; Barananoら. Curr. Treat. Opin. Neurol. (2008) 10, 410 - 419)。

【0215】

いくつかの実施形態において、提供される化合物または組成物は、本発明の方法によれば、寄生生物感染症を処置するため、またはその重篤度を減少させるため、あるいは寄生生物の成長を阻害するために有効な、任意の量および任意の投与経路を使用して、投与され得る(例えば、マラリアおよびトキソプラズマ: Gornickiら. 「Apicop

last fatty acid biosynthesis as a target for medical intervention in apicomplexan parasites」International Journal of Parasitology (2003) 33, 885 - 896; Zutherら, 「Growth of Toxoplasma gondii is inhibited by a ryloxyphenoxypionate herbicides targeting acetyl-CoA carboxylase」PNAS (1999) 96 (23) 13387 - 13392)。

【0216】

いくつかの実施形態において、提供される化合物または組成物は、本発明の方法によれば、心疾患を処置するため、またはその重篤度を減少させるために有効な、任意の量および任意の投与経路を使用して、投与され得る。いくつかの実施形態において、この心疾患は、心肥大である。いくつかの実施形態において、この心疾患は、ACC阻害を介して増大した脂肪酸酸化からもたらされる心臓保護機構によって、処置されるかまたはその重篤度が低下させられる (Kolwiczら, 「Cardiac-specific deletion of acetyl CoA carboxylase 2 (ACC2) prevents metabolic remodeling during pressure-overload hypertrophy」Circ. Res. (2012) ; DOI: 10.1161/CIRCRESAHA.112.268128)。

【0217】

特定の実施形態において、提供される化合物または組成物は、本発明の方法によれば、除草剤として使用され得る。いくつかの実施形態において、本発明は、植物の成長または生存性を阻害する方法を提供し、この方法は、植物を本発明の化合物で処理する工程を包含する。本発明のいくつかの実施形態において、提供される化合物または組成物は、ACCを阻害することによって、植物の成長または生存性を阻害するために使用され得る。いくつかの実施形態において、本発明の方法は、提供される化合物または組成物を使用して、植物における脂肪酸産生を阻害するか、または脂肪酸酸化を増大させる工程を包含する。

【0218】

必要とされる正確な量は、被験体ごとに、その被験体の種、年齢および性別、感染症の重篤度、特定の剤、その投与方法などに依存して変化する。本発明の提供される化合物または組成物は、好ましくは、投与を容易にしかつ投薬量を均一にするために、単位剤形に配合される。本明細書で使用する「単位剤形」という表現は、治療がなされる患者に適した薬剤の、物理的に切り離された単位をいう。しかし、本発明の提供される化合物または組成物の1日あたりの総使用量は、正しい医学的判断の範囲内で主治医によって決定されることになることが理解される。任意の特定の患者または生物に特異的な有効用量レベルは、治療される障害および障害の重症度；用いられる特定の化合物の活性；用いられる特定の組成物；患者の年齢、体重、全身の健康、性別、および食事；用いられる特定の化合物の投与時間、投与経路、および排出速度；治療の持続期間；用いられる特定の化合物と組み合わせてまたは同時に使用される薬物；および医療分野で周知の同様の要因を含めた様々な要因に依存する。

【0219】

本発明の、薬学的に許容される組成物は、ヒトおよびその他の動物に、治療がなされる感染症の重症度に応じて経口的に、経直腸的に、非経口的に、大槽内に、腔内に、腹腔内に、局所的に（散剤、軟膏剤、またはドロップ剤などによる）、経類的に、または経口スプレー剤もしくは経鼻スプレー剤などとして投与することができる。ある実施形態では、本発明の提供される化合物は、所望の治療効果を得るために、1日に1回または複数回、1日あたりの被験体体重に対して約0.01 mg/kgから約50 mg/kg、好ましくは約1 mg/kgから約25 mg/kgの投薬レベルで経口的にまたは非経口的に投与され得る。

10

20

30

40

50

【0220】

経口投与用の液体剤形には、限定するものではないが薬学的に許容される乳剤、マイクロエマルジョン剤、液剤、懸濁剤、シロップ剤、およびエリキシル剤が含まれる。活性化化合物に加え、液体剤形は、例えば水またはその他の溶媒などの当技術分野で一般に使用される不活性希釈剤、可溶化剤、および乳化剤であって、エチルアルコール、イソプロピルアルコール、炭酸エチル、酢酸エチル、ベンジルアルコール、安息香酸ベンジル、プロピレングリコール、1,3-ブチレングリコール、ジメチルホルムアミド、油（特に、綿実油、落花生油、トウモロコシ油、胚芽油、オリーブ油、ヒマシ油、およびゴマ油）、グリセロール、テトラヒドロフルフリルアルコール、ポリエチレングリコール、およびソルビタンの脂肪酸エステル、ならびにこれらの混合物などを含有してもよい。不活性希釈剤の他、経口組成物は、湿潤剤、乳化剤、および懸濁化剤などのアジュバントと、甘味剤、矯味矯臭剤、および芳香剤も含むことができる。

10

【0221】

注射剤、例えば滅菌注射用の水性または油性の懸濁剤は、適切な分散または湿潤剤および懸濁化剤を使用する公知の技術により配合され得る。滅菌注射剤は、無毒性の非経口的に許容される希釈剤または溶媒中の滅菌注射溶液、懸濁液、または乳濁液、例えば、1,3-ブタンジオール中の溶液であってもよい。用いることができる、許容されるビヒクルおよび溶媒の中には、水、リンガー液、U.S.P.、および等張性塩化ナトリウム溶液がある。さらに、滅菌不揮発性油は、溶媒または懸濁媒体として従来通り用いられる。この目的で、合成モノグリセリドまたは合成ジグリセリドを含めた任意のブランド不揮発性油を用いることができる。さらに、オレイン酸などの脂肪酸は、注射物質の調製に使用される。

20

【0222】

注射剤は、使用前に、例えば細菌保持フィルタを通した濾過によって、または滅菌水もしくはその他の滅菌注射媒体に溶解もしくは分散させることができる滅菌固体組成物の形の滅菌剤を組み込むことによって、滅菌することができる。

【0223】

提供される化合物の効果を長続きさせるために、皮下または筋肉内注射からの化合物の吸収を遅くすることがしばしば望ましい。これは、水溶性に乏しい結晶質または非晶質材料の液体懸濁液を使用することによって実現され得る。したがって化合物の吸収速度は、その溶解速度に依存し、この溶解速度は、結晶サイズおよび結晶形態に依存し得る。あるいは、非経口投与される化合物形態の遅延吸収は、油ビヒクルへの化合物の溶解または懸濁によって実現される。注射デポ形態は、ポリラクチド-ポリグリコリドなど、生分解性ポリマー内で化合物のマイクロカプセル化マトリックスを形成することによって作製される。化合物とポリマーとの比、および用いられる特定のポリマーの性質に応じて、化合物放出速度を制御することができる。その他の生分解性ポリマーの例には、ポリ（オルトエステル）およびポリ（酸無水物）が含まれる。デポ注射剤は、体組織に適合するリポソームまたはマイクロエマルジョン内に化合物を捕捉することによっても調製される。

30

【0224】

直腸投与または腔投与のための組成物は、好ましくは本発明の化合物と、周囲温度で固体であるが体温で液体であり、したがって直腸または腔内で溶解し活性化化合物を放出するココアバター、ポリエチレングリコール、または坐剤蠟などの、適切な非刺激性賦形剤またはキャリアとを混合することによって調製できる坐薬である。

40

【0225】

経口投与用の固体剤形には、カプセル剤、錠剤、丸剤、散剤、および顆粒剤が含まれる。そのような固体剤形では、活性化化合物を、クエン酸ナトリウムまたはリン酸二カルシウムなどの少なくとも1種の不活性な薬学的に許容される賦形剤またはキャリア、および/またはa)デンプン、ラクトース、スクロース、グルコース、マンニトール、およびケイ酸などの充填剤もしくは増量剤、b)例えばカルボキシメチルセルロース、アルギネート、ゼラチン、ポリビニルピロリドン、スクロース、およびアカシアなどの結合剤、c)ゲ

50

リセロールなどの保湿剤、d) 寒天、炭酸カルシウム、ジャガイモデンプンもしくはタピオカデンプン、アルギン酸、ある種のシリケート、および炭酸ナトリウムなどの崩壊剤、e) パラフィンなどの溶解遅延剤、f) 第4級アンモニウム化合物などの吸収促進剤、g) 例えばセチルアルコールおよびモノステアリン酸グリセロールなどの湿潤剤、h) カオリンおよびベントナイトクレイなどの吸収剤、およびi) 滑石、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウム、固体ポリエチレングリコール、ラウリル硫酸ナトリウム、およびこれらの混合物などの滑沢剤と混合する。カプセル剤、錠剤、および丸剤の場合、剤形は、緩衝剤を含んでもよい。

【0226】

同様のタイプの固体組成物は、ラクトースや乳糖などの賦形剤ならびに高分子量ポリエチレングリコールなどを使用した軟質および硬質充填ゼラチンカプセル内の充填剤として用いてもよい。錠剤、糖衣錠、カプセル剤、丸剤、および顆粒剤の固体剤形は、腸溶コーティングおよび医薬品配合の技術分野で周知のその他のコーティングなどの、コーティングおよびシェルを用いて調製することができる。これらは、不透明化剤を必要に応じて含有してもよく、また、必要に応じて遅延する様式で、腸管のある部分のみまたは優先的にその部分に(1種または複数の)活性成分を放出する組成物にすることもできる。使用することができる埋め込み組成物の例には、ポリマー物質および蠟が含まれる。同様のタイプの固体組成物は、ラクトースや乳糖などの賦形剤ならびに高分子量ポリエチレングリコールなどを使用する、軟質および硬質充填ゼラチンカプセルの充填剤として用いてもよい。

10

20

【0227】

提供される化合物は、上述の1種または複数の賦形剤を有するマイクロカプセル化形態にすることもできる。錠剤、糖衣錠、カプセル剤、丸剤、および顆粒剤の固体剤形は、腸溶コーティング、放出制御コーティング、および医薬品配合の分野で周知のその他のコーティングなどの、コーティングおよびシェルを用いて調製することができる。そのような固体剤形では、活性化化合物を、スクロースやラクトース、デンプンなどの少なくとも1種の不活性希釈剤と混合してもよい。そのような剤形は、通常の実施の場合と同様に、不活性希釈剤以外のさらなる物質、例えば錠剤成形滑沢剤およびステアリン酸マグネシウムや微結晶性セルロースなどその他の錠剤成形助剤を含んでもよい。カプセル剤、錠剤、および丸剤の場合、剤形は、緩衝剤を含んでもよい。これらは、不透明化剤を必要に応じて含有してもよく、また、必要に応じて遅延する様式で、腸管のある部分のみまたは優先的にその部分に(1種または複数の)活性成分を放出する組成物にすることもできる。使用することができる埋め込み組成物の例には、ポリマー物質および蠟が含まれる。

30

40

【0228】

本発明の化合物の局所投与用剤形または経皮投与用剤形には、軟膏剤、ペースト剤、クリーム剤、ローション剤、ゲル剤、散剤、液剤、スプレー剤、吸入剤、またはパッチ剤が含まれる。活性化化合物は、滅菌条件下で、薬学的に許容されるキャリアおよび任意の必要とされる防腐剤または緩衝剤と、必要に応じて混合される。眼科用製剤、点耳薬、および点眼薬も、本発明の範囲内にあると考えられる。さらに本発明は、身体に対して制御された化合物送達を行うことができるというさらなる利点を有する、経皮パッチの使用を企図するものである。そのような剤形は、適切な媒体に化合物を溶解しまたは分散させることによって作製され得る。吸収増強剤もまた、皮膚を横断する化合物の流れを増大させるために使用することができる。その速度は、速度制御膜を設けることによって、または化合物をポリマーマトリックスもしくはゲルに分散させることによって、制御することができる。

【0229】

1つの実施形態によれば、本発明は、生物学的サンプルにおいてACCを阻害する方法に関し、この方法は、この生物学的サンプルを、提供される化合物、またはその化合物を含有する組成物と接触させる工程を包含する。

【0230】

50

特定の実施形態において、本発明は、生物学的サンプルにおいて脂肪酸レベルを調節する方法に関し、この方法は、この生物学的サンプルを、提供される化合物、またはその化合物を含有する組成物と接触させる工程を包含する。

【0231】

用語「生物学的サンプル」としては、本明細書中で使用される場合、限定されないが、細胞培養物またはその抽出物；哺乳動物から得られた生検材料またはその抽出物；および血液、唾液、尿、糞便、精液、涙液、もしくは他の体液またはその抽出物が挙げられる。

【0232】

生物学的サンプルにおける酵素の阻害は、当業者に公知である種々の目的で有用である。このような目的の例としては、生物学的アッセイ、遺伝子発現研究、および生物学的標的同定が挙げられるが、これらに限定されない。

10

【0233】

本発明の別の実施形態は、患者においてACCを阻害する方法に関し、この方法は、この患者に、提供される化合物、またはこの化合物を含有する組成物を投与する工程を包含する。

【0234】

別の実施形態によれば、本発明は、患者において、脂肪酸産生を阻害するか、脂肪酸酸化に刺激を与えるか、またはその両方の方法に関し、この方法は、この患者に、提供される化合物、またはこの化合物を含有する組成物を投与する工程を包含する。特定の実施形態によれば、本発明は、患者において、脂肪酸産生を阻害するか、脂肪酸酸化に刺激を与えるか、またはその両方により、肥満症の減少、または代謝症候群の症状の軽減をもたらす方法に関し、この方法は、この患者に、提供される化合物、またはこの化合物を含有する組成物を投与する工程を包含する。他の実施形態において、本発明は、ACCにより媒介される障害の処置を必要とする患者において、ACCにより媒介される障害を処置する方法を提供し、この方法は、この患者に、提供される化合物、またはその薬学的に受容可能な組成物を投与する工程を包含する。このような障害は、本明細書中に詳細に記載される。

20

【0235】

いくつかの実施形態において、提供される化合物またはその組成物は、肥満症または別の代謝障害を処置する方法において使用され得る。特定の実施形態において、提供される化合物またはその組成物は、哺乳動物において、肥満症または他の代謝障害を処置するために使用され得る。特定の実施形態において、この哺乳動物は、ヒト患者である。特定の実施形態において、提供される化合物またはその組成物は、ヒト患者において肥満症または他の代謝障害を処置するために使用され得る。

30

【0236】

いくつかの実施形態において、本発明は、肥満症または別の代謝障害を処置する方法を提供し、この方法は、提供される化合物またはその組成物を、肥満症または別の代謝障害を有する患者に投与する工程を包含する。特定の実施形態において、肥満症または別の代謝障害を処置する方法は、提供される化合物またはその組成物を哺乳動物に投与する工程を包含する。特定の実施形態において、この哺乳動物はヒトである。いくつかの実施形態において、この代謝障害は、脂質異常症または高脂質血症である。いくつかの実施形態において、この肥満症は、プラダー-ウィリ症候群、バルデー-ビードル症候群、コーエン症候群またはMOMO症候群の症状である。いくつかの実施形態において、この肥満症は、別の薬剤の投与の副作用であり、この別の薬剤としては、インスリン、スルホニル尿素、チアゾリジンジオン、抗精神病薬、抗うつ薬、ステロイド、抗痙攣薬（フェニトインおよびバルプロエートが挙げられる）、ピゾチフェン、またはホルモン性避妊薬が挙げられるが、これらに限定されない。

40

【0237】

特定の実施形態において、本発明は、がんまたは別の増殖性障害を処置する方法を提供し、この方法は、提供される化合物またはその組成物を、がんまたは別の増殖性障害を有

50

する患者に投与する工程を包含する。特定の実施形態において、がんまたは別の増殖性障害を処置する方法は、提供される化合物またはその組成物を哺乳動物に投与する工程を包含する。特定の実施形態において、この哺乳動物はヒトである。

【0238】

本明細書中で使用される場合、用語「がんの阻害」および「がん細胞増殖の阻害」とは、がん細胞の増殖、分裂、変異または生存性の阻害、および／あるいはがん細胞の死を、個別にかまたは他のがん細胞との凝集物において、細胞傷害性、栄養枯渇、またはアポトーシスの誘導によって引き起こすことをいう。

【0239】

本明細書中に記載される、提供される化合物またはその組成物により増殖が阻害され、そして本明細書中に記載される方法が有用であるがん性細胞を含む組織の例としては、乳房、前立腺、脳、血液、骨髄、肝臓、脾臓、皮膚、腎臓、結腸、卵巣、肺、精巣、陰茎、甲状腺、副甲状腺、下垂体、胸腺、網膜、ブドウ膜、結膜、脾臓、頭部、頸部、気管、胆嚢、直腸、唾液腺、副腎、咽喉、食道、リンパ節、汗腺、皮脂腺、筋肉、心臓、および胃が挙げられるが、これらに限定されない。

10

【0240】

いくつかの実施形態において、提供される化合物またはその組成物によって処置されるがんは、黒色腫、脂肪肉腫、肺がん、乳がん、前立腺がん、白血病、腎臓がん、食道がん、脳がん、リンパ腫または結腸がんである。特定の実施形態において、このがんは、原発性滲出性リンパ腫（PEL）である。特定の好ましい実施形態において、提供される化合物またはその組成物によって処置されるべきがんは、活性化されたMAPK経路を有するがんである。いくつかの実施形態において、活性化されたMAPK経路を有するがんは、黒色腫である。特定の好ましい実施形態において、提供される化合物またはその組成物によって処置されるがんは、BRCA1変異に関連するがんである。特に好ましい実施形態において、提供される化合物またはその組成物によって処置されるがんは、トリプルネガティブ乳がんである。

20

【0241】

特定の実施形態において、提供される化合物またはその組成物によって処置され得る疾患は、神経学的障害である。いくつかの実施形態において、この神経学的障害は、アルツハイマー病、パーキンソン病、癲癇、虚血、加齢性記憶障害、中等度認知障害、フリートライヒ運動失調、GLUT1欠損癲癇、妖精症、ラブソン-メンデンホール症候群、冠状動脈バイパス移植片痴呆、麻酔により誘導される記憶喪失、筋萎縮性側索硬化症、神経膠腫、またはハンティングトン病である。

30

【0242】

特定の実施形態において、提供される化合物またはその組成物によって処置され得る疾患は、感染性疾患である。いくつかの実施形態において、この感染性疾患は、ウイルス感染症である。いくつかの実施形態において、このウイルス感染症は、サイトメガロウイルス感染症またはインフルエンザ感染症である。いくつかの実施形態において、この感染性疾患は、真菌感染症である。いくつかの実施形態において、この感染性疾患は、細菌感染症である。

40

【0243】

処置されるべき特定の状態、または疾患に依存して、さらなる治療剤（これらは通常、その状態を処置するために投与される）が、提供される化合物またはその組成物と組み合わせて投与され得る。本明細書中で使用される場合、特定の疾患、または状態を処置するために通常投与される、さらなる治療剤は、「処置される疾患、または状態のために適切である」として公知である。

【0244】

特定の実施形態において、提供される化合物またはその組成物は、真菌感染症のための、1つまたはそれより多くのさらなる抗真菌（抗真菌症）剤と組み合わせて投与される。いくつかの実施形態において、この1つまたはそれより多くのさらなる抗真菌（抗真菌症

50

）剤は、ポリエン抗真菌薬（アンホテリシン B（デオキシコール酸アンホテリシン B、アンホテリシン B 脂質複合体、またはリポソームアンホテリシン B として）、カンジシジン、フィリピン、ハマイシン、ナタマイシン、ナイスタチン、およびリモシジン（rimocidin）が挙げられるが、これらに限定されない）、アゾール抗真菌薬（アバファンギン（abafungin）、アルバコナゾール（albiconazole）、ビホナゾール、ブトコナゾール、クロトリマゾール、エコナゾール、エフィナコナゾール、エポキシコナゾール（epoxiconazole）、フェンチコナゾール、フルコナゾール、イサブコナゾール、イソコナゾール、イトラコナゾール、ケトコナゾール、ルリコナゾール、ミコナゾール、オモコナゾール、オキシコナゾール、ボサコナゾール、プロピコナゾール（propiconazole）、ラブコナゾール（ravuconazole）、セルタコナゾール、スルコナゾール、テルコナゾール、チオコナゾール、およびポリコナゾールが挙げられるが、これらに限定されない）、アリルアミン（アモロルフィン、ブテナフィン、ナフチフィン、およびテルビナフィンが挙げられるが、これらに限定されない）、エキノカンジン（echinocandins）（アニデュラファンギン、カスポファンギン、およびミカファンギンが挙げられるが、これらに限定されない）、安息香酸、シクロピロクス、フルシトシン、グリセオフルビン、ハロプロジン、トルナフテート、ウンデシレン酸、ならびにクリスタルバイオレットから選択される。

10

20

30

40

50

【0245】

特定の実施形態において、提供される化合物またはその組成物は、別の ACC の阻害剤または抗肥満症剤と組み合わせて投与される。いくつかの実施形態において、提供される化合物またはその組成物は、1 種またはそれより多くの他の治療剤と組み合わせて投与される。このような治療剤としては、オルリスタット（Xenical）、CNS 刺激因子、Qsymia、または Belviq などの剤が挙げられるが、これらに限定されない。

【0246】

特定の実施形態において、提供される化合物またはその組成物は、別の抗がん剤、細胞毒性剤、または化学療法剤と組み合わせて、その必要がある患者に投与される。

【0247】

特定の実施形態において、提供される化合物またはその組成物と組み合わせて使用される抗がん剤または化学療法剤としては、メトホルミン、フェンホルミン、ブホルミン、イマチニブ、ニロチニブ（nilotinib）、ゲフィチニブ、スニチニブ（sunitinib）、カルフィルゾミブ（carfilzomib）、サリノスポラミド A（salinosporamide A）、レチン酸、シスプラチン、カルボプラチン、オキサリプラチン、メクロレタミン、シクロホスファミド、クロラムブシル、イホスファミド、アザチオプリン、メルカプトプリン、ドキシフルリジン、フルオロウラシル、ゲムシタビン、メトトレキサート、チオグアニン、ピンクリスチン、ピンブラスチン、ピノレルビン、ビンデシン、ポドフィロトキシン、エトボシド、テニボシド、タフルボシド（tafluposide）、パクリタキセル、ドセタキセル、イリノテカン、トポテカン、アムサクリン、アクチノマイシン、ドキシソルピシン、ダウノルピシン、バルルピシン（valrubicin）、イダルピシン、エビルピシン、プリカマイシン、マイトマイシン、ミトザントロン、メルファラン、ブスルファン、カペシタビン、ペメトレキセド（pemetrexed）、エポチロン（epothilone）、13 - シス - レチン酸、2 - CdA、2 - クロロデオキシアデノシン、5 - アザシチジン、5 - フルオロウラシル、5 - FU、6 - メルカプトプリン、6 - MP、6 - TG、6 - チオグアニン、アブラキサ（Abraxane）、Accutane（登録商標）、アクチノマイシン - D、Adriamycin（登録商標）、Adrucil（登録商標）、Afinitor（登録商標）、Agrimycin（登録商標）、Ala - Cort（登録商標）、アルデスロイキン（Aldesleukin）、アテムツズマブ（Alemtuzumab）、ALIMTA、アリトレチノイン（Aldretinoin）、Alkaban - AQ（登録商標）、Alkeran（登録商標）、オールトランスレチン酸、インターフェロン、アルトレタミン（Altretamine）、アメトプテリン、アミホスチン、アミノグルテチミ

ド、アナグレリド、Anandron (登録商標)、アナストロゾール、アラビノシルシ
 トシン、Ara - C、Aranesp (登録商標)、Aredia (登録商標)、Ari
 midex (登録商標)、Aromasin (登録商標)、Arranon (登録商標)
 、三酸化ヒ素、ArzerraTM、アスパラギナーゼ、ATRA、Avastin (登
 録商標)、アザシチジン、BCG、BCNU、ベンダムスチン、ベバシツマブ (Beva
 cizumab)、ベキサロテン (Bexarotene)、BEXXAR (登録商標)
 、ビカルタミド (Bicalutamide)、BiCNU、Blenoxane (登録
 商標)、ブレオマイシン、ボルテゾミブ (Bortezomib)、ブスルファン、Bu
 sulfex (登録商標)、C225、ロイコボリンカルシウム、Campath (登録
 商標)、Camptosar (登録商標)、カンプトテシン - 11、カペシタビン、Ca
 racTM、カルボプラチン、カルムスチン、カルムスチンウエハ、Casodex (登
 録商標)、CC - 5013、CCI - 779、CCNU、CDDP、CeeNU、Cer
 ubidine (登録商標)、セツキシマブ (Cetuximab)、クロラムブシル、
 シトロバラム因子、クラドリビン (Cladribine)、コルチゾン、Cosmeg
 en (登録商標)、CPT - 11、Cytadren (登録商標)、Cytosar - U
 (登録商標)、Cytosan (登録商標)、ダカルバジン、ダコゲン (Dacogen)
 、ダクチノマイシン、ダルベポイエチン (Darbepoetin Alfa)、ダ
 サチニブ (Dasatinib)、ダウノマイシン、塩酸ダウノルピシン、ダウノルピシ
 ンリボソーム、DaunoXome (登録商標)、デカドロロン (Decadron)、デ
 シタビン (Decitabine)、Delta - Cortef (登録商標)、Delt
 asone (登録商標)、デニロイキン (Denileukin)、ジフチトクス (Di
 ftitox)、DepoCytTM、デキサメタゾン、酢酸デキサメタゾン、リン酸ナ
 トリウムデキサメタゾン、デキサゾン (Dexasone)、デキシラゾキサ
 ン (Dexrazoxane)、DHAD、DIC、ジオデクス (Diodex)、ドセタキセル、
 Doxil (登録商標)、ドキソルピシン、ドキソルピシンリボソーム、Droxia^T
^M、DTIC、DTIC - Dome (登録商標)、Duralone (登録商標)、Ef
 udex (登録商標)、EligardTM、EllenceTM、Eloxatin^T
^M、Elspar (登録商標)、Emcyt (登録商標)、エピルピシン、エポエチンアル
 ファ、エルビットクス (Erbibitux)、エルロチニブ (Erlotinib)、Er
 winia 菌由来の L - アスパラギナーゼ、エストラムチン、エチオール (Ethylol
)、Etopophos (登録商標)、エトボシド、リン酸エトボシド、Eulexin
 (登録商標)、エベロリムス (Everolimus)、Evista (登録商標)、エ
 キセメスタン (Exemestane)、Fareston (登録商標)、Faslode
 x (登録商標)、Femara (登録商標)、フィルグラスチム、フロクスウリジン、
 Fludara (登録商標)、フルダラビン (Fludarabine)、Fluorop
 lex (登録商標)、フルオロウラシル、フルオロウラシル (クリーム)、フルオキシ
 メステロン、フルタミド、フォリン酸、FUDR (登録商標)、フルベストラント (Fu
 lvestrant)、G - CSF、ゲフィチニブ、ゲムシタビン、ベムツズマブ (Ge
 mtuzumab)、オゾガマイシン (ozogamicin)、Gemzar Gle
 evecTM、Gliadel (登録商標) ウエハ、GM - CSF、ゴセレリン、顆粒球
 - コロニー刺激因子、顆粒球マクロファージコロニー刺激因子、Halotestin (登
 録商標)、Herceptin (登録商標)、ヘキサドロール (Hexadrol)、
 Hexalen (登録商標)、ヘキサメチルメラミン、HMM、Hycamtin (登録
 商標)、Hydrea (登録商標)、Hydrocort Acetate (登録商標)
 、ヒドロコルチゾン、リン酸ナトリウムヒドロコルチゾン、コハク酸ナトリウムヒドロコ
 ルチゾン、リン酸ヒドロコルトン (Hydrocortone Phosphate)、
 ヒドロキシ尿素、イブリツモマブ (Ibritumomab)、イブリツモマブ、チウキ
 セタン (Tiuxetan)、Idamycin (登録商標)、Idarubicin
 Ifex (登録商標)、IFN - 、イホスファミド、IL - 11、IL - 2、メシル酸
 イマチニブ、イミダゾールカルボキサミド、インターフェロン、インターフェロン -

10

20

30

40

50

2 b (P E G 結 合 体) 、 インターロイキン - 2 、 インターロイキン - 1 1 、 I n t r o n
 A (登 録 商 標) (インターフェロン - 2 b) 、 I r e s s a (登 録 商 標) 、 イリノテ
 カン、イソトレチノイン、イキサベピロン (I x a b e p i l o n e) 、 I x e m p r a
^{T M}、 K i d r o l a s e (登 録 商 標) 、 L a n a c o r t (登 録 商 標) 、 ラパチニブ (10
 L a p a t i n i b) 、 L - アスパラギナーゼ、 L C R 、 レナリドミド (L e n a l i d
 o m i d e) 、 レトロゾール (L e t r o z o l e) 、 ロイコボリン、ロイケラン (L e
 u k e r a n) 、 L e u k i n e ^{T M}、 ロイブロリド、リユーロクリスチン、 L e u s t
 a t i n ^{T M}、 リボソーム A r a - C 、 液体 P r e d (登 録 商 標) 、 ロムスチン、 L - P
 A M 、 L - サルコリシン、 L u p r o n (登 録 商 標) 、 L u p r o n D e p o t (登 録
 商 標) 、 M a t u l a n e (登 録 商 標) 、 マキシデクス (M a x i d e x) 、 メクロレタ
 ミン、塩酸メクロレタミン、 M e d r a l o n e (登 録 商 標) 、 M e d r o l (登 録 商 標)
 、 M e g a c e (登 録 商 標) 、 メゲストロール、酢酸メゲストロール、メルファラン、
 メルカプトプリン、メスナ (M e s n a) 、 M e s n e x ^{T M}、メトトレキサート、メト
 トレキサートナトリウム、メチルプレドニゾロン、 M e t i c o r t e n (登 録 商 標) 、
 マイトマイシン、マイトマイシン - C 、 ミトザントロン、 M - P r e d n i s o l (登 録
 商 標) 、 M T C 、 M T X 、 M u s t a r g e n (登 録 商 標) 、 ムスチン、 M u t a m y c
 i n (登 録 商 標) 、 M y l e r a n (登 録 商 標) 、 M y l o c e l ^{T M}、 M y l o t a r
 g (登 録 商 標) 、 N a v e l b i n e (登 録 商 標) 、 ネララビン (N e l a r a b i n e
) 、 N e o s a r (登 録 商 標) 、 N e u l a s t a ^{T M}、 N e u m e g a (登 録 商 標) 、
 N e u p o g e n (登 録 商 標) 、 N e x a v a r (登 録 商 標) 、 N i l a n d r o n (登 録 商 標) 20
) 、 ニロチニブ、ニルタミド (N i l u t a m i d e) 、 N i p e n t (登 録 商 標)
) 、 ナイトロジェンマスタード、 N o v a l d e x (登 録 商 標) 、 N o v a n t r o n e
 (登 録 商 標) 、 N p l a t e 、 オクトレオチド (O c t r e o t i d e) 、 酢酸オクトレ
 オチド、オフアツムマブ (O f a t u m u m a b) 、 O n c o s p a r (登 録 商 標) 、 O
 n c o v i n (登 録 商 標) 、 O n t a k (登 録 商 標) 、 O n x a l ^{T M}、 オブレルベキン
 (O p r e l v e k i n) 、 O r a p r e d (登 録 商 標) 、 O r a s o n e (登 録 商 標)
 、 オキサリプラチン、パクリタキセル、パクリタキセルタンパク質結合、パミドロネート
 (P a m i d r o n a t e) 、 パニツムマブ (P a n i t u m u m a b) 、 P a n r e t
 i n (登 録 商 標) 、 P a r a p l a t i n (登 録 商 標) 、 パゾパニブ (P a z o p a n i
 b) 、 P e d i a p r e d (登 録 商 標) 、 P E G インターフェロン、ペガスパルガセ (P
 e g a s p a r g a s e) 、 ペグフィルグラスチム、 P E G - I N T R O N ^{T M}、 P E G
 - L - アスパラギナーゼ、ペメトレキセド、ペントスタチン、フェニルアラニンマスター
 ド、 P l a t i n o l (登 録 商 標) 、 P l a t i n o l - A Q (登 録 商 標) 、 プレドニゾ
 ロン、プレドニゾン、 P r e l o n e (登 録 商 標) 、 プロカルバジン、 P R O C R I T (登 録
 商 標) 、 プロカルバジン (登 録 商 標) 、 カルムスチンインプラントを伴うプロリフェ
 プロスパン 2 0 (P r o l i f e p r o s p a n 2 0) 、 P u r i n e t h o l (登 録
 商 標) 、 ラロキシフェン、 R e v l i m i d (登 録 商 標) 、 R h e u m a t r e x (登 録
 商 標) 、 R i t u x a n (登 録 商 標) 、 リタキシマブ、 R o f e r o n - A (登 録 商 標)
 (インターフェロン - 2 a) 、 ロミプロスチム (R o m i p l o s t i m) 、 R u b e
 x (登 録 商 標) 、 塩酸ルビドマイシン、 S a n d o s t a t i n (登 録 商 標) 、 S a n d
 o s t a t i n L A R (登 録 商 標) 、 サルグラモスチン、 S o l u - C o r t e f (登 録
 商 標) 、 S o l u - M e d r o l (登 録 商 標) 、 ソラフェニブ (S o r a f e n i b)
 、 S P R Y C E L ^{T M}、 S T I - 5 7 1 、 ストレプトゾシン、 S U 1 1 2 4 8 、 スニチニ
 ブ、 S u t e n t (登 録 商 標) 、 タモキシフェン、 T a r c e v a (登 録 商 標) 、 T a r
 g r e t i n (登 録 商 標) 、 T a s i g n a (登 録 商 標) 、 T a x o l (登 録 商 標) 、 T
 a x o t e r e (登 録 商 標) 、 T e m o d a r (登 録 商 標) 、 テモゾロミド、テムシロリ
 ムス (T e m s i r o l i m u s) 、 テニボシド、 T E S P A 、 サリドマイド、 T h a l
 o m i d (登 録 商 標) 、 T h e r a C y s (登 録 商 標) 、 チオグアニン、 T h i o g u a
 n i n e T a b l o i d (登 録 商 標) 、 チオホスファミド、 T h i o p l e x (登 録 商
 標) 、 チオテパ、 T I C E (登 録 商 標) 、 T o p o s a r (登 録 商 標) 、 トボテカン、 ト 40
 50

レミフェン、Torisel（登録商標）、トシツモマブ（Tositumomab）、
 トラスツズマブ、Treanda（登録商標）、トレチノイン、TrexallTM、T
 risenox（登録商標）、TSPA、TYK
 ERB（登録商標）、VCR、VectibixTM、Velban（登録商標）、Ve
 lcade（登録商標）、VePesid（登録商標）、Vesanoïd（登録商標）
 、ViadurTM、Vidaza（登録商標）、ビンブラスチン、硫酸ビンブラスチン
 、Vincasar Pfs（登録商標）、ピンクリスチン、ビノレルビン、酒石酸ビノ
 レルビン、VLB、VM-26、ポリノスタト（Vorinostat）、ボトリエント
 （Votrient）、VP-16、Vumon（登録商標）、Xeloda（登録商標）
 、Zanosar（登録商標）、ZevalinTM、Zinecard（登録商標）
 、Zoladex（登録商標）、ゾレドロネ酸、ゾリンザ（Zolinzä）、Zome
 ta（登録商標）、あるいは上記のものの任意のものの組み合わせが挙げられるが、これ
 らに限定されない。

10

【0248】

特定の実施形態において、提供される化合物は、メトホルミン、フェンホルミン、また
 はブホルミンから選択されるピグアナイドと一緒に、その必要がある患者に投与され得る
 。特定の実施形態において、提供される化合物とピグアナイドとの組み合わせを投与され
 る患者は、がん、肥満症、肝疾患、糖尿病または上記のものの2つもしくはそれより多く
 を罹患している。

20

【0249】

特定の実施形態において、2種またはそれより多くの治療剤の組み合わせが、提供され
 る化合物と一緒に投与され得る。特定の実施形態において、3種またはそれより多くの治
 療剤の組み合わせが、提供される化合物と一緒に投与され得る。

【0250】

本発明の阻害剤がまた組み合わせられ得る剤の他の例としては、限定されないが、ビタ
 ミンおよび栄養補助食品、がんワクチン、好中球減少症のための治療剤（例えば、G-C
 SF、フィルグラスチム、レノグラスチム）、血小板減少症のための治療（例えば、輸血
 、エリスロポイエチン）、PI3キナーゼ（PI3K）阻害剤、MEK阻害剤、AMPK
 アクチベーター、PCSK9阻害剤、SREBP部位1プロテアーゼ阻害剤、HMG C
 oA-レダクターゼ阻害剤、制吐薬（例えば、5-HT₃レセプターアンタゴニスト、ド
 パミンアンタゴニスト、NK1レセプターアンタゴニスト、ヒスタミンレセプターアンタ
 ゴニスト、カンナビノイド、ベンゾジアゼピン、または抗コリン作用性物質）、アルツハ
 イマー病の処置（例えば、Ariccept（登録商標）およびExelon（登録商標））；パーキンソン病の処置（例えば、L-DOPA/カルビドパ、エンタカポン（en
 tacapone）、ロピニロール（ropinirole）、プラミベキソール、プロモ
 クリプチン、ペルゴリド、トリヘキセフェンジル（trihexephendyl）、お
 よびアマンタジン）；多発性硬化症（MS）を処置するための剤（例えば、インターフ
 エロン（例えば、Avonex（登録商標）およびRebif（登録商標））、Copa
 xone（登録商標）、ならびにミトザントロン）；喘息の処置（例えば、アルブテロー
 ルおよびSingulair（登録商標））；精神分裂病を処置するための剤（例えば、
 ジプレキサ（zyprexa）、リスパレル（risperdal）、セロケル（se
 roquel）、およびハロペリドール）；抗炎症剤（例えば、コルチコステロイド、TNF遮断薬、IL-1
 RA、アザチオプリン、シクロホスファミド、およびスルファサラジン）；免疫調節剤および免疫抑制剤（例えば、シクロスポリン、タクロリムス、ラパ
 マイシン（rapamycin）、ミコフェノール酸モフェチル、インターフェロン、コ
 ルチコステロイド、シクロホスファミド、アザチオプリン、およびスルファサラジン）；
 神経栄養因子（例えば、アセチルコリンエステラーゼ阻害剤、MAO阻害剤、インターフ
 エロン、抗痙攣薬、イオンチャネル遮断薬、リルゾール、および抗パーキンソン症候群剤）；心臓血管疾患のための剤（例えば、
 -遮断薬、ACE阻害剤、利尿薬、ニトレート、カルシウムチャネル遮断薬、およびスタチン、フィブレート、コレステロール吸収阻害

30

40

50

剤、胆汁酸封鎖剤、およびナイアシン）；肝疾患を処置するための剤（例えば、コルチコステロイド、コレステラミン、インターフェロン、および抗ウイルス剤）；血液障害を処置するための剤（例えば、コルチコステロイド、抗白血病剤、成長因子および増殖因子）；免疫欠損障害を処置するための剤（例えば、グロブリン）；ならびに抗糖尿病剤（例えば、ピグアナイド（メトホルミン、フェンホルミン、ブホルミン）、チアゾリジンジオン（ロシグリタゾン、ピオグリタゾン、トログリタゾン）、スルホニル尿素（トルブタミド、アセトヘキサミド、トラザミド、クロルプロバミド、グリビジド、グリブリド、グリメピリド、グリクラジド）、メグリチニド（レパグリニド（repaglinide）、ナテグリニド）、 α -グルコシダーゼ阻害剤（ミグリトール、アカルボース）、インクレチン模倣物（エキセナチド、リラグルチド、タスボグルチド）、胃抑制性ペプチドアナログ、DPP-4 阻害剤（ビルダグリブチン、シタグリブチン、サキサグリブチン、リナグリブチン、アログリブチン）、アミリンアナログ（プラムシンチド）、ならびにインスリンおよびインスリンアナログ）が挙げられる。

【0251】

特定の実施形態において、提供される化合物またはその薬学的に受容可能な組成物は、アンチセンス剤、モノクローナル抗体、ポリクローナル抗体、または siRNA 治療剤と組み合わせて投与される。

【0252】

これらのさらなる剤は、提供される化合物またはその組成物とは別に、複数投薬計画の一部として投与され得る。あるいは、これらの剤は、提供される化合物と単一の組成物に混合された、単一の剤形の一部であり得る。複数投薬計画の一部として投与される場合、これらの2種の活性剤は、同時に、か、順番に、または互いからある期間以内（通常、互いから5時間以内）に与えられ得る。

【0253】

本明細書中で使用される場合、用語「組み合わせ」、「併用」、および関連する用語は、本発明に従う、複数の治療剤の同時または順番の投与をいう。例えば、提供される化合物は、別の単位剤形中ではまたは単一の単位剤形中で一緒に、別の治療剤と同時に、または順番に投与され得る。従って、本発明は、提供される化合物、さらなる治療剤、および薬学的に受容可能なキャリア、アジュバント、またはビヒクルを含有する、単一の剤形を提供する。

【0254】

単一の剤形を製造するためにキャリア材料と組み合わせられ得る、提供される化合物とさらなる治療剤との両方の（上記のようなさらなる治療剤を含有する組成物中での）量は、処置される宿主、および特定の投与形態に依存して変わる。好ましくは、本発明の組成物は、 $0.01 \text{ mg/kg 体重/日} \sim 100 \text{ mg/kg 体重/日}$ の投薬量の提供される化合物が投与され得るように、処方されるべきである。

【0255】

さらなる治療剤を含有する組成物において、そのさらなる治療剤および提供される化合物は、相乗作用し得る。従って、このような組成物中のさらなる治療剤の量は、その治療剤のみを利用する単剤療法において必要とされる量より少ない。このような組成物において、 $0.01 \mu\text{g/kg 体重/日} \sim 100 \mu\text{g/kg 体重/日}$ の投薬量のさらなる治療剤が投与され得る。

【0256】

提供される化合物を含有する組成物中に存在するさらなる治療剤の量は、唯一の活性剤としてその治療剤を含む組成物で通常投与される量以下になる。好ましくは、提供される組成物中のさらなる治療剤の量は、唯一の治療上活性な剤としてその剤を含む組成物中に通常存在する量の約50%から100%に及ぶ。

農業的使用

【0257】

本発明はさらに、少なくとも1種の上記のような提供される化合物またはその農業的に

10

20

30

40

50

受容可能な塩、および液体または固体のキャリアを含有する、農業用組成物に関する。本発明の組成物とも組み合わせられ得る、適切なキャリア、ならびに補助剤およびさらなる活性化合物が、以下に定義される。

【0258】

適切な「農業的に受容可能な塩」としては、それぞれ陽イオンおよび陰イオンが、提供される化合物の殺真菌作用に有害な影響を有さない、陽イオンの塩または酸の酸付加塩が挙げられるが、これらに限定されない。従って、適切な陽イオンは、特に、アルカリ金属（好ましくは、ナトリウムおよびカリウム）のイオン、アルカリ土類金属（好ましくは、カルシウム、マグネシウムおよびバリウム）のイオン、ならびに遷移金属（好ましくは、マンガン、銅、亜鉛および鉄）のイオン、ならびにまた、アンモニウムイオン（これは所望であれば、1個～4個の $C_1 \sim C_4$ アルキル置換基および/または1個のフェニル置換基もしくはベンジル置換基を有し得、好ましくは、ジイソプロピルアンモニウム、テトラメチルアンモニウム、テトラブチルアンモニウム、トリメチルベンジルアンモニウム）である。さらなる農業的に受容可能な塩としては、ホスホニウムイオン、スルホニウムイオン（好ましくは、トリ（ $C_1 \sim C_4$ アルキル）スルホニウム）およびスルホキソニウムイオン（好ましくは、トリ（ $C_1 \sim C_4$ アルキル）スルホキソニウム）が挙げられる。有用な酸付加塩の陰イオンは、主として、塩化物イオン、臭化物イオン、フッ化物イオン、硫酸水素イオン、硫酸イオン、リン酸蓋水素イオン、リン酸水素イオン、リン酸イオン、硝酸イオン、重炭酸イオン、炭酸イオン、ヘキサフルオロケイ酸イオン、ヘキサフルオロリン酸イオン、安息香酸イオン、ならびにまた、 $C_1 \sim C_4$ アルカン酸の陰イオン（好ましくは、ギ酸イオン、酢酸イオン、プロピオン酸イオン、および酪酸イオン）である。このような農業的に受容可能な酸付加塩は、塩基性のイオン化可能な基を有する提供される化合物を、対応する陰イオンの酸（好ましくは、塩酸、臭化水素酸、硫酸、リン酸、または硝酸）と反応させることによって、形成され得る。

【0259】

提供される化合物またはその組成物は、それぞれ、殺真菌薬として適切である。広範なスペクトルの植物病原性真菌（特に、変形菌門ネコブカビ綱、卵菌類（*Peronosporomycetes* (syn. *Oomycetes*))、ツボカビ綱、接合菌類、子囊菌綱、担子菌綱および不完全菌（*Deuteromycetes* (syn. *Fungi imperfecti*))の網由来の、土によって運ばれる真菌が挙げられる）に対する傑出した有効性によって、区別される。いくつかは全身に有効であり、これらは、葉の殺真菌薬、種子の被覆のための殺真菌薬、および土壌の殺真菌薬として、作物の保護において使用され得る。さらに、これらは、木材または植物の根にとりわけ存在する、有害な真菌を抑制するために適切である。

【0260】

いくつかの実施形態において、提供される化合物またはその組成物は、種々の栽培植物（例えば、穀物（例えば、コムギ、ライムギ、オオムギ、トリチカレ、カラスムギもしくはイネ）；ビート（例えば、テンサイもしくは飼料ビート）；ナシ状果（*pome*）、核果またはソフトフルーツなどの果物（例えば、リンゴ、セイヨウナシ、セイヨウスモモ、モモ、アーモンド、サクランボ、イチゴ、ラズベリー、ブラックベリーもしくはグズベリー）；マメ科植物（例えば、レンズマメ、エンドウマメ、アルファルファもしくはダイズ）；油脂植物（例えば、セイヨウアブラナ、カラシナ、オリーブ、ヒマワリ、ココヤシ、ココアマメ、トウゴマ、アブラヤシ、ラッカセイもしくはダイズ）；ウリ科植物（例えば、カボチャ、キュウリもしくはメロン）；繊維植物（例えば、ワタ、アマ、アサもしくはジュート）；柑橘類果物（例えば、オレンジ、レモン、グレープフルーツもしくはマンダリン）；野菜（例えば、ハウレンソウ、レタス、アスパラガス、キャベツ、ニンジン、タマネギ、トマト、ジャガイモ、ウリ科植物もしくはパブリカ）；クスノキ科植物（例えば、アボカド、シナモンもしくはクス）；エネルギーおよび原材料の植物（例えば、トウモロコシ、ダイズ、セイヨウアブラナ、サトウキビもしくはアブラヤシ）；トウモロコシ；タバコ；ナッツ；コーヒー；チャ；バナナ；ブドウの木（食用ブドウおよびブドウジュー

スのブドウの木)；ホップ；シバ；天然ゴムの植物または観葉植物および林業植物（例えば、花卉、低木、広葉樹もしくは常緑樹、例えば針葉樹）；ならびに植物を繁殖させる物（例えば、種子）およびこれらの植物の収獲物での、植物病原性真菌の抑制において、特に重要である。

【0261】

いくつかの実施形態において、提供される化合物またはその組成物はそれぞれ、畑作物（例えば、ジャガイモ、テンサイ、タバコ、コムギ、ライムギ、オオムギ、カラスムギ、イネ、トウモロコシ、ワタ、ダイズ、セイヨウアブラナ、マメ科植物、ヒマワリ、コーヒーもしくはサトウキビ）；果物；ブドウの木；観葉植物；または野菜（例えば、キュウリ、トマト、マメもしくはカボチャ）の多数の真菌を抑制するために使用される。

10

【0262】

用語「植物を繁殖させる物」は、植物の繁殖部分（例えば、種子）、ならびに植物の増殖のために使用され得る野菜植物材料（例えば、挿し木、挿し穂および塊茎（例えば、ジャガイモ））の全てを表すと理解されるべきである。これは、種子、根、果実、塊茎、球根、根茎、若芽、若枝、新芽、ならびに発芽後または土からの出現後に移植される予定である植物の他の部分（実生の苗木および若い植物が挙げられる）を包含する。これらの若い植物はまた、浸漬または注ぎによる全身処理または部分処理によって、移植前に保護され得る。

【0263】

いくつかの実施形態において、提供される化合物またはその組成物での、植物を繁殖させる物の処理は、穀物（例えば、コムギ、ライムギ、オオムギおよびカラスムギ）；イネ、トウモロコシ、ワタおよびダイズの多数の真菌を抑制するために使用される。

20

【0264】

用語「栽培植物」は、品種改良、突然変異誘発または遺伝工学によって改変された植物（市販されているかまたは開発中の農業生物学製品が挙げられるが、これらに限定されない）を包含すると理解されるべきである。遺伝子改変された植物とは、その遺伝物質が、組換えDNA技術の使用によって、自然の状況下では異種交配、突然変異または自然組換えによって容易には得られないように改変された植物である。代表的に、1つまたはそれより多くの遺伝子が、その植物の特定の特性を改善する目的で遺伝的に改変された植物の、遺伝物質に組み込まれている。このような遺伝的改変としてはまた、タンパク質（単数または複数）、オリゴペプチドまたはポリペプチドの標的化翻訳後修飾（例えば、糖化あるいはポリマー付加（例えば、プレニル化、アセチル化もしくはファルネシル化された部分、またはPEG部分）による）、が挙げられるが、これらに限定されない。

30

【0265】

品種改良、突然変異誘発または遺伝工学によって改変された植物は、品種改良または遺伝工学の従来の方法の結果として、例えば、特定のクラスの除草剤（例えば、ヒドロキシフェニルピルビン酸ジオキシゲナーゼ（HPPD）阻害剤；アセトラクテートシンターゼ（ALS）阻害剤（例えば、スルホニル尿素（例えば、US 6,222,100、WO 01/82685、WO 00/26390、WO 97/41218、WO 98/02526、WO 98/02527、WO 04/106529、WO 05/20673、WO 03/14357、WO 03/13225、WO 03/14356、WO 04/16073を参照のこと）またはイミダゾリノン（例えば、US 6,222,100、WO 01/82685、WO 00/026390、WO 97/41218、WO 98/002526、WO 98/02527、WO 04/106529、WO 05/20673、WO 03/014357、WO 03/13225、WO 03/14356、WO 04/16073を参照のこと））；エノールピルビルシキメート-3-リン酸シンターゼ（EPSPS）阻害剤（例えば、グリホサート（例えば、WO 92/00377を参照のこと））；グルタミンシンターゼ（GS）阻害剤（例えば、グルホシネート（例えば、EP-A 242 236、EP-A 242 246を参照のこと）またはオキシニル（oxynil）除草剤（例えば、US 5,559,0

40

50

24を参照のこと))の使用に対して耐性にされている。数種の栽培植物は、従来の品種改良の方法(突然変異誘発)によって、除草剤に対して耐性にされている。例えば、Clearfield(登録商標)サマーレーブ(Canola, BASF SE, Germany)は、イミダゾリノン(例えば、イマザモクス(imazamox))に対して耐性である。遺伝工学法は、栽培植物(例えば、ダイズ、ワタ、トウモロコシ、ビートおよびセイヨウアブラナ)を、グリホサートおよびグルホシネートなどの除草剤に対して耐性にするために使用されており、これらのうちのいくつかは、Roundup Ready(登録商標)(グリホサート耐性, Monsanto, U.S.A.)およびLiberty Link(登録商標)(グルホシネート耐性, Bayer Crop Science, Germany)との商品名で市販されている。

10

【0266】

さらに、組換えDNA技術の使用によって、1種またはそれより多くの殺虫タンパク質(特に、バチルス属の細菌(特に、*Bacillus thuringiensis*)から公知である殺虫タンパク質(例えば、 δ -内毒素であり、例えば、CryIA(b)、CryIA(c)、CryIF、CryIF(a2)、CryIIA(b)、CryIIIA、CryIIIB(bi)もしくはCry c);植物性殺虫タンパク質(VIP)(例えば、VIP1、VIP2、VIP3もしくはVIP3A);細菌コロニー形成線虫の殺虫タンパク質(例えば、*Photorhabdus* spp.または*Xenorhabdus* spp.);動物により産生される毒素(例えば、サソリ毒、クモ類の毒素、ハチ類の毒素、もしくは他の昆虫特異的神経毒);真菌により産生される毒素(例えば、スト렙トマイセス属(*Streptomyces*)毒素、植物レクチン(例えば、エンドウマメレクチンもしくはオオムギレクチン);凝集素;阻害剤(例えば、トリプシン阻害剤、セリンプロテアーゼ阻害剤、パタチン(patatin)、シスタチンもしくはパパインの阻害剤);リボソーム不活性化タンパク質(RIP)(例えば、リシン、トウモロコシ-RIP、アブリン、ルフイン(luffin)、サボリン(saporin)もしくはブリオジン(bryodin));ステロイド代謝酵素(例えば、3-ヒドロキシステロイドオキシダーゼ、エクジステロイド-IDP-グリコシル-トランスフェラーゼ、コレステロールオキシダーゼ、エクジソン阻害剤もしくはHMG-CoA-レダクターゼ);イオンチャネル遮断薬(例えば、ナトリウムチャネルもしくはカルシウムチャネルの遮断薬);若年性ホルモンエステラーゼ;利尿ホルモンレセプター(ヘリコニン(helicokinin)レセプター);スチルベンシンターゼ、ビベンジルシンターゼ、キチナーゼまたはグルカナーゼ)を合成することが可能である植物もまた包含される。本発明の文脈において、これらの殺虫タンパク質または毒素は、前毒素(pre-toxin)、ハイブリッドタンパク質、短縮型タンパク質または他の方法で修飾されたタンパク質ともまた同様に理解されるべきである。ハイブリッドタンパク質は、タンパク質ドメインの新規組み合わせにより特徴付けられる(例えば、WO 02/015701を参照のこと)。このような毒素、またはこのような毒素を合成することが可能な遺伝的に改変された植物のさらなる例は、例えば、EP-A 374 753、WO 93/007278、WO 95/34656、EP-A 427 529、EP-A 451 878、WO 03/18810およびWO 03/52073に開示されている。このような遺伝的に改変された植物を産生するための方法は、当業者に一般的に公知であり、そして例えば、上記刊行物に記載されている。遺伝的に改変された植物に含まれるこれらの殺虫タンパク質は、これらのタンパク質を産生する植物に、節足動物(特に、甲虫(鞘翅目)、双翅類の昆虫(双翅目)、および蛾(鱗翅目))ならびに線虫(線形動物門)の全ての分類学上の群由来の危険な有害生物に対する耐性を与える。1種またはそれより多くの殺虫タンパク質を合成することが可能な、遺伝的に改変された植物は、例えば、上記刊行物に記載されており、そしてこれらのうちのいくつかは、市販されている(例えば、YieldGard(登録商標)(CryIAb毒素を産生するトウモロコシ栽培変種植物)、YieldGard(登録商標)Plus(CryIAbおよびCry3Bb1毒素を産生するトウモロコシ栽培変種植物)、Starlink(登録商標)(Cry9

20

30

40

50

c毒素を産生するトウモロコシ栽培変種植物)、Herculex(登録商標)RW(Cry34Ab1、Cry35Ab1および酵素ホスフィノトリシン-N-アセチルトランスフェラーゼ(PAT)を産生するトウモロコシ栽培変種植物);NuCOTN(登録商標)33B(Cry1Ac毒素を産生するワタ栽培変種植物)、Bollgard(登録商標)I(CryiAc毒素を産生するワタ栽培変種植物)、Bollgard(登録商標)II(CryiAcおよびCry2Ab2毒素を産生するワタ栽培変種植物);VIPCOT(登録商標)(VIP-毒素を産生するワタ栽培変種植物);NewLeaf(登録商標)(Cry3A毒素を産生するジャガイモ栽培変種植物);Bt-Xtra(登録商標)、NatureGard(登録商標)、KnockOut(登録商標)、BiteGard(登録商標)、Protecta(登録商標)、Bt11(例えば、Agrisure(登録商標)CB)およびBt176(Syngenta Seeds SAS, France製)(CryiAb毒素およびPAT酵素を産生するトウモロコシ栽培変種植物)、MIR604(Syngenta Seeds SAS, France製)(Cry3A毒素の改変バージョンを産生するトウモロコシ栽培変種植物、WO 03/018810を参照のこと)、MON 863(Monsanto Europe S.A., Belgium製)(Cry3Bb1毒素を産生するトウモロコシ栽培変種植物)、IPC 531(Monsanto Europe S.A., Belgium製)(CryiAc毒素の改変バージョンを産生するワタ栽培変種植物)ならびに1507(Pioneer Overseas Corporation, Belgium製)(Cry1F毒素およびPAT酵素を産生するトウモロコシ栽培変種植物))。

10

20

【0267】

さらに、組換えDNA技術の使用によって、細菌性、ウイルス性または真菌性の病原体に対する植物の抵抗性または体制を増大させる、1種またはそれより多くのタンパク質を合成することが可能である植物もまた包含される。このようなタンパク質の例は、いわゆる「感染特異的タンパク質」(PRタンパク質、例えば、EP-A 392225を参照のこと)、植物病害抵抗性遺伝子(例えば、メキシコの野生ジャガイモであるSolanum bulbocastanum由来のPhytophthora infestansに対して作用する抵抗性遺伝子を発現するジャガイモ栽培変種植物)またはT4-lysozym(例えば、Erwinia amylovoraなどの細菌に対する増大した抵抗性を有するタンパク質を合成することが可能なジャガイモ栽培変種植物)である。この

30

【0268】

さらに、組換えDNA技術の使用によって、生産性(例えば、バイオマス産生、穀物収穫量、デンプン含有量、油含有量もしくはタンパク質含有量)、干ばつ、塩分または他の成長を制限する環境因子に対する耐性、あるいはこれらの植物の有害生物および真菌性、細菌性もしくはウイルス性の病原体に対する耐性を増大させる1種またはそれより多くのタンパク質を合成することが可能である植物もまた包含される。

【0269】

さらに、組換えDNA技術の使用によって、特に、ヒトまたは動物の栄養を改善するための、変化した量の内容物の物質または内容物の新規物質(例えば、健康を促進する長鎖-3脂肪酸もしくは不飽和-9脂肪酸を産生する油産生穀物)を含む植物(例えば、Nexera(登録商標)セイヨウアブラナ, DOW Agro Sciences, Canada)もまた包含される。

40

【0270】

さらに、組換えDNA技術の使用によって、特に、原材料産生を改善するための、変化した量の内容物の物質または内容物の新規物質を含む植物(例えば、増大した量のアミロペクチンを産生するジャガイモ(例えば、Amflora(登録商標)ジャガイモ, BASF SE, Germany))もまた包含される。

【0271】

50

提供される化合物およびその組成物は、以下の植物の病害を抑制するために特に適切である：

【0272】

観葉植物、野菜（例えば、*A. Candida*）およびヒマワリ（例えば、*A. tragopogonis*）の *Albugo* spp.（白さび病）；野菜、セイヨウアブラナ（*A. brassicicola*もしくは*brassicae*）、テンサイ（*A. tenuis*）、果物、イネ、ダイズ、ジャガイモ（例えば、*A. solani*もしくは*A. alternata*）、トマト（例えば、*A. solani*もしくは*A. alternata*）およびコムギの *Altmaria* spp.（*Alternaria* 病斑）；テンサイおよび野菜の *Aphanomyces* spp.；穀物および野菜の *Ascochyta* spp.、例えば、コムギの *A. tritici*（炭疽病）およびオオムギの *A. hordei*；*Bipolaris* および *Drechslera* spp.（テレオモルフ：*Cochliobolus* spp.）、例えば、トウモロコシのすす紋病（*D. maydis*）もしくはトウモロコシ煤斑病（*. zeicola*）、例えば、穀物の斑点病（*. sorokiniana*）ならびに例えば、イネおよびシバの *B. oryzae*；穀物（例えば、コムギもしくはオオムギ）の *Blumeria*（以前は*Erysiphe*）*graminis*（うどんこ病）；果物および漿果（例えば、イチゴ）、野菜（例えば、レタス、ニンジン、セロリおよびキャベツ）、セイヨウアブラナ、花卉、ブドウの木、林業植物ならびにコムギの *Botrytis cinerea*（テレオモルフ：*Botryotinia fuckeliana*：灰色かび病）；レタスの *Bremia lactucae*（べと病）；広葉樹および常緑樹の *Ceratocystis*（syn. *Ophiostoma*）spp.（腐れ病もしくは萎凋病）、例えば、ニレの *C. ulmi*（ニレ立ち枯れ病）；トウモロコシ（例えば、灰病斑：*C. zeae maydis*）、イネ、テンサイ（例えば、*C. beticola*）、サトウキビ、野菜、コーヒー、ダイズ（例えば、*C. sojae*もしくは*C. kikuchii*）およびイネの *Cercospora* spp.（*Cercospora* 病斑）；トマト（例えば、*C. fulvum*：リーフモールド（leaf mold））および穀物の *Cladosporium* spp.、例えば、コムギの *C. herbarum*（ブラックイヤー（black ear））；穀物の *Claviceps purpurea*（麦角病）；トウモロコシ（*C. carbonum*）、穀物（例えば、*C. sativus*、アナモルフ：*B. sorokiniana*）およびイネ（例えば、*C. miyabeanus*、アナモルフ：*H. oryzae*）の *Cochliobolus*（アナモルフ：*Bipolaris* の *Helminthosporium*）spp.（病斑）；ワタ（例えば、*C. gossypii*）、トウモロコシ（例えば、*C. graminicola*：炭疽病茎の腐れ病（*Anthracoнос stalk rot*））、ソフトフルーツ、ジャガイモ（例えば、*C. coccodes*：黒斑病（black dot））、マメ（例えば、*C. lindemuthiana*）およびダイズ（例えば、*C. truncatum*もしくは*C. gloeosporioides*）の *Colletotrichum*（テレオモルフ：*Glomerella*）spp.（炭疽病）；*Corticium* spp.、例えば、イネの *C. sasakii*（紋枯病）；ダイズおよび観葉植物の *Corynespora cassiicola*（病斑）；*Cyloconium* spp.、例えば、オリーブの木の *C. oleaginum*；果樹、ブドウの木（例えば、*C. liriodendri*、テレオモルフ：*Neonectria liriodendri*、黒あし病）および観葉植物の *Cylindrocarpon* spp.（例えば、果樹キャンカー（canker）もしくは若いブドウの木の衰弱、テレオモルフ：*Nectria*もしくは*Neonectria* spp.）；ダイズの *Dematophora*（テレオモルフ：*Rosellinia*）*necatrix*（根腐れ病および茎腐れ病）；ダイズの *Diaporthe* spp.、例えば、*D. phaseolorum*（腰折れ病）；トウモロコシ、穀物（例えば、オオムギ（例えば、*D. teres*、網斑病）およびコムギ（例えば、*D. tritici-repentis*：黄斑病））、イネならびにシバの *Drechslera*（syn.

10

20

30

40

50

Helminthosporium, テレオモルフ: *Pyrenophora*) spp.
; *Formitiporia* (syn. *Phellinus*) *punctata*, *F. mediterranea*, *Phaeomonella chlamydospora* (以前は *Phaeoacremonium chlamydosporum*), *Phaeoacremonium aleophilum* および / または *Botryosphaeria obtusa* により引き起こされる、ブドウの木 *Esca* (枝枯れ病、卒中 (*apoplexy*)); ナシ状果 (*E. pyri*), ソフトフルーツ (*E. veneta*: 炭疽病) およびブドウの木 (*E. ampelina*: 炭疽病) の *Elsinoe* spp.
; イネの *Entyloma oryzae* (イネ黒しゅ病); コムギの *Epicoccum* spp. (黒かび病); テンサイ (*E. betae*), 野菜 (例えば, *E. pisii*) (例えば, ウリ科植物 (例えば, *E. cichoracearum*), キャベツ, セイヨウアブラナ (例えば, *E. cruciferarum*)) の *Erysiphe* spp. (うどんこ病); 果樹、ブドウの木および観葉植物の樹の *Eutypa lata* (*Eutypa* キャンカーまたは枝枯れ病、アナモルフ: *Cytosporina lata*, syn. *Libertella blepharis*); トウモロコシ (例えば, *E. turcicum*) の *Exserohilum* (syn. *Helminthosporium*) spp.; 種々の植物の *Fusarium* (テレオモルフ: *Gibberella*) spp. (萎凋病、根腐れ病もしくは茎腐れ病) (例えば、穀物 (例えば、コムギもしくはオオムギ) の *F. graminearum* もしくは *F. culmorum* (根腐れ病、かさ病もしくは穀類の胴枯れ病)、トマトの *F. oxysporum*, ダイズの *F. solani*, およびトウモロコシの *F. verticillioides*); 穀物 (例えば、コムギもしくはオオムギ) およびトウモロコシの *Gaeumannomyces graminis* (立ち枯れ病); 穀物 (例えば, *G. zeae*) およびイネ (例えば, *G. fujikuroi*: 馬鹿苗病) の *Gibberella* spp.; ブドウの木、ナシ状果および他の植物の *Glomerella cingulata* ならびにワタの *G. gossypii*; イネの穀類染色複合体 (*Grain-staining complex*); ブドウの木の *Guignardia bidwellii* (黒腐れ病); バラ科植物およびネズの *Gymnosporangium* spp., 例えば、セイヨウナシの *G. sabinae* (さび病); トウモロコシ、穀物およびイネの *Helminthosporium* spp. (syn. *Drechslera*, テレオモルフ: *Cochliobolus*); *Hemileia* spp., 例えば、コーヒーの *H. vastatrix* (コーヒー赤さび病); ブドウの木の *Isariopsis clavispora* (syn. *Cladosporium vitis*); ダイズおよびワタの *Macrophoma phaseolina* (syn. *phaseoli*) (根腐れ病および茎腐れ病); 穀物 (例えば、コムギもしくはオオムギ) の *Microdochium* (syn. *Fusarium*) *nivale* (紅色雪腐病); ダイズの *Microsphaera diffusa* (うどんこ病); 核果および他のバラ科植物の *Monilinia* spp., 例えば, *M. laxa*, *M. fructicola* および *M. fructigena* (花および小枝のべと病、灰星病); 穀物、バナナ、ソフトフルーツおよびラッカセイの *Mycosphaerella* spp., 例えば、コムギの *M. graminicola* (アナモルフ: *Septoria tritici*, *Septoria blotch*), またはバナナの *M. fijiensis* (黒色シガトーカ病); キャベツ (例えば, *P. brassicae*), セイヨウアブラナ (例えば, *P. parasitica*), タマネギ (例えば, *P. destructor*), タバコ (*P. tabacina*) およびダイズ (例えば, *P. manshurica*) の *Peronospora* spp. (べと病); ダイズの *Phakopsora pachyrhizi* および *P. meibomia* (ダイズさび病); 例えばブドウの木 (例えば, *P. tracheiphila* および *P. tetraspora*) ならびにダイズ (例えば, *P. gregata*: 茎腐れ病) の *Phialophora* spp.; セイヨウアブラナおよびキャベツの *Phoma lingam* (根腐れ病および茎腐れ病) ならびにテンサイの *P. bet*

ae (根腐れ病、病斑および腰折れ病) ; ヒマワリ、ブドウの木 (例えば、*P. viticola* : カン (*can*) および病斑) ならびにダイズ (例えば、茎腐れ病 : *P. phaseoli*, テレオモルフ : *Diaporthe phaseolorum*) の *Phomopsis* spp. ; トウモロコシの *Physoderma maydis* (褐斑病) ; 種々の植物、例えば、パプリカおよびウリ科植物 (例えば、*P. capsici*)、ダイズ (例えば、*P. megasperma*, syn. *P. sojae*)、ジャガイモおよびトマト (例えば、*P. infestans* : 葉枯れ病 (*late blight*)) ならびに広葉樹 (例えば、*P. ramorum* : オークの突然死) の *Phytophthora* spp. (萎凋病、根、葉、果実および茎の腐れ病) ; キャベツ、セイヨウアブラナ、ラディッシュおよび他の植物の *Plasmodiophora brassicae* (根瘤病) ; *Plasmopara* spp.、例えば、ブドウの木の *P. viticola* (ブドウの蔓べと病) およびヒマワリの *P. halstedii* ; バラ科植物、ホップ、ナシ状果およびソフトフルーツの *Podosphaera* spp. (うどんこ病)、例えば、リンゴの *P. leucotricha* ; 例えば穀物 (例えば、オオムギおよびコムギ (*P. graminis*)) ならびにテンサイ (*P. betae*) の *Polyomyxa* spp.、ならびにこれらにより伝染させられるウイルス性病害 ; 穀物 (例えば、コムギまたはオオムギ) の *Pseudocercospora herpotrichoides* (眼点病, テレオモルフ : *Tapesia yellundae*) ; 種々の植物の *Pseudoperonospora* (べと病)、例えば、ウリ科植物の *P. cubensis* またはホップの *P. humili* ; ブドウの木の *Pseudopezizicola tracheiphila* (レッドファイア病 (*red fire disease*)) もしくはロトブレンナー (*rotbrenner*)、アナモルフ : *Phialophora* ; 種々の植物の *Puccinia* spp. (さび病)、例えば、穀物 (例えば、コムギ、オオムギもしくはライムギ) ならびにアスパラガス (例えば、*P. asparagi*) の *P. trititica* (褐色もしくは赤さび病 (*brown or leaf rust*))、*P. striiformis* (黄さび病 (*stripe or yellow rust*))、*P. hordei* (矮化さび病 (*dwarf rust*))、*P. graminis* (黒さび病 (*stem or black rust*)) または *P. recondita* (褐色もしくは赤さび病) ; コムギの *Pyrenophora* (アナモルフ : *Drechslera*) *tritici repentis* (黄斑病) またはオオムギの *P. feres* (網斑病) ; *Pyricularia* spp.、例えば、イネの *P. oryzae* (テレオモルフ : *Magnaporthe grisea*, イネいもち病) ならびにシバおよび穀物の *P. grisea* ; シバ、イネ、トウモロコシ、コムギ、ワタ、セイヨウアブラナ、ヒマワリ、ダイズ、テンサイ、野菜および他の種々の植物 (例えば、*P. ultimum* もしくは *P. aphanidermatum*) の *Pythium* spp. (腰折れ病) ; *Ramularia* spp.、例えば、オオムギの *R. collo-cygni* (*Ramularia* 病斑、*Physiological* 病斑) およびテンサイの *R. beticola* ; ワタ、イネ、ジャガイモ、シバ、トウモロコシ、セイヨウアブラナ、ジャガイモ、テンサイ、野菜および他の種々の植物の *Rhizoctonia* spp.、例えば、ダイズの *R. solani* (根腐れ病および茎腐れ病)、イネの *R. solani* (紋枯病) またはコムギもしくはオオムギの *R. cerealis* (*Rhizoctonia spring blight*) ; イチゴ、ニンジン、キャベツ、ブドウの木およびトマトの *Rhizopus stolonifer* (黒かび病、軟腐病) ; オオムギ、ライムギおよびトリチカレの *Rhynchosporium secalis* (やけ病) ; イネの *Sarocladium oryzae* および *S. attenuatum* (イネ葉しょう腐敗病 (*sheath rot*)) ; 野菜および畑作物の *Sclerotinia* spp. (茎腐れ病もしくは白かび病)、例えば、セイヨウアブラナ、ヒマワリ (例えば、*S. sclerotiorum*) およびダイズ (例えば、*S. rolfsii* もしくは *S. sclerotiorum*) ; 種々の植物の *S*

eptoria spp.、例えば、ダイズの *S. glycines* (褐斑病)、コムギの *S. tritici* (*Septoria blotch*) および穀物の *S.* (syn. *Stagonospora*) *nodorum* (*Stagonospora blotch*) ; ブドウの木 *Uncinula* (syn. *Erysiphe*) *necator* (うどんこ病、アナモルフ: トウモロコシ (例えば、*S. turcicum*, syn. *Helminthosporium turcicum*) およびシバの *Oidium tuckeri*) ; *Setosphaeria* spp. (葉枯れ病 (leaf blight)) ; トウモロコシ、(例えば、*S. miliaria*: 黒穂病)、モロコシおよびサトウキビの *Sphacelotheca* spp. (黒穂病) ; ウリ科植物の *Sphaerotheca fuliginea* (うどんこ病) ; ジャガイモの *Spongospora subterranea* (粉状そうか病) およびそれによって伝染させられるウイルス性病害 ; 穀物の *Stagonospora* spp.、例えば、コムギの *nodorum* (*Stagonospora blotch*, テレオモルフ: *Leptosphaeria* [syn. *Phaeosphaeria*] *nodorum*) ; ジャガイモの *Synchytrium endobioticum* (ジャガイモがんしゅ病) ; *Taphrina* spp.、例えば、モモの *T. deformans* (縮葉病) およびセイヨウスモモの *T. pruni* (スモモ類膨らみ病) ; タバコ、ナシ状果、野菜、ダイズおよびワタの *Thielaviopsis* spp. (黒色根腐れ病)、例えば、*T. basicola* (syn. *Chalara elegans*) ; 穀物の *Tilletia* spp. (通常 10
 の黒穂病 (common bunt) もしくは麦の黒穂病 (stinking smut) 20
)、例えば、コムギの *T. tritici* (syn. *T. caries*, コムギ黒穂病) および *T. controversa* (萎縮黒穂病 (dwarf bunt)) ; オオムギまたはコムギの *Typhula incarnata* (雪腐小粒菌核病) ; *Urocystis* spp.、例えば、ライムギの *U. occulta* (黒穂病 (stem smut)) ; 野菜 (例えば、マメ (例えば、*U. appendiculatus*, syn. *U. phaseoli*) およびテンサイ (例えば、*U. betae*) の *Uromyces* spp. (さび病) ; 穀物 (例えば、*U. nuda* および *U. avenae*)、トウモロコシ (例えば、*U. maydis*: トウモロコシ黒穂病) ならびにサトウキビの *Ustilago* spp. (裸黒穂病) ; リンゴ (例えば、*V. inaequalis*) および 30
 セイヨウナシの *Venturia* spp. (かさ病) ; ならびに種々の植物、例えば、 30
 果物および観葉植物、ブドウの木、ソフトフルーツ、野菜および畑作物の *Verticillium* spp. (萎凋病)、例えば、イチゴ、セイヨウアブラナ、ジャガイモおよびトマトの *V. dahliae*。

【0273】

提供される化合物およびその組成物はまた、貯蔵された製品または収穫物の保護において、および材料の保護において、有害な真菌を抑制するために適切である。用語「材料の保護」は、技術材料および非生存材料 (例えば、接着剤、膠、木材、紙および厚紙、布、皮革、塗料分散物、プラスチック、コーリング潤滑剤 (colling lubricants)、繊維または繊維製品) の、有害な微生物 (例えば、真菌および細菌) による感染および破壊に対する保護をいうと理解されるべきである。木材および他の材料の保護に 40
 関して、以下の有害な真菌に対して、特別の注意が払われる: 子囊菌綱 (例えば、*Ophiostoma* spp.、*Ceratocystis* spp.、*Aureobasidium pullulans*、*Sclerophoma* spp.、*Chaetomium* spp.、*Humicola* spp.、*Petriella* spp.、*Trichurus* spp.) ; 担子菌綱 (例えば、*Coniophora* spp.、*Coriolus* spp.、*Gloeophyllum* spp.、*Lentinus* spp.、*Pleurotus* spp.、*Poria* spp.、*Serpula* spp. および *Tyromyces* spp.)、不完全菌 (例えば、*Aspergillus* spp.、*Cladosporium* spp.、*Penicillium* spp.、*Trichorma* spp.、*Altemaria* spp.、*Paecilom* 50

yces spp.) ならびに接合菌類 (例えば、Mucor spp.)。そしてさらに、貯蔵される製品および収穫物の保護において、以下の酵母真菌が、注目に値する：Candida spp. および Saccharomyces cerevisiae。

【0274】

提供される化合物およびその組成物は、植物の健康を改善するために使用され得る。本発明はまた、植物、その繁殖させるものおよび/またはその植物が成長している場所もしくは成長すべき場所を、有効量の提供される化合物またはその組成物で処理することによって、植物の健康を改善する方法に関する。

【0275】

用語「植物の健康」は、単独でかまたは互いに組合わせて、数種の指標 (例えば、収穫量 (例えば、増大したバイオマスおよび/もしくは有益成分の増大した含有量)、植物の生長力 (例えば、改善された植物成長および/もしくはより緑色の葉 (「緑化効果」))、質 (例えば、特定の成分の改善された含有量もしくは組成) ならびに非生命ストレスおよび/もしくは生命ストレスに対する耐性) によって決定される、植物および/またはその産物の状態をいうと理解されるべきである。植物の健康状態について上で同定された指標は、独立していても、互いからの結果であってもよい。

【0276】

提供される化合物は、生物学的活性が異なり得る、異なる結晶変態で存在し得る。これらは同様に、本発明の主題である。

【0277】

提供される化合物は、真菌、または真菌の攻撃から保護されるべき植物、植物を繁殖させる物 (例えば、種子)、土壌、表面、材料もしくは空間を、殺真菌に有効な量の活性物質で処理することによって、そのままで使用されるか、または組成物の形態で使用される。その使用は、これらの植物、植物を繁殖させる物 (例えば、種子)、土壌、表面、材料または空間の、真菌による感染前と感染後との両方に行われ得る。

【0278】

植物を繁殖させる物は、そのままの提供される化合物で、または少なくとも1種の提供される化合物を含有するその組成物で、予防的に、植える時点もしくは移植の時点、またはそれらの前のいずれかに、処理され得る。

【0279】

本発明はまた、溶媒または固体キャリア、および少なくとも1種の提供される化合物を含有する農薬組成物、ならびに有害な真菌を抑制するための使用に関する。

【0280】

農薬組成物は、殺真菌に有効な量の提供される化合物を含有する。用語「有効な量」とは、栽培植物の有害な真菌を抑制するため、または材料の保護において充分であり、処理される植物に実質的な損傷をもたらさない、提供される化合物またはその組成物の量をいう。このような量は、広い範囲で変わり得、そして種々の要因 (例えば、抑制されるべき真菌の種、処理される栽培植物または材料、気候条件および使用される特定の化合物) に依存する。

【0281】

提供される化合物またはその薬学的に受容可能な塩は、慣習的な型の農薬組成物 (例えば、溶液、エマルジョン、懸濁物、粉末 (dust)、粉末 (powder)、ペーストおよび顆粒) に転換され得る。組成物の型は、特定の意図される目的に依存する。各場合に、提供される化合物の微細な均一な分布を確実にする。

【0282】

組成物の型の例は、懸濁物 (SC、OD、FS)、乳化性濃縮物 (EC)、エマルジョン (EW、EO、ES)、ペースト、錠剤 (pastille)、湿潤可能な粉末 (powders or dusts) (WP、SP、SS、WS、DP、DS) または顆粒 (GR、FG、GG、MG) (これは、水溶性または湿潤可能であり得る)、および植物を繁殖させる物 (例えば、種子) の処理のためのゲル処方物 (GF) である。

【0283】

通常、組成物の型（例えば、SC、OD、FS、EC、WG、SG、WP、SP、SS、WS、GF）は、希釈されて使用される。DP、DS、GR、FG、GGおよびMGなどの組成物の型は、通常、希釈されずに使用される。

【0284】

これらの組成物は、公知の様式で調製される（US 3,060,084、EP-A 707 445（液体濃縮物について）、Browning:「Agglomeration」, Chemical Engineering, 1967年12月4日, 147-48、Perry's Chemical Engineer's Handbook, 第4版, McGraw-Hill, New York, 1963, pp. 8-57以降、WO 91/13546、US 4,172,714、US 4,144,050、US 3,920,442、US 5,180,587、US 5,232,701、US 5,208,030、GB 2,095,558、US 3,299,566、Klingman: Weed Control as a Science (J. Wiley & Sons, New York, 1961)、Hance: Weed Control Handbook (第8版, Blackwell Scientific, Oxford, 1989)ならびにMollet, H.およびGrubemann, A.: Formulation technology (Wiley VCH Verlag, Weinheim, 2001)を参照のこと）。

10

【0285】

これらの農薬組成物はまた、農薬組成物において通常使用される補助剤を含有し得る。使用される補助剤は、それぞれ、特定の使用形態および活性物質に依存する。

20

【0286】

適切な補助剤の例は、溶媒、固体キャリア、分散剤または乳化剤（例えば、さらなる可溶化剤、保護コロイド、界面活性剤および接着材）、有機および無機の増粘剤、殺菌剤、凍結防止剤、消泡剤、適切であれば、着色剤および粘着剤または結合剤（例えば、種子処理処方物のため）である。適切な溶媒は、水、有機溶媒（例えば、中沸点から高沸点の鉱油画分（例えば、灯油もしくはディーゼル油）、さらに、コールタール油および植物または動物起源の油、脂肪族、環状および芳香族の炭化水素（例えば、トルエン、キシレン、パラフィン、テトラヒドロナフタレン、アルキル化ナフタレンもしくはこれらの誘導体）、アルコール（例えば、メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノールおよびシクロヘキサノール）、グリコール、ケトン（例えば、シクロヘキサノンおよび - ブチロラクトン）、脂肪酸ジメチルアミド、脂肪酸および脂肪酸エステル、ならびに強極性溶媒（例えば、N-メチルピロリドンなどのアミン））である。

30

【0287】

固体キャリアは、鉱物土類（mineral earth）（例えば、シリケート、シリカゲル、滑石、カオリン、石灰石、石灰、白亜、木の幹、レス、粘土、ドロマイト、珪藻土、硫酸カルシウム、硫酸マグネシウム、酸化マグネシウム、すりつぶした合成材料）、肥料（例えば、硫酸アンモニウム、リン酸アンモニウム、硝酸アンモニウム、尿素）、および植物由来の製品（例えば、穀物ミール、樹皮ミール、木材ミール、および木の実の殻のミール、セルロース粉末）ならびに他の固体キャリアである。

40

【0288】

適切な界面活性剤（アジュバント、湿潤補助剤（wetter）、粘着剤、分散剤または乳化剤）は、芳香族スルホン酸（例えば、リグニンスルホン酸（Borresperse（登録商標）型、Borregard, Norway）フェノールスルホン酸、ナフタレンスルホン酸（Morwet（登録商標）型、Akzo Nobel, U.S.A.）、ジブチルナフタレン-スルホン酸（Nekal（登録商標）型、BASf, Germany））、および脂肪酸の、アルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩およびアンモニウム塩、アルキルスルホネート、アルキル-アリアルスルホネート、アルキルスルフェート、ラウリルエーテルスルフェート、脂肪アルコールスルフェート、ならびに硫酸化ヘキサ-

50

ヘプタ - およびオクタデカノレート、硫酸化脂肪アルコールグリコールエーテル、ナフタレンまたはナフタレンスルホン酸とフェノールおよびホルムアルデヒドとのさらなる縮合体、ポリオキシ - エチレンオクチルフェニルエーテル、エトキシ化イソオクチルフェノール、オクチルフェノール、ノニルフェノール、アルキルフェニルポリグリコールエーテル、トリブチルフェニルポリグリコールエーテル、トリステアリル - フェニルポリグリコールエーテル、アルキルアリールポリエーテルアルコール、アルコールと脂肪アルコール / エチレンオキシドとの縮合体、エトキシ化ヒマシ油、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、エトキシ化ポリオキシプロピレン、ラウリルアルコールポリグリコールエーテルアセタール、ソルビトールエステル、リグニン - スルファイト廃液およびタンパク質、変性タンパク質、多糖類（例えば、メチルセルロース）、疎水性に修飾されたデンプン、ポリビニルアルコール（Mowiol（登録商標）型、Clariant, Switzerland）、ポリカルボキシレート（Sokolan（登録商標）型、BASF, Germany）、ポリアルコキシレート、ポリビニル - アミン（Lupasol（登録商標）型、BASF, Germany）、ポリビニルピロリドンならびにこれらのコポリマーである。

10

【0289】

増粘剤（すなわち、組成物に改変された流動性（すなわち、静止状態では高い粘度、および攪拌中は低い粘度）を与える化合物）の例は、多糖類ならびに有機粘土および無機粘土（例えば、キサンタンガム（Kelzan（登録商標）、CP Kelco, U.S.A.）、Rhodopol（登録商標）23（Rhodia, France）、Veegum（登録商標）（RT. Vanderbilt, U.S.A.）またはAttaclay（登録商標）（Engelhard Corp., NJ, USA））である。

20

【0290】

殺菌剤は、組成物の防腐および安定化のために添加され得る。適切な殺菌剤の例は、ジクロロフェンおよびベンジルアルコールヘミホルマルベースのもの（ICI製のProxel（登録商標）またはThor Chemie製のActicide（登録商標）RSおよびRohm & Haas製のKathon（登録商標）MK）ならびにイソチアゾリノン誘導体（例えば、アルキルイソチアゾリノンおよびベンゾイソチアゾリノン（Thor Chemie製のActicide（登録商標）MBS））である。

30

【0291】

適切な凍結防止剤の例は、エチレングリコール、プロピレングリコール、尿素およびグリセリンである。

【0292】

消泡剤の例は、シリコーンエマルジョン（例えば、Silikon（登録商標）SRE、Wacker, GermanyまたはRhodorsil（登録商標）、Rhodia, France）、長鎖アルコール、脂肪酸、脂肪酸の塩、フルオロ有機化合物およびこれらの混合物である。

【0293】

適切な着色剤は、低水溶性染料および水溶性染料の顔料である。記載されるべき例は、ローダミンB、C.I.ピグメントレッド112、C.I.ソルベントレッド1、ピグメントブルー15：4、ピグメントブルー15：3、ピグメントブルー15：2、ピグメントブルー15：1、ピグメントブルー80、ピグメントイエロー1、ピグメントイエロー13、ピグメントレッド112、ピグメントレッド48：2、ピグメントレッド48：1、ピグメントレッド57：1、ピグメントレッド53：1、ピグメントオレンジ43、ピグメントオレンジ34、ピグメントオレンジ5、ピグメントグリーン36、ピグメントグリーン7、ピグメントホワイト6、ピグメントブラウン25、ピグメントバイオレット10、ピグメントバイオレット49、アシッドレッド51、アシッドレッド52、アシッドレッド14、アシッドブルー9、アシッドイエロー23、ベーシックレッド10、ベーシックレッド108の名称のものである。

40

【0294】

50

粘着剤または結合剤の例は、ポリビニルピロリドン、ポリ酢酸ビニル、ポリビニルアルコールおよびセルロースエーテル (Tylose (登録商標)、Shin-Etsu, Japan) である。

【0295】

粉末 (powder)、散布用物質および粉末 (dust) は、提供される化合物および適切であればさらなる活性物質を、少なくとも1種の固体キャリアと一緒に混合するかまたは同時にすりつぶすことによって、調製され得る。

【0296】

顆粒 (例えば、コーティングされた顆粒、含浸された顆粒および均質な顆粒) は、活性物質を固体キャリアと結合させることによって調製され得る。固体キャリアの例は、鉱物土類 (例えば、シリカゲル、シリケート、滑石、カオリン、アタクレイ (attaclay)、石灰石、石灰、白亜、木の幹、レス、粘土、ドロマイト、珪藻土、硫酸カルシウム、硫酸マグネシウム、酸化マグネシウム、すりつぶした合成材料)、肥料 (例えば、硫酸アンモニウム、リン酸アンモニウム、硝酸アンモニウム、尿素)、および植物由来の製品 (例えば、穀物ミール、樹皮ミール、木材ミール、および木の実はの殻のミール、セルロース粉末) ならびに他の固体キャリアである。

【0297】

組成物の型の例としては、以下のものが挙げられるが、これらに限定されない: 1. 水で希釈するための組成物の型、i) 水溶性濃縮物 (SL、LS): 10重量部の提供される化合物を90重量部の水または水溶性溶媒に溶解させる。代替例として、湿潤剤または他の補助剤が添加される。活性物質は、水で希釈すると溶解する。この方法で、10重量%の活性物質の含有量を有する組成物が得られる。ii) 分散性濃縮物 (DC): 20重量部の提供される化合物を、10重量部の分散剤 (例えば、ポリビニルピロリドン) を添加した70重量部のシクロヘキサノンに溶解させる。水で希釈すると、分散物が得られる。活性物質含有量は、20重量%である。iii) 乳化性濃縮物 (EC): 15重量部の提供される化合物を、ドデシルベンゼンスルホン酸カルシウムおよびヒマシ油エトキシレート (各場合において5重量部) を添加した75重量部のキシレンに溶解させる。水で希釈すると、エマルジョンが得られる。この組成物は、15重量%の活性物質含有量を有する。iv) エマルジョン (EW、EO、ES): 25重量部の提供される化合物を、ドデシルベンゼンスルホン酸カルシウムおよびヒマシ油エトキシレート (各場合において5重量部) を添加した35重量部のキシレンに溶解させる。この混合物を30重量部の水に、乳化機 (Ultraturrax) により導入し、そして均質なエマルジョンにする。水で希釈すると、エマルジョンが得られる。この組成物は、25重量%の活性物質含有量を有する。v) 懸濁物 (SC、OD、FS): 攪拌しているボールミル内で、20重量部の提供される化合物を、10重量部の分散剤および湿潤剤および70重量部の水または有機溶媒を添加しながら粉末にして、微細な活性物質の懸濁物を得る。水で希釈すると、活性物質の安定な懸濁物が得られる。この組成物中の活性物質の含有量は、20重量%である。vi) 水分散性顆粒および水溶性顆粒 (WG、SG) 50重量部の提供される化合物を、50重量部の分散剤および湿潤剤を添加しながら微細に粉碎し、そして水分散性または水溶性の顆粒に、技術装置 (例えば、押し出し、スプレー塔、流動床) によって調製する。水で希釈すると、活性物質の安定な分散物または溶液が得られる。この組成物は、50重量%の活性物質含有量を有する。vii) 水分散性粉末および水溶性粉末 (WP、SP、SS、WS) 75重量部の提供される化合物を、25重量部の分散剤、湿潤剤およびシリカゲルを添加しながらロータ-ステータミル内で粉碎する。水で希釈すると、活性物質の安定な分散物または溶液が得られる。この組成物の活性物質の含有量は、75重量%である。viii) ゲル (GF): 攪拌しているボールミル内で、20重量部の提供される化合物を、10重量部の分散剤、1重量部のゲル化剤湿潤補助剤および70重量部の水または有機溶媒を添加しながら粉末にして、活性物質の微細な懸濁物を得る。水で希釈すると、活性物質の安定な懸濁物が得られ、これによって、20% (w/w) の活性物質を含む組成物が得られる。

10

20

30

40

50

【0298】

2. 希釈されずに使用される組成物の型：i x) 散布可能な粉末(DP、DS)：5重量部の提供される化合物を微細に粉碎し、そして95重量部の微細に分割したカオリンとしっかりと混合する。これにより、5重量%の活性物質含有量を有する散布可能な組成物が得られる。x) 顆粒(GR、FG、GG、MG)：0.5重量部の提供される化合物を微細に粉碎し、そして99.5重量部のキャリアと合わせる。現行の方法は、押し出し、スプレー乾燥または流動床である。これにより、希釈せずに使用される、0.5重量%の活性物質含有量を有する顆粒が得られる。xi) ULV溶液(UL)10重量部の提供される化合物を90重量部の有機溶媒(例えば、キシレン)に溶解させる。これにより、希釈せずに使用される、10重量%の活性物質含有量を有する組成物が得られる。

10

【0299】

これらの農薬組成物は一般に、0.01重量%～95重量%、好ましくは0.1重量%～90重量%、最も好ましくは0.5重量%～90重量%の活性物質を含有する。これらの活性物質は、90%～100%、好ましくは95%～100%(NMRスペクトルによる)の純度で使用する。

【0300】

水溶性濃縮物(LS)、流動性濃縮物(FS)、乾式処理のための粉末(DS)、スラリー処理のための水分散性粉末(WS)、水溶性粉末(SS)、エマルジョン(ES)、乳化性濃縮物(EC)およびゲル(GF)は通常、植物を繁殖させる物(特に、種子)の処理の目的で使用する。これらの組成物は、希釈してかまたは希釈せずに、植物を繁殖させる物(特に、種子)に塗布され得る。問題の組成物は、2倍～10倍の希釈後に、使用の準備ができた調製物において、0.01重量%～60重量%、好ましくは0.1重量%～40重量%の活性物質濃度を与える。塗布は、種まき前または種まき中に行われ得る。提供される農業化学化合物またはその組成物での、植物を繁殖させる物(特に、種子)の塗布または処理の方法は、当該分野において公知であり、そして繁殖させる物のドレッシング、コーティング、ペレット化、散布、浸漬および溝内塗布方法が挙げられる。好ましい実施形態において、提供される化合物またはその組成物は、発芽が誘導されないような方法によって、例えば、種子のドレッシング、ペレット化、コーティングおよび散布によって、植物を繁殖させる物に塗布される。

20

【0301】

好ましい実施形態において、懸濁物型(FS)組成物が、種子処理のために使用される。代表的に、FS組成物は、1g/l～800g/lの活性物質、1g/l～200g/lの界面活性剤、0g/l～200g/lの凍結防止剤、0g/l～400g/lの結合剤、0g/l～200g/lの顔料および1リットルまでの溶媒(好ましくは、水)を含有し得る。

30

【0302】

これらの活性物質は、そのまま、またはそれらの組成物の形態(例えば、直接スプレー可能な溶液、粉末、懸濁物、分散物、エマルジョン、分散物、ペースト、散布可能な製品、スプレー用の材料、もしくは顆粒の形態)で、スプレー、噴霧、散布、塗布(spraying)、ブラッシング、浸漬または注ぎによって使用され得る。塗布形態は、意図される目的に完全に依存する。各場合において、本発明による活性物質の可能な限りもっとも微細な分配を確実にすることが、意図される。水性の塗布形態は、エマルジョン濃縮物、ペーストまたは湿潤可能暗粉末(スプレー可能な粉末、油分散物)から、水を添加することによって調製され得る。エマルジョン、ペーストまたは油分散物を調製するために、界面活性剤が、そのままかまたは油もしくは溶媒に溶解されて、湿潤補助剤、粘着剤、分散剤または乳化剤によって水中で均質化され得る。あるいは、活性物質、湿潤補助剤、粘着剤、分散剤または乳化剤、および適切であれば、溶媒または油からなる濃縮物を調製することが可能であり、そしてこのような濃縮物は、水での希釈のために適切である。

40

【0303】

50

使用の準備ができた調製物中の活性物質濃度は、比較的広い範囲内で変わり得る。一般に、これらは、0.0001重量%～10重量%、好ましくは0.001重量%～1重量%の活性物質である。

【0304】

これらの活性物質はまた、超低体積プロセス(ULV)において首尾よく使用され得、95重量%を超える活性物質を含有する組成物を塗布すること、または添加剤なしで活性物質を塗布することさえも、可能である。

【0305】

植物の保護において使用される場合、塗布される活性物質の量は、所望の効果の種類に依存して、0.001kg/ha～2kg/ha、好ましくは0.005kg/ha～2kg/ha、より好ましくは0.05kg/ha～0.9kg/ha、特に、0.1kg/ha～0.75kg/haである。

10

【0306】

植物を繁殖させる物(例えば、種子)の、例えば種子の散布、コーティングまたは浸漬(drenching)による処理において、100キログラムの植物を繁殖させる物(好ましくは種子)あたり、0.1g～1000g、好ましくは1g～1000g、より好ましくは1g～100g、そして最も好ましくは5g～100gの量の活性物質が、一般に必要とされる。

【0307】

材料または貯蔵される製品の保護において使用される場合、塗布される活性物質の量は、塗布領域の種類および所望の効果に依存する。材料の保護において従来使用される量は、処理される材料1立方メートルあたり、例えば、0.001g～2kg、好ましくは0.005g～1kgの活性物質である。

20

【0308】

種々の型の油、湿潤補助剤、アジュバント、除草剤、殺菌剤、他の殺真菌薬および/または殺虫剤が、適切であれば使用の直前になって初めて(タンクミックス)、活性物質またはそれらを含有する組成物に添加され得る。これらの剤は、本発明による組成物と、1:100から100:1、好ましくは1:10から10:1の重量比で混合され得る。

【0309】

使用され得るアジュバントは、特に、有機修飾ポリシロキサン(例えば、Break Thru S 240(登録商標));アルコールアルコキシレート(例えば、Atp lus 245(登録商標)、Atp lus MBA 1303(登録商標)、Plura fac LF 300(登録商標)およびLutensol ON 30(登録商標));EO/POブロックポリマー(例えば、Pluronic RPE 2035(登録商標)およびGenapol B(登録商標));アルコールエトキシレート(例えば、Lutensol XP 80(登録商標));ならびにスルホコハク酸ジオクチルナトリウム(例えば、Leophen RA(登録商標))である。

30

【0310】

本発明による組成物はまた、殺真菌薬としての使用形態において、他の活性物質(例えば、殺虫剤、成長調節因子、殺真菌薬または他の肥料)と一緒に、プレミックスとして、または適切であれば、使用の直前になって初めて(タンクミックス)存在し得る。この殺虫剤は、例えば、殺虫薬、殺真菌薬、除草剤、またはさらなる殺線虫剤であり得る。この組成物はまた、1つまたはそれより多くのさらなる活性物質(生物的防除剤、微生物抽出物、天然物、植物成長アクチベーターおよび/または植物防御剤が挙げられる)を含有し得る。

40

【0311】

提供される化合物またはその組成物を、殺真菌薬としての使用形態において、他の殺真菌薬と混合する結果として、多くの場合において、活性の殺真菌スペクトルの拡大が得られるか、または殺真菌薬抵抗性の発生の防除がもたらされる。さらに、多くの場合において、相乗効果が得られる。

50

【 0 3 1 2 】

本発明による化合物が組み合わせて使用され得る、以下の活性物質の列挙は、可能な組み合わせを説明することを意図され、これらを限定することは意図されない：

【 0 3 1 3 】

A) ストロビルリン (strobilurin) であるアゾキシストロビン、コモキシストロビン (coumoxystrobin)、ジモキシストロビン、エネストロブリン (enestroburin)、エノキサストロビン (enoxastrobin)、フェナミンストロビン (fenaminstrobin)、フルオキサストロビン (fluoxastrobin)、フルフェノキシストロビン (flufenoxystrobin)、クレソキシムメチル - メチル、マンデストロビン (mandestrobin)、メトミノストロビン、オリサストロビン、ピコキシストロビン、ピラクロストロビン、ピラメトストロビン (pyrametostrobin)、ピラオキシストロビン (pyraoxystrobin)、ピリベンカルブ (pyribencarb)、トリフロキシストロビン、2 - (2 - (6 - (3 - クロロ - 2 - メチル - フェノキシ) - 5 - フルオロ - ピリミジン - 4 - イルオキシ) - フェニル) - 2 - メトキシイミノ - N - メチル - アセトアミド、3 - メトキシ - 2 - (2 - (N - (4 - メトキシ - フェニル) - シクロプロパン - カルボキシイミドイルスルファニルメチル) - フェニル) - アクリル酸メチルエステル、(2 - クロロ - 5 - [1 - (3 - メチルベンジルオキシイミノ) エチル] ベンジル) カルバミン酸メチルおよび 2 - (2 - (3 - (2, 6 - ジクロロフェニル) - 1 - メチル - アリリデンアミノオキシメチル) - フェニル) - 2 - メトキシイミノ - N - メチル - アセトアミド；

【 0 3 1 4 】

B) カルボキサミドおよびカルボキシアニリド：ベナラキシル、ベナラキシル - M、ベノダニル、ベンゾビンジフルピル (benzovindiflupyrr)、ビキサフェン (bixafen)、ボスカリド、カルボキシン、フェンフラム (fenfuram)、フェンヘキサミド、フルインダピル (fluintapyrr)、フルトラニル、フルキサピロキサド (fluxapyroxad)、フラメトピル、イソピラザム (isopyrazam)、イソチアニル (isotianil)、キララキシル (kiralaxyll)、メブロニル、メタラキシル、メタラキシル - M (メフェノキサム (mefenoxam))、オフレース、オキサジキシル、オキシカルボキシン、オキサチアピプロリン (oxathiapiprolin)、ペンフルフェン (penflufen)、ペンチオピラド (penthioopyrad)、ピジフルメトフェン (pydiflumetofen)、セダキサン (sedaxane)、テクロフタラム、チフルザミド、チアジニル、2 - アミノ - 4 - メチル - チアゾール - 5 - カルボキシアニリド、2 - クロロ - N - (1, 1, 3 - トリメチル - インダン - 4 - イル) - ニコチンアミド、N - (3', 4', 5' - トリフルオロビフェニル - 2 - イル) - 3 - ジフルオロメチル - 1 - メチル - 1H - ピラゾール - 4 - カルボキサミド、N - (4' - トリフルオロメチルチオビフェニル - 2 - イル) - 3 - ジフルオロメチル - 1 - メチル - 1H - ピラゾール - 4 - カルボキサミド、N - (2 - (1, 3 - ジメチル - ブチル) - フェニル) - 1, 3 - ジメチル - 5 - フルオロ - 1H - ピラゾール - 4 - カルボキサミドおよび N - (2 - (1, 3, 3 - トリメチル - ブチル) - フェニル) - 1, 3 - ジメチル - 5 - フルオロ - 1H - ピラゾール - 4 - カルボキサミド；カルボン酸であるモルホリド：ジメトモルフ、フルモルフ (flumorph)、ピリモルフ (pyrimorph)；安息香酸アミド：フルメトベル (flumetover)、フルオピコリド、フルオピラム (fluopyram)、ゾキサミド (zoxamide)、N - (3 - エチル - 3, 5, 5 - トリメチル - シクロヘキシル) - 3 - ホルミルアミノ - 2 - ヒドロキシ - ベンズアミド；他のカルボキサミド：カルプロパミド、ジシクロメト (dicyclomet)、マンジプロアミド (mandipr amid)、オキシテトラサイクリン、シルチオフアムおよび N - (6 - メトキシ - ピリジン - 3 - イル) シクロプロパンカルボン酸アミド；

【 0 3 1 5 】

C) アゾールおよびトリアゾール：アメトクトラジン (ametoctradin)、アザコナゾール、ピテルタノール、ブロムコナゾール、シプロコナゾール、ジフェノコナゾール、ジニコナゾール (diniconazole)、ジニコナゾール - M、エボキシコナゾール、フェンブコナゾール、フルキンコナゾール、フルシラゾール、フルトリアホール、フルトリアホール (flutriazole)、ヘキサコナゾール、イミペンコナゾール、イブコナゾール、メトコナゾール、マイクロブタニル、オキシボコナゾール、パクロブトラゾール、ペンコナゾール、プロピコナゾール、プロチオコナゾール (prothioconazole)、シメコナゾール、テブコナゾール、テトラコナゾール、トリアジメホン、トリアジメノール、トリチコナゾール、ウニコナゾール、1 - (4 - クロロ - フェニル) - 2 - ([1, 2, 4] トリアゾール - 1 - イル) - シクロヘプタノール；イミダゾール：シアゾファミド、イマザリル、ペフラゾエート、プロクロラズ、トリフルミゾール；ベンゾイミダゾール：ベノミル、カルベンダジム、フルベリダゾール (fuberidazole)、チアベンダゾール；- その他：エタボキサム (ethaboxam)、エトリジアゾール (etridiazole)、ヒメキサゾール (hymexazole) および 2 - (4 - クロロ - フェニル) - N - [4 - (3, 4 - ジメトキシ - フェニル) - イソオキサゾール - 5 - イル] - 2 - プロパ - 2 - イニルオキシ - アセトアミド；【0316】

D) 複素環式化合物であるピリジン：フルアジナム、ピリフェノックス、トリクロピリカルブ (tricyclopyricarb)、3 - [5 - (4 - クロロ - フェニル) - 2, 3 - ジメチル - イソオキサゾリジン - 3 - イル] - ピリジン、3 - [5 - (4 - メチル - フェニル) - 2, 3 - ジメチル - イソオキサゾリジン - 3 - イル] - ピリジン、2, 3, 5, 6 - テトラ - クロロ - 4 - メタンスルホニル - ピリジン、3, 4, 5 - トリクロロピリジン - 2, 6 - ジ - カルボニトリル、N - (1 - (5 - プロモ - 3 - クロロ - ピリジン - 2 - イル) - エチル) - 2, 4 - ジクロロニコチンアミド、N - [(5 - プロモ - 3 - クロロ - ピリジン - 2 - イル) - メチル] - 2, 4 - ジクロロ - ニコチンアミド；ピリミジン：ブピリメート、シプロジニル、ジフルメトリム、フェナリモル、フェリムゾン、メパニピリム、ニトラピリン、ヌアリモル (nuarimol)、ピリメタニル；ピペラジン：トリホリン；ピロール：フェンピクロニル (fenpiclonil)、フルジオキシソニル；モルホリン：アルジモルフ (aldimorph)、ドデモルフ、酢酸ドデモルフ、フェンプロピモルフ、トリデモルフ；ピペリジン：フェンプロピジン (fenpropidin)；- ジカルボキシミド：フルオルイミド、イブロジオン、プロシミドン、ピンクロゾリン；- 非芳香族 5 員複素環：ファモキサドン、フェナミドン、フルチアニル、オクチリノン、プロベナゾール、5 - アミノ - 2 - イソプロピル - 3 - オキシ - 4 - オルト - トリル - 2, 3 - ジヒドロ - ピラゾール - 1 - カルボチオ酸 S - アリルエステル；その他：アシベンゾラル - S - メチル、アミスルブロム、アニラジン、プラスチシジン - S、キャプタホール、キャプタン、キノメチオネート、ダゾメット、デバカルブ (debacarb)、ジクロメジン、ジフェンゾコート、ジフェンゾコート - メチルスルフェート、フェノキサニル、フォルベット、オキシリン酸 (oxolinic acid)、ピペラリン、プロキナジド (proquinazid)、ピロキロン、キノキシフェン、トリアゾキシド (triazoxide)、トリシクラゾール、2 - ブトキシ - 6 - ヨード - 3 - プロピルクロメン - 4 - オン、5 - クロロ - 1 - (4, 6 - ジメトキシ - ピリミジン - 2 - イル) - 2 - メチル - 1H - ベンゾイミダゾール、5 - クロロ - 7 - (4 - メチルピペリジン - 1 - イル) - 6 - (2, 4, 6 - トリフルオロフェニル) - [1, 2, 4] トリアゾロ [1, 5 - a] ピリミジンおよび 5 - エチル - 6 - オクチル - [1, 2, 4] トリアゾロ [1, 5 - a] ピリミジン - 7 - イルアミン；【0317】

E) カルバメート、チオカルバメートおよびジチオカルバメート：ファーバム、マンゼブ、マンネブ、メタム、メタスルホカルブ (methasulfocarb)、メタスルホカルブ (methasulphocarb)、メチラム、プロピネブ、プロチオカルブ (prothiocarb)、チラム、ジネブ、ジラム；カルバメート：ベンチアバリカ

10

20

30

40

50

ルブ、ジエトフェンカルブ、イプロバリカルブ、プロパモカルブ、プロパモカルブ塩酸塩、バリフェナル (valiphenal) および N - (1 - (1 - (4 - シアノ - フェニル) エタンスルホニル) - ブタ - 2 - イル) カルバミン酸 - (4 - フルオロフェニル) エステル ;

【 0 3 1 8 】

F) 他の活性物質 - グアニジン : グアニジン、ドダイン、ドダイン遊離塩基、グアザチン、酢酸グアザチン、イミノクタジン、イミノクタジン三酢酸塩、イミノクタジン - トリス (アルベシル酸塩) ; 抗生物質 : カスガマイシン、カスガマイシン塩酸塩 - 水和物、ストレプトマイシン、ポリオキシン (polyoxine)、バリダマイシン A ; ニトロフェニル誘導体 : ビナパクリル、ジノブトン (dinobuton)、ジノキャップ、ニトロサル (nitrthal) - イソプロピル、テクナゼン、有機金属化合物 : フェンチン塩 (例えば、フェンチンアセタート、フェンチンクロリドまたはフェンチンヒドロキシド) ; - 硫黄含有ヘテロシクリル化合物 : ジチアノン、イソプロチオラン ; 有機リン化合物 : エジフェンホス、ホセチル、ホセチルアルミニウム、イプロベンホス、リンの酸およびその塩、ピラゾホス、トルクロホス - メチル ; 有機塩素化合物 : クロロタロニル、ジクロフルアニド、ジクロロフェン、フルスルファミド、ヘキサクロロベンゼン、ペンシクロン、ペンタクロロフェノールおよびその塩、フタリド、キントゼン (quintozene)、チオフアネート、チオフアネート - メチル、トリルフルアニド、N - (4 - クロロ - 2 - ニトロ - フェニル) - N - エチル - 4 - メチル - ベンゼンスルホンアミド ; 無機活性物質 : ボルドー合剤、酢酸銅、水酸化銅、オキシ塩化銅、塩基性硫酸銅、硫黄 ; ビフェニル、プロノポール、シフルフェナミド、シモキサニル、ジフェニルアミン、メトラフェノン (metrafenone)、ミルジオマイシン (mildiomycin)、オキシ - 銅、プロヘキサジオン - カルシウム、スピロキサミン、トリルフルアニド、N - (シクロプロピルメトキシイミノ - (6 - ジフルオロ - メトキシ - 2 , 3 - ジフルオロ - フェニル) - メチル) - 2 - フェニルアセトアミド、N ' - (4 - (4 - クロロ - 3 - トリフルオロメチル - フェノキシ) - 2 , 5 - ジメチル - フェニル) - N - エチル - N - メチルホルムアミジン、N ' - (4 - (4 - フルオロ - 3 - トリフルオロメチル - フェノキシ) - 2 , 5 - ジメチル - フェニル) - N - エチル - N - メチルホルムアミジン、N ' - (2 - メチル - 5 - トリフルオロメチル - 4 - (3 - トリメチルシラニル - プロボキシ) - フェニル) - N - エチル - N - メチルホルムアミジン、N ' - (5 - ジフルオロメチル - 2 - メチル - 4 - (3 - トリメチルシラニル - プロボキシ) - フェニル) - N - エチル - N - メチルホルムアミジン、2 - { 1 - [2 - (5 - メチル - 3 - トリフルオロメチル - ピラゾール - 1 - イル) - アセチル] - ピペリジン - 4 - イル } - チアゾール - 4 - カルボン酸メチル - (1 , 2 , 3 , 4 - テトラヒドロ - ナフタレン - 1 - イル) - アミド、2 - { 1 - [2 - (5 - メチル - S - トリフルオロメチル - ピラゾール - i - イル O - アセチル) - ピペリジン] - イル } - チアゾール - カルボン酸メチル - (R) - 1 , 2 , 3 , 4 - テトラヒドロ - ナフタレン - 1 - イル - アミド、酢酸 6 - tert - ブチル - 8 - フルオロ - 2 , 3 - ジメチル - キノリン - 4 - イルエステルおよびメトキシ - 酢酸 6 - tert - ブチル - 8 - フルオロ - 2 , 3 - ジメチル - キノリン - 4 - イルエステル。

【 0 3 1 9 】

G) 成長調節因子であるアブシシン酸、アミドクロル (amidochlor)、アンシミドール、6 - ベンジルアミノプリン、ブラシノライド、ブトラリン、クロルメコート (クロルメコートクロリド)、塩化コリン、シクラニリド、ダミノジッド、ジケグラク (dikegulac)、ジメチピン、2 , 6 - ジメチルプリジン (2 , 6 - dimethylpuridine)、エテホン、フルメトラリン、フルルプリミドル (flurprimidol)、フルチアセツト、ホルクロルフェニユロン、ジベレリン酸、イナベンフィド、インドール - 3 - 酢酸、マレイン酸ヒドラジド、メフルイジド (mefluidide)、メピコート (メピコートクロリド)、ナフタレン酢酸、N - 6 - ベンジルアデニン、パクロブトラゾール、プロヘキサジオン (プロヘキサジオン - カルシウム)、プロヒドロジャスモン、チジアズロン、トリアペンテノール (triapenthenol)、

10

20

30

40

50

ホスホロトリチオ酸トリブチル、2, 3, 5 - トリヨード安息香酸、トリネキサバック - エチルおよびウニコナゾール；

【0320】

H) 除草剤であるアセトアミド：アセトクロル、アラクロール、ブタクロール、ジメタクロル、ジメテナミド、フルフェナセト (flufenacet)、メフェナセト、メトラクロール、メタザクロル、ナプロパミド、ナプロアニリド、ペトキサミド (pethoxamid)、プレチラクロール、プロバクロル、テニルクロール； - アミノ酸誘導体：ピラナホス (bilarafos)、グリホサート、グルホシネート、スルホネート； - アリールオキシフェノキシプロピオネート：クロラジホップ (chlorazifop)、クロジナホップ、クロホップ (clorop)、シハロホップ (cyhalofop)、ジクロホップ (diclorop)、シハロホップブチル、フェノキサプロップ、フェノキサプロップ - P、フェンチアプロップ (fenthiaprop)、フルアジホップ、フルアジホップ - P、ハロキシホップ、ハロキシホップ - P、イソキサピリホップ (isoxapyrifop)、クイカオキシ (kuicaoxi)、メタミホップ (metamifop)、プロパキザホップ、キザロホップ、キザロホップ - P - テフリル、トリホップ (trifop)； - ビピリジル：ジクアト、パラコート； (チオ) カルバメート：アシュラム、ブチレート、カルベタミド、デスメディファム、ジメビペレート、エプタム (eptam) (EPTC)、エスプロカルブ、モリネート、オルベンカルブ、フェンメディファム、プロスルホカルブ、ピリブチカルブ、チオベンカルブ、トリアレート； - シクロヘキサジオン：アロキシジム、ブツロキシジム (butoxydim)、クレトジム、クロプロキシジム (cloproxydim)、シクロキシジム、ピノキサデン (pinoxaden)；プロフォキシジム (profoxydim)、セトキシジム、テブラロキシジム、トラルコキシジム； - ジニトロアニリン：ベンフルラリン、エタルフルラリン、オリザリン、ペンディメタリン、プロジアミン、トリフルラリン； - ジフェニルエーテル：アシフルオルフェン、アクロニフェン (aclonifen)、ピフェノックス、ジクロホップ、エトキシフェン (ethoxyfen)、ホメサフェン、ラクトフェン、オキシフルオルフェン； - ヒドロキシベンゾニトリル：ボモキシニル (bomoxynil)、ジクロベニル、アイオキシニル； - イミダゾリノン：イマザメタベンズ、イマザモクス、イマザピック、イマザビル、イマザキン、イマゼタビル； - フェノキシ酢酸：クロメプロップ、2, 4 - ジクロロフェンオキシ酢酸 (2, 4 - D)、2, 4 - DB、ジクロルプロップ、MC PA、MC PA - チオエチル、MC PB、メコプロップ；ピラジン：クロリダゾン (chloridazon)、フルフェンビル - エチル、フルチアセト、ノルフルラゾン、ピリデート； - ピリジン：アミノピラリド、クロピラリド、ジフルフェニカン、ジチオピル、フルリドン、フルロキシビル、ピクロラム、ピコリナフェン、チアゾピル、トリクロピル； - スルホニル尿素：アミドスルフロン、アジムスルフロン、ベンスルフロン、クロリムロン - エチル、クロルスルフロン、シノスルフロン、シクロスルファムロン、エトキシスルフロン、フラザスルフロン、フルセトスルフロン、フルピルスルホン (flupyrsulfuron)、ホラムスルフロン、ハロスルフロン、イマゾスルフロン、ヨードスルフロン、メソスルフロン、メトスルフロン - メチル、ニコスルフロン、オキサスルフロン、プリミスルフロン、プロスルフロン、ピラゾスルフロン、リムスルフロン、スルホメツロン、スルホスルフロン、チフェンスルフロン、トリアスルフロン、トリベヌロン、トリフロキシスルフロン、トリフルスルフロン、トリトスルフロン (tritofosulfuron)、1 - ((2 - クロロ - 6 - プロピル - イミダゾ [1, 2 - b] ピリダジン - 3 - イル) スルホニル) - 3 - ((4, 6 - ジメトキシ - ピリミジン - 2 - イル) 尿素)； - トリアジン：アメトリン、アトラジン、シアナジン、ジメタメトリン、エチオジン、ヘキサジノン、メタアミトロン、メトリブジン、プロメトリン、シマジン、テルブチラジン、テルブトリン、トリアジフラム； - 尿素：クロロトルロン (chlorotoluron)、ダイムロン (daimuron)、ジウロン、フルオメツロン、イソプロツロン、リニュロン、メタ - ベンズチアズロン、テブチウロン； - 他のアセトラクテートシンターゼ阻害剤：ビスピリバック - ナトリウム、クロランスラム - メチル

10

20

30

40

50

、ジクロスラム、フロラスラム、フルカルバゾン (flucarbazon)、フルメ
トスラム、メトスラム (metosulam)、オルト - スルファムロン、ペノキススラ
ム、プロボキシカルバゾン、ピリダムベンズ - プロピル、ピリダムベンズ (pyribam
benz)、ピリフタリド、ピリミノバック - メチル、ピリミスルファン、ピリチオバ
ック、ピロキサスルホン (pyroxasulfone)、ピロクススラム (pyrox
sulam) ; その他 : アミカルバゾン (amicarbazon)、アミノトリアゾ
ール、アニロホス、ベフルブタミド (beflubutamid)、ベナゾリン、ベンカ
ルバゾン (bencarbazon)、ベンフルレサート (benfluresate)
、ベンゾフェナップ、ベントゾン、ベンゾビシクロン、プロマシル、プロモ - ブチド、
ブタフェナシル、ブタミホス、カフェンストロール、カルフェントラゾン、シニドン - エ
チル、クロルタル - ジメチル (chlorthal - dimethyl)、シンメチリン
、クロマゾン、クミルロン、シブロスルファミド (cyprosulfamide)、ジ
カンバ、ジフェンゾコート、ジフルフェンゾピル、Drechslera monoce
ras、エンドタール、エトフメサート、エトベンザニド、フェントラザミド、フルミク
ロラック - ペンチル、フルミオキサジン、フルボキサム、フルクロロリドン (fluro
chloridone)、フルルタモン (flurtamone)、ハロウキシフェン (h
alouxifen)、インダノファン、イソキサベン、イソキサフルトール、レナシ
ル、プロパニル、プロピザミド、キンクロラック、キンメラック、メソトリオン、メチル
アルソン酸、ナブタラム、オキサジアルギル、オキサジアゾン、オキサジクロメホン、ペ
ントキサゾン、ピノキサデン、ピラクロニル、ピラフルフェン - エチル、ピラスルホトル
(pyrasulfotole)、ピラゾキシフェン、ピラゾリネート (pyrazol
ynate)、キノクラミン (quinoclamine)、サフルフェナシル、スルコ
トリオン (sulcotrione)、スルフエントラゾン、ターバシル、テフリルトリ
オン (tefuryltrione)、テムボトリオン (tembotrione)、チ
エンカルバゾン (thiencarbazon)、トブラメゾン (topramezo
ne)、4 - ヒドロキシ - 3 - [2 - (2 - メトキシ - エトキシメチル) - 6 - トリフル
オロメチル - ピリジン - 3 - カルボニル] - ビシクロ [3 . 2 . 1] オクタ - 3 - エン -
2 - オン、(3 - [2 - クロロ - 4 - フルオロ - 5 - (3 - メチル - 2 , 6 - ジオキソ -
4 - トリフルオロメチル - 3 , 6 - ジヒドロ - 2 H - ピリミジン - 1 - イル) - フェノキ
シ] - ピリジン - 2 - イルオキシ) - 酢酸エチルエステル、1 , 5 - ジメチル - 6 - チオ
キソ - 3 - (2 , 2 , 7 - トリフルオロ - 3 , 4 - ジヒドロ - 3 - オキソ - 4 - プロバ -
2 - イニル - 2 H - 1 , 4 - ベンゾオキサジン - 6 - イル) - 1 , 3 , 5 - トリアジナン
- 2 , 4 - ジオン (トリフルジモキサジン (trifludimoxazin))、6 -
アミノ - 5 - クロロ - 2 - シクロプロピル - ピリミジン - 4 - カルボン酸メチルエステル
、6 - クロロ - 3 - (2 - シクロプロピル - 6 - メチル - フェノキシ) - ピリダジン - 4
- オール、4 - アミノ - 3 - クロロ - 6 - (4 - クロロ - フェニル) - 5 - フルオロ - ピ
リジン - 2 - カルボン酸、4 - アミノ - 3 - クロロ - 6 - (4 - クロロ - 2 - フルオロ -
3 - メトキシ - フェニル) - ピリジン - 2 - カルボン酸メチルエステル、および 4 - アミ
ノ - 3 - クロロ - 6 - (4 - クロロ - 3 - ジメチルアミノ - 2 - フルオロ - フェニル) -
ピリジン - 2 - カルボン酸メチルエステル。

【 0 3 2 1 】

I) 殺虫薬および殺線虫剤 - 有機 (チオ) ホスフェート : アセフェート、アザメチホス
、アジンホス - メチル、クロルピリホス、クロルピリホス - メチル、クロルフェンビンホ
ス、ダイアジノン、ジクロルボス、ジクロトホス、ジメトエート、ジスルホトン、エチオ
ン、フェナミホス (fenamiphos)、フェントロチオン、フェンチオン、イソキ
サチオン、マラチオン、メタミドホス、メチダチオン、メチル - パラチオン、メビンホス
、モノクロトホス、オキシデメトン - メチル、パラオキソン、パラチオン、フェントエー
ト、ホサロン、ホスメット、ホスファミドン、ホレート、ホキシム、ピリミホス - メチル
、プロフェノホス、プロチオホス、スルプロホス (sulprophos)、テトラクロ
ルビンホス、テルブホス、トリアゾホス、トリクロルホン ; - カルバメート : アラニカル

ブ、アルジカルブ、ベンダイオカルブ、ベンフラカルブ、カルバリル、カルボフラン、カルボスルファン、フェノキシカルブ、フラチオカルブ、メチオカルブ、メソミル、オキサミル、ピリミカーブ、プロボクスル (propoxur)、チオジカルブ、トリアザメート (triazamate)；ピレトロイド：アレスリン、ピフェントリン、シフルスリン、シハロトリン、シフェノトリン、シベルメトリン、
 - シベルメトリン、
 - シベルメトリン、
 - シベルメトリン、デルタメトリン、エスフェンバレート、エトフェンブ
 ロックス、フェンプロパトリン、フェンバレート、イミプロトリン (imiprothrin)、
 - シハロトリン、ペルメトリン、ブラレトリン、ピレトリン I および II、バ
 イオレスメトリン、シラフルオフエン、
 - フルバリネート、テフルトリン、テトラメト
 リン、トラロメトリン、トランスフルトリン、プロフルトリン (profluthrin)
)、ジメフルトリン (dimefluthrin)；昆虫成長調節因子：a) キチン合成
 阻害剤：ベンゾイル尿素：クロルフルアズロン、シラマジン (cyramazin)、ジ
 フルベンズロン、フルシクロクスロン (flucycloxuron)、フルフェノクス
 ロン、ヘキサフルムロン、ルフエヌロン、ノバルロン、テフルベンズロン、トリフルムロ
 ン；ブプロフェジン、ジオフェノラン、ヘキシチアゾックス、エトキサゾール、クロフェ
 ンタジン (clofentazine) b) エクジソンアンタゴニスト：ハロフェノジド
 (halofenozide)、メトキシフェノジド、テブフェノジド、アザジラクチン
 ；c) ジュベノイド (juvenoid)：ピリプロキシフェン、メトブレン、フェノキ
 シカルブ；d) 脂質生合成阻害剤：スピロジクロフェン、スピロメシフェン、スピロテト
 ラマト；ニコチンレセプターアゴニスト/アンタゴニスト化合物：クロチアニジン、ジノ
 テフラン、イミダクロプリド、チアメトキサム、ニテンピラム、アセタミプリド、チアク
 ロプリド、1 - (2 - クロロ - チアゾール - 5 - イルメチル) - 2 - ニトロイミノ - 3,
 5 - ジメチル - [1, 3, 5] トリアジナン；GABA アンタゴニスト化合物：エンドス
 ルファン、エチプロール、フィプロニル、バニリプロル (vaniliprole)、ピ
 ラフルプロル (pyrafluprole)、ピリプロル (pyriprole)、5 -
 アミノ - 1 - (2, 6 - ジクロロ - 4 - メチル - フェニル) - 4 - スルフィナモイル - 1
 H - ピラゾール - 3 - カルボチオ酸アミド；大環状ラクトン殺虫薬：アバメクチン、エマ
 メクチン、ミルベメクチン (milbemectin)、レピメクチン (lepimec
 tin)、スピノサド、スピネトラム；ミトコンドリア電子伝達阻害剤 (METI) I 殺
 ダニ剤：フェナザキン (fenazaquin)、ピリダベン、テブフェンピラド、トル
 フェンピラド、フルフェネリム (flufenerim)；METI II および III
 化合物：アセキノシル、フルアシプリム (fluacyprim)、ヒドラメチルノン；
 アンカップラー：クロルフェナビル；
 - 酸化的リン酸化阻害剤：シヘキサチン、ジアフェ
 ンチウロン、酸化フェンブタズ、プロパルギット；脱皮攪乱性化合物 (moulting
 disruptor compounds)：クリオマジン (cryomazine)
)；混合機能オキシダーゼ阻害剤：ピペロニルブトキシド；ナトリウムチャネル遮断薬：
 インドキサカルブ、メタフルミゾン；
 - その他：ベンクロチアズ (benclothiaz)、
 ピフェナゼート、カルタップ、フロニカミド、ピリダリル、ピメトロジン、硫黄、
 チオシクラム、フルベンジアミド、クロラントラニリプロール、シアジブリル (cyaz
 ypyr) (HGW86)、シエノピラフェン、フルピラゾホス (flupyrazof
 os)、シフルメトフェン、アミノフルメト (amidoflumet)、イミシアホス
 、ピストリフルロン (bistrifluron)、およびピリフルキナゾン。
 - 他の殺
 虫薬および殺線虫剤：プロフラニリド (broflanilide)、シクラニリプロール (cyclaniliprole)、スルホキサフル (sulfoxaflo
 r)、フルピラジフロン (flupyradifurone)、アミトラズ、ピリミジフェン (pyrimidifen)、シアントラニリプロール (cyantraniliprol
 e)、フルアザインドリジン、テトラニリプロール (tetraniliprole)、
 およびチオキサザフェン (tioxaazafen)。

【0322】

J) 生物的防除剤：
 - 細菌の属：Actinomycetes、Agrobacter

ium、Arthrobacter、Alcaligenes、Aureobacterium、Azobacter、Bacillus、Beijerinckia、Bradryrhizobium、Brevibacillus、Burkholderia、Chromobacterium、Clostridium、Clavibacter、Comamonas、Corynebacterium、Curtobacterium、Enterobacter、Flavobacterium、Gluconobacter、Hydrogenophage、Klebsiella、Metarhizium、Methylobacterium、Paenibacillus、Pasteuria、Photorhabdus、Phyllobacterium、Pseudomonas、Rhizobium、Serratia、Sphingobacterium、Stenotrophomonas、Streptomyces、Variovax、およびXenorhabdus；- 真菌の属：Alternaria、Ampelomyces、Aspergillus、Aureobasidium、Beauveria、Colletotrichum、Coniothyrium、Gliocladium、Metarhizium、Muscodora、Paecilomyces、Penicillium、Trichoderma、Typhula、Ulocladium、およびVerticillium；- 植物成長アクチベーターまたは植物防御剤：ハーピン(harpin)、Reynoutria sachalinensis、ジャスモン酸類(jasmonate)、リポキトオリゴ糖(lipochitooligosaccharide)、サリチル酸、およびイソフラボン。

【0323】

本発明はさらに、少なくとも1種の提供される化合物(成分1)と、植物保護のために有用な少なくとも1種のさらなる活性物質(例えば、群A)~J)から選択される)(成分2)(特に、1種のさらなる殺真菌薬、例えば、上記のような群A)~F)からの1種もしくはそれより多くの殺真菌薬)と、所望であれば、1種の適切な溶媒または固体キャリアとを含有する、農薬組成物に関する。これらの混合物は、特に興味深いものである。なぜなら、これらの多くは、同じ塗布割合で、有害な真菌に対するより高い効率を示すからである。さらに、提供される化合物と、上記のような群A)~F)からの少なくとも1種の殺真菌薬との混合物で、有害な真菌と戦うことは、提供される化合物、または群A)~F)からの殺真菌薬が単独で、これらの真菌と戦うよりも、より効率的である。提供される化合物を、群A)~J)からの少なくとも1種の活性物質と組み合わせて塗布することによって、相乗効果が得られ得る。すなわち、個々の効果を単に合わせたものより大きい効果が得られる(相乗作用混合物)。

【0324】

本発明によれば、提供される化合物を少なくとも1種のさらなる活性物質と一緒に塗布することは、少なくとも1種の提供される化合物と、少なくとも1種のさらなる活性物質とが、作用部位(すなわち、抑制されるべき有害な真菌またはその生息場所(例えば、感染した植物、植物を繁殖させる物(特に、種子)、表面、材料または土壌)、ならびに真菌の攻撃から保護されるべき植物、植物を繁殖させる物(特に、種子)、土壌、表面材料または空間)に、殺真菌に有効な量で同時に存在することを意味すると理解されるべきである。このことは、提供される化合物と、少なくとも1種のさらなる活性物質とが、一緒に(例えば、タンクミックスとして)もしくは別々に、または順番にのいずれかで、同時に塗布することにより得られ得、ここで個々の塗布間の時間間隔は、先に塗布される活性物質が、さらなる活性物質(単数または複数)の塗布の時点で、十分な量で作用部位に依然として存在することを確実にするように、選択される。塗布の順序は、本発明の作用のために本質的ではない。

【0325】

二元混合物(すなわち、1種の提供される化合物(成分1)と他のさらなる活性物質(成分2)(例えば、群A)~J)からの1種の活性物質)を含有する本発明による組成物)において、成分1と成分2との重量比は一般に、使用される活性物質の特性に依存し、

通常、1 : 100 ~ 100 : 1の範囲、通常、1 : 50 ~ 50 : 1の範囲、好ましくは、1 : 20 ~ 20 : 1の範囲、より好ましくは、1 : 10 ~ 10 : 1の範囲、そして特に、1 : 3 ~ 3 : 1の範囲である。

【0326】

三元混合物（提供される化合物（成分1）と、第一のさらなる活性物質（成分2）と、第二のさらなる活性物質（成分3）（例えば、群A）～J）からの2種の活性物質）とを含有する本発明による組成物）において、成分1と成分2との重量比は、使用される活性物質の特性に依存し、好ましくは、1 : 50 ~ 50 : 1の範囲、特に、1 : 10 ~ 10 : 1の範囲であり、そして成分1と成分3との重量比は、好ましくは1 : 50 ~ 50 : 1の範囲、特に、1 : 10 ~ 10 : 1の範囲である。

10

【0327】

これらの成分は、個々に使用され得るか、またはすでに互いに部分的にかもしくは完全に混合されて、本発明による組成物を調製し得る。併用組成物（例えば、部品のキット）として包装され、そしてさらに使用されることもまた、可能である。

【0328】

本発明の1つの実施形態において、これらのキットは、本発明の農薬組成物を調製するために使用され得る成分のうちの1種またはそれより多く（全てを含めて）を備え得る。例えば、キットは、1種またはそれより多くの殺真菌薬、および/もしくはアジュバント成分および/もしくは殺虫薬成分および/もしくは成長調節因子成分および/もしくは除草剤を含有し得る。これらの成分のうちの1種またはそれより多くは、すでに一緒に合わ

せられているか、または予め処方されていることができる。2種より多くの成分が1つのキット内に提供される実施形態において、これらの成分は、すでに一緒に合わ

せられていることができ、従って、単一の容器（例えば、バイアル、瓶、缶、ポーチ、バッグまたはキャニスター）内に包装される。他の実施形態において、このキットの2種またはそれより多くの成分は、別々に包装され得る。すなわち、予め処方されなくてもよい。従って、キットは、1つまたはそれより多くの別々の容器（例えば、バイアル、缶、瓶、ポーチ、バッグまたはキャニスター）を備え得、各容器は、農薬組成物のための別々の成分を含み得る。両方の形態において、このキットの成分は、さらなる成分と別に塗布されても一緒に塗布されてもよく、または本発明による組成物を調製するために、本発明による併用組成物の成分として使用されてもよい。

20

30

【0329】

使用者は、本発明による組成物は、通常、事前計量デバイス、ナップサックスプレーヤー、スプレータンクまたはスプレーブレインから塗布する。ここで、この農薬組成物は、水および/または緩衝剤を用いて、所望の使用濃度に作製され、これには適切であれば、さらなる補助剤を添加することが可能であり、従って、使用の準備ができた、本発明によるスプレー液または農薬組成物が得られる。いくつかの実施形態において、50 ~ 500リットルの、使用の準備ができたスプレー液が、1ヘクタールの農業上有用な領域あたりに塗布される。いくつかの実施形態において、100 ~ 400リットルの、使用の準備ができたスプレー液が、1ヘクタールあたりに塗布される。いくつかの実施形態において、本発明は、本発明の使用の準備ができた組成物の温室での使用のためのキットを提供する。

40

【0330】

1つの実施形態によれば、本発明による組成物の個々の成分（例えば、キットの部分または二元混合物もしくは三元混合物の部分）は、使用者自身によってスプレータンク内で混合され得、そして適切であれば（タンクミックス）、さらなる補助剤が添加され得る。さらなる実施形態において、本発明による組成物の個々の成分または部分的に予め混合された成分（例えば、提供される化合物および/または群A）～I）からの活性物質を含有する成分）のいずれかは、使用者によってスプレータンク内で混合され得、そして適切であれば（タンクミックス）、さらなる補助剤および添加剤が添加され得る。

【0331】

50

さらなる実施形態において、本発明による組成物の個々の成分または部分的に予め混合された成分のいずれか（例えば、提供される化合物および／または群 A）～ J）からの活性物質を含有する成分）は、一緒に（例えば、タンク混合後）または順番に塗布され得る。

【0332】

いくつかの実施形態において、本発明は、提供される化合物（成分 1）と、群 A）のストロビルリンから選択され、特に、アゾキシストロビン、ジモキシストロビン、フルオキサストロビン、クレソキシムメチル - メチル、オリサストロビン、ピコキシストロビン、ピラクロストロビンおよびトリフロキシストロビンから選択される少なくとも 1 種の活性物質（成分 2）とを含有する混合物を提供する。

10

【0333】

いくつかの実施形態において、本発明は、提供される化合物（成分 1）と、群 B）のカルボキサミドから選択される少なくとも 1 種の活性物質（成分 2）とを含有する混合物を提供する。いくつかの実施形態において、このカルボキサミドは、ピキサフェン、ボスカリド、セダキサン、フェンヘキサミド、メタラキシル、イソピラザム、メフェノキサム、オフレース、ジメトモルフ、フルモルフ、フルオピコリド（ピコベンズアミド）、ゾキサミド、カルプロパミド、マンジプロパミドおよび N - (3', 4', 5' - トリフルオロビフェニル - 2 - イル) - 3 - ジフルオロメチル - 1 - メチル - 1H - ピラゾール - 4 - カルボキサミドからなる群より選択される。

20

【0334】

いくつかの実施形態において、本発明は、提供される化合物（成分 1）と、群 C）のアゾールから選択される少なくとも 1 種の活性物質（成分 2）とを含有する混合物を提供する。いくつかの実施形態において、このアゾールは、シプロコナゾール、ジフェノコナゾール、エボキシコナゾール、フルキンコナゾール、フルシラゾール、フルトリアホール、メトコナゾール、ミクロブタニル、ペンコナゾール、プロピコナゾール、プロチオコナゾール、トリアジメホン、トリアジメノール、テブコナゾール、テトラコナゾール、トリチコナゾール、プロクロラズ、シアゾファミド、ベノミル、カルベンダジムおよびエタボキサムからなる群より選択される。

【0335】

いくつかの実施形態において、本発明は、提供される化合物（成分 1）と、群 D）の複素環式化合物から選択される少なくとも 1 種の活性物質（成分 2）とを含有する混合物を提供する。いくつかの実施形態において、群 D）の複素環式化合物は、フルアジナム、シプロジニル、フェナリモル、メバニピリム、ピリメタニル、トリホリン、フルジオキシニル、ドデモルフ、フェンプロピモルフ、トリデモルフ、フェンプロビジン、イプロジオン、ピンクロゾリン、ファモキサドン、フェナミドン、プロベナゾール、プロキナジド、アシベンゾラル - S - メチル、キャプタホール、フォルベット、フェノキサニル、キノキシフェンおよび 5 - エチル - 6 - オクチル - [1, 2, 4] トリアゾロ [1, 5 - a] ピリミジン - 7 - イルアミンからなる群より選択される。

30

【0336】

いくつかの実施形態において、本発明は、提供される化合物（成分 1）と、群 E）に与えられるカルバメートから選択される少なくとも 1 種の活性物質（成分 2）とを含有する混合物を提供する。いくつかの実施形態において、カルバメートは、マンゼブ、メチラム、プロピネブ、チラム、イプロバリカルブ、ベンチアバリカルブおよびプロバモカルブからなる群より選択される。

40

【0337】

いくつかの実施形態において、本発明は、提供される化合物（成分 1）と、群 F）に与えられる殺真菌薬から選択される少なくとも 1 種の活性物質（成分 2）とを含有する混合物を提供する。いくつかの実施形態において、群 F）の殺真菌薬は、ジチアノン、フェンチン塩（例えば、フェンチンアセタート）、ホセチル、ホセチル - アルミニウム、H₃PO₃ およびその塩、クロルタロニル (chlorothalonil)、ジクロフルアニド

50

、チオファネート - メチル、酢酸銅、水酸化銅、オキシ塩化銅、硫酸銅、硫黄、シモキサニル、メトラフェノンならびにスピロキサミンからなる群より選択される。

【0338】

いくつかの実施形態において、本発明は、提供される化合物（成分１）と、群Ｈ）に与えられる除草剤から選択される少なくとも１種の活性物質（成分２）とを含有する混合物を提供する。いくつかの実施形態において、群Ｈ）の除草剤は、アセトクロル、クレトジム、ジカンバ、１，５ - ジメチル - ６ - チオキソ - ３ - （２，２，７ - トリフルオロ - ３，４ - ジヒドロ - ３ - オキソ - ４ - プロパ - ２ - イニル - ２Ｈ - １，４ - ベンゾオキサジン - ６ - イル） - １，３，５ - トリアジナン - ２，４ - ジオン（トリフルジモキサジン）、２ - （（３ - （２ - クロロ - ４ - フルオロ - ５ - （３ - メチル - ２，６ - ジオキソ - ４ - （トリフルオロメチル） - ２，３ - ジヒドロピリミジン - １（６Ｈ） - イル）フェノキシ）ピリジン - ２ - イル）オキシ）酢酸エチル、フルミオキサジン、ホメサフェン、グリホサート、グルホシネート、ハロウキシフェン、イソキサフルトール、メソトリオン、メトラクロール、キザロホップ、サフルフェナシル、スルコトリオン、テムボトリオン、トブラメゾン、および２，４ - Ｄからなる群より選択される。いくつかの実施形態において、群Ｈ）の除草剤は、クロラジホップ、クロジナホップ、クロホップ、シハロホップ、ジクロホップ、フェノキサプロップ、フェノキサプロップ - Ｐ、フェンチアプロップ、フルアジホップ、フルアジホップ - Ｐ、ハロキシホップ、ハロキシホップ - Ｐ、イソキサピリホップ、クイカオキシ、メタミホップ、プロバキザホップ、キザロホップ、キザロホップ - Ｐ、トリホップ、アロキシジム、ブツロキシジム、クレトジム、クロプロキシジム、シクロキシジム、プロフォキシジム、セトキシジム、テブラロキシジム、トラルコキシジム、およびピノキサデンからなる群より選択される。

10

20

【0339】

いくつかの実施形態において、本発明は、提供される化合物（成分１）と、群Ｉ）に与えられる殺虫薬および殺線虫剤（成分２）から選択される少なくとも１種の活性物質とを含有する混合物を提供する。いくつかの実施形態において、群Ｉ）の殺虫薬および殺線虫剤は、アバメクチン、アルジカルブ、アルドキシカルブ（aldoxycarb）、ピフエントリン、プロフラニリド、カルボフラン、クロラントラニリプロール、クロチアニジン、シアントラニリプロール、シクラニリプロール、シフルスリン、シハロトリン、シベルメトリン、デルタメトリン、ジノテフラン、エマメクチン、エチプロール、フェナミホス、フィプロニル、フルベンジアミド、ホスチアゼート（fosthiazate）、イミダクロプリド、イベルメクチン、シハロトリン、ミルベメクチン、３ - フェニル - ５ - （２ - チエニル） - １，２，４ - オキサジアゾール、ニテンピラム、オキサミル、ベルメトリン、スピネトラム、スピノサド、スピロメシフェン、スピロテトラマト、テフルトリン、テトラニリプロール、チアクロプリド、チアメトキサム、チオジカルブ、およびチオキサザフェンからなる群より選択される。

30

【0340】

いくつかの実施形態において、本発明は、提供される化合物（成分１）と、群Ｊ）に与えられる生物的防除剤（成分２）から選択される少なくとも１種の活性物質とを含有する混合物を提供する。いくつかの実施形態において、群Ｊ）の生物的防除剤の細菌は、*Bacillus amyloliquefaciens*、*Bacillus cereus*、*Bacillus firmus*、*Bacillus*，*lichenformis*、*Bacillus pumilus*、*Bacillus sphaericus*、*Bacillus subtilis*、*Bacillus thuringiensis*、*Bradyrhizobium japonicum*、*Chromobacterium subtsugae*、*Metarhizium anisopliae*、*Pasteuria nishizawae*、*Pasteuria penetrans*、*Pasteuria usage*、*Pseudomonas fluorescens*、および*Streptomyces lydicus*からなる群より選択される。いくつかの実施形態において、群Ｊ）の生物的防除剤の真菌は、*Beauveria bassiana*、*Con*

40

50

iothyrium minitans, *Gliocladium virens*, *Muscodora albus*, *Paecilomyces lilacinus*, *Trichoderma polysporum*, および *Trichoderma virens* からなる群より選択される。

【0341】

成分2と称される活性物質、これらの調製およびヒト真菌に対するこれらの活性は、当該分野において公知である。いくつかの実施形態において、これらの物質は、市販されている。IUPAC命名法により記載される化合物、これらの調製およびこれらの殺真菌活性もまた、当該分野において公知である (Can. J. Plant Sci. 48 (6) , 587-94, 1968; EP-A 141 317; EP-A 152 031; EP-A 226 917; EP-A 243 970; EP-A 256 503; EP-A 428 941; EP-A 532 022; EP-A 1 028 125; EP-A 1 035 122; EP-A 1 201 648; EP-A 1 122 244, JP 2002316902; DE 19650197; DE 10021412; DE 102005009458; US 3,296,272; US 3,325,503; WO 98/46608; WO 99/14187; WO 99/24413; WO 99/27783; WO 00/29404; WO 00/46148; WO 00/65913; WO 01/54501; WO 01/56358; WO 02/22583; WO 02/40431; WO 03/10149; WO 03/11853; WO 03/14103; WO 03/16286; WO 03/53145; WO 03/61388; WO 03/66609; WO 03/74491; WO 04/49804; WO 04/83193; WO 05/120234; WO 05/123689; WO 05/123690; WO 05/63721; WO 05/87772; WO 05/87773; WO 06/15866; WO 06/87325; WO 06/87343; WO 07/82098; WO 07/90624; WO 12/030887を参照)。

10

20

【0342】

活性物質の混合物は、この活性成分以外に少なくとも1種の不活性成分を含有する組成物として、通常的手段によって、例えば、提供される化合物またはその組成物について与えられた手段によって、調製され得る。

30

【0343】

このような組成物の通常成分に関して、提供される化合物を含有する組成物について与えられた説明が参照される。

【0344】

本発明による活性物質の混合物は、提供される化合物と同様に、殺真菌薬として適切である。いくつかの実施形態において、本発明の混合物および組成物は、広いスペクトルの植物病原性真菌に対する植物の保護のために有用である。いくつかの実施形態において、これらの植物病原性真菌は、子囊菌綱、担子菌綱、不完全菌および卵菌類 (*Peronosporomycetes* (syn. *Oomycetes*)) の綱由来である。

抗真菌症用使用

40

【0345】

提供される化合物またはその薬学的に受容可能な塩はまた、ヒトおよび動物において疾患を処置するため、特に、抗真菌薬として、がんを処置するため、ならびにウイルス感染症を処置するために、適切である。用語「抗真菌薬」は、用語「殺真菌薬」から区別される場合、動物病原性真菌またはヒト病原性真菌と戦うため、すなわち、動物 (特に、哺乳動物 (ヒトを含めて) および鳥類) において真菌と戦うための、医薬をいう。

【0346】

いくつかの実施形態において、本発明は、少なくとも1種の提供される化合物またはその組成物および薬学的に受容可能なキャリアを含有する医薬を提供する。

【0347】

50

いくつかの実施形態において、本発明は、抗真菌医薬を調製するため、すなわち、ヒト病原性真菌および/または動物病原性真菌での感染症を処置および/または予防のための医薬を調製するための、提供される化合物またはその組成物の使用に関する。

【0348】

提供される化合物またはその組成物は、生物（皮膚糸状菌（例えば、*Trichophyton rubrum*、*Trichophyton interdigitale*、*Trichophyton verrucosum*、*Trichophyton mentagrophytes*、*Trichophyton megninii*、*Trichophyton tonsurans*、*Trichophyton schoenleinii*、*Trichophyton soudanense*、*Trichophyton violaceum*、*Epidermophyton floccosum*、*Microsporum audouinii*、*Microsporum canis*、*Microsporum distortum*、*Microsporum gypseum*が挙げられる）；非白癬菌性糸状菌（例えば、*Scopulariopsis* spp.（例えば*Scopulariopsis brevicaulis*が挙げられる）、*Fusarium* spp（例えば*Fusarium solani*が挙げられる）、*Aspergillus* spp.（例えば*Aspergillus flavus*が挙げられる）、*Acremonium* spp.（例えば、*Acremonium hyalinum*、*Alt ernaria*、*Scytalidium dimidiatum*、および*Scytalidium hyalinum*が挙げられる）；*Candida* spp.（例えば、*Candida albicans*、および*Candida parapsilosis*が挙げられる）；*Malassezia* spp.（例えば*Malassezia furfur*が挙げられる）；*Cryptococcus*が挙げられる）；*Blastomyces*；*Histoplasma*；ならびに*Sporothrix schenckii*.が挙げられる）に対する抗真菌活性を有する。

10

20

【0349】

いくつかの実施形態において、本発明は、被験体において微生物感染症を処置する方法を提供し、この方法は、その必要がある被験体に、微生物感染症を処置するのに有用な、治療有効量の提供される化合物またはその組成物を局所投与する工程を包含する。

30

【0350】

いくつかの実施形態において、提供される化合物またはその組成物の投与は、いくつかの微生物、好ましくは病原性微生物を、この組成物が投与される哺乳動物の内部または表面で、減少させる。本発明の組成物が作用し得る微生物は、真菌、かび、酵母およびこれらの組み合わせからなる群より選択される。

【0351】

いくつかの実施形態において、本明細書中に記載される主題は、状態、疾患または障害を被験体において処置するための方法に関し、この状態、疾患または障害は、真菌感染症である。特定の実施形態において、この真菌感染症は、皮膚の真菌感染症である。特定の実施形態において、この真菌感染症は、爪の真菌感染症である。特定の実施形態において、この真菌感染症は、毛包の真菌感染症である。

40

【0352】

いくつかの実施形態において、本明細書中に記載される主題は、提供される化合物またはその組成物を、微生物感染症を処置することを必要とする被験体に局所投与することによって、微生物感染症被験体において処置するための、この化合物または組成物の使用に関する。

【0353】

いくつかの実施形態において、本明細書中に記載される主題は、提供される化合物またはその組成物を、真菌感染症を処置することを必要とする被験体に局所投与することによって、真菌感染症を処置するための、この化合物またはその組成物の使用に関する。

【0354】

50

いくつかの実施形態において、本明細書中に記載される主題は、真菌感染症の処置のための医薬の製造における、抗真菌剤またはその薬学的な塩の使用に関する。

【0355】

いくつかの実施形態において、本明細書中に記載される主題は、真菌感染症の処置のための医薬の製造における、提供される化合物またはその組成物の使用に関する。

【0356】

いくつかの実施形態において、提供される化合物またはその組成物の投与によって処置される状態としては、皮膚の外層に出現して、股部白癬（頑癬）、体部白癬（白癬）、足部白癬、趾間足部白癬、モカシン型足部白癬、手白癬、でん風（ひこう疹）、黒癬、皮膚カンジダ症、顔面白癬（顔面輪癬）、ならびに白色および黒色砂毛症を引き起こし得る、皮膚の表在性真菌感染症が挙げられる。

10

【0357】

体部白癬（体部輪癬）、股部白癬（頑癬）、および顔面白癬（顔面輪癬）は、*Epidermophyton floccosum*、*Microsporum canis*、*Trichophyton mentagrophytes*、*T. rubrum*、*T. tonsurans*、*T. verrucosum*、および/または *T. violaceum* によって引き起こされ得、提供される化合物またはその組成物の投与によって処置可能である。

【0358】

Epidermophyton floccosum、*Microsporum canis*、*Trichophyton mentagrophytes*、*T. rubrum*、*T. tonsurans*、*T. verrucosum*、および/または *T. violaceum* によって引き起こされ得る、足部白癬（汗疱状白癬）または手白癬（手の真菌感染症）は、提供される化合物またはその組成物の投与によって処置可能である。

20

【0359】

Candida albicans によって引き起こされ得る皮膚カンジダ症もまた、提供される化合物またはその組成物の投与によって処置可能である。

【0360】

提供される化合物またはその組成物は、複数の生物に対して殺真菌活性を有する。従って、本発明の組成物の投与は、例えば、*Epidermophyton floccosum*、*Microsporum canis*、*Microsporum gypseum*、*Trichophyton mentagrophytes*、*T. interdigitale*、*T. rubrum*、*T. soudanense*、*T. tonsurans*、*T. verrucosum*、*T. violaceum*、および *Candida albicans* に関連するかまたはこれらによって引き起こされる、皮膚の表在性真菌感染症を処置し得る。

30

【0361】

いくつかの実施形態において、本発明の主題はまた、毛包の真菌感染症（例えば、頭部白癬、黄癬、および須毛部白癬のうちの1つまたはそれより多くが挙げられる）を哺乳動物において処置および/または予防する方法に関し、この方法は、その必要がある哺乳動物に、有効量の提供される化合物またはその組成物を投与する工程を包含する。

40

【0362】

いくつかの実施形態において、提供される化合物または組成物の投与によって処置される状態としては、頭部白癬および/または黄癬および/または須毛部白癬が挙げられる。

【0363】

頭部白癬および/または黄癬および/または須毛部白癬は、提供される化合物またはその組成物の投与によって処置可能である。

【0364】

頭部白癬は、毛幹および毛包を攻撃する、頭皮の皮膚、眉、および睫毛の表在性真菌感染症（皮膚糸状菌症）である。この疾患は主として、*Trichophyton* 属および

50

*Microsporum*属の皮膚糸状菌（例えば、*Microsporum audouinii*、*Microsporum canis*、*Microsporum distortum*、*Microsporum gypseum*、*Trichophyton megninii*、*Trichophyton mentagrophytes*、*Trichophyton rubrum*、*Trichophyton schoenleinii*、*Trichophyton tonsurans*、および*Trichophyton verrucosum*が挙げられる）によって引き起こされる。臨床的な提示は代表的に、1箇所または複数箇所の毛の損失であり、時々、「黒点状」パターンを有し（しばしば、切れ毛を伴う）、炎症、落屑、膿疱、および掻痒を伴い得る。黄癬は、頭皮が関与するので、一種の頭部白癬とみなされ得る。黄癬は主として、*Trichophyton*属および*Microsporum*属（例えば、*Microsporum gypseum*および*Trichophyton schoenleinii*が挙げられる）の皮膚糸状菌によって引き起こされる。須毛部白癬は、顔および首の、髭の生えた領域に限定された表在性皮膚糸状菌症であり、専ら年長の青年および成人男性において起こる。須毛部白癬の臨床的な提示としては、炎症性の、深い禿瘡様の斑、および体部白癬または細菌性毛包炎と類似の非炎症性の表在性斑が挙げられる。須毛部白癬を引き起こす機構は、頭部白癬の機構と類似であり、そして頻繁に、*Trichophyton rubrum*（*T. rubrum*）感染の結果であるが、*Trichophyton mentagrophytes* var *granulosum*および*Trichophyton verrucosum*の結果である場合もある。最後に、*Microsporum canis*および*Trichophyton mentagrophytes* var *erinacei*は、須毛部白癬を引き起こすことが公知であるが、比較的まれである。

【0365】

Microsporum audouinii、*Microsporum canis*、*Microsporum distortum*、*Microsporum gypseum*、*Trichophyton megninii*、*Trichophyton mentagrophytes*、*Trichophyton rubrum*、*Trichophyton schoenleinii*、*Trichophyton tonsurans*、および/もしくは*Trichophyton verrucosum*のうちの1つまたはそれより多くによって引き起こされ得る頭部白癬ならびに*Microsporum gypseum*および/もしくは*Trichophyton schoenleinii*のうちの1つまたはそれより多くによって引き起こされ得る黄癬、ならびに*Trichophyton rubrum*（*T. rubrum*）、*Trichophyton mentagrophytes* var *granulosum*、*Trichophyton verrucosum*、*Microsporum canis*および*Trichophyton mentagrophytes* var *erinacei*のうちの1つまたはそれより多くによって引き起こされ得る須毛部白癬は、提供される化合物またはその組成物の投与によって処置可能である。

【0366】

提供される化合物またはその薬学的に受容可能な塩は、多数の生物に対して抗真菌活性を有する。従って、本発明の組成物の投与は、例えば、*Microsporum audouinii*、*Microsporum canis*、*Microsporum distortum*、*Microsporum gypseum*、*Trichophyton megninii*、*Trichophyton mentagrophytes* var *granulosum*、*Trichophyton mentagrophytes* var *erinacei*、*Trichophyton rubrum*、*Trichophyton schoenleinii*、*Trichophyton tonsurans*、および/もしくは*Trichophyton verrucosum*に関連するかまたはこれらによって引き起こされる状態を処置し得る。

【0367】

10

20

30

40

50

いくつかの実施形態において、本発明の主題は、爪真菌症を被験体において処置および／または予防する方法に関し、この方法は、その必要がある被験体に、有効量の提供される化合物またはその組成物を投与する工程を包含する。

【0368】

提供される化合物またはその組成物の投与によって処置される非限定的な状態としては、爪真菌症（皮膚系状菌、酵母（カンジダ性爪真菌症）、および非白癬菌性系状菌のうちの1つまたはそれより多くによって引き起こされる爪真菌症を含めて）が挙げられる。

【0369】

爪真菌症は、提供される化合物またはその組成物の投与によって処置可能である。

【0370】

爪真菌症とは、爪床 (nail bed)、爪床 (nail matrix)、および／または爪板の真菌感染症である。これは、3つの主要なクラスの真菌、すなわち、皮膚系状菌、酵母（カンジダ性爪真菌症）、および非白癬菌性系状菌によって引き起こされる。皮膚系状菌は、爪真菌症の最も一般的な原因であるが、非白癬菌性系状菌によって引き起こされる爪真菌症は、世界中でより一般的になってきている。爪真菌症を引き起こし得る皮膚系状菌としては、*Trichophyton rubrum*、*Trichophyton interdigitale*、*Epidermophyton floccosum*、*Trichophyton violaceum*、*Microsporum gypsum*、*Trichophyton tonsurans*、*Trichophyton soudanense*、および *Trichophyton verrucosum* のうちの1つまたはそれより多くが挙げられ、そして皮膚系状菌に関連する爪真菌症はまた、しばしば、爪白癬と称される。カンジダ性爪真菌症としては、皮膚カンジダ症および粘膜皮膚カンジダ症が挙げられ、これらは、1つまたはそれより多くの *Candida* 種（例えば、*Candida albicans* および *Candida parapsilosis* が挙げられる）によって引き起こされる。爪真菌症を引き起こし得る非白癬菌性系状菌としては、例えば、*Scopulariopsis brevicaulis*、*Fusarium spp.*、*Aspergillus spp.*、*Alternaria*、*Acremonium*、*Scytalidium dimidiatum*、および *Scytalidium hyalinum* のうちの1つまたはそれより多くが挙げられ得る。

【0371】

4つの古典的なタイプの爪真菌症が存在し、これらには、以下のものが含まれる：爪真菌症の最も一般的な形態であり、そして通常、*Trichophyton rubrum* および／または *Trichophyton interdigitale*（これは爪床および爪板の下側に侵入する）によって引き起こされる、遠位爪甲下爪真菌症 (*distal subungual onychomycosis*) (DLSO)；白色表在性爪真菌症 (WSO) とは、爪板の浅層に侵入して爪板に「白色の島」を形成する真菌（例えば、*T. mentagrophytes*）によって引き起こされ、非白癬菌性系状菌は、深層の白色表在性爪真菌症を引き起こす；近位爪甲下爪真菌症 (*proximal subungual onychomycosis*) (PSO) とは、新たに形成された爪板への、近位爪郭を通過しての真菌侵入であり、健常人々においては最も一般性が低い形態の爪真菌症であるが、患者が免疫無防備状態である場合、より一般的に見出される；エンドニクス爪真菌症 (EO)、および手の指の爪への *Candida* 種の侵入であるカンジダ性爪真菌症 (CO)。

【0372】

提供される化合物またはその薬学的に受容可能な塩は、多数の生物に対して抗真菌活性を有する。従って、提供される化合物または組成物の投与は、例えば、1つまたはそれより多くの皮膚系状菌（例えば、*Trichophyton rubrum*、*Trichophyton interdigitale*、*Epidermophyton floccosum*、*Trichophyton violaceum*、*Microsporum*

gypseum、*Trichophyton tonsurans*、*Trichophyton soudanense*、および *Trichophyton verrucosum* が挙げられる) に関連するかまたはこれらによって引き起こされる爪真菌症; 1 つまたはそれより多くの *Candida* 種 (例えば、*Candida albicans* および *Candida parapsilosis* が挙げられる) によって引き起こされる爪真菌症; ならびに / あるいは 1 つまたはそれより多くのかび (例えば、*Scopulariopsis brevicaulis*、*Fusarium spp.*、*Aspergillus spp.*、*Alternaria*、*Acremonium*、*Scytalidium dimidiatum*、および *Scytalidium hyalinum* が挙げられる) によって引き起こされる爪真菌症が挙げられる状態を処置し得る。

10

【0373】

いくつかの実施形態において、本発明は、提供される化合物またはその組成物を提供し、ここでこの組成物は、物理的 / 機械的浸透エンハンサーと組み合わせられ、この浸透エンハンサーは、例えば、角質層または爪の表面の物理化学的性質を可逆的に損傷または変更してその拡散抵抗を減少させることにより、浸透性を増大させることによって作用する。このような機械的増強としては、当該分野において公知であるもの (例えば、手作業または電気による爪の摩耗、酸エッチング、レーザーによる剥離、微小穿孔、イオン導入法、あるいは局所部分の拡散をより効率的にするための、爪または皮膚の表面への / 爪または皮膚を通る低周波数超音波、加熱または電流の適用) が挙げられ得る。

20

【0374】

提供される化合物またはその組成物は、任意の製剤 (ゲルが挙げられる) 中で、局所投与され得る。十分な量の局所調製物が、罹患領域および周囲の皮膚にやさしく擦り付けられ得る (例えば、罹患領域およびその縁の健全な皮膚または罹患領域 (例えば、約 0.5 インチの縁) を囲む組織を覆うために十分な量で)。提供される組成物は、任意の身体表面 (例えば、皮膚表面、頭皮、眉、睫毛、髭の生えた領域、爪の表面、爪床 (nail bed)、爪床 (nail matrix)、および爪郭、ならびに口、膺、目、鼻、または他の粘膜が挙げられる) に塗布され得る。

【0375】

大部分の皮膚の表在性真菌感染症に関して、提供される化合物またはその組成物は、単一の一時の塗布によって、1 週間に 1 回、2 週間に 1 回、1 か月に 1 回、または 1 日に 1 回 ~ 4 回、真菌感染症の症状を軽減するかまたはなくすために十分な期間にわたって (例えば、1 週間、1 ~ 12 週間またはそれより長期間、1 ~ 10 週間、1 ~ 8 週間、2 ~ 12 週間、2 ~ 10 週間、2 ~ 8 週間、2 ~ 6 週間、2 ~ 4 週間、4 ~ 12 週間、4 ~ 10 週間、4 ~ 8 週間、4 ~ 6 週間の期間にわたって)、塗布され得る。提供される化合物またはその組成物は、例えば、1 日に 1 回または 1 日に 2 回の頻度で投与され得る。提供される化合物またはその組成物は、1 日に 1 回、1 週間 ~ 8 週間、1 週間 ~ 4 週間、1 週間、2 週間、3 週間、4 週間、5 週間、6 週間、7 週間、または 8 週間の期間にわたって、局所投与され得る。

30

【0376】

提供される化合物またはその組成物は、治療有効量で、例えば、罹患領域およびその縁の健全な皮膚または罹患領域 (例えば、約 0.5 インチの縁) を囲む組織を覆うために十分な量で、塗布され得る。適切な量としては、例えば、1 罹患領域あたり 1 回の塗布で、または 1 罹患領域あたり 1 日の累積投薬量で (例えば、24 時間の周期で 2 回の塗布)、例えば、約 0.1 グラム ~ 約 8 グラム; 約 0.2 グラム ~ 約 4.5 グラム; 約 0.3 グラム ~ 約 4 グラム; 約 0.4 グラム ~ 約 3.5 グラム; 約 0.4 グラム ~ 約 3 グラム; 約 0.4 グラム ~ 約 2.5 グラム; 約 0.4 グラム ~ 約 2 グラム; 約 0.4 グラム ~ 約 1.5 グラム; 約 0.5 グラム ~ 約 8 グラム; 約 0.5 グラム ~ 約 6 グラム; 約 0.5 グラム ~ 約 5 グラム; 約 0.5 グラム ~ 約 4.5 グラム; 約 0.5 グラム ~ 約 4 グラム; 約 0.5 グラム ~ 約 3.5 グラム; 約 0.5 グラム ~ 約 3 グラム; 約 0.5 グラム ~ 約 2.5 グラム; 約 0.5 グラム ~ 約 2 グラム; 約 0.5 グラム ~ 約 1.5 グラム; 約 0.5 グラム ~ 約 1

40

50

グラム；約 1 グラム～約 8 グラム；約 1 グラム～約 8 グラム；約 1 グラム～約 7 グラム；約 1 グラム～約 6 グラム；約 1 グラム～約 5 グラム；約 1 グラム～約 4 . 5 グラム；約 1 グラム～約 4 グラム；約 1 グラム～約 3 . 5 グラム；約 1 グラム～約 3 グラム；約 1 グラム～約 2 . 5 グラム；約 1 グラム～約 2 グラム；約 1 グラム～約 1 . 5 グラム；約 1 . 5 グラム～約 8 グラム；約 1 . 5 グラム～約 7 グラム；約 1 . 5 グラム～約 6 グラム；約 1 . 5 グラム～約 5 グラム；約 1 . 5 グラム～約 4 . 5 グラム；約 1 . 5 グラム～約 4 グラム；約 1 . 5 グラム～約 3 . 5 グラム；約 1 . 5 グラム～約 3 グラム；約 1 . 5 グラム～約 2 . 5 グラム；約 1 . 5 グラム～約 2 グラム；約 2 グラム～約 8 グラム；約 2 グラム～約 7 グラム；約 2 グラム～約 6 グラム；約 2 グラム～約 5 グラム；約 2 グラム～約 4 . 5 グラム；約 2 グラム～約 4 グラム；約 2 グラム～約 3 . 5 グラム；約 2 グラム～約 3 グラム；約 2 グラム～約 2 . 5 グラム；約 2 . 5 グラム～約 8 グラム；約 2 . 5 グラム～約 7 グラム；約 2 . 5 グラム～約 6 グラム；約 2 . 5 グラム～約 5 グラム；約 2 . 5 グラム～約 4 . 5 グラム；約 2 . 5 グラム～約 4 グラム；約 2 . 5 グラム～約 3 . 5 グラム；約 2 . 5 グラム～約 3 グラム；約 3 グラム～約 8 グラム；約 3 グラム～約 7 グラム；約 3 グラム～約 6 グラム；約 3 グラム～約 5 グラム；約 3 グラム～約 4 . 5 グラム；約 3 グラム～約 4 グラム；約 3 グラム～約 3 . 5 グラム；約 3 . 5 グラム～約 8 グラム；約 3 . 5 グラム～約 7 グラム；約 3 . 5 グラム～約 6 グラム；約 3 . 5 グラム～約 5 グラム；約 3 . 5 グラム～約 4 . 5 グラム；約 3 . 5 グラム～約 4 グラム；約 4 グラム～約 8 グラム；約 4 グラム～約 7 グラム；約 4 グラム～約 6 グラム；約 4 グラム～約 5 グラム；約 4 グラム～約 4 . 5 グラム；約 4 . 5 グラム～約 8 グラム；約 4 . 5 グラム～約 7 グラム；約 4 . 5 グラム～約 6 グラム；約 4 . 5 グラム～約 5 グラム；約 5 グラム～約 8 グラム；約 5 グラム～約 7 グラム；約 5 . 5 グラム～約 6 グラム；約 6 グラム～約 8 グラム；約 6 グラム～約 7 グラム；約 6 . 5 グラム～約 8 グラム；約 6 . 5 グラム～約 7 グラム；約 7 グラム～約 8 グラム；約 7 . 5 グラム～約 8 グラム；約 0 . 2 グラム；約 0 . 5 グラム；約 1 グラム；約 1 . 5 グラム；約 2 グラム；約 2 . 5 グラム；約 3 グラム、約 3 . 5 グラム；約 4 グラム、約 4 . 5 グラム；約 5 グラム、約 5 . 5 グラム；約 6 グラム、約 6 . 5 グラム；約 7 グラム、約 7 . 5 グラム；または約 8 グラムが挙げられ得る。

【0377】

例えば足部白癬および/または股部白癬の、特定の重篤な症例においては、1 回の塗布あたり、1 罹患領域あたり、8 グラムの最大用量の本記載の組成物が、罹患領域に、例えば 1 日に 1 回または 2 回、塗布され得る。

【0378】

例えば、体部白癬または股部白癬または顔面白癬に関して一般に、本組成物は、例えば 1 日に 1 回または 2 回、例えば朝晩に、例えば約 2～4 週間にわたって塗布され得る。足部白癬の用途に関して一般に、本組成物は、1 日に 1 回、2 週間またはそれより長期間にわたって塗布され得る。例えば、提供される化合物またはその組成物は、罹患領域およびその縁の健全な皮膚または罹患領域（例えば、約 0 . 5 インチの縁）を囲む組織を覆うために十分な量で、例えば 1 日に 1 回の頻度で、例えば約 2 週間の期間にわたって、局所的に塗布され得る。

【0379】

所望であれば、他の治療剤が、提供される化合物またはその組成物と一緒に使用され得る。1 つの剤形を製造するためにキャリア材料と合わせられ得る、薬学的に活性な成分の量は、処置される宿主、疾患、障害、または状態の性質、および活性成分の性質に依存して変わる。

【0380】

いくつかの実施形態において、提供される化合物またはその薬学的組成物は、1 期間あたり単一または複数の用量で、例えば、毎日、毎週、2 週間ごと、または毎月与えられる。例えば、いくつかの実施形態において、提供される化合物またはその薬学的組成物は、1 期間あたり 1 回～4 回与えられる。

10

20

30

40

50

【 0 3 8 1 】

いくつかの実施形態において、皮膚の表在性真菌感染症に関して、提供される化合物またはその組成物は、1週間あたり1回、1～6週間に期間にわたって、例えば、1週間、2週間、3週間、4週間、5週間、または6週間にわたって、与えられる。

【 0 3 8 2 】

いくつかの実施形態において、爪真菌症の感染症に関して、提供される化合物またはその組成物は、1日に1～4回の頻度（例えば、1日に1回、1日に2回、1日に3回、または1日に4回が挙げられる）で、1日に1回または1週間に1回の方式で、あるいは毎月または1か月おきのスケジュールで、真菌感染症の症状を軽減するかまたはなくすために十分な期間にわたって、例えば、1～52週間、1～26週間、26～52週間、13～39週間、20～40週間、20～48週間、5～50週間、10～45週間、15～40週間、20～35週間、25～30週間、約30週間；28週間～50週間、30週間～48週間、32～46週間、34～44週間、36～42週間、38～40週間、2～24週間、2～22週間、2～20週間、2～18週間、2～16週間、2～14週間、2～12週間、2～10週間、2～8週間、2～6週間、2～4週間、10～48週間、12～48週間、14～48週間、16～48週間、18～48週間、20～48週間、22週間～48週間、24週間～48週間、26～48週間、28～48週間、30～48週間、32～48週間、34～48週間、34～48週間、36～48週間、38～48週間、40～48週間、42～48週間、44～48週間、46～48週間、1週間、2週間、4週間、6週間、8週間、10週間、12週間、24週間、26週間、28週間、30週間、32週間、34週間、36週間、38週間、40週間、42週間、44週間、46週間、48週間、50週間、50週間、または52週間の期間にわたって、塗布される。例えば、本組成物は、1日あたり1回の頻度で、1週間～52週間、例えば約24週間～48週間の期間にわたって、局所投与され得る。

【 0 3 8 3 】

いくつかの実施形態において、爪真菌症の感染症に関して、本記載の組成物は、治療有効量で、例えば、罹患領域およびその縁の健全な皮膚および/または爪（例えば、約0.1～約0.5インチの縁）を囲む組織を覆うために十分な量で、塗布される。適切な量（例えば、1罹患領域あたり1回の塗布で、または1罹患領域あたり1日の累積投薬量で（1つまたはそれより多くの爪、および例えば24時間の周期で2回の塗布））としては、例えば、約0.1グラム～約8グラム；約0.2グラム～約4.5グラム；約0.3グラム～約4グラム；約0.4グラム～約3.5グラム；約0.4グラム～約3グラム；約0.4グラム～約2.5グラム；約0.4グラム～約2グラム；約0.4グラム～約1.5グラム；約0.5グラム～約8グラム；約0.5グラム～約6グラム；約0.5グラム～約5グラム；約0.5グラム～約4.5グラム；約0.5グラム～約4グラム；約0.5グラム～約3.5グラム；約0.5グラム～約3グラム；約0.5グラム～約2.5グラム；約0.5グラム～約2グラム；約0.5グラム～約1.5グラム；約0.5グラム～約1グラム；約1グラム～約8グラム；約1グラム～約8グラム；約1グラム～約7グラム；約1グラム～約6グラム；約1グラム～約5グラム；約1グラム～約4.5グラム；約1グラム～約4グラム；約1グラム～約3.5グラム；約1グラム～約3グラム；約1グラム～約2.5グラム；約1グラム～約2グラム；約1グラム～約1.5グラム；約1.5グラム～約8グラム；約1.5グラム～約7グラム；約1.5グラム～約6グラム；約1.5グラム～約5グラム；約1.5グラム～約4.5グラム；約1.5グラム～約4グラム；約1.5グラム～約3.5グラム；約1.5グラム～約3グラム；約1.5グラム～約2.5グラム；約1.5グラム～約2グラム；約2グラム～約8グラム；約2グラム～約7グラム；約2グラム～約6グラム；約2グラム～約5グラム；約2グラム～約4.5グラム；約2グラム～約4グラム；約2グラム～約3.5グラム；約2グラム～約3グラム；約2グラム～約2.5グラム；約2.5グラム～約8グラム；約2.5グラム～約7グラム；約2.5グラム～約6グラム；約2.5グラム～約5グラム；約2.5グラム～約4.5グラム；約2.5グラム～約4グラム；約2.5グラム～約3.5グラム；

10

20

30

40

50

約 2.5 グラム ~ 約 3 グラム ; 約 3 グラム ~ 約 8 グラム ; 約 3 グラム ~ 約 7 グラム ; 約 3
 グラム ~ 約 6 グラム ; 約 3 グラム ~ 約 5 グラム ; 約 3 グラム ~ 約 4.5 グラム ; 約 3 グラ
 ム ~ 約 4 グラム ; 約 3 グラム ~ 約 3.5 グラム ; 約 3.5 グラム ~ 約 8 グラム ; 約 3.5
 グラム ~ 約 7 グラム ; 約 3.5 グラム ~ 約 6 グラム ; 約 3.5 グラム ~ 約 5 グラム ; 約 3
 .5 グラム ~ 約 4.5 グラム ; 約 3.5 グラム ~ 約 4 グラム ; 約 4 グラム ~ 約 8 グラム ;
 約 4 グラム ~ 約 7 グラム ; 約 4 グラム ~ 約 6 グラム ; 約 4 グラム ~ 約 5 グラム ; 約 4 グラ
 ム ~ 約 4.5 グラム ; 約 4.5 グラム ~ 約 8 グラム ; 約 4.5 グラム ~ 約 7 グラム ; 約 4
 .5 グラム ~ 約 6 グラム ; 約 4.5 グラム ~ 約 5 グラム ; 約 5 グラム ~ 約 8 グラム ; 約 5
 グラム ~ 約 7 グラム ; 約 5 グラム ~ 約 6 グラム ; 約 5.5 グラム ~ 約 8 グラム ; 約 5.5
 グラム ~ 約 7 グラム ; 約 5.5 グラム ~ 約 6 グラム ; 約 6 グラム ~ 約 8 グラム ; 約 6 グラ
 ム ~ 約 7 グラム ; 約 6.5 グラム ~ 約 8 グラム ; 約 6.5 グラム ~ 約 7 グラム ; 約 7 グラ
 ム ~ 約 8 グラム ; 約 7.5 グラム ~ 約 8 グラム ; 約 0.2 グラム ; 約 0.5 グラム ; 約 1
 グラム ; 約 1.5 グラム ; 約 2 グラム ; 約 2.5 グラム ; 約 3 グラム、約 3.5 グラム ;
 約 4 グラム、約 4.5 グラム ; 約 5 グラム、約 5.5 グラム ; 約 6 グラム、約 6.5 グラ
 ム ; 約 7 グラム、約 7.5 グラム ; または約 8 グラムが挙げられ得る。

10

20

30

【0384】

特定の爪真菌症の症例において、1回の塗布あたり、1罹患領域あたり、8グラムの最
 大用量の提供される化合物またはその組成物が、罹患領域（全ての爪）に、例えば1日に
 1回または2回塗布される。いくつかの実施形態において、提供される化合物またはその
 組成物は、例えば1日に1回または2回、例えば朝および/または晩に、約1~52週間
 にわたって塗布される。例えば、いくつかの実施形態において、提供される化合物または
 その組成物は、罹患領域およびその縁の健全な皮膚および/または爪（例えば、約0.1
 ~約0.5インチの縁）を囲む組織を覆うために十分な量で、例えば1日1回の頻度で、
 例えば約24~約48週間の期間にわたって、局所的に塗布される。

【実施例】

【0385】

例示

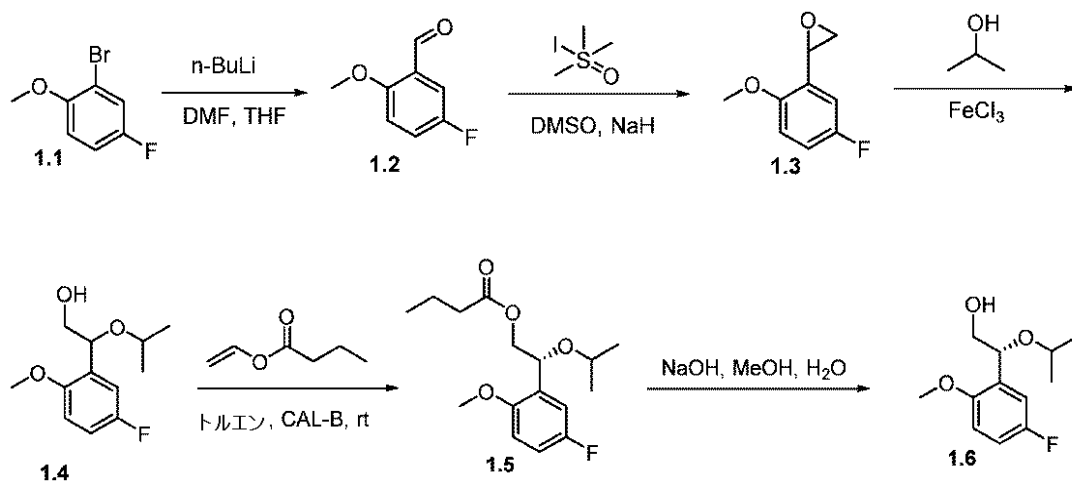
以下の実施例に記載されるように、特定の例示的实施形態において、化合物は、以下の
 一般手順に従って調製される。本発明の化合物の合成を記載するが、以下の一般方法およ
 び当業者に公知である他の方法が、全ての化合物、ならびに本明細書中に記載されるよう
 なこれらの化合物の各々のサブクラスおよび種に適用され得ることが、理解される。

実験手順：

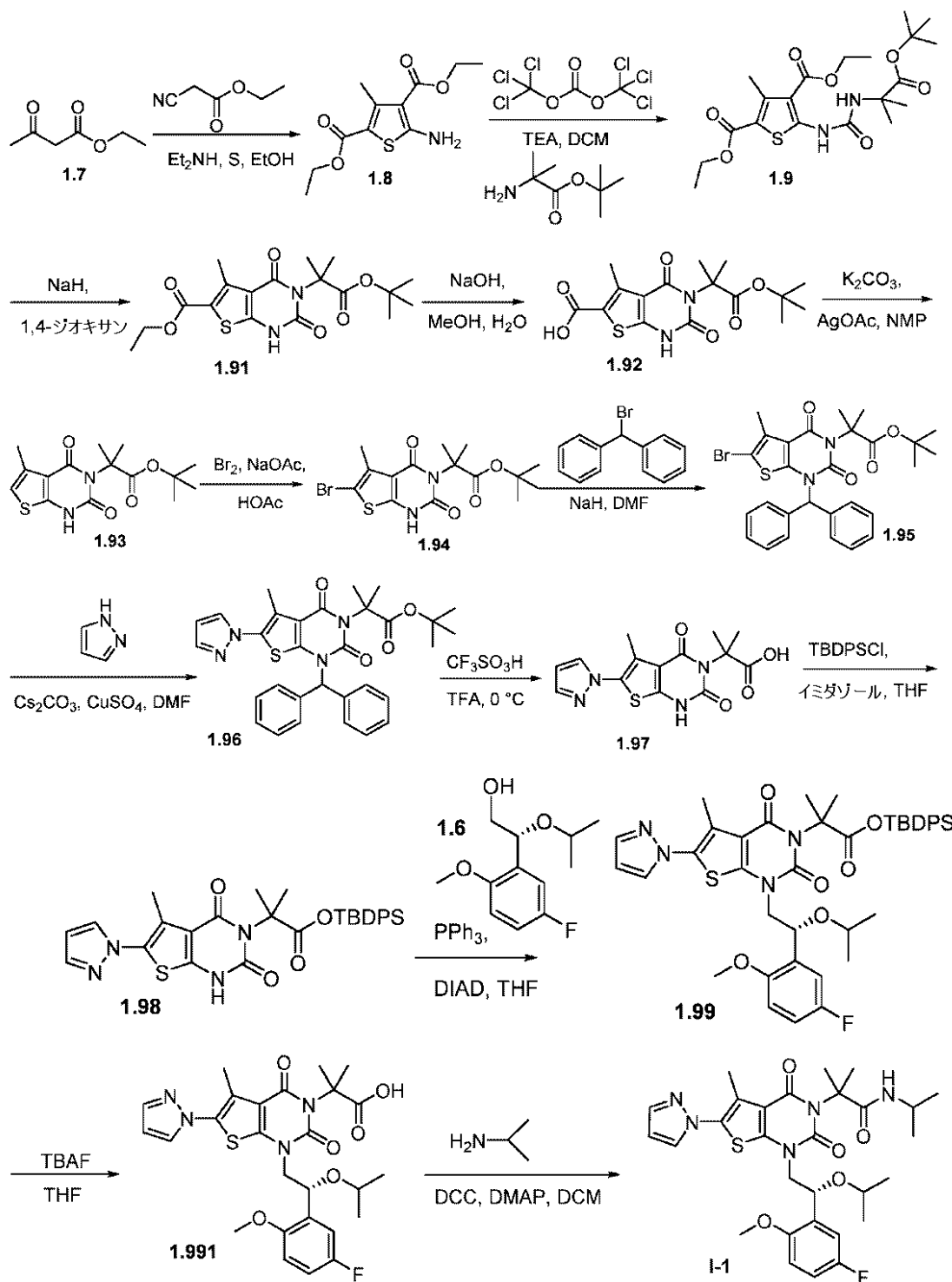
【0386】

実施例1： (R)-2-(1-(2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2
 -イソプロポキシエチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-
 1-イル)-1,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-
 N-イソプロピル-2-メチルプロパンアミド、I-1の合成。

【化 9 2】



【化 9 3】



10

20

30

40

【0387】

化合物 1.2 の合成。3000 mL の 3 口丸底フラスコに、窒素下で、1.1 (100 g, 487.75 mmol, 1.00 当量)、THF (1.5 L) を入れた。その後、*n*-BuLi (215.6 mL) を攪拌しながら滴下により -78 で添加した。得られた溶液を -78 で 1 時間攪拌した。これに、DMF (71.54 g, 978.79 mmol, 2.01 当量) を攪拌しながら滴下により -78 で添加した。この反応物を室温で 1 時間攪拌し、次いで 800 mL の NH_4Cl (aq.) の添加によりクエンチした。得られた溶液を 500 mL の酢酸エチルで抽出し、有機層を合わせ、そして減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、65.7 g (87%) の 1.2 を明黄色固体として得た。

50

【0388】

化合物1.3の合成。2000 mLの3つ口丸底フラスコに、窒素下で、DMSO (700 mL)、NaH (20.48 g, 512.00 mmol, 1.20 当量, 60%)を入れた。この反応物を40 で1時間拌した。その後、S, S - ジメチルメタンスルフィニルヨード (112.64 g, 511.83 mmol, 1.20 当量) を数バッチに分けて添加した。これに、1.2 (65.7 g, 426.24 mmol, 1.00 当量) を15 で攪拌しながら滴下により添加した。この反応物を室温で1時間攪拌し、次いで600 mLのNH₄Cl (aq.) の添加によりクエンチした。得られた溶液を600 mLの酢酸エチルで抽出し、そしてその有機層を合わせた。得られた混合物を2 × 400 mLの水、500 mLのブラインで洗浄し、乾燥させ、そして濃縮して、40 g (56%) の1.3を明褐色油状物として得た。

10

【0389】

化合物1.4の合成。1000 mLの3つ口丸底フラスコに、FeCl₃ (11.978 g, 73.85 mmol, 0.10 当量)、プロパン-2-オール (223.2 g, 3.71 mol, 5.00 当量)を入れた。その後、1.3 (125 g, 743.32 mmol, 1.00 当量) を0 で攪拌しながら滴下により添加した。この反応物を室温で2時間攪拌し、次いで400 mLの水の添加によりクエンチした。得られた溶液を2 × 300 mLのEtOAcで抽出し、有機層を合わせ、そして減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、48 g (28%) の1.4を無色油状物として得た。

20

【0390】

化合物1.5の合成。500 mLの3つ口丸底フラスコに、1.4 (48 g, 210.29 mmol, 1.00 当量)、トルエン (250 mL)、ブタン酸エチル (14.478 g, 126.84 mmol, 0.60 当量)、CAL-B (720 mg)を入れた。得られた溶液を室温で3時間攪拌した。その固体を濾別した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、28.5 g (45%) の1.5を無色油状物として得た。

【0391】

化合物1.6の合成。500 mLの3つ口丸底フラスコに、1.5 (21.8 g, 73.07 mmol, 1.00 当量)、メタノール (300 mL)、水 (150 mL)、NaOH (5.84 g, 146.01 mmol, 2.00 当量)を入れた。この反応物を室温で30分間攪拌した。この溶液のpH値を、AcOHで7に調整した。得られた混合物を減圧下で濃縮し、3 × 100 mLのEtOAcで抽出し、そしてその有機層を合わせた。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、16 g (96%) の1.6を無色油状物として得た。

30

【0392】

化合物1.8の合成。2000 mLの丸底フラスコに、1.7 (320 g, 2.46 mol, 1.00 当量)のエタノール (600 mL)中の溶液、硫黄 (80 g, 1.00 当量)、および2-シアノ酢酸エチル (280 g, 2.48 mol, 1.00 当量)を入れた。その後、モルホリン (235 g, 1.00 当量) を45 で攪拌しながら滴下により30分間で添加した。この反応物を60 で5時間攪拌した。その固体を濾別した。その溶液を3000 mLのH₂Oで希釈した。その固体を濾過により集め、そしてフィルターケーキを1 LのEtOH (30%) で洗浄して、380 g (60%) の1.8を黄色固体として得た。

40

【0393】

化合物1.9の合成。パージして窒素の不活性雰囲気で維持した、2000 mLの3つ口丸底フラスコに、1.8 (200 g, 777.28 mmol, 1.00 当量)、CH₂Cl₂ (1000 mL)を入れた。その後、炭酸ジトリクロロメチル (76.9 g, 259.14 mmol, 0.33 当量) を0 で攪拌しながら添加した。その後、Et₃N (314 g, 3.10 mol, 3.99 当量) を0 で攪拌しながら滴下により2時間で

50

添加した。得られた溶液を 0 で 3 時間撹拌した。これに、2 - アミノ - 2 - メチルプロパン酸 *tert* - ブチル (152 g, 776.70 mmol, 1.00 当量) を 0 で添加した。この反応物を室温で一晩撹拌し、次いで 1 L の水の添加によりクエンチした。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗生成物を再結晶して、105 g (31%) の 1.9 を黄色固体として得た。

【0394】

化合物 1.91 の合成。1 L の 3 口丸底フラスコに、窒素下で、1.9 (42 g, 94.91 mmol, 1.00 当量)、1,4 - ジオキサン (400 mL) を入れた。その後、NaH (5.7 g, 142.50 mmol, 1.50 当量) を 10 で添加した。この反応物を 110 で 2 時間撹拌し、次いで 500 mL の NH_4Cl (aq.) の添加によりクエンチした。得られた溶液を 3×200 mL の EtOAc で抽出し、そしてその有機層を合わせ、そして減圧下で濃縮した。その粗生成物を再結晶して、24.4 g (65%) の 1.91 を白色固体として得た。

10

【0395】

化合物 1.92 の合成。500 mL の 3 口丸底フラスコに、1.91 (24.4 g, 61.54 mmol, 1.00 当量)、NaOH (12.2 g, 305.00 mmol, 4.96 当量)、水 (20 mL)、メタノール (250 mL) を入れた。得られた溶液を 50 で 4 時間撹拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。この溶液の pH 値を、HCl (10%) で 2 に調整した。この反応物を 3×300 mL の EtOAc で抽出し、有機層を合わせ、無水硫酸ナトリウムで乾燥させ、そして減圧下で濃縮して、19.4 g (86%) の 1.92 を白色固体として得た。

20

【0396】

化合物 1.93 の合成。1 L の 3 口丸底フラスコに、1.92 (19.4 g, 52.66 mmol, 1.00 当量)、 K_2CO_3 (8.7 g, 62.95 mmol, 1.20 当量)、 CH_3COOAg (10.5 g) および NMP (400 mL) を入れた。この反応物を 110 で 2 時間撹拌した。次いで、この反応を 1 L の水の添加によりクエンチした。得られた溶液を 5×200 mL の EtOAc で抽出し、有機層を合わせ、そして減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、15.3 g (90%) の 1.93 を白色固体として得た。

30

【0397】

化合物 1.94 の合成。1000 mL の 3 口丸底フラスコに、1.93 (15.3 g, 47.16 mmol, 1.00 当量)、 CH_3COONa (8.5 g, 103.66 mmol, 2.20 当量)、酢酸 (300 mL) を入れた。その後、 Br_2 (8.3 g, 51.94 mmol, 1.10 当量) を撹拌しながら滴下により添加した。この反応物を室温で 1 時間撹拌した。得られた混合物を 500 mL の H_2O で洗浄し、そして減圧下で濃縮して、17 g (89%) の 1.94 を白色固体として得た。

【0398】

化合物 1.95 の合成。パージして窒素の不活性雰囲気で維持した、500 mL の 3 口丸底フラスコに、1.94 (13 g, 32.23 mmol, 1.00 当量)、DMF (200 mL) を入れた。その後、NaH (1.52 g, 1.18 当量, 60%) を撹拌しながら滴下により 1 時間で添加した。これに、[プロモ(フェニル)-メチル]ベンゼン (9.348 g, 37.83 mmol, 1.17 当量) を添加した。この反応物を室温で一晩撹拌し、次いで飽和水性 NH_4Cl の添加によりクエンチし、 2×200 mL の EtOAc で抽出した。有機層を合わせ、そして減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、17 g (93%) の 1.95 を黄色固体として得た。

40

【0399】

化合物 1.96 の合成。100 mL の丸底フラスコに、窒素下で、1.95 (2 g, 3.51 mmol, 1.00 当量)、1H - ピラゾール (10 g, 146.89 mmol, 41.83 当量)、 CuSO_4 (2 g)、 Cs_2CO_3 (4 g, 12.28 mmol,

50

3.50当量)、DMF(40 mL)、2-ピリジンカルボン酸(1 g)を入れた。この反応物を油浴内で130 で一晩撹拌した。得られた混合物を200 mLのH₂Oで希釈し、2×200 mLのEtOAcで抽出し、そしてその有機層を合わせ、そして減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、500 mg(26%)の1.96 を黄色固体として得た。

【0400】

化合物1.97の合成。100 mLの丸底フラスコに、1.96(500 mg, 0.90 mmol, 1.00当量)のトリフルオロ酢酸(5 mL)中の溶液を入れた。その後、トリフルオロメタンスルホン酸(384 mg, 2.56 mmol, 1.00当量)を添加した。得られた溶液を室温で3時間撹拌した。次いで、この反応を50 mLの水の添加によりクエンチし、次いで2×50 mLのEtOAcで抽出した。その有機層を合わせ、そして減圧下で濃縮して、1 g(粗製)の1.97を白色固体として得た。

10

【0401】

化合物1.98の合成。50 mLの丸底フラスコに、1.97(1 g, 2.99 mmol, 1.00当量)、THF(10 mL)、TBDPSCl(1.64 g, 2.00当量)、イミダゾール(407 mg, 2.00当量)を入れた。この反応物を室温で2時間撹拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、650 mg(38%)の1.98 を白色固体として得た。

【0402】

化合物1.99の合成。50 mLの3つ口丸底フラスコに、窒素下で、1.98(650 mg, 1.13 mmol, 1.00当量)、THF(10 mL)、1.6(310 mg, 1.36 mmol, 1.2当量)、DIAD(458 mg, 2.26 mmol, 2.00当量)、およびPPh₃(594 mg, 2.26 mmol, 2.00当量)を入れた。この反応物を室温で一晩撹拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、500 mg(57%)の1.99を白色固体として得た。

20

【0403】

化合物1.991の合成。50 mLの丸底フラスコに、1.99(500 mg, 粗製)、TBAF(500 mg)およびTHF(20 mL)を入れた。この反応物を室温で一晩撹拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、200 mgの1.991を白色固体として得た。

30

【0404】

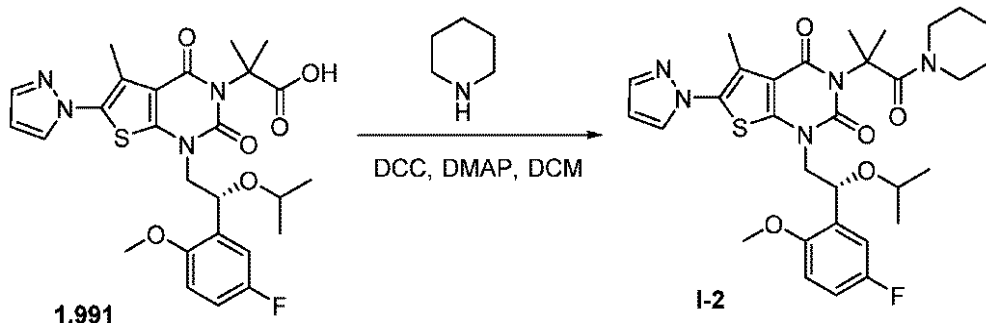
化合物I-1の合成。50 mLの丸底フラスコに、1.991(200 mg, 0.37 mmol, 1.00当量)、プロパン-2-アミン(44 mg, 0.74 mmol, 2.03当量)、DCC(228 mg, 1.11 mmol, 3.01当量)、4-ジメチルアミノピリジン(90 mg, 0.74 mmol, 2.01当量)、およびCH₂Cl₂(10 mL)を入れた。この反応物を50 で一晩撹拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、101.5 mg(47%)のI-1 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M-C₄NOH₈]⁺ 527, [M+Na]⁺ 608; ¹H NMR (300MHz, DMSO-d₆): 0.96-1.03(m, 12H), 1.61-1.64 (d, 6H), 2.30 (s, 3H), 3.40-3.48 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 3.75-4.00 (m, 3H), 5.12-5.16 (t, 1H), 6.56 (t, 1H), 6.93-7.00 (m, 1H), 7.06-7.27 (m, 3H), 7.80 (s, 1H), 8.10 (s, 1H)。

40

【0405】

実施例2: (R)-1-(2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-イソプロポキシエチル)-5-メチル-3-(2-メチル-1-オキソ-1-(ピペリジン-1-イル)プロパン-2-イル)-6-(1H-ピラゾール-1-イル)チエノ[2,3-d]ピリミジン-2,4(1H,3H)-ジオン, I-2の合成。

【化 9 4】



10

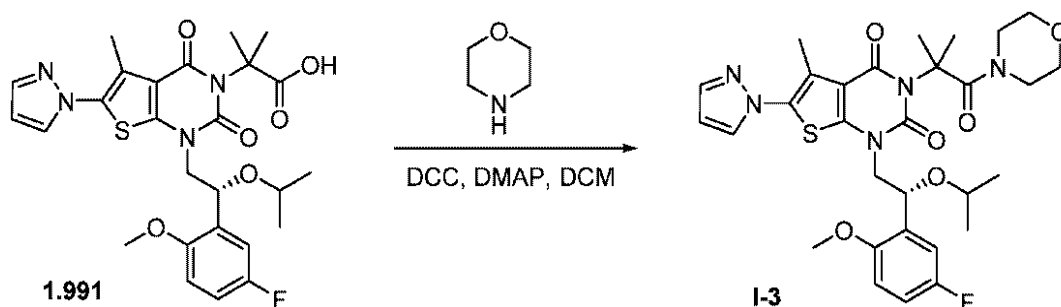
50 mL の丸底フラスコに、1.991 (200 mg, 0.37 mmol, 1.00 当量)、DCC (151.5 mg, 0.73 mmol, 2.00 当量)、4-ジメチルアミノピリジン (90 mg, 0.74 mmol, 2.01 当量)、ピペリジン (60 mg, 0.70 mmol, 1.92 当量)、および CH_2Cl_2 (20 mL) を入れた。この反応物を 50 で 5 時間撹拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、49 mg (22%) の I-2 を白色固体として得た。LC-MS-PH (ES, m/z) $[\text{M}-\text{C}_5\text{NH}_{10}]^+$ 527, $[\text{M}+\text{Na}]^+$ 634; ^1H NMR (400 MHz, $\text{DMSO}-d_6$): 0.99-1.03 (m, 6H), 1.30-1.80 (m, 12H), 2.35 (s, 3H), 3.10-3.35 (m, 4H), 3.48-3.53 (m, 1H), 3.79 (s, 3H), 3.90-4.30 (m, 2H), 5.20 (t, 1H), 6.60 (s, 1H), 6.98-7.05 (m, 1H), 7.12-7.28 (m, 2H), 7.82 (s, 1H), 8.19 (s, 1H)。

20

【0406】

実施例 3: (R)-1-(2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-イソプロポキシエチル)-5-メチル-3-(2-メチル-1-モルホリノ-1-オキソプロパン-2-イル)-6-(1H-ピラゾール-1-イル)チエノ[2,3-d]ピリミジン-2,4(1H,3H)-ジオン, I-3 の合成。

【化 9 5】



30

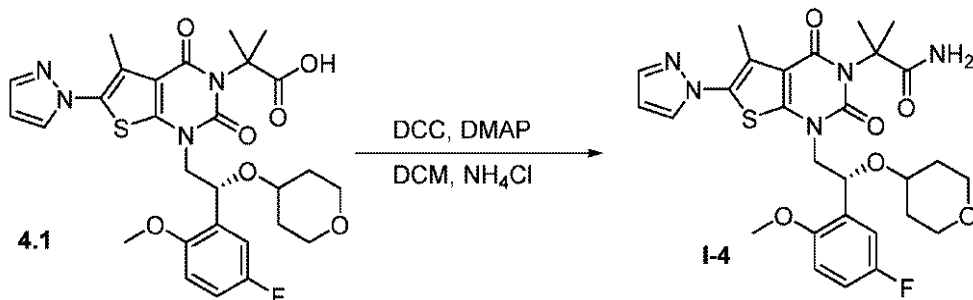
化合物 I-3 を、化合物 1.991 およびモルホリンから、46% の収率で、実施例 2 に記載される手順と類似の手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): $[\text{M}+\text{Na}]^+$ 636; ^1H NMR (400 MHz, $\text{DMSO}-d_6$): 0.98-1.03 (m, 6H), 1.60-1.80 (d, 6H), 2.36 (s, 3H), 3.15-3.40 (m, 4H), 3.48-3.60 (m, 5H), 3.78 (s, 3H), 3.90-4.30 (m, 2H), 5.20 (t, 1H), 6.60 (s, 1H), 7.03-7.05 (m, 1H), 7.12-7.25 (m, 2H), 7.82 (s, 1H), 8.20 (s, 1H)。

40

【0407】

実施例 4: (R)-2-(1-(2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)オキシ)エチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-1-イル)-1,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-2-メチルプロパンアミド, I-4 の合成。

【化 9 6】



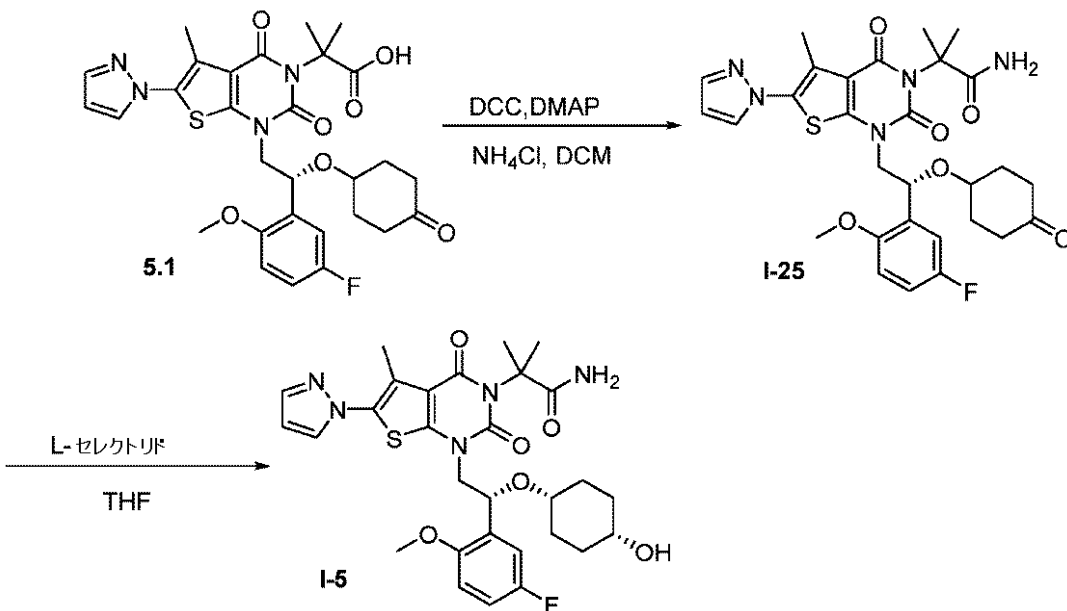
化合物 I - 4 を、65.4%の収率で、化合物 4.1 および NH₄Cl から、実施例 2 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): [M+Na]⁺ 608;

¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆): 8.13 (s, 1H), 7.80 (d, 1H), 7.22-7.18 (m, 1H), 7.15-7.11 (m, 1H), 7.09-6.97 (m, 1H), 6.90-6.60 (brs, 1H), 6.59-6.56 (t, 1H), 5.26-5.22 (m, 1H), 4.02-3.80 (m, 2H), 3.74 (s, 3H), 3.62-3.55 (m, 2H), 3.40-3.37 (m, 1H), 3.31-3.22 (m, 2H), 2.32 (s, 3H), 1.66-1.65 (m, 8H), 1.35-1.24 (m, 2H)。

【0408】

実施例 5: 2 - (1 - ((R) - 2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) - 2 - ((1s, 4S) - 4 - ヒドロキシシクロヘキシル) オキシ) エチル) - 5 - メチル - 2, 4 - ジオキソ - 6 - (1H - ピラゾール - 1 - イル) - 1, 4 - ジヒドロ - チエノ [2, 3 - d] ピリミジン - 3 (2H) - イル) - 2 - メチルプロパンアミド, I - 5 の合成。

【化 9 7】



【0409】

化合物 I - 25 の合成。100 mL の丸底フラスコに、5.1 (700 mg, 1.17 mmol, 1.00 当量)、DCC (485 mg, 2.35 mmol, 2.01 当量)、DMAP (285 mg, 2.33 mmol, 2.00 当量)、NH₄Cl (125 mg, 2.34 mmol, 2.00 当量) および CH₂Cl₂ (20 mL) を入れた。この反応物を 50 で 4 時間撹拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、600 mg (86%) の I - 25 を白色固体として得た。

【0410】

化合物 I - 5 の合成。100 mL の 3 口丸底フラスコに、窒素下で、I - 25 (600 mg, 1.00 mmol, 1.00 当量)、THF (20 mL) を入れた。その後、

L - セレクトリド (3 mL, 1 M) を - 78 で添加した。この反応物を - 78 で 1 時間攪拌し、次いで 20 mL の NH_4Cl (aq.) の添加によりクエンチした。得られた溶液を 3×30 mL の CH_2Cl_2 で抽出し、そしてその有機層を合わせ、そして減圧下で濃縮した。その粗生成物を Prep - HPLC により精製して、241.8 mg (40%) の I - 5 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z) $[\text{M}-\text{NH}_2]^+$ 583, $[\text{M}+\text{H}]^+$ 600, $[\text{M}+\text{Na}]^+$ 622;

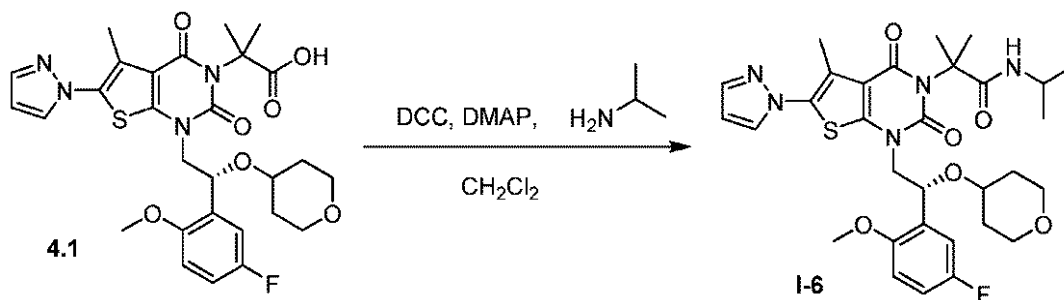
^1H NMR (400 MHz, $\text{DMSO}-d_6$): 1.23-1.40 (m, 6H), 1.48-1.60 (m, 2H), 1.62-1.70 (d, 6H), 2.31 (s, 3H), 3.18-3.23 (m, 1H), 3.38-3.48 (m, 1H), 3.75 (s, 3H), 3.82-4.10 (m, 2H), 4.36-4.37 (d, 1H), 5.20-5.23 (t, 1H), 6.59 (s, 1H), 6.60-6.80 (brs, 1H), 6.98-7.03 (m, 1H), 7.07-7.15 (m, 1H), 7.19-7.22 (m, 1H), 7.79 (s, 1H), 8.13 (s, 1H)。

10

【0411】

実施例 6: (R) - 2 - (1 - (2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) - 2 - ((テトラヒドロ - 2 H - ピラン - 4 - イル)オキシ)エチル) - 5 - メチル - 2, 4 - ジオキソ - 6 - (1 H - ピラゾール - 1 - イル) - 1, 4 - ジヒドロチエノ[2, 3 - d]ピリミジン - 3 (2 H) - イル) - N - イソプロピル - 2 - メチルプロパンアミド, I - 6 の合成。

【化98】



20

8 mL のマイクロ波バイアルに、4.1 (200 mg, 0.34 mmol, 1.00 当量)、DCC (210 mg, 1.02 mmol, 3.00 当量)、4 - ジメチルアミノピリジン (83 mg, 0.68 mmol, 2.00 当量)、プロパン - 2 - アミン (40 mg, 0.68 mmol, 2.00 当量)、および CH_2Cl_2 (2 mL) を入れた。この反応物を油浴内で 50 で 8 時間攪拌した。この混合物を減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーおよび分取 HPLC により精製して、58.2 mg (27%) の I - 6 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): $[\text{M}-\text{C}_3\text{H}_8\text{N}]^+$ 569; ^1H NMR (300 MHz, $\text{DMSO}-d_6$): 1.00-1.02 (m, 6H), 1.24-1.31 (m, 2H), 1.61-1.70 (m, 8H), 2.31 (s, 3H), 3.26-3.29 (m, 2H), 3.30-3.32 (m, 1H), 3.54-3.58 (m, 2H), 3.73 (s, 3H), 3.83-3.88 (m, 2H), 3.99-4.10 (m, 1H), 5.21-5.25 (t, 1H), 6.57 (s, 1H), 7.00-7.05 (m, 1H), 7.07-7.17 (m, 1H), 7.18-7.27 (m, 2H), 7.78 (s, 1H), 8.13 (s, 1H)。

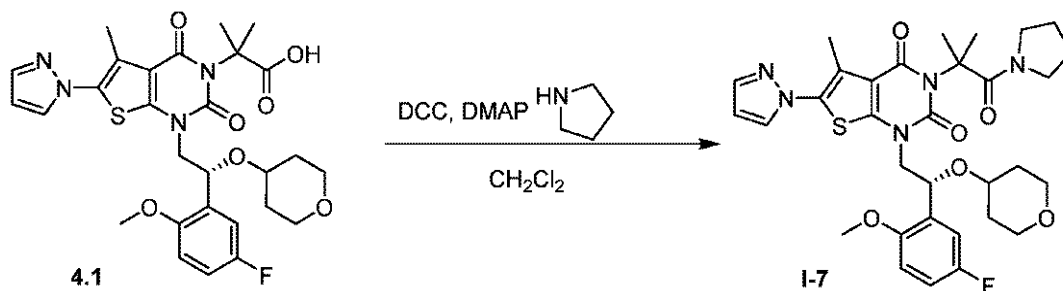
30

【0412】

実施例 7: (R) - 1 - (2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) - 2 - ((テトラヒドロ - 2 H - ピラン - 4 - イル)オキシ)エチル) - 5 - メチル - 3 - (2 - メチル - 1 - オキソ - 1 - (ピロリジン - 1 - イル)プロパン - 2 - イル) - 6 - (1 H - ピラゾール - 1 - イル)チエノ[2, 3 - d]ピリミジン - 2, 4 (1 H, 3 H) - ジオン, I - 7 の合成。

40

【化 9 9】



化合物 I - 7 を、30%の収率で、化合物 4 . 1 およびピロリジンから、実施例 6 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): [M-C₄H₈N]⁺ 569; ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆): 1.15-1.46 (m, 2H), 1.64-1.96 (m, 12H), 2.31 (s, 3H), 3.00-3.20 (m, 2H), 3.21-3.30 (m, 5H), 3.31-3.41 (m, 1H), 3.56-3.69 (m, 2H), 3.77 (s, 3H), 3.89-4.10 (m, 1H), 5.21-5.25 (t, 1H), 6.57(s, 1H), 6.90-7.20 (m, 3H), 7.79 (s, 1H), 8.17 (s, 1H)。

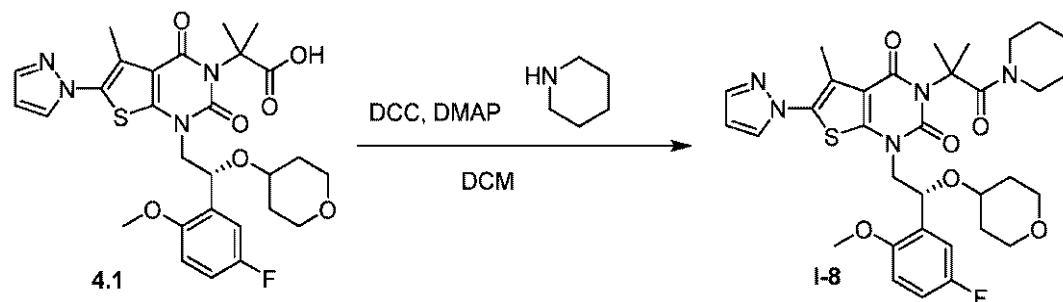
10

【0 4 1 3】

実施例 8 : (R) - 1 - (2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) - 2 - ((テトラヒドロ - 2 H - ピラン - 4 - イル) オキシ) エチル) - 5 - メチル - 3 - (2 - メチル - 1 - オキソ - 1 - (ピペリジン - 1 - イル) プロパン - 2 - イル) - 6 - (1 H - ピラゾール - 1 - イル) チエノ [2, 3 - d] ピリミジン - 2, 4 (1 H, 3 H) - ジオン, I - 8 の合成。

20

【化 1 0 0】



30

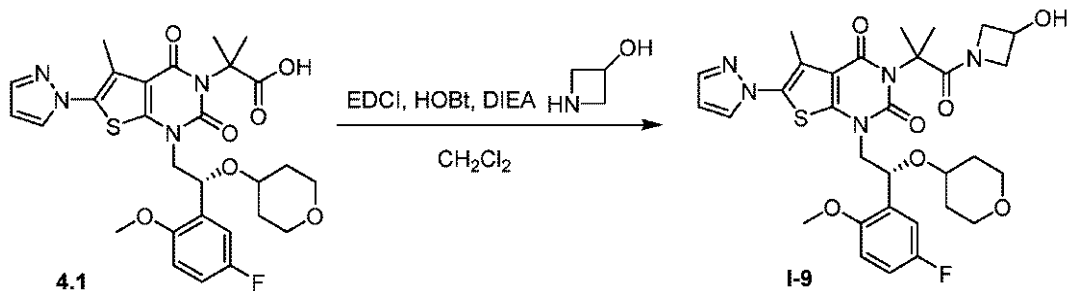
化合物 I - 8 を、34%の収率で、化合物 4 . 1 およびピペリジンによって、実施例 6 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): [M-C₅H₁₀N]⁺ 569; ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆): 1.19-1.57 (m, 8H), 1.58-1.83 (m, 8H), 2.28 (s, 3H), 3.09-3.33 (m, 5H), 3.34-3.43 (m, 3H), 3.57-3.69 (m, 2H), 3.77 (s, 3H), 3.89-4.10 (m, 1H), 5.21-5.25 (t, 1H), 6.57(s, 1H), 6.90-7.20 (m, 3H), 7.79 (s, 1H), 8.17 (s, 1H)。

【0 4 1 4】

実施例 9 : (R) - 1 - (2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) - 2 - ((テトラヒドロ - 2 H - ピラン - 4 - イル) オキシ) エチル) - 3 - (1 - (3 - ヒドロキシアゼチジン - 1 - イル) - 2 - メチル - 1 - オキソプロパン - 2 - イル) - 5 - メチル - 6 - (1 H - ピラゾール - 1 - イル) チエノ [2, 3 - d] ピリミジン - 2, 4 (1 H, 3 H) - ジオン, I - 9 の合成。

40

【化 1 0 1】

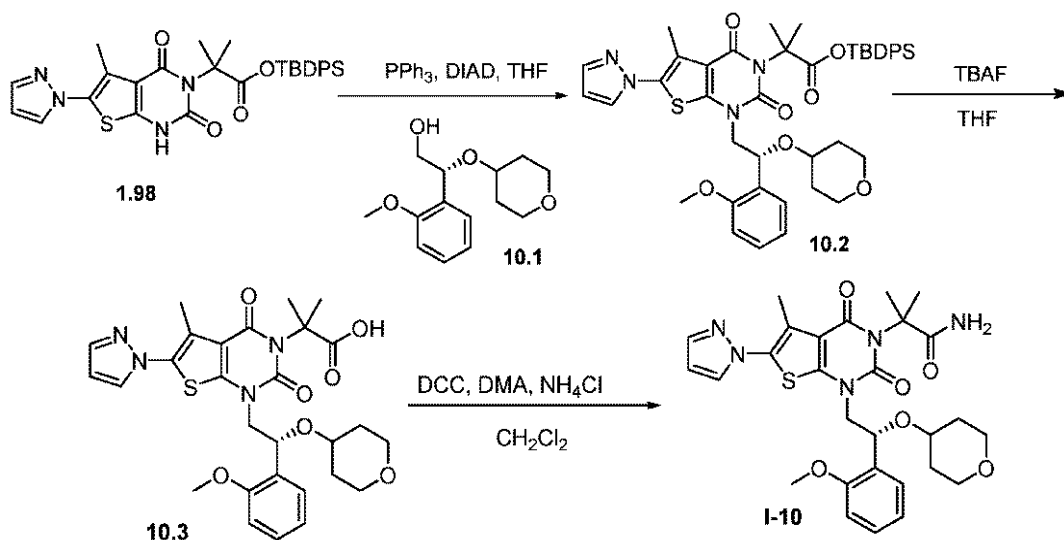


8 mL の丸底フラスコに、4.1 (200 mg, 0.34 mmol, 1.00 当量)、 CH_2Cl_2 (2 mL)、EDCI (98 mg, 0.51 mmol, 1.50 当量)、HOBT (46 mg, 0.34 mmol, 1.00 当量)、DIEA (131.6 mg, 1.02 mmol, 2.99 当量) およびアゼチジン-3-オール塩酸塩 (75 mg, 0.68 mmol, 2.01 当量) を入れた。この反応物を 25 で 8 時間撹拌した。得られた混合物を 2 mL の H_2O で洗浄した。その粗生成物を分取 HPLC により精製して、53.1 mg (24%) の I-9 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): $[\text{M}-\text{C}_3\text{H}_6\text{NO}]^+$ 569; ^1H NMR (400 MHz, CD_3OD): 1.45-1.55 (m, 2H), 1.75-1.80 (m, 7H), 1.81-1.85 (m, 1H), 2.37 (s, 3H), 3.37-3.45 (m, 2H), 3.46-3.52 (m, 1H), 3.73-3.83 (m, 7H), 4.15-4.54 (m, 4H), 4.87-4.91 (t, 1H), 5.39-5.43 (t, 1H), 6.59 (s, 1H), 6.95-6.99 (m, 1H), 7.00-7.12 (m, 1H), 7.20-7.25 (m, 1H), 7.80 (d, 1H), 7.95-7.96 (d, 1H)。

【0 4 1 5】

実施例 10: (R)-2-(1-(2-(2-メトキシフェニル)-2-((テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)オキシ)エチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-1-イル)-1,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-2-メチルプロパンアミド, I-10 の合成。

【化 1 0 2】



【0 4 1 6】

化合物 10.2 の合成。25 mL の丸底フラスコに、1.98 (500 mg, 0.87 mmol, 1.00 当量)、THF (5 mL)、10.1 (276 mg, 1.09 mmol, 1.25 当量)、DIAD (251 mg, 1.24 mmol, 1.42 当量)、および PPh_3 (340 mg, 1.30 mmol, 1.48 当量) を入れた。この反応物を油浴内で 50 で 12 時間撹拌した。その粗生成物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、600 mg (85%) の 10.2 を白色固体として得た。

【0 4 1 7】

10

20

30

40

50

化合物 10.3 の合成。50 mL の丸底フラスコに、10.2 (1.2 g, 1.49 mmol, 1.00 当量)、TBAF (1.23 g, 3.73 mmol, 2.51 当量)、および THF (12 mL) を入れた。この反応物を 25 で 12 時間撹拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮し、次いで EtOAc で希釈した。得られた混合物を H₂O で洗浄し、そして減圧下で濃縮した。その粗生成物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、400 mg (47%) の 10.3 を白色固体として得た。

【0418】

化合物 I-10 の合成。8 mL の丸底フラスコに、10.3 (200 mg, 0.35 mmol, 1.00 当量)、CH₂Cl₂ (2 mL)、DCC (217 mg, 1.05 mmol, 3.00 当量)、DMAP (85.4 mg, 0.70 mmol, 2.00 当量) および NH₄Cl (36 mg, 0.67 mmol, 3.00 当量) を入れた。この反応物を油浴内で 50 で 8 時間撹拌した。その粗生成物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、51.1 mg (26%) の I-10 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M-NH₂]⁺ 551; ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆): 1.24-1.34 (m, 2H), 1.62-1.68 (m, 8H), 2.33 (s, 3H), 3.23-3.30 (m, 2H), 3.53-3.60 (m, 2H), 3.76 (s, 3H), 3.80-3.95 (m, 1H), 3.96-4.10 (m, 1H), 5.25-5.29 (t, 1H), 6.57-6.58 (t, 1H), 6.66-6.80 (brs, 1H), 6.98-7.05 (m, 2H), 7.06-7.15 (brs, 1H), 7.28-7.32 (t, 1H), 7.45-7.47 (d, 1H), 7.78-7.79 (d, 1H), 8.13-8.14 (d, 1H)。

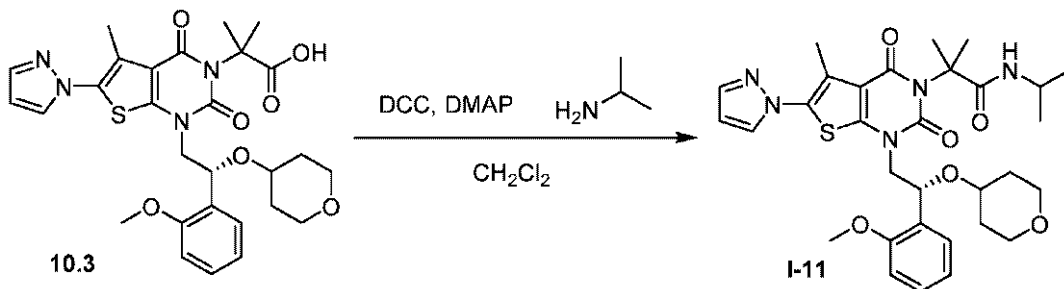
10

20

【0419】

実施例 11: (R)-N-イソプロピル-2-(1-(2-(2-メトキシフェニル))-2-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)オキシ)エチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-1-イル)-1,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-2-メチルプロパンアミド, I-11 の合成。

【化103】



30

8 mL の丸底フラスコに、10.3 (200 mg, 0.35 mmol, 1.00 当量)、DCC (217 mg, 1.05 mmol, 2.99 当量)、DMAP (85.4 mg, 0.70 mmol, 1.99 当量)、プロパン-2-アミン (41.3 mg, 0.70 mmol, 1.99 当量)、および CH₂Cl₂ (2 mL) を入れた。この反応物を 50 で 12 時間撹拌した。その粗生成物をカラムクロマトグラフィーおよび分取 HPLC により精製して、50.2 mg (23%) の I-11 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M-C₃H₈N]⁺ 551;

40

¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆): 1.01-1.03 (m, 6H), 1.24-1.29 (m, 2H), 1.62-1.68 (m, 8H), 2.33 (s, 3H), 3.23-3.29 (m, 2H), 3.31-3.38 (m, 1H), 3.53-3.60 (m, 2H), 3.76 (s, 3H), 3.80-3.92 (m, 2H), 3.97-4.10 (m, 1H), 5.25-5.29 (t, 1H), 6.57 (s, 1H), 6.97-7.03 (m, 2H), 7.26-7.32 (m, 2H), 7.45-7.47 (d, 1H), 7.78-7.79 (d, 1H), 8.13-8.14 (d, 1H)。

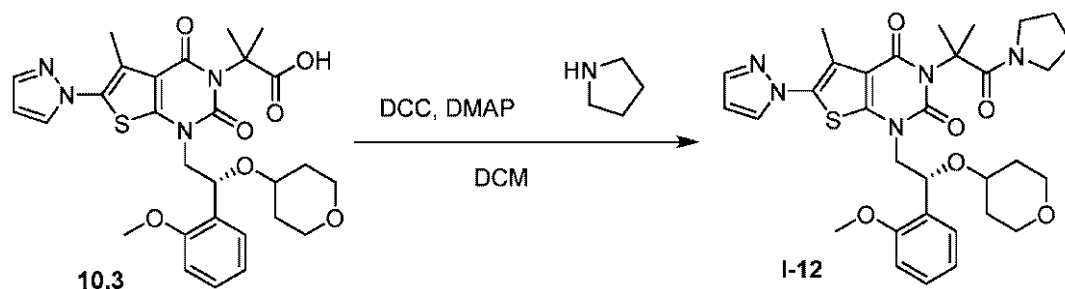
【0420】

実施例 12: (R)-1-(2-(2-メトキシフェニル))-2-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)オキシ)エチル)-5-メチル-3-(2-メチル-1-オキソ-1-(ピロリジン-1-イル)プロパン-2-イル)-6-(1H-ピラゾール-

50

1 - イル) チエノ [2 , 3 - d] ピリミジン - 2 , 4 (1 H , 3 H) - ジオン , I - 1 2 の合成。

【化 1 0 4】



10

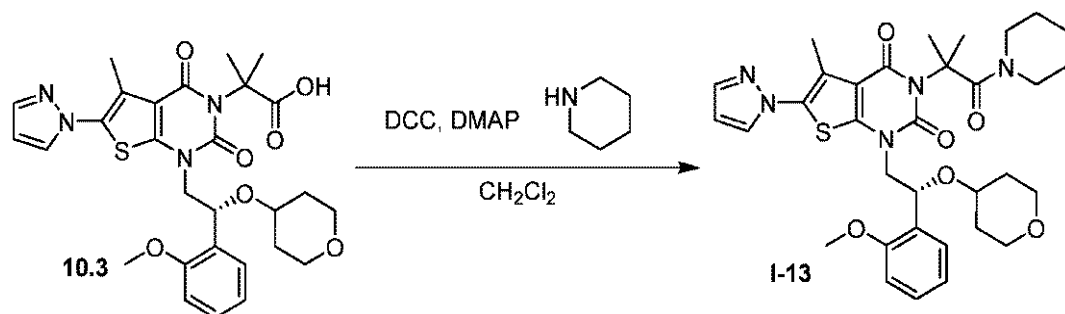
化合物 I - 1 2 を、ピロリジンおよび 1 0 . 3 から、2 6 % の収率で、実施例 1 1 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): $[M-C_4H_8N]^+$ 551; 1H NMR (400 MHz, $DMSO-d_6$): 1.18-1.25 (m, 1H), 1.27-1.34 (m, 1H), 1.65-1.72 (m, 12H), 2.33 (s, 3H), 3.12-3.20 (m, 2H), 3.21-3.3.28 (m, 2H), 3.29-3.32 (m, 2H), 3.33-3.38 (m, 1H), 3.57-3.65 (m, 2H), 3.76 (s, 3H), 3.89-4.12 (m, 2H), 5.25-5.29 (t, 1H), 6.57 (s, 1H), 6.97-7.03 (m, 2H), 7.30-7.36 (m, 1H), 7.38-7.45 (m, 1H), 7.78 (d, 1H), 8.17-8.18 (d, 1H)。

20

【 0 4 2 1】

実施例 1 3 : (R) - 1 - (2 - (2 - メトキシフェニル) - 2 - ((テトラヒドロ - 2 H - ピラン - 4 - イル) オキシ) エチル) - 5 - メチル - 3 - (2 - メチル - 1 - オキソ - 1 - (ピペリジン - 1 - イル) プロパン - 2 - イル) - 6 - (1 H - ピラゾール - 1 - イル) チエノ [2 , 3 - d] ピリミジン - 2 , 4 (1 H , 3 H) - ジオン , I - 1 3 の合成。

【化 1 0 5】



30

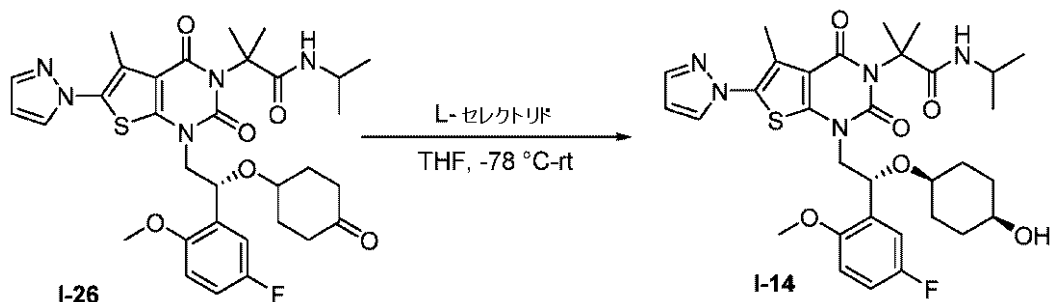
化合物 I - 1 3 を、2 6 % の収率で、化合物 1 0 . 3 およびピペリジンから調製した。LC-MS (ES, m/z): $[M-C_5H_{10}N]^+$ 551; 1H NMR (300 MHz, $DMSO-d_6$): 1.20-1.55 (m, 8H), 1.56-1.64 (m, 8H), 2.33 (s, 3H), 3.12-3.31 (m, 5H), 3.32-3.38 (m, 3H), 3.57-3.65 (m, 2H), 3.76 (s, 3H), 3.89-4.12 (m, 1H), 5.25-5.29 (t, 1H), 6.57 (s, 1H), 6.97-7.03 (m, 2H), 7.30-7.36 (m, 1H), 7.38-7.45 (m, 1H), 7.78 (s, 1H), 8.14 (s, 1H)。

40

【 0 4 2 2】

実施例 1 4 : 2 - (1 - ((R) - 2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) - 2 - (((1 s , 4 S) - 4 - ヒドロキシシクロヘキシル) オキシ) エチル) - 5 - メチル - 2 , 4 - ジオキソ - 6 - (1 H - ピラゾール - 1 - イル) - 1 , 4 - ジヒドロ - チエノ [2 , 3 - d] ピリミジン - 3 (2 H) - イル) - N - イソプロピル - 2 - メチルプロパンアミド , I - 1 4 の合成。

【化 1 0 6】

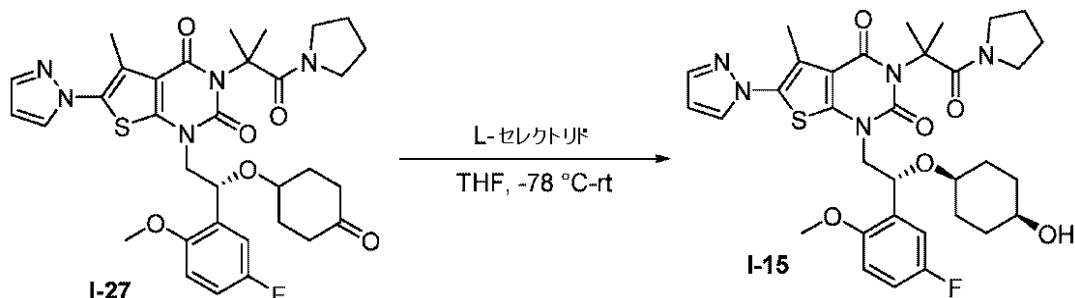


50 mL の 3 つ口丸底フラスコに、窒素下で、I - 26 (160 mg, 0.25 mmol, 1.00 当量) の THF (6 mL) 中の溶液を入れた。その後、L - セレクトリド (0.75 mL, 0.75 mmol, 3.00 当量, 1 mol/L) を -78 で攪拌しながら滴下により添加した。この反応物を -78 で 40 分間攪拌した。得られた混合物を NH₄Cl (aq) でクエンチし、そして減圧下で濃縮した。その粗生成物を Prep - HPLC により精製して、88 mg (55%) の I - 14 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M+H]⁺ 642; ¹H NMR: (400 MHz, DMSO-d₆): 8.11 (d, 1H), 7.77(d, 1H), 7.24-7.17 (m, 2H), 7.13-7.10 (m, 1H), 7.09-6.96 (m, 1H), 6.56 (m, 1H), 5.20-5.17(m, 1H), 4.35 (d, 1H), 4.05-3.90 (m, 1H), 3.88-3.75 (m, 2H), 3.71 (s, 3H), 3.55-3.35 (m, 1H), 3.20 (m, 1H), 2.28 (s, 3H), 1.61-1.54 (m, 6H), 1.52-1.51 (m, 2H), 1.32-1.20 (m, 6H), 1.01-0.99 (dd, 6H)。

【 0 4 2 3】

実施例 15: 1 - ((R) - 2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) - 2 - ((1s, 4S) - 4 - ヒドロキシシクロヘキシル) オキシ) エチル) - 5 - メチル - 3 - (2 - メチル - 1 - オキソ - 1 - (ピロリジン - 1 - イル) プロパン - 2 - イル) - 6 - (1H - ピラゾール - 1 - イル) チエノ[2,3-d]ピリミジン - 2,4(1H, 3H) - ジオン, I - 15 の合成。

【化 1 0 7】



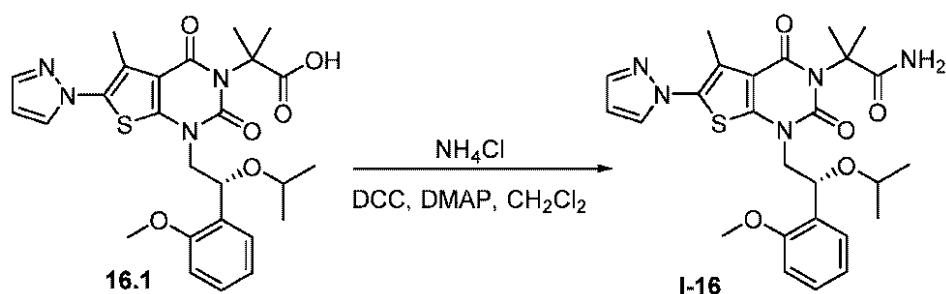
25 mL の 3 つ口丸底フラスコに、窒素下で、I - 27 (190 mg, 0.29 mmol, 1.00 当量) の THF (5 mL) 中の溶液および L - セレクトリド (0.9 mL, 0.87 mmol, 3.00 当量, 1 mol/L) を入れた。この反応物を -78 で 30 分間攪拌した。得られた混合物を NH₄Cl (aq) でクエンチし、そして減圧下で濃縮した。その粗生成物を分取 HPLC により精製して、136 mg (71%) の I - 15 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M+H]⁺ 654; ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆): 8.14 (d, 1H), 7.79 (d, 1H), 7.20-7.09 (m, 2H), 7.06-7.00 (m, 1H), 6.57 (m, 1H), 5.21-5.17 (m, 1H), 4.34-4.33 (d, 1H), 4.11-3.80 (m, 2H), 3.77 (s, 3H), 3.50-3.35 (m, 2H), 3.30-3.00 (m, 3H), 2.29 (s, 3H), 1.88-1.60 (m, 10H), 1.60-1.40 (m, 3H), 1.40-1.20 (m, 6H)。

【 0 4 2 4】

実施例 16: (R) - 2 - (1 - (2 - イソプロポキシ - 2 - (2 - メトキシフェニル) エチル) - 5 - メチル - 2,4 - ジオキソ - 6 - (1H - ピラゾール - 1 - イル) -

1, 4 - ジヒドロチエノ [2 , 3 - d] ピリミジン - 3 (2 H) - イル) - 2 - メチルプロパンアミド , I - 16 の合成。

【化 108】



10

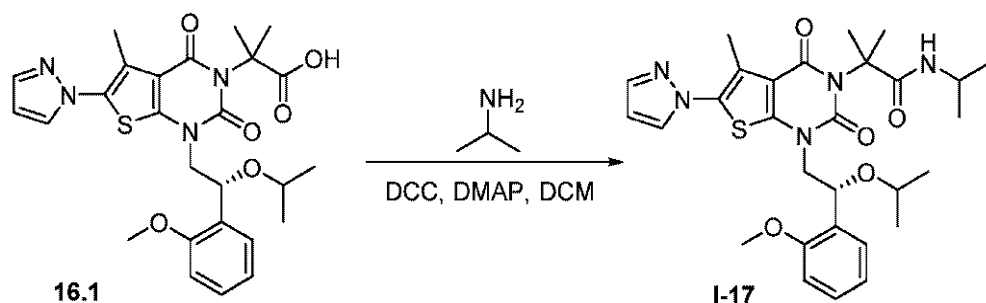
6 mL の密封チューブに、16.1 (150 mg , 0.28 mmol , 1.00 当量)、CH₂Cl₂ (2 mL)、DCC (142 mg , 0.69 mmol , 2.42 当量)、4-DMAP (56 mg , 0.46 mmol , 1.61 当量)、およびアミン塩酸塩 (36.9 mg , 0.69 mmol , 2.42 当量) を入れた。この反応物を 50 で一晩撹拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗生成物を分取 TLC により精製して、69.4 mg (46 %) の I - 16 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M - NH₂]⁺ 509; ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆): 0.94-0.98 (dd, 6H), 1.65-1.66 (d, 6H), 2.31 (s, 3H), 3.37-3.43 (m, 1H), 3.73 (s, 3H), 3.93 (s, 2H), 5.16-5.19 (t, 1H), 6.56-6.57 (d, 1H), 6.72 (brs, 1H), 6.94-7.05 (m, 3H), 7.25-7.29 (m, 1H), 7.42-7.44 (m, 1H), 7.77-7.78 (d, 1H), 8.12-8.13 (d, 1H)。

20

【 0425】

実施例 17 : (R) - 2 - (1 - (2 - イソプロポキシ - 2 - (2 - メトキシフェニル) エチル) - 5 - メチル - 2 , 4 - ジオキソ - 6 - (1 H - ピラゾール - 1 - イル) - 1 , 4 - ジヒドロチエノ [2 , 3 - d] ピリミジン - 3 (2 H) - イル) - N - イソプロピル - 2 - メチルプロパンアミド , I - 17 の合成。

【化 109】



30

6 mL の密封チューブに、16.1 (150 mg , 0.28 mmol , 1.00 当量)、CH₂Cl₂ (2 mL)、DCC (142 mg , 0.69 mmol , 2.42 当量)、DMAP (56 mg , 0.46 mmol , 1.61 当量) およびプロパン - 2 - アミン (27 mg , 0.46 mmol , 1.60 当量) を入れた。この反応物を 50 で一晩撹拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗生成物を分取 TLC および HPLC により精製して、86.9 mg (54 %) の I - 17 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M - C₃H₈N]⁺ 509; ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆): 0.97-1.03 (m, 12H), 1.61-1.65 (d, 6H), 2.31 (s, 3H), 3.39-3.44 (m, 1H), 3.72 (s, 3H), 3.80-3.97 (m, 3H), 5.16-5.19 (t, 1H), 6.56-6.57 (t, 1H), 6.94-7.02 (m, 2H), 7.25-7.29 (m, 2H), 7.42-7.43 (m, 1H), 7.77-7.78 (d, 1H), 8.11-8.12 (d, 1H)。

40

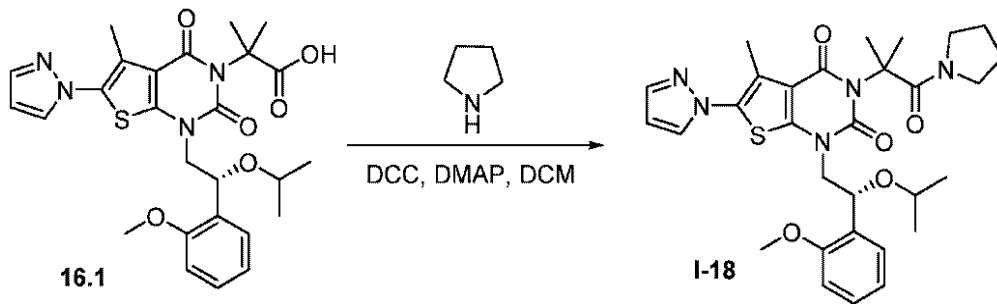
【 0426】

実施例 18 : (R) - 1 - (2 - イソプロポキシ - 2 - (2 - メトキシフェニル) エチル) - 5 - メチル - 3 - (2 - メチル - 1 - オキソ - 1 - (ピロリジン - 1 - イル) プ

50

ロパン - 2 - イル) - 6 - (1H - ピラゾール - 1 - イル)チエノ[2,3-d]ピリミジン - 2,4(1H,3H) - ジオン, I - 18 の合成。

【化110】



10

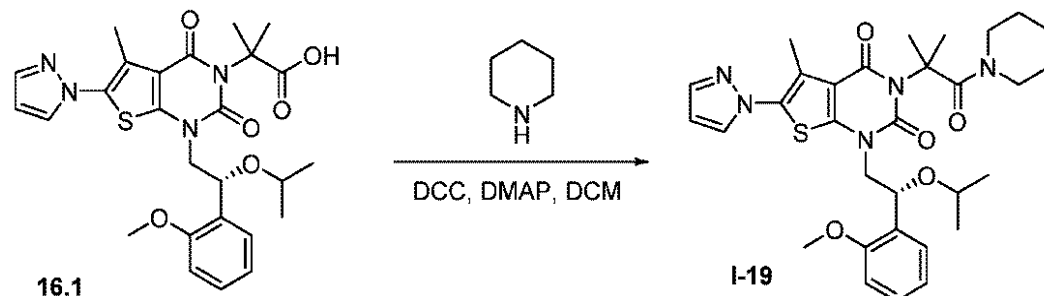
化合物 I - 18 を、46%の収率で、化合物 16.1 およびピロリジンから、実施例 17 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): [M-C₄H₈N]⁺ 509; ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆): 0.93-0.98 (dd, 6H), 1.65-1.72 (m, 10H), 2.31(s, 3H), 3.05-3.12 (m, 2H), 3.30-3.32 (m, 2H), 3.33-3.43 (m, 1H), 3.77 (s, 3H), 3.95-3.99(m, 2H), 5.18-5.21 (t, 1H), 6.57-6.58 (t, 1H), 6.98-7.02 (t, 2H), 7.27-7.32 (m, 1H), 7.40-7.42 (d, 1H), 7.79 (d, 1H), 8.16-8.17(d, 1H)。

20

【0427】

実施例 19: (R) - 1 - (2 - イソプロポキシ - 2 - (2 - メトキシフェニル) エチル) - 5 - メチル - 3 - (2 - メチル - 1 - オキソ - 1 - (ピペリジン - 1 - イル) プロパン - 2 - イル) - 6 - (1H - ピラゾール - 1 - イル)チエノ[2,3-d]ピリミジン - 2,4(1H,3H) - ジオン, I - 19 の合成。

【化111】



30

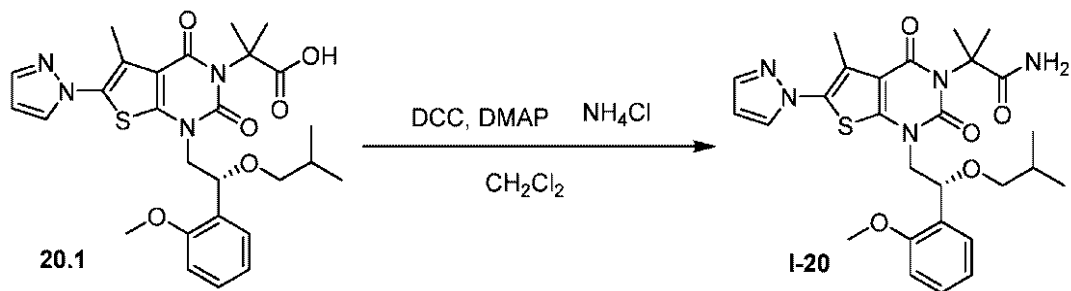
化合物 I - 19 を、50%の収率で、化合物 16.1 およびピペリジンから、実施例 17 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): [M-C₅H₁₀N]⁺ 509; ¹H NMR(400 MHz, DMSO-d₆): 0.98-0.99 (dd, 6H), 1.36-1.64 (m, 12H), 2.33(s, 3H), 3.30-3.48 (m, 5H), 3.72-4.23 (m, 5H), 5.21 (m, 1H), 6.57-6.58 (t, 1H), 6.98-7.02 (t, 2H), 7.27-7.32 (m, 1H), 7.40 (m, 1H), 7.79 (s, 1H), 8.17 (s, 1H)。

40

【0428】

実施例 20: (R) - 2 - (1 - (2 - イソプロトキシ - 2 - (2 - メトキシフェニル) エチル) - 5 - メチル - 2,4 - ジオキソ - 6 - (1H - ピラゾール - 1 - イル) - 1,4 - ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン - 3(2H) - イル) - 2 - メチルプロパンアミド, I - 20 の合成。

【化 1 1 2】



8 mL の丸底フラスコに、20.1 (200 mg, 0.37 mmol, 1.00 当量)、DCC (229 mg, 1.11 mmol, 3.00 当量)、DMAP (90.4 mg, 0.74 mmol, 2.00 当量)、 NH_4Cl (58.9 mg, 1.10 mmol, 2.98 当量)、および CH_2Cl_2 (2 mL) を入れた。この反応物を油浴内で 50 で 12 時間撹拌した。その粗生成物をカラムクロマトグラフィーおよび分取 HPLC により精製して、83.1 mg (42%) の I-20 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): $[\text{M}-\text{NH}_2]^+$ 523; ^1H NMR (400 MHz, $\text{DMSO}-d_6$): 0.69-0.77 (dd, 6H), 1.65-1.71 (m, 7H), 2.32 (s, 3H), 2.93-2.97 (m, 1H), 3.05-3.09 (m, 1H), 3.74 (s, 3H), 3.92-4.03 (m, 2H), 5.07-5.11 (t, 1H), 6.56-6.57 (t, 1H), 6.71 (brs, 1H), 6.96-7.03 (m, 3H), 7.27-7.31 (m, 1H), 7.35-7.37 (m, 1H), 7.78 (d, 1H), 8.11 (d, 1H)。

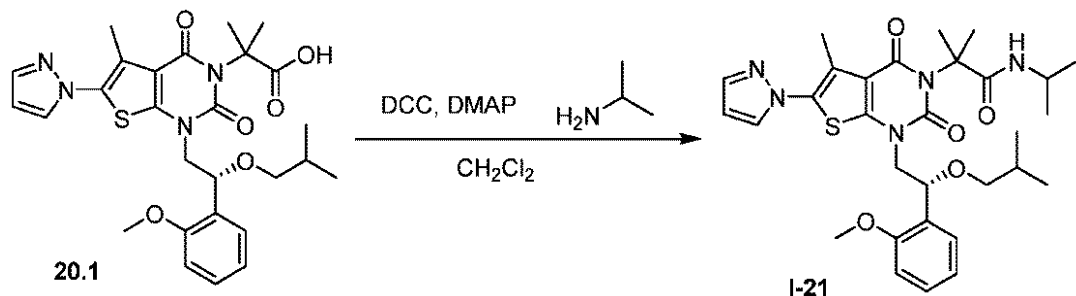
10

20

【0 4 2 9】

実施例 21: (R)-2-(1-(2-イソブトキシ-2-(2-メトキシフェニル)エチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-1-イル)-1,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-N-イソプロピル-2-メチルプロパンアミド, I-21 の合成。

【化 1 1 3】



30

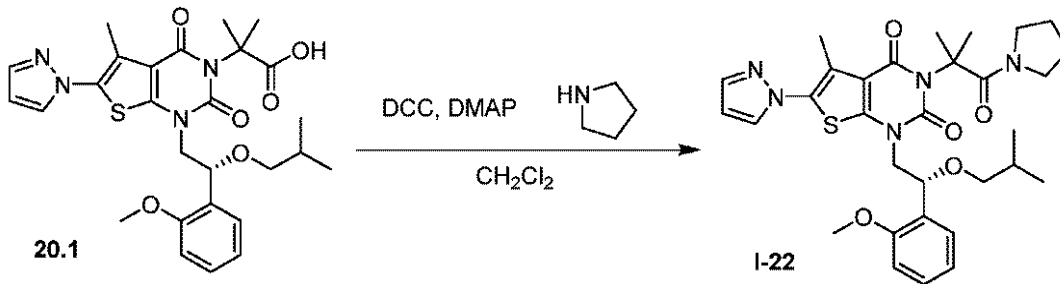
化合物 I-21 を、53% の収率で、化合物 20.1 およびプロパン-2-アミンから、実施例 20 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): $[\text{M}-\text{C}_3\text{H}_8\text{N}]^+$ 523; ^1H NMR (400 MHz, $\text{DMSO}-d_6$): 0.73-0.75 (dd, 6H), 0.99-1.02 (t, 6H), 1.61-1.70 (m, 7H), 2.30 (s, 3H), 2.93-3.00 (m, 1H), 3.01-3.07 (m, 1H), 3.73 (s, 3H), 3.92-4.03 (m, 3H), 5.07-5.11 (t, 1H), 6.56-6.57 (t, 1H), 6.96-7.03 (m, 2H), 7.26-7.32 (m, 2H), 7.33-7.37 (m, 1H), 7.78 (d, 1H), 8.11 (d, 1H)。

40

【0 4 3 0】

実施例 22: (R)-1-(2-イソブトキシ-2-(2-メトキシフェニル)エチル)-5-メチル-3-(2-メチル-1-オキソ-1-(ピロリジン-1-イル)プロパン-2-イル)-6-(1H-ピラゾール-1-イル)チエノ[2,3-d]ピリミジン-2,4(1H,3H)-ジオン, I-22 の合成。

【化 1 1 4】

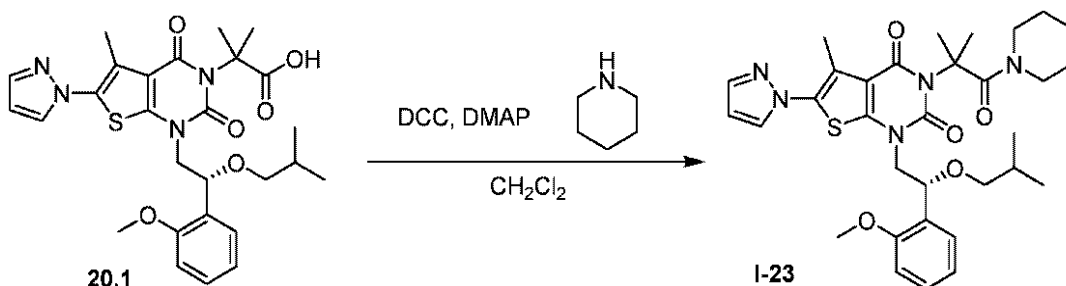


化合物 I - 2 2 を、3 9 % の収率で、化合物 2 0 . 1 およびピロリジンから、実施例 2 0 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): [M-C₄H₈N]⁺ 523; ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆): 0.73-0.75 (dd, 6H), 1.64-1.73 (m, 11H), 2.31(s, 3H), 2.90-3.14 (m, 4H), 3.33 (s, 2H), 3.78 (s, 3H), 4.01-4.15 (m, 2H), 5.07-5.11(t, 1H), 6.57-6.58 (t, 1H), 7.01-7.03 (m, 2H), 7.26-7.37 (m, 2H), 7.79 (d, 1H), 8.14-8.15 (d, 1H)。

【 0 4 3 1】

実施例 2 3 : (R) - 1 - (2 - イソブトキシ - 2 - (2 - メトキシフェニル) エチル) - 5 - メチル - 3 - (2 - メチル - 1 - オキソ - 1 - (ピペリジン - 1 - イル) プロパン - 2 - イル) - 6 - (1 H - ピラゾール - 1 - イル) チエノ [2 , 3 - d] ピリミジン - 2 , 4 (1 H , 3 H) - ジオン , I - 2 3 の合成。

【化 1 1 5】

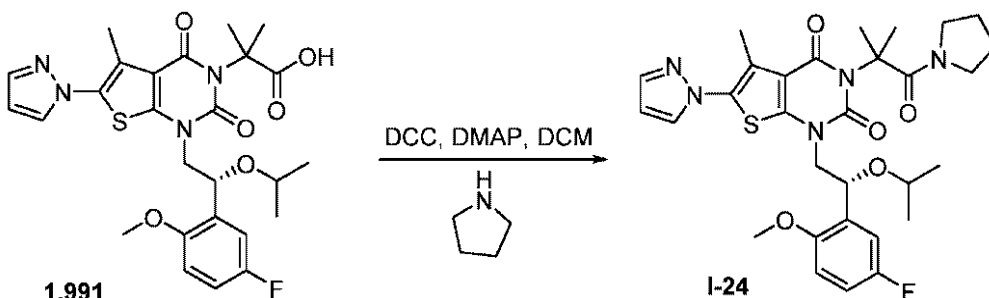


化合物 I - 2 3 を、3 1 % の収率で、化合物 2 0 . 1 およびピペリジンから、実施例 2 0 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): [M-C₅H₁₀N]⁺ 523; ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆): 0.73-0.75 (dd, 6H), 1.35-1.68 (m, 13H), 2.32 (s, 3H), 2.88-3.00 (m, 1H), 3.01-3.10 (m, 1H), 3.28-3.30 (m, 2H), 3.31-3.33 (m, 2H), 3.78 (s, 3H), 3.87-4.17 (m, 2H), 5.07-5.11 (t, 1H), 6.57-6.58 (t, 1H), 6.96-7.03 (m, 2H), 7.26-7.37 (m, 2H), 7.79 (d, 1H), 8.15 (s, 1H)。

【 0 4 3 2】

実施例 2 4 : (R) - 1 - (2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) - 2 - イソプロポキシエチル) - 5 - メチル - 3 - (2 - メチル - 1 - オキソ - 1 - (ピロリジン - 1 - イル) プロパン - 2 - イル) - 6 - (1 H - ピラゾール - 1 - イル) チエノ [2 , 3 - d] ピリミジン - 2 , 4 (1 H , 3 H) - ジオン , I - 2 4 の合成。

【化 1 1 6】



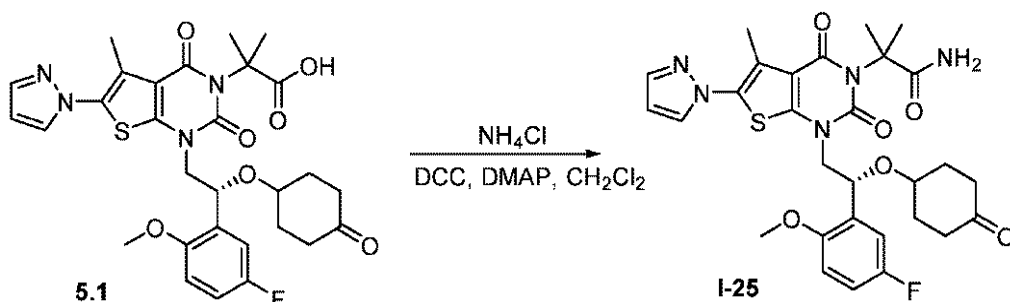
50 mL の丸底フラスコに、1.991 (350 mg, 0.64 mmol, 1.00 当量)、DCC (265 mg, 1.28 mmol, 2.00 当量)、DMAP (157 mg, 1.29 mmol, 2.00 当量)、CH₂Cl₂ (10 mL) およびピロリジン (92 mg, 1.29 mmol, 2.01 当量) を入れた。この反応物を 50 で一晩撹拌した。その粗生成物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、75.2 mg (20 %) の I-24 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M-C₄NH₈]⁺ 527; ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆): 0.96-1.00 (d, 6H), 1.64-1.80 (m, 10H), 2.31 (s, 3H), 3.05-3.20 (m, 2H), 3.21-3.25 (m, 2H), 3.50-3.55 (m, 1H), 3.76 (s, 3H), 3.85-4.20 (m, 2H), 5.14-5.17 (t, 1H), 6.57 (s, 1H), 6.99-7.03 (m, 1H), 7.10-7.17 (m, 2H), 7.79 (s, 1H), 8.16 (s, 1H)。

10

【0433】

実施例 25: (R)-2-(1-(2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-((4-オキソシクロヘキシル)オキシ)エチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-1-イル)-1,4-ジヒドロ-チエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-2-メチルプロパンアミド, I-25 の合成。

【化117】



20

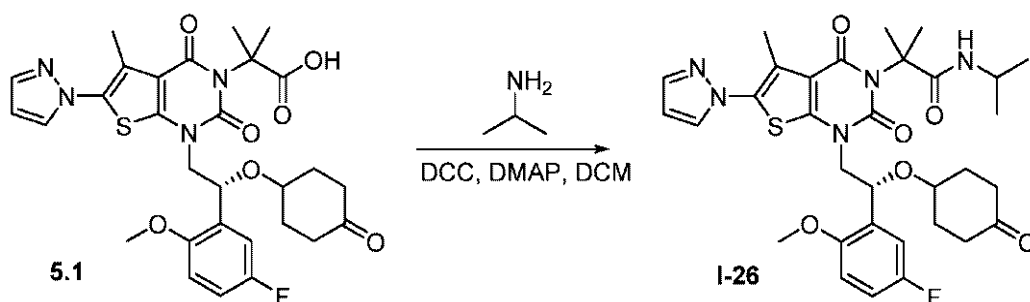
化合物 I-25 を、化合物 5.1 から、実施例 5 に記載されるように調製した。LC-MS (ES, m/z): [M+H]⁺ 598; ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆): 8.12-8.11 (d, 1H), 7.78 (d, 1H), 7.27-7.24 (m, 1H), 7.17-7.00 (m, 3H), 6.57 (brs, 1H), 6.56 (s, 1H), 5.30-5.27 (t, 1H), 4.15-3.86 (m, 2H), 3.76 (s, 3H), 3.59-3.57 (m, 1H), 2.29-2.15 (m, 4H), 2.15-2.07 (m, 3H), 1.81-1.76 (m, 4H), 1.64 (m, 6H)。

30

【0434】

実施例 26: (R)-2-(1-(2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-((4-オキソシクロヘキシル)オキシ)エチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-1-イル)-1,4-ジヒドロ-チエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-N-イソプロピル-2-メチルプロパンアミド, I-26 の合成。

【化118】



40

パージして窒素の不活性雰囲気で維持した、25 mL の丸底フラスコに、5.1 (400 mg, 0.67 mmol, 1.00 当量) の CH₂Cl₂ (4 mL) 中の溶液、プロパン-2-アミン (79 mg, 1.34 mmol, 2.00 当量)、DCC (275.6 mg, 1.34 mmol, 2.00 当量)、および DMAP (163 mg, 1.33 mmol, 2.00 当量) を入れた。この反応物を 50 で 16 時間撹拌した。その粗生成物

50

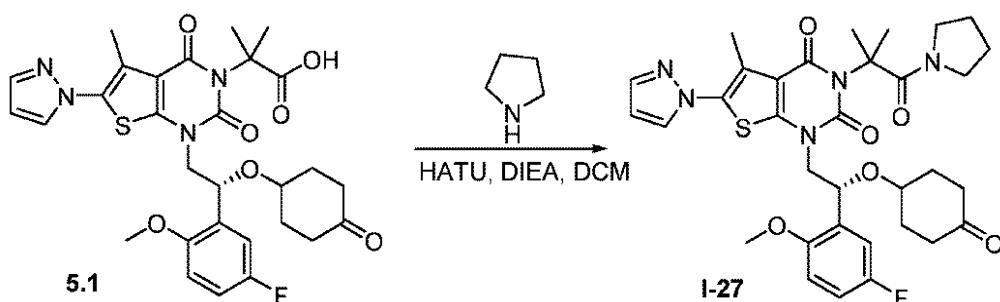
をカラムクロマトグラフィーおよび分取 HPLC により精製して、53.6 mg の I-26 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M+H]⁺ 640; ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆): 8.11-8.10 (d, 1H), 7.78-7.77 (d, 1H), 7.27-7.24 (m, 2H), 7.17-7.11 (m, 1H), 7.03-7.00 (m, 1H), 6.57 (s, 1H), 5.30-5.27 (m, 1H), 4.15-3.86 (m, 2H), 3.86-3.81 (m, 1H), 3.74 (s, 3H), 3.59-3.57 (m, 1H), 2.29-2.20 (m, 4H), 2.20-2.07 (m, 3H), 1.81-1.76 (m, 4H), 1.63-1.59 (dd, 6H), 1.01-0.99 (dd, 6H)。

【0435】

実施例 27: (R)-1-(2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-((4-オキソシクロヘキシル)オキシ)エチル)-5-メチル-3-(2-メチル-1-オキソ-1-(ピロリジン-1-イル)プロパン-2-イル)-6-(1H-ピラゾール-1-イル)チエノ[2,3-d]ピリミジン-2,4(1H,3H)-ジオン, I-27 の合成。

10

【化119】



20

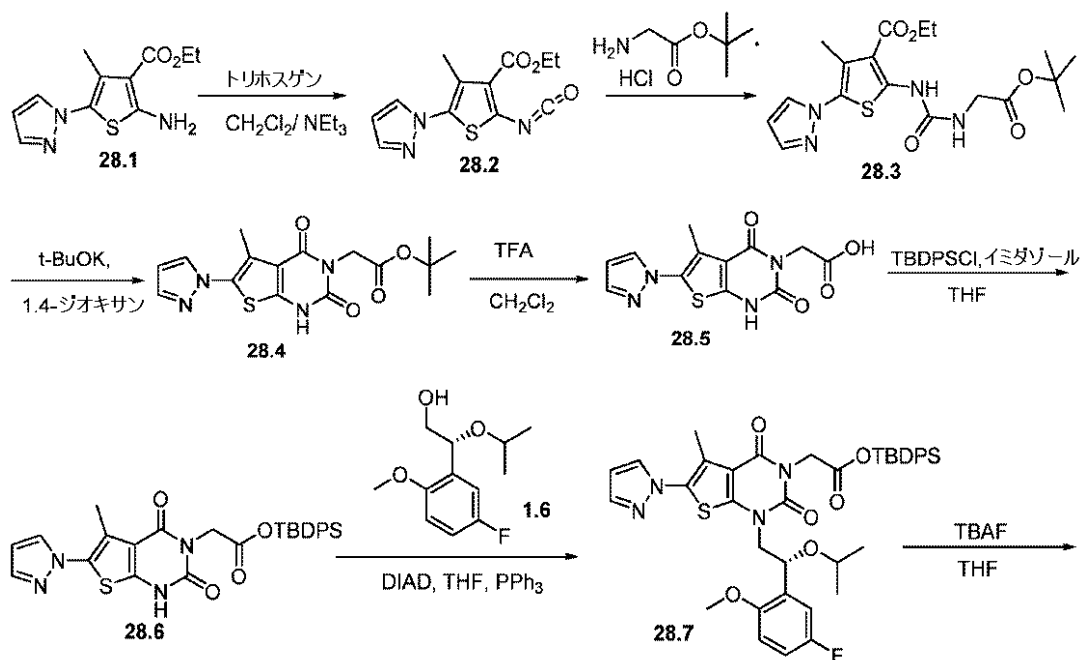
50 mL の丸底フラスコに、窒素下で、5.1 (400 mg, 0.67 mmol, 1.00 当量) の CH₂Cl₂ (20 mL) 中の溶液、ピロリジン (100 mg, 1.41 mmol, 2.00 当量)、HATU (508 mg, 1.34 mmol, 2.00 当量)、および DIEA (175 mg, 1.35 mmol, 2.00 当量) を入れた。得られた溶液を 25 °C で 16 時間撹拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗生成物を分取 HPLC により精製して、260 mg (60%) の I-27 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M+H]⁺ 652; ¹H-NMR: (400 MHz, DMSO-d₆): 8.14 (s, 1H), 7.78 (s, 1H), 7.25-7.23 (m, 1H), 7.17-7.13 (m, 1H), 7.05-7.03 (m, 1H), 6.57 (s, 1H), 5.28 (m, 1H), 4.10 (m, 2H), 3.92 (s, 3H), 3.60 (m, 1H), 3.30 (m, 1H), 3.06 (m, 2H), 2.29-2.20 (m, 4H), 2.20-2.05 (m, 3H), 1.91-1.50 (m, 15H)。

30

【0436】

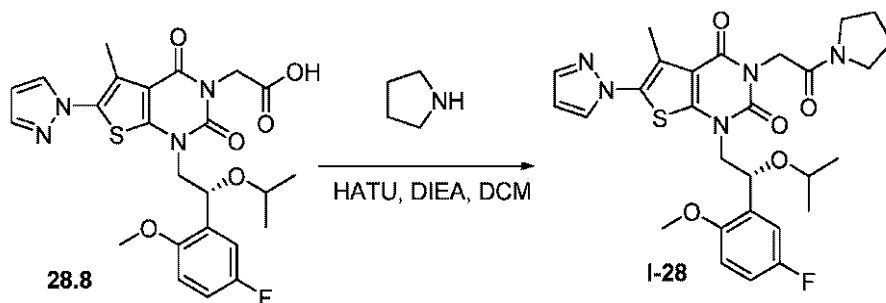
実施例 28: (R)-1-(2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-イソプロポキシエチル)-5-メチル-3-(2-オキソ-2-(ピロリジン-1-イル)エチル)-6-(1H-ピラゾール-1-イル)チエノ[2,3-d]ピリミジン-2,4(1H,3H)-ジオン, I-28 の合成。

【化 1 2 0】



10

【化 1 2 1】



20

【0 4 3 7】

30

化合物 28.2 の合成。100 mL の 3 つ口丸底フラスコに、28.1 (5 g, 19.90 mmol, 1.00 当量)、 CH_2Cl_2 (50 mL)、トリホスゲン (2.34 g, 0.40 当量)、および Et_3N (8 g, 79.06 mmol, 4.00 当量) を入れた。得られた溶液を室温で 2 時間撹拌した。その粗生成物をさらに精製せずに次の工程で直接使用した。

【0 4 3 8】

40

化合物 28.3 の合成。100 mL の 3 つ口丸底フラスコに、28.2 (5.5 g, 19.83 mmol, 1.00 当量)、 CH_2Cl_2 (50 mL)、および 2-[(2-アミノアセチル)オキシ]-2-メチルプロピル塩酸塩 (3.3 g, 19.80 mmol, 1.00 当量) を入れた。この反応物を室温で 2 時間撹拌し、次いで、この反応を 10 mL の水の添加によりクエンチした。得られた溶液を 3×20 mL の酢酸エチルで抽出し、そしてその有機層を合わせ、そして減圧下で濃縮して、6.4 g (79%) の 28.3 をオフホワイトの固体として得た。

【0 4 3 9】

50

化合物 28.4 の合成。250 mL の丸底フラスコに、28.3 (6.4 g, 15.67 mmol, 1.00 当量)、1,4-ジオキサン (65 mL)、および (tert-ブトキシ)カリウム (3.5 g, 31.19 mmol, 2.00 当量) を入れた。この反応物を室温で 3 時間撹拌し、次いで NH_4Cl (aq) の添加によりクエンチした。得られた溶液を 3×20 mL の EtOAc で抽出し、その有機層を合わせ、そして減圧下で濃縮して、2 g (35%) の 28.4 を明黄色固体として得た。

【0440】

化合物28.5の合成。50 mLの丸底フラスコに、28.4 (2 g, 5.52 mmol, 1.00当量)、CH₂Cl₂ (20 mL)、および2, 2, 2-トリフルオロアセトアルデヒド (0.5 mL)を入れた。この反応物を室温で2時間撹拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮して、1.6 g (95%)の28.5を黄色固体として得た。

【0441】

化合物28.6の合成。50 mLの丸底フラスコに、28.5 (1.6 g, 5.22 mmol, 1.00当量)、THF (16 mL)、1H-イミダゾール (750 mg, 11.02 mmol, 2.00当量)、およびtert-ブチル(クロロ)ジフェニルシラン (3 g, 10.91 mmol, 2.00当量)を入れた。この反応物を室温で2時間撹拌した。その粗生成物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、1.5 g (53%)の28.6を明黄色固体として得た。

10

【0442】

化合物28.7の合成。パージして窒素の不活性雰囲気で維持した、50 mLの3つ口丸底フラスコに、28.6 (1.5 g, 2.75 mmol, 1.00当量)、1.6 (753 mg, 3.30 mmol, 1.20当量)、THF (15 mL)、DIAD (834 mg, 6.37 mmol, 1.50当量)、およびPPh₃ (1.08 g, 4.12 mmol, 1.50当量)を入れた。得られた溶液を室温で10時間撹拌した。その粗生成物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、1.8 g (粗製)の28.7を黄色固体として得た。

20

【0443】

化合物28.8の合成。100 mLの丸底フラスコに、28.7 (1.8 g, 2.38 mmol, 1.00当量)、THF (18 mL)およびTBAF (2.5 g, 9.58 mmol, 4.00当量)を入れた。この反応物を室温で10時間撹拌した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、500 mg (41%)の28.8を白色固体として得た。

【0444】

化合物I-28の合成。8 mLの丸底フラスコに、28.8 (500 mg, 0.97 mmol, 1.00当量)、CH₂Cl₂ (5 mL)、DIEA (260 mg, 2.01 mmol, 2.00当量)、HATU (760 mg, 2.00 mmol, 2.00当量)およびピロリジン (142 mg, 2.00 mmol, 2.00当量)を入れた。この反応物を室温で10時間撹拌した。その粗生成物をカラムクロマトグラフィーおよび分取HPLCにより精製して、195.1 mg (35%)のI-28を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M+H]⁺ 570; ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆): 0.91-0.98 (m, 6H), 1.78-1.83 (m, 2H), 1.93-1.97 (m, 2H), 2.37 (s, 3H), 3.29-3.34 (m, 2H), 3.40-3.44 (m, 1H), 3.53-3.57 (t, 2H), 3.75 (s, 3H), 4.86-4.12 (m, 2H), 4.68 (s, 2H), 5.12-5.16 (m, 1H), 6.57-6.59 (t, 1H), 7.00-7.02 (m, 1H), 7.12-7.19 (m, 1H), 7.21-7.23 (m, 1H), 7.78-7.99 (d, 1H), 8.16-8.17 (d, 1H)。

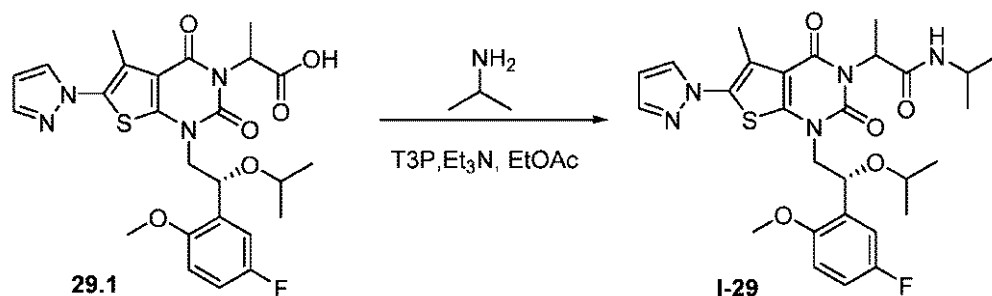
30

【0445】

実施例29: 2-(1-((R)-2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-イソプロポキシ-エチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-1-イル)-1,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-N-イソプロピルプロパンアミド, I-29の合成。

40

【化 1 2 2】



5 mL の丸底フラスコに、29.1 (110 mg, 0.21 mmol, 1.00 当量)、T3P (198 mg)、Et₃N (63 mg, 0.62 mmol, 3.00 当量)、EtOAc (2 mL) およびプロパン-2-アミン (25 mL) を入れた。この反応物を室温で1時間撹拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、68.1 mg (57%) のI-29を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M+H]⁺ 572; ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆): 0.92-1.05 (m, 12H), 1.38-1.41 (m, 3H), 2.37 (s, 3H), 3.41-3.44 (m, 1H), 3.72-3.75 (m, 3H), 3.88-4.12 (m, 3H), 5.16-5.25 (m, 2H), 6.58 (t, 1H), 7.00-7.03 (m, 1H), 7.10-7.20 (m, 2H), 7.44-7.51 (m, 1H), 7.79 (d, 1H), 8.17 (t, 1H)。

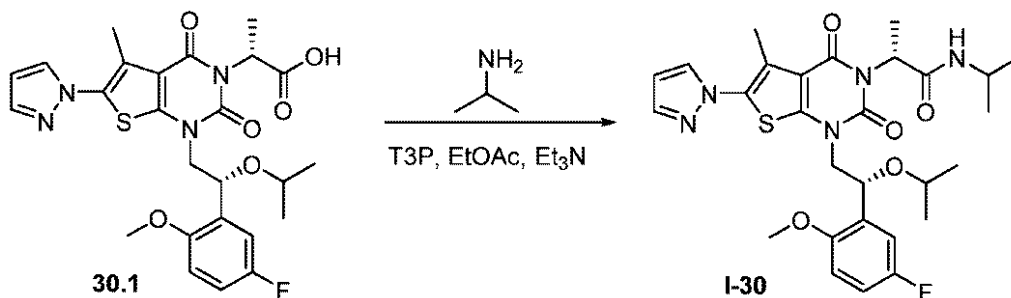
10

20

【0 4 4 6】

実施例 30: (R)-2-(1-((R)-2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-イソプロポキシエチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-1-イル)-1,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-N-イソプロピルプロパンアミド, I-30 の合成。

【化 1 2 3】



30

6 mL の密封チューブに、30.1 (100 mg, 0.19 mmol, 1.00 当量)、酢酸エチル (1.5 mL)、T3P (90.3 mg)、Et₃N (57.3 mg, 0.57 mmol, 3.00 当量) およびプロパン-2-アミン (22.3 mg, 0.38 mmol, 2.00 当量) を入れた。この反応物を室温で3時間撹拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗生成物を分取TLCおよびHPLCにより精製して、33.1 mg (31%) のI-30を白色固体として得た。

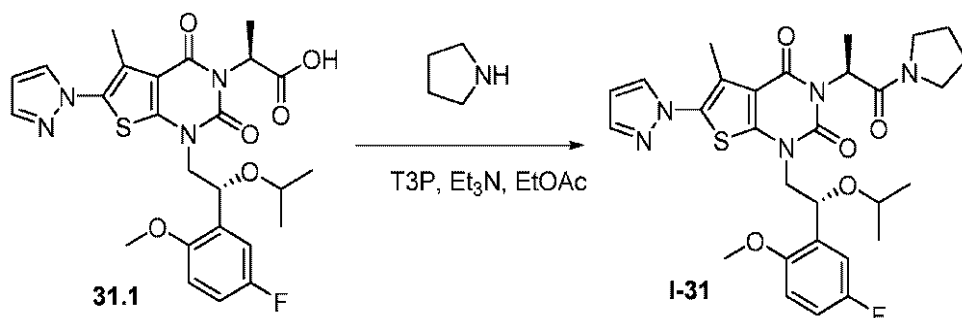
LC-MS (ES, m/z): [M+H]⁺ 572; ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆): 0.92-1.05 (m, 12H), 1.38-1.41 (t, 3H), 2.37 (s, 3H), 3.41-3.44 (m, 1H), 3.72-3.75 (d, 3H), 3.88-4.01 (m, 3H), 5.15-5.25 (m, 2H), 6.58-6.59 (t, 1H), 6.99-7.03 (m, 1H), 7.10-7.20 (m, 2H), 7.44-7.51 (m, 1H), 7.79-7.80 (d, 1H), 8.17-8.18 (t, 1H)。

40

【0 4 4 7】

実施例 31: 1-((R)-2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-イソプロポキシエチル)-5-メチル-3-((S)-1-オキソ-1-(ピロリジン-1-イル)プロパン-2-イル)-6-(1H-ピラゾール-1-イル)チエノ[2,3-d]ピリミジン-2,4(1H, 3H)-ジオン, I-31 の合成。

【化 1 2 4】



10

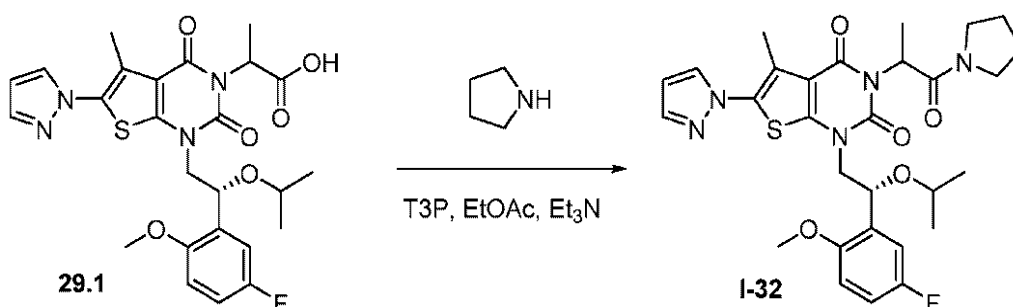
5 mL の丸底フラスコに、31.1 (110 mg, 0.21 mmol, 1.00 当量)、T3P (198 mg)、Et₃N (63 mg, 0.62 mmol, 3.00 当量)、EtOAc (2 mL) およびピロリジン (25 mg, 0.35 mmol, 1.70 当量) を入れた。この反応物を室温で 1 時間撹拌した。その粗生成物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、76.6 mg (63%) の I-31 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M+H]⁺584; ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆): 0.90-0.93 (m, 3H), 0.95-0.99 (m, 3H), 1.32-1.37 (m, 3H), 1.55-1.59 (m, 1H), 1.72-1.78 (m, 3H), 2.27 (s, 3H), 2.73-2.80 (m, 1H), 3.19-3.25 (m, 2H), 3.31-3.41 (m, 2H), 3.76-3.78 (m, 3H), 3.89-4.10 (m, 2H), 5.17-5.21 (m, 1H), 5.40-5.43 (m, 1H), 6.59 (s, 1H), 7.01-7.05 (m, 1H), 7.10-7.19 (m, 2H), 7.80 (d, 1H), 8.19 (d, 1H)。

20

【0 4 4 8】

実施例 32: 1 - ((R) - 2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) - 2 - イソプロポキシエチル) - 5 - メチル - 3 - (1 - オキソ - 1 - (ピロリジン - 1 - イル) プロパン - 2 - イル) - 6 - (1H - ピラゾール - 1 - イル) チエノ[2,3-d]ピリミジン - 2,4(1H,3H) - ジオン, I-32 の合成。

【化 1 2 5】



30

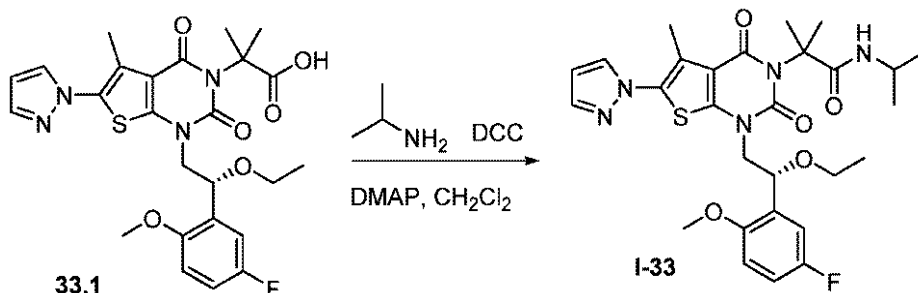
化合物 I-32 を、化合物 29.1 およびピロリジンから、実施例 29 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): [M+H]⁺ 584; ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆): 0.90 (d, 3H), 0.91 (d, 3H), 1.32-1.37 (m, 3H), 1.61 (m, 1H), 1.78 (m, 3H), 2.39 (s, 3H), 2.77-2.79 (m, 1H), 3.22-3.31 (m, 2H), 3.33-3.41 (m, 2H), 3.76-3.78 (d, 3H), 3.81-4.17 (m, 2H), 5.18-5.21 (m, 1H), 5.40-5.43 (m, 1H), 6.58-6.59 (t, 1H), 7.01-7.04 (m, 1H), 7.11-7.20 (m, 2H), 7.80 (d, 1H), 8.19-8.21 (t, 1H)。

40

【0 4 4 9】

実施例 33: (R) - 2 - (1 - (2 - エトキシ - 2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) エチル) - 5 - メチル - 2,4 - ジオキソ - 6 - (1H - ピラゾール - 1 - イル) - 1,4 - ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン - 3(2H) - イル) - N - イソプロピル - 2 - メチルプロパンアミド, I-33 の合成。

【化 1 2 6】



6 mL の密封チューブに、33.1 (300 mg, 0.57 mmol, 1.00 当量)、CH₂Cl₂ (2 mL)、プロパン-2-アミン (66.8 mg, 1.13 mmol, 2.00 当量)、DMAP (138.1 mg, 1.13 mmol, 2.00 当量) および DCC (349.8 mg, 12.93 mmol, 22.88 当量) を入れた。この反応物を油浴内で 50 で一晩撹拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗生成物を分取 TLC および HPLC により精製して、110.1 mg (34%) の I-33 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M-C₃H₈N]⁺ 513; ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆): 1.01-1.06 (m, 9H), 1.59-1.63 (d, 6H), 2.29 (s, 3H), 3.37-3.39 (m, 2H), 3.67 (s, 3H), 3.81-3.87 (m, 1H), 3.96-3.99 (m, 2H), 5.03-5.06 (t, 1H), 6.56-6.57 (t, 1H), 6.94-6.97 (m, 1H), 7.07-7.16 (m, 2H), 7.28-7.30 (d, 1H), 7.77 (d, 1H), 8.10 (d, 1H)。

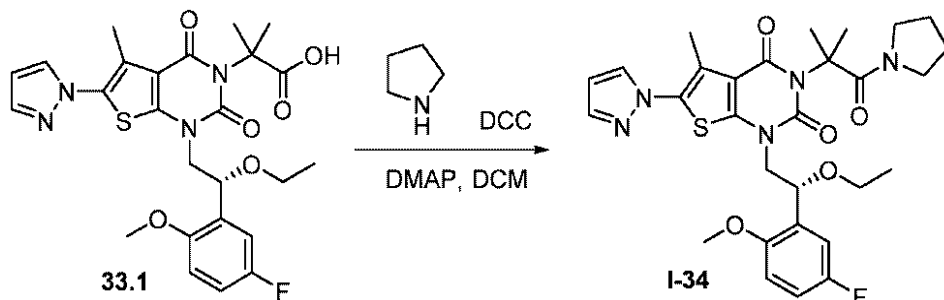
10

20

【0 4 5 0】

実施例 34: (R)-1-(2-エトキシ-2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)エチル)-5-メチル-3-(2-メチル-1-オキソ-1-(ピロリジン-1-イル)プロパン-2-イル)-6-(1H-ピラゾール-1-イル)チエノ[2,3-d]ピリミジン-2,4(1H,3H)-ジオン, I-34 の合成。

【化 1 2 7】



30

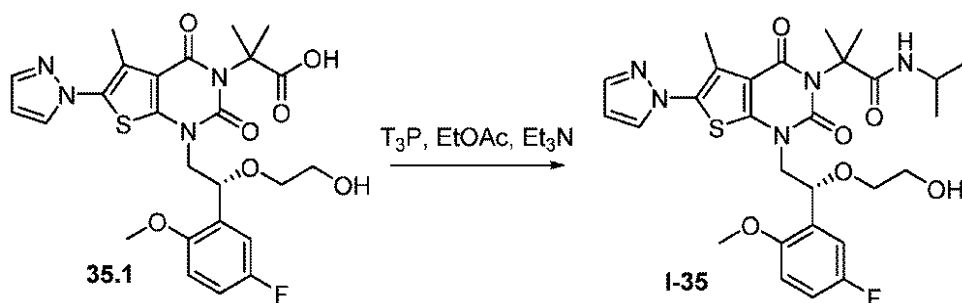
化合物 I-34 を、化合物 33.1 およびピロリジンから、実施例 33 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): [M-C₅H₈N]⁺ 513; ¹H NMR (400MHz, DMSO-d₆): 1.02-1.06 (t, 3H), 1.61-1.73 (m, 10H), 2.30 (s, 3H), 2.90-3.00 (m, 1H), 3.13-3.14 (m, 1H), 3.30 (m, 2H), 3.32-3.40 (m, 2H), 3.74 (s, 3H), 4.01 (m, 2H), 5.05-5.07 (t, 1H), 6.57-6.58 (t, 1H), 6.99-7.00 (m, 1H), 7.10-7.15 (m, 2H), 7.79 (d, 1H), 8.15 (d, 1H)。

40

【0 4 5 1】

実施例 35: (R)-2-(1-(2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-(2-ヒドロキシ-エトキシ)エチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-1-イル)-1,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-N-イソプロピル-2-メチルプロパンアミド, I-35 の合成。

【化 1 2 8】



25 mL の丸底フラスコに、35.1 (100 mg, 0.18 mmol, 1.00 当量)、EtOAc (10 mL)、プロパン-2-アミン (20 mg, 0.34 mmol, 1.85 当量)、Et₃N (55 mg, 0.54 mmol, 2.97 当量)、T₃P (87 mg, 0.27 mmol, 1.50 当量)を入れた。この反応物を25 で12時間攪拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗生成物をカラムクロマトグラフィーおよび分取HPLCにより精製して、3.0 mg (3%)のI-35を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M+H]⁺ 588, [M+Na]⁺ 610; ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆): 0.98-1.02 (t, 6H), 1.59-1.62 (d, 6H), 2.27-2.29 (m, 2H), 3.32 (s, 3H), 3.37-3.44 (m, 2H), 3.66 (s, 3H), 3.82-3.98 (m, 1H), 3.97-4.00 (m, 2H), 4.60 (t, 1H), 5.07-5.10 (m, 1H), 6.56-6.57 (m, 1H), 6.91-6.97 (m, 1H), 7.07-7.10 (m, 1H), 7.2-7.28 (m, 2H), 7.78 (d, 1H), 8.09 (s, 1H)。

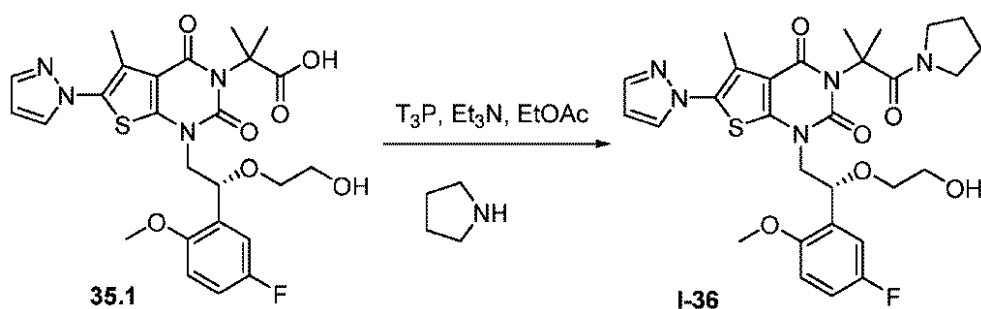
10

20

【0 4 5 2】

実施例 36: (R)-1-(2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-(2-ヒドロキシ-エトキシ)エチル)-5-メチル-3-(2-メチル-1-オキソ-1-(ピロリジン-1-イル)プロパン-2-イル)-6-(1H-ピラゾール-1-イル)チエノ[2,3-d]ピリミジン-2,4(1H,3H)-ジオン, I-36の合成。

【化 1 2 9】



30

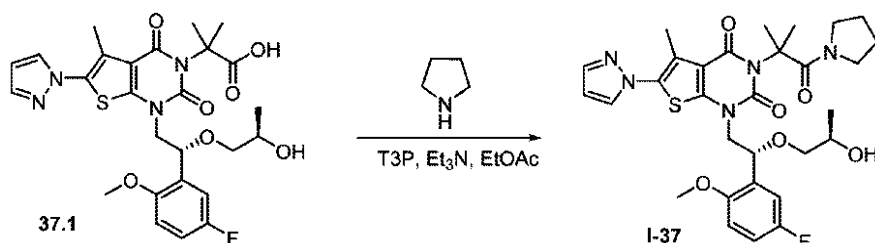
化合物I-36を、化合物35.1およびピロリジンから、実施例35に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): [M-C₄H₈N]⁺529, [M+H]⁺600; ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆): 1.52 - 1.78 (m, 10H), 2.29 (s, 3H), 3.30 - 3.40 (m, 7H), 3.40 - 3.45 (m, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.92-4.01 (m, 1H), 4.55-4.65 (m, 1H), 5.08- 5.12 (m, 1H), 6.5-6.58 (m, 1H), 6.92-6.99 (m, 1H), 7.05-7.10 (m, 1H), 7.11-7.21 (m, 1H), 7.79-7.90 (d, 1H), 8.11-8.15 (d, 1H)。

40

【0 4 5 3】

実施例 37: 1-((R)-2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-((R)-2-ヒドロキシ-プロボキシ)エチル)-5-メチル-3-(2-メチル-1-オキソ-1-(ピロリジン-1-イル)プロパン-2-イル)-6-(1H-ピラゾール-1-イル)チエノ[2,3-d]ピリミジン-2,4(1H,3H)-ジオン, I-37の合成。

【化 1 3 0】

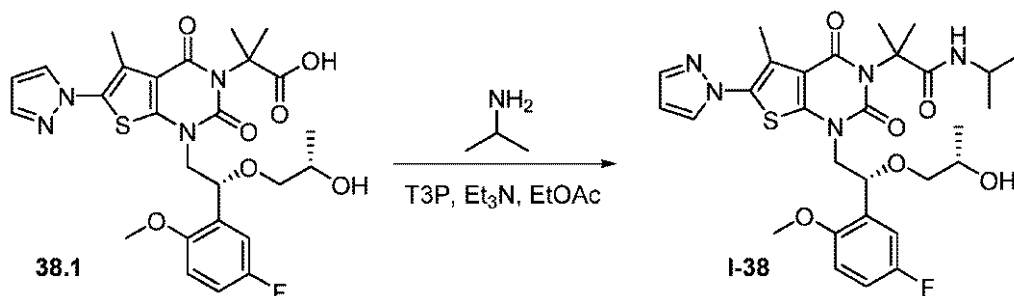


8 mL のバイアルに、37.1 (80 mg, 0.14 mmol, 1.00 当量)、EtOAc (2 mL)、T₃P (181 mg)、Et₃N (43 mg, 0.42 mmol, 2.98 当量) およびピロリジン (20 mg, 0.28 mmol, 1.97 当量) を入れた。この反応物を室温で一晩撹拌した。得られた混合物を 1 × 3 mL の H₂O で洗浄した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、58.7 mg (67%) の I-37 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M+H]⁺ 614; ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆): 0.94-0.96 (d, 3H), 1.61-1.72 (m, 10H), 2.30 (s, 3H), 2.95-3.10 (m, 1H), 3.13-3.14 (d, 3H), 3.29-3.31 (m, 2H), 3.57-3.63 (m, 1H), 3.74 (s, 3H), 4.06-4.19 (m, 2H), 4.50-4.52 (d, 1H), 5.09-5.13 (t, 1H), 6.56-6.57 (t, 1H), 6.98-7.03 (m, 1H), 7.09-7.16 (m, 1H), 7.78-7.79 (d, 1H), 8.13-8.14 (d, 1H)。

【0 4 5 4】

実施例 38: 2 - (1 - ((R) - 2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) - 2 - ((S) - 2 - ヒドロキシ - プロポキシ) エチル) - 5 - メチル - 2, 4 - ジオキソ - 6 - (1H - ピラゾール - 1 - イル) - 1, 4 - ジヒドロチエノ[2, 3 - d]ピリミジン - 3 (2H) - イル) - N - イソプロピル - 2 - メチルプロパンアミド, I - 38 の合成。

【化 1 3 1】

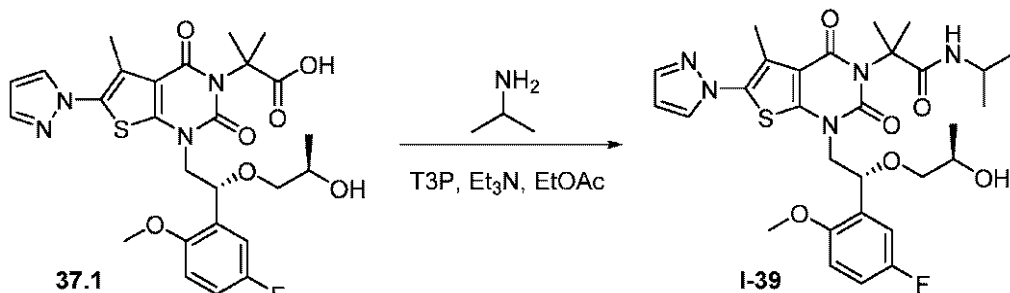


化合物 I - 38 を、30% の収率で、化合物 38.1 およびプロパン - 2 - アミンから、実施例 37 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): [M+Na]⁺ 624; ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆): 0.95-0.98 (d, 3H), 1.02-1.14 (t, 6H), 1.60-1.62 (d, 6H), 2.29 (s, 3H), 3.04-3.09 (m, 1H), 3.18-3.23 (m, 1H), 3.61-3.68 (m, 4H), 3.78-3.87 (m, 1H), 3.89-3.99 (m, 2H), 4.55-4.56 (d, 1H), 5.06-5.10 (t, 1H), 6.56-6.57 (t, 1H), 6.93-6.97 (m, 1H), 7.06-7.13 (m, 1H), 7.20-7.26 (m, 2H), 7.77 (d, 1H), 8.09 (d, 1H)。

【0 4 5 5】

実施例 39: 2 - (1 - ((R) - 2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) - 2 - ((R) - 2 - ヒドロキシ - プロポキシ) エチル) - 5 - メチル - 2, 4 - ジオキソ - 6 - (1H - ピラゾール - 1 - イル) - 1, 4 - ジヒドロチエノ[2, 3 - d]ピリミジン - 3 (2H) - イル) - N - イソプロピル - 2 - メチルプロパンアミド, I - 39 の合成。

【化 1 3 2】

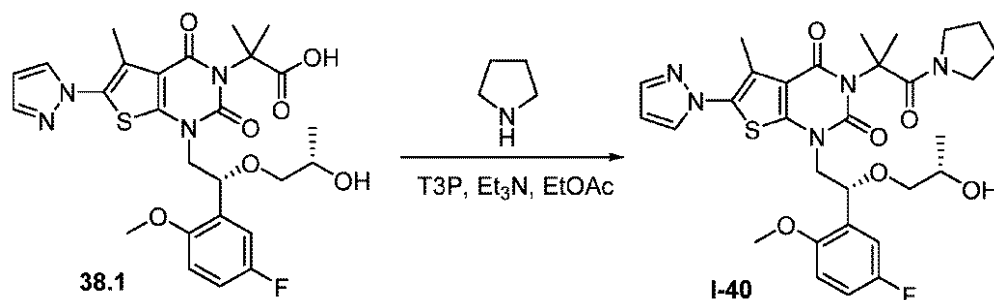


8 mL のバイアルに、37.1 (80 mg, 0.14 mmol, 1.00 当量)、EtOAc (2 mL)、Et₃N (43 mg, 0.42 mmol, 2.98 当量)、プロパン-2-アミン (20 mg, 0.34 mmol, 2.37 当量) および T3P (181 mg, 0.28 mmol, 1.99 当量) を入れた。この反応物を室温で一晩撹拌した。得られた混合物を 1 × 3 mL の H₂O で洗浄し、次いで減圧下で濃縮した。その粗生成物を分取 TLC により精製して、23.9 mg (28%) の I-39 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M+Na]⁺ 624; ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆): 0.95-0.97 (d, 3H), 0.99-1.02 (t, 6H), 1.60-1.63 (d, 6H), 2.33 (s, 3H), 3.13-3.15 (d, 2H), 3.59-3.65 (m, 1H), 3.69 (s, 3H), 3.80-3.87 (m, 1H), 4.04-4.14 (m, 2H), 4.51-4.53 (d, 1H), 5.08-5.12 (t, 1H), 6.57 (s, 1H), 6.95-6.98 (m, 1H), 7.08-7.14 (m, 1H), 7.14-7.19 (m, 1H), 7.25-7.27 (m, 1H), 7.78 (s, 1H), 8.10 (s, 1H)。

【0 4 5 6】

実施例 40: 1 - ((R) - 2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) - 2 - ((S) - 2 - ヒドロキシ - プロボキシ) エチル) - 5 - メチル - 3 - (2 - メチル - 1 - オキソ - 1 - (ピロリジン - 1 - イル) プロパン - 2 - イル) - 6 - (1H - ピラゾール - 1 - イル) チエノ[2,3-d]ピリミジン - 2,4(1H,3H) - ジオン, I-40 の合成。

【化 1 3 3】



化合物 I-40 を、65% の収率で、化合物 38.1 およびピロリジンから、実施例 37 で開発された手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): [M+H]⁺ 614 [M+Na]⁺ 636; ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆): 0.94-0.96 (d, 3H), 1.62-1.73 (m, 10H), 2.30 (s, 3H), 2.90-3.11 (m, 2H), 3.12-3.19 (m, 1H), 3.20-3.23 (m, 1H), 3.30-3.33 (m, 2H), 3.62-3.68 (m, 1H), 3.74 (s, 3H), 3.95-4.17 (m, 2H), 4.56-4.57 (d, 1H), 5.08-5.11 (t, 1H), 6.57-6.58 (t, 1H), 6.99-7.01 (m, 1H), 7.02-7.15 (m, 1H), 7.19-7.21 (m, 1H), 7.79-7.80 (d, 1H), 8.14-8.15 (d, 1H)。

【0 4 5 7】

実施例 41: (R) - 2 - (1 - (2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) - 2 - (2 - ヒドロキシ - 2 - メチルプロボキシ) エチル) - 5 - メチル - 2,4 - ジオキソ - 6 - (1H - ピラゾール - 1 - イル) - 1,4 - ジヒドロ - チエノ[2,3-d]ピリミジン - 3(2H) - イル) - N - イソプロピル - 2 - メチルプロパンアミド, I-41 の合成。

10

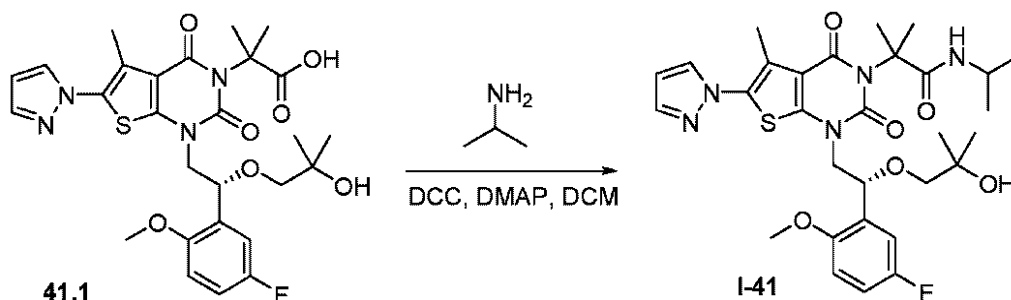
20

30

40

50

【化 1 3 4】



8 mL のバイアルに、41.1 (160 mg, 0.28 mmol, 1.00 当量)、DCC (114 mg, 0.55 mmol, 1.98 当量)、DMAP (68 mg, 0.56 mmol, 2.00 当量)、CH₂Cl₂ (2 mL) およびプロパン-2-アミン (34 mg, 0.58 mmol, 2.07 当量) を入れた。この反応物を 50 で一晩撹拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗生成物を分取 TLC により精製して、134.5 mg (78%) の I-41 をオフホワイトの固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M+H]⁺ 616 [M+Na]⁺ 638; ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆): 0.93-1.03 (m, 12H), 1.60-1.63 (d, 6H), 2.50 (s, 3H), 2.92-2.95 (d, 1H), 3.08-3.11 (d, 1H), 3.72 (s, 3H), 3.78-3.89 (m, 1H), 3.98-4.00 (m, 2H), 4.27 (s, 1H), 5.09-5.13 (t, 1H), 6.56-6.57 (t, 3H), 6.97-7.01 (m, 1H), 7.08-7.24 (m, 3H), 7.77-7.78 (d, 1H), 8.09-8.10 (d, 1H)。

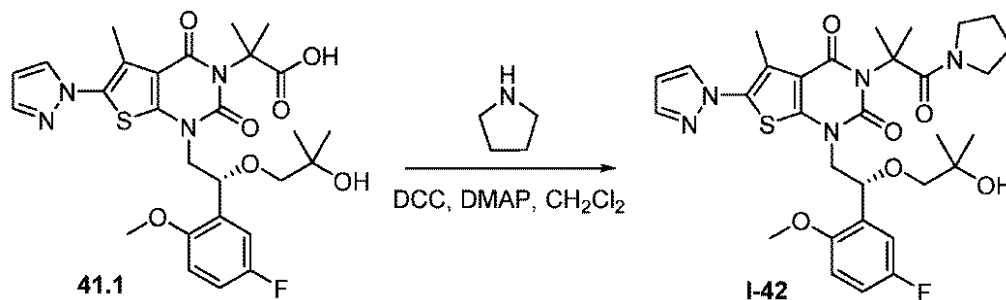
10

20

【0 4 5 8】

実施例 42: (R)-1-(2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-(2-ヒドロキシ-2-メチルプロポキシ)エチル)-5-メチル-3-(2-メチル-1-オキソ-1-(ピロリジン-1-イル)プロパン-2-イル)-6-(1H-ピラゾール-1-イル)チエノ[2,3-d]ピリミジン-2,4(1H,3H)-ジオン, I-42 の合成。

【化 1 3 5】



30

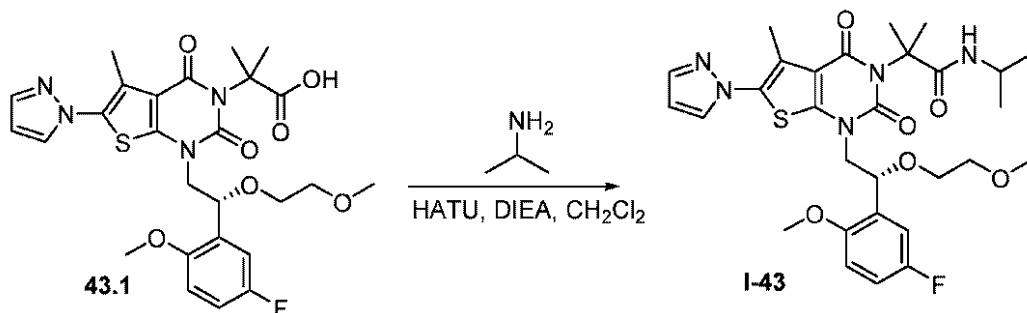
化合物 I-42 を、41.1 およびピロリジンから、76% の収率で、実施例 41 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): [M+H]⁺ 628 [M+Na]⁺ 650; ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆): 0.93-1.00 (m, 6H), 1.64-1.80 (m, 10H), 2.30 (s, 3H), 2.90-3.24 (m, 6H), 3.76 (s, 1H), 4.00-4.08 (m, 2H), 4.27 (s, 1H), 5.08-5.12 (t, 1H), 6.56-6.58 (t, 1H), 7.00-7.05 (m, 1H), 7.10-7.17 (m, 2H), 7.78-7.79 (d, 1H), 8.12-8.13 (d, 1H)。

40

【0 4 5 9】

実施例 43: (R)-2-(1-(2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-(2-メトキシ-エトキシ)エチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-1-イル)-1,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-N-イソプロピル-2-メチルプロパンアミド, I-43 の合成。

【化 1 3 6】



10

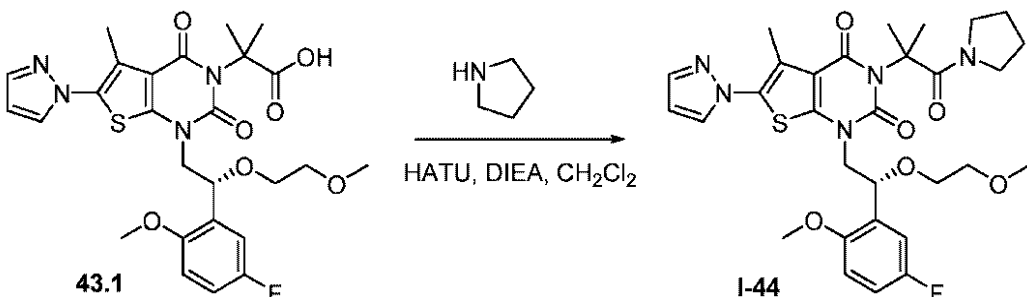
10 mL の丸底フラスコに、43.1 (200 mg, 0.36 mmol, 1.00 当量) の CH_2Cl_2 (1.5 mL) 中の溶液、HATU (274 mg, 0.72 mmol, 2.00 当量)、DIEA (92 mg, 0.71 mmol, 2.00 当量) およびプロパン-2-アミン (42 mg, 0.73 mmol, 2.00 当量) を入れた。この反応物を室温で1時間撹拌した。得られた溶液を CH_2Cl_2 で希釈し、そして H_2O で洗浄した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗生成物を分取 HPLC により精製して、126.6 mg (59%) の I-43 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): $[\text{M}+\text{Na}]^+$ 624; ^1H NMR (400 MHz, $\text{DMSO}-d_6$): 8.11-8.10 (d, 1H), 7.78 (d, 1H), 7.26-7.24 (d, 1H), 7.18-7.10 (m, 2H), 6.98-6.94 (m, 1H), 6.57-6.56 (m, 1H), 5.12-5.09 (m, 1H), 4.00-3.93 (m, 2H), 3.90-3.75 (m, 1H), 3.68 (s, 3H), 3.50-3.43 (m, 1H), 3.39-3.32 (m, 3H), 3.12 (s, 3H), 2.30 (s, 3H), 1.63-1.60 (d, 6H), 1.02-0.99 (dd, 6H)。

20

【0 4 6 0】

実施例 44: (R)-1-(2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-(2-メトキシ-エトキシ)エチル)-5-メチル-3-(2-メチル-1-オキソ-1-(ピロリジン-1-イル)プロパン-2-イル)-6-(1H-ピラゾール-1-イル)チエノ[2,3-d]ピリミジン-2,4(1H,3H)-ジオン, I-44 の合成。

【化 1 3 7】



30

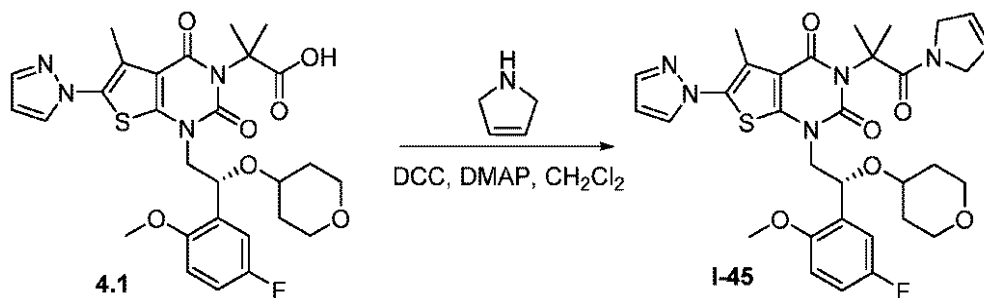
化合物 I-44 を、化合物 43.1 およびピロリジンから、55% の収率で、実施例 43 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): $[\text{M}+\text{H}]^+$ 614; ^1H NMR (400 MHz, $\text{CD}_3\text{OD}-d_4$): 7.94 (d, 1H), 7.78 (d, 1H), 7.19-7.16 (d, 1H), 7.06-7.00 (m, 1H), 6.98-6.95 (m, 1H), 6.59-6.57 (m, 1H), 5.26-5.23 (m, 1H), 4.50-3.93 (m, 2H), 3.83 (s, 3H), 3.59-3.51 (m, 1H), 3.50-3.42 (m, 5H), 3.33-3.25 (m, 1H), 3.24 (s, 3H), 3.29-3.12 (m, 1H), 2.32 (s, 3H), 1.88-1.60 (m, 10H)。

40

【0 4 6 1】

実施例 45: (R)-3-(1-(2,5-ジヒドロ-1H-ピロール-1-イル)-2-メチル-1-オキソプロパン-2-イル)-1-(2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)オキシ)エチル)-5-メチル-6-(1H-ピラゾール-1-イル)チエノ[2,3-d]ピリミジン-2,4(1H,3H)-ジオン, I-45 の合成。

【化 1 3 8】



8 mL の丸底フラスコに、化合物 4.1 (200 mg, 0.34 mmol, 1.00 当量)、CH₂Cl₂ (2 mL)、DCC (210 mg, 1.02 mmol, 2.99 当量)、4-DMAP (83.3 mg, 0.68 mmol, 2.00 当量) および 2,5-ジヒドロ-1H-ピロール (47 mg, 0.68 mmol, 1.99 当量) を入れた。この反応物を室温で一晩撹拌した。得られた混合物を減圧下で濃縮した。その粗生成物を分取 HPLC により精製して、85.0 mg (39%) の I-45 を白色固体として得た。LC-MS (ES, m/z): [M-C₄H₆N]⁺ 569 [M+Na]⁺ 660; ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆): 1.13-1.48 (m, 2H), 1.54-1.80 (m, 8H), 2.32 (s, 3H), 3.23-3.26 (m, 2H), 3.39-3.41 (m, 1H), 3.60-3.70 (m, 2H), 3.79 (s, 3H), 3.95-4.12 (m, 6H), 5.25 (m, 1H), 5.76-5.90 (m, 2H), 6.58-6.59 (t, 1H), 7.02-7.05 (m, 1H), 7.13-7.21 (m, 2H), 7.79-7.80 (d, 1H), 8.17-8.18 (d, 1H)。

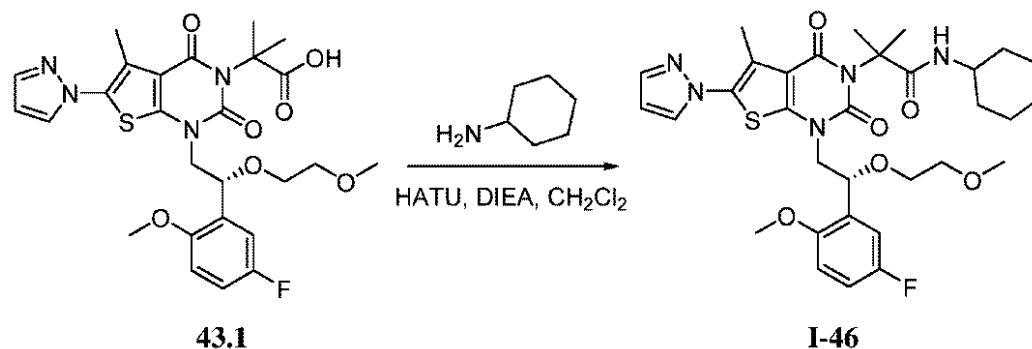
10

20

【0 4 6 2】

実施例 46。(R)-N-シクロヘキシル-2-(1-(2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-(2-メトキシエトキシ)エチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-1-イル)-1,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-2-メチルプロパンアミド, I-46 の合成。

【化 1 3 9】



30

【0 4 6 3】

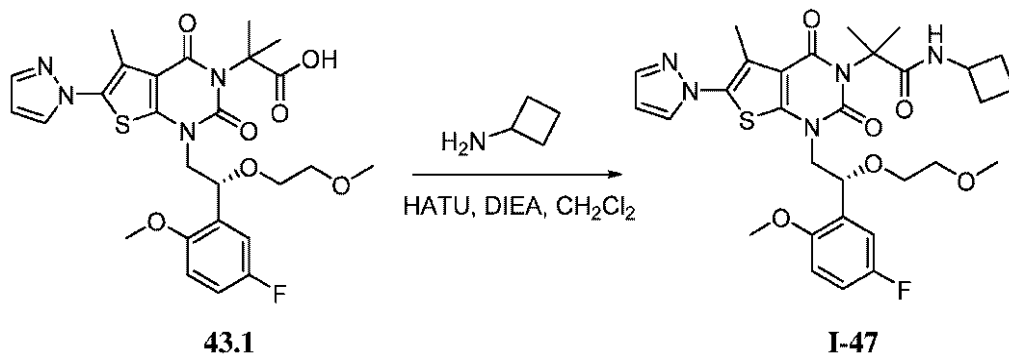
化合物 I-46 を、化合物 43.1 およびシクロヘキサミンから、実施例 43 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS: (ES, m/z): [M+H]⁺ 642; ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆): 8.10 (d, 1H), 7.78 (d, 1H), 7.25-7.22 (d, 1H), 7.18-7.09 (m, 2H), 6.98-6.94 (m, 1H), 6.58-6.56 (m, 1H), 5.12-5.08 (m, 1H), 3.99-3.93 (m, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.50-3.43 (m, 2H), 3.39-3.34 (m, 3H), 3.12 (s, 3H), 2.29 (s, 3H), 1.75-1.53 (m, 10H), 1.25-1.18 (m, 2H), 1.17-0.99 (m, 3H)。

40

【0 4 6 4】

実施例 47。(R)-N-シクロブチル-2-(1-(2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-(2-メトキシエトキシ)エチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-1-イル)-1,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-2-メチルプロパンアミド, I-47 の合成。

【化 1 4 0】



10

【 0 4 6 5】

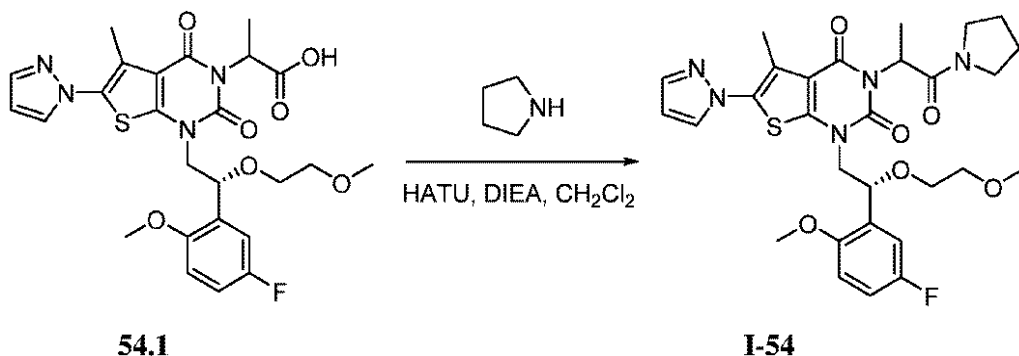
化合物 I - 47 を、化合物 43.1 およびシクロブタンアミンから、実施例 43 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): $[M+H]^+$ 614; 1H NMR (400 MHz, DMSO- d_6): 8.11(d,1H), 7.78 (d,1H), 7.63-7.61 (d,1H), 7.18-7.09 (m,2H), 6.98-6.95 (m,1H), 6.58-6.56 (m,1H), 5.12-5.08 (m,1H), 4.15-4.12 (m,1H), 4.02-3.93 (m,2H), 3.69 (s,3H), 3.47-3.40 (m,1H), 3.39-3.34 (m,3H), 3.12 (s,3H), 2.30 (s,3H), 2.10-2.05 (m,2H), 1.90-1.82 (m,2H), 1.62(s,3H), 1.60 (s,3H), 1.60-1.55 (m,2H)。

20

【 0 4 6 6】

実施例 54。1 - ((R) - 2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) - 2 - (2 - メトキシエトキシ) エチル) - 5 - メチル - 3 - (1 - オキソ - 1 - (ピロリジン - 1 - イル) プロパン - 2 - イル) - 6 - (1 H - ピラゾール - 1 - イル) チエノ [2 , 3 - d] ピリミジン - 2 , 4 (1 H , 3 H) - ジオン , I - 54 の合成。

【化 1 4 1】



30

【 0 4 6 7】

窒素下でパージした、25 mL の丸底フラスコに、54.1 (500 mg, 0.91 mmol, 1.00 当量)、 CH_2Cl_2 (10.0 mL)、DIEA (235 mg, 1.82 mmol, 2.00 当量)、ピロリジン (129 mg, 1.81 mmol, 2.00 当量) および HATU (416 mg, 1.09 mmol, 1.20 当量) を入れた。この反応物を室温で一晩撹拌した。完了したら、得られた混合物を NaCl (aq) で洗浄し、次いで EtOAc で抽出した。有機層を合わせ、そして減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、395 mg (72.0%) の I - 54 を白色固体として得た。LC-MS: (ES, m/z): $[M+H]^+$ 600; 1H NMR (300 MHz, DMSO- d_6): 8.16-8.18 (t,1H), 7.79-7.80 (d,1H), 7.11-7.17 (m,2H), 7.03-7.05 (m,1H), 6.57-6.59 (t,1H), 5.37-5.40 (m,1H), 5.12-5.14 (m,1H), 4.04-4.12 (m,2H), 3.74-3.76 (m,3H), 3.43-3.50 (m,5H), 3.20-3.29 (m,2H), 3.07 (s,3H), 2.73-2.81 (m,1H), 2.38 (s,3H), 1.74-1.81 (m,3H), 1.55-1.63 (m,1H), 1.32-1.36 (m,3H)。

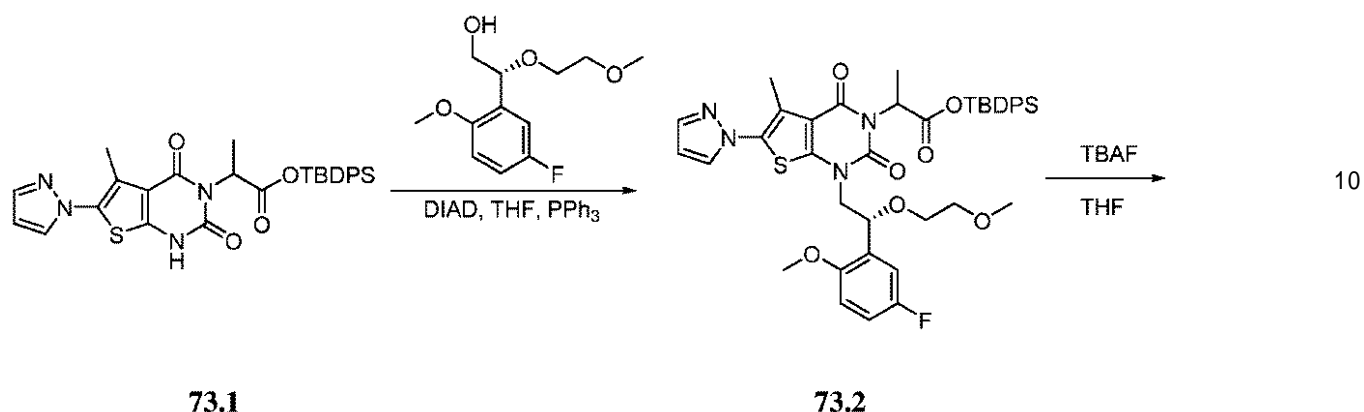
40

【 0 4 6 8】

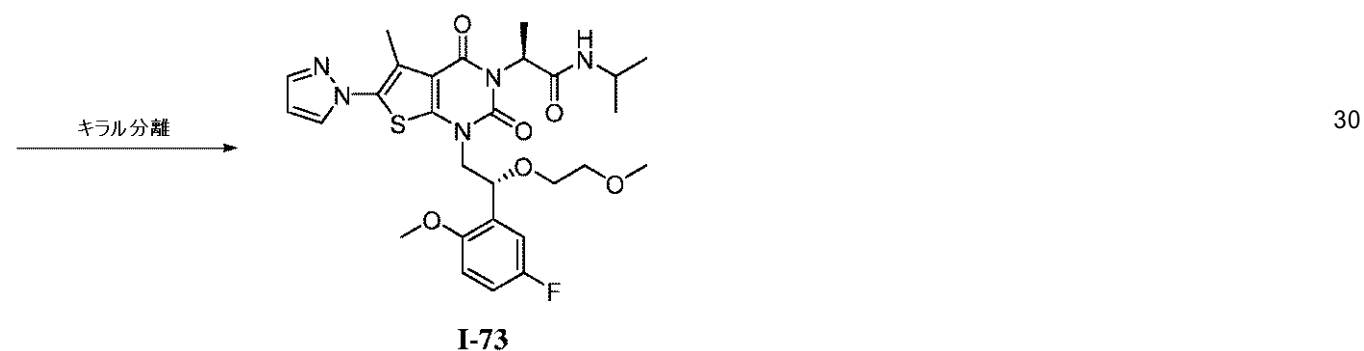
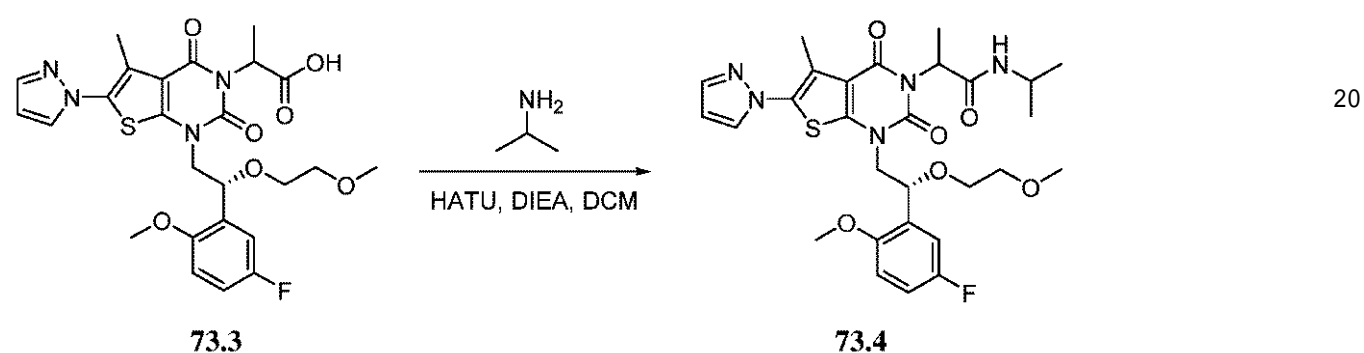
50

実施例 73。(S)-2-(1-((R)-2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-(2-メトキシ-エトキシ)エチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-1-イル)-1,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-N-イソプロピルプロパンアミド, I-73 の合成。

【化 142】



【化 143】



【0469】

化合物 73.2 の合成。100 mL の丸底フラスコに、窒素下で、73.1 (3.0 g, 5.37 mmol, 1.00 当量)、THF (30 mL)、DIAD (1.62 g, 8.01 mmol, 1.50 当量) および (2R)-2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-(2-メトキシエトキシ)エタン-1-オール (1.57 g, 6.43 mmol, 1.20 当量) を入れ、その後、PPh₃ (1.68 g, 6.41 mmol, 1.20 当量) を少しずつ添加した。この反応物を室温で 10 時間攪拌した。完了したら、混合物を減圧下で濃縮し、そしてその粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、4.0 g (粗製) の 73.2 を白色固体として得た。

【0470】

化合物 73.3 の合成。100 mL の丸底フラスコに、窒素下で、73.2 (4 g, 5.10 mmol, 1.00 当量)、THF (40 mL)、H₂O (8.0 mL) および TBAF (5.73 g, 21.92 mmol, 3.00 当量) を入れた。この反応物を室温で一晩攪拌し、次いで水の添加によりクエンチした。得られた溶液を EtOAc で抽

出し、有機層を合わせ、そして減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、1.1 g (39.0%) の73.3を白色固体として得た。

【0471】

化合物73.4の合成。50 mLの丸底フラスコに、窒素下で、73.3 (1.1 g, 2.01 mmol, 1.00当量)、CH₂Cl₂ (15.0 mL)、DIEA (510 mg, 3.95 mmol, 2.00当量)、プロパン-2-アミン (270 mg, 4.57 mmol, 2.00当量)、HATU (910 mg, 2.39 mmol, 1.20当量)を入れた。この反応物を室温で一晩攪拌し、次いでNaCl(aq)で洗浄した。混合物をEtOAcで抽出し、有機層を合わせ、そして減圧下で濃縮した。その粗製物をカラムクロマトグラフィーにより精製して、400 mg (34.0%) の73.4を白色固体として得た。

10

【0472】

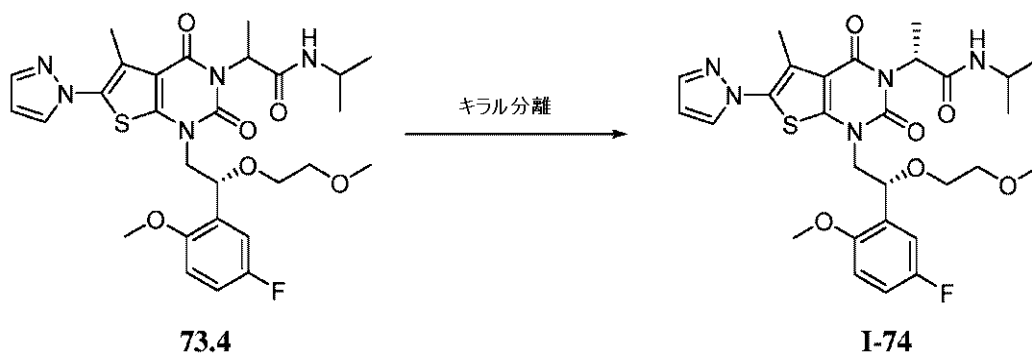
化合物I-73の合成。粗製73.4を、キラル分離によって精製して、I-73を得た。LC-MS (ES, m/z): [M+H]⁺ 588; ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆): 0.94-1.0 (dd, 6H), 1.35-1.37 (d, 3H), 2.33 (s, 3H), 3.05 (s, 3H), 3.27-3.33 (m, 1H), 3.39-3.45 (m, 3H), 3.69 (s, 3H), 3.85-4.02 (m, 3H), 5.04-5.08 (t, 1H), 5.18-5.20 (q, 1H), 6.53-6.55 (t, 1H), 6.94-6.99 (m, 1H), 7.05-7.15 (m, 2H), 7.40-7.43 (d, 1H), 7.74-7.75 (d, 1H), 8.10-8.11 (d, 1H)。

【0473】

実施例74。(R)-2-(1-((R)-2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-(2-メトキシ-エトキシ)エチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-1-イル)-1,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-N-イソプロピルプロパンアミド, I-74の合成。

20

【化144】



30

【0474】

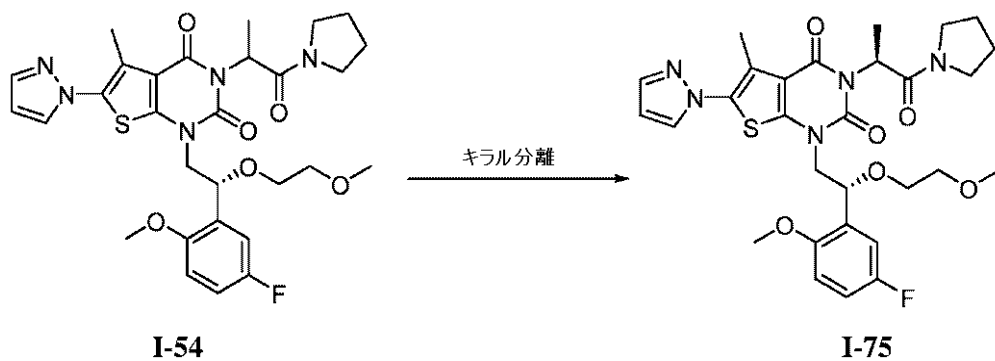
化合物I-74を、化合物73.4のキラル分離によって調製した。LC-MS: (ES, m/z): [M+H]⁺ 588; ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆): 0.93-1.01 (dd, 6H), 1.33-1.35 (d, 3H), 2.32 (s, 3H), 3.05 (s, 3H), 3.27-3.29 (m, 1H), 3.29-3.35 (m, 2H), 3.42-3.46 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 3.84-4.06 (m, 3H), 5.09-5.17 (m, 2H), 6.53-6.55 (t, 1H), 6.93-6.97 (m, 1H), 7.05-7.14 (m, 2H), 7.37-7.40 (m, 1H), 7.74-7.75 (d, 1H), 8.10-8.11 (d, 1H)。

40

【0475】

実施例75。1-((R)-2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-(2-メトキシエトキシ)エチル)-5-メチル-3-((S)-1-オキソ-1-(ピロリジン-1-イル)プロパン-2-イル)-6-(1H-ピラゾール-1-イル)チエノ[2,3-d]ピリミジン-2,4(1H,3H)-ジオン, I-75の合成。

【化 1 4 5】



10

【 0 4 7 6】

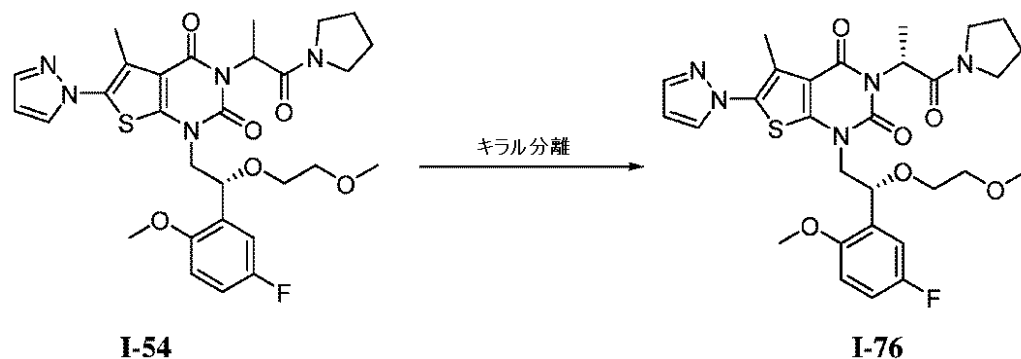
化合物 **I - 7 5** を、化合物 **I - 5 4** のキラル分離によって調製した。LC-MS: (ES, m/z) : $[M+H]^+$ 600; 1H NMR (300 MHz, DMSO- d_6): 1.30-1.32 (d, 3H), 1.51-1.73 (m, 4H), 2.33 (s, 3H), 2.74-2.79 (m, 1H), 3.03 (s, 3H), 3.19-3.23 (m, 4H), 3.23-3.30 (m, 2H), 3.33-3.45 (m, 1H), 3.72 (s, 3H), 3.96-4.10 (m, 2H), 5.05-5.10 (t, 1H), 5.31-5.37 (m, 1H), 6.53-6.55 (t, 1H), 6.96-7.12 (m, 3H), 7.75-7.76 (d, 1H), 8.12-8.13 (d, 1H)。

【 0 4 7 7】

実施例 76。1 - ((R) - 2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) - 2 - (2 - メトキシエトキシ) エチル) - 5 - メチル - 3 - ((R) - 1 - オキソ - 1 - (ピロリジン - 1 - イル) プロパン - 2 - イル) - 6 - (1 H - ピラゾール - 1 - イル) チエノ [2 , 3 - d] ピリミジン - 2 , 4 (1 H , 3 H) - ジオン , **I - 7 6** の合成。

20

【化 1 4 6】



30

【 0 4 7 8】

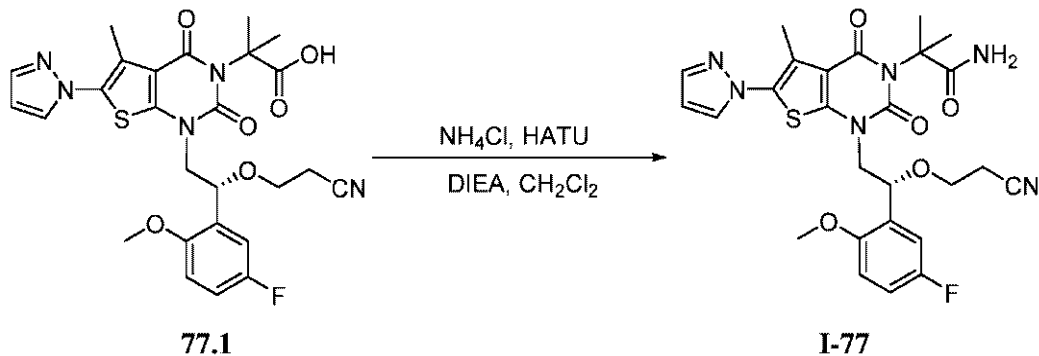
化合物 **I - 7 6** を、化合物 **I - 5 4** のキラル分離によって調製した。LC-MS $[M+H]^+$ 600; 1H NMR (300 MHz, DMSO- d_6): 1.27-1.30 (d, 3H), 1.52-1.55 (m, 1H), 1.56-1.73 (m, 3H), 2.33 (s, 3H), 2.74-2.79 (m, 1H), 3.03 (s, 3H), 3.18-3.24 (m, 4H), 3.24-3.29 (m, 2H), 3.42-3.45 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 3.97-4.11 (m, 2H), 5.08-5.12 (t, 1H), 5.31-5.36 (m, 1H), 6.54-6.55 (t, 1H), 6.96-7.14 (m, 3H), 7.75-7.76 (d, 1H), 8.12-8.13 (d, 1H)。

40

【 0 4 7 9】

実施例 77。(R) - 2 - (1 - (2 - (2 - シアノエトキシ) - 2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) エチル) - 5 - メチル - 2 , 4 - ジオキソ - 6 - (1 H - ピラゾール - 1 - イル) - 1 , 4 - ジヒドロチエノ [2 , 3 - d] ピリミジン - 3 (2 H) - イル) - 2 - メチルプロパンアミド , **I - 7 7** の合成。

【化 1 4 7】



10

【 0 4 8 0】

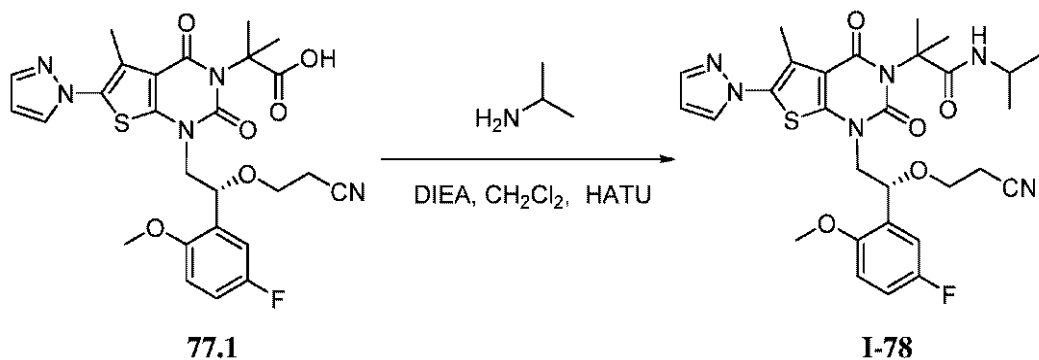
化合物 I - 77 を、化合物 77 . 1 および NH_4Cl から、実施例 43 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): $[\text{M}-\text{NH}_2]^+$ 538, $[\text{M}+\text{H}]^+$ 555; ^1H NMR (400 MHz, $\text{DMSO}-d_6$): 1.64-1.65 (d, 6H), 2.30 (s, 3H), 2.69-2.72 (t, 2H), 3.47-3.56 (m, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.96-4.01 (m, 1H), 4.08-4.12 (m, 1H), 5.12-5.16 (t, 1H), 6.57-6.58 (d, 1H), 6.61-6.80 (brs, 1H), 6.95-7.02 (m, 2H), 7.12-7.16 (m, 1H), 7.20-7.23 (m, 1H), 7.77-7.78 (d, 1H), 8.09-8.10 (d, 1H)。

【 0 4 8 1】

20

実施例 78。(R)-2-(1-(2-(2-シアノエトキシ)-2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)エチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-1-イル)-1,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-N-イソプロピル-2-メチルプロパンアミド, I - 78 の合成。

【化 1 4 8】



30

【 0 4 8 2】

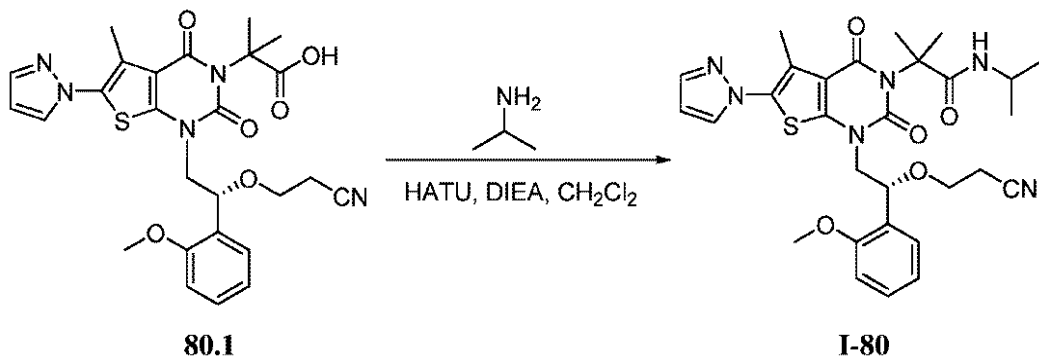
化合物 I - 78 を、化合物 77 . 1 およびプロパン - 2 - アミンから、実施例 43 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): $[\text{M}-\text{C}_3\text{H}_8\text{N}]^+$ 538, $[\text{M}+\text{H}]^+$ 597; ^1H NMR (400 MHz, $\text{DMSO}-d_6$): 1.00-1.03 (t, 6H), 1.61-1.64 (d, 6H), 2.29 (s, 3H), 2.68-2.7(t, 2H), 3.46-3.56 (m, 2H), 3.79 (s, 3H), 3.81-3.90 (m, 1H), 4.02-4.06 (m, 2H), 5.12-5.16 (t, 1H), 6.57-6.58 (d, 1H), 6.98-7.02 (m, 1H), 7.08-7.21 (m, 3H), 7.78 (d, 1H), 8.09 (d, 1H)。

40

【 0 4 8 3】

実施例 80。(R)-2-(1-(2-(2-シアノエトキシ)-2-(2-メトキシフェニル)エチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-1-イル)-1,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-N-イソプロピル-2-メチルプロパンアミド, I - 80 の合成。

【化 1 4 9】



10

【 0 4 8 4】

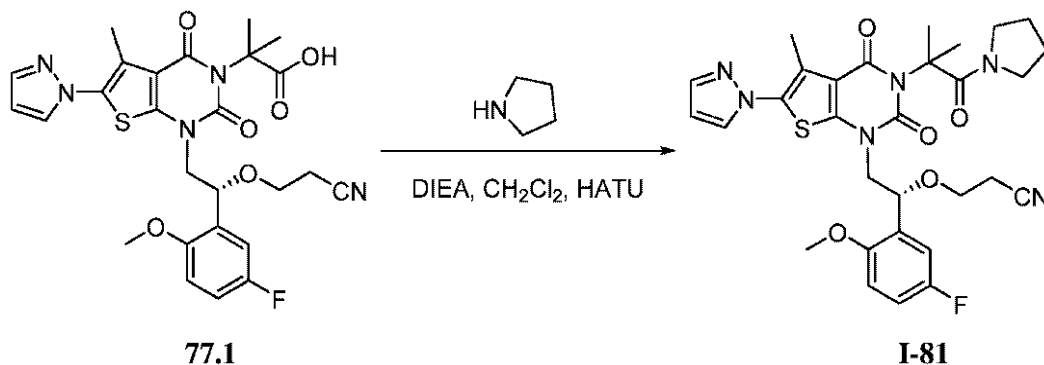
化合物 I - 8 0 を、化合物 8 0 . 1 およびプロパン - 2 - アミンから、実施例 4 3 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS $[M+H]^+$ 579; 1H NMR (300 MHz, DMSO- d_6): 0.99-1.03 (dd, 6H), 1.61-1.64 (d, 6H), 2.29 (s, 3H), 2.64-2.69 (m, 2H), 3.42-3.52 (m, 2H), 3.73 (s, 3H), 3.78-3.88 (m, 1H), 3.99-4.02 (m, 2H), 5.15-5.17 (t, 1H), 6.55-6.57 (t, 1H), 6.97-7.04 (m, 2H), 7.14-7.17 (d, 1H), 7.29-7.31 (m, 1H), 7.40-7.43 (m, 1H), 7.76-7.77 (d, 1H), 8.08-8.09 (d, 1H)。

【 0 4 8 5】

実施例 81。(R) - 3 - (1 - (5 - フルオロ - 2 - メトキシフェニル) - 2 - (5 - メチル - 3 - (2 - メチル - 1 - オキソ - 1 - (ピロリジン - 1 - イル)プロパン - 2 - イル) - 2, 4 - ジオキソ - 6 - (1H - ピラゾール - 1 - イル) - 3, 4 - ジヒドロチエノ[2, 3 - d]ピリミジン - 1 (2H) - イル)エトキシ)プロパニトリル, I - 8 1 の合成。

20

【化 1 5 0】



30

【 0 4 8 6】

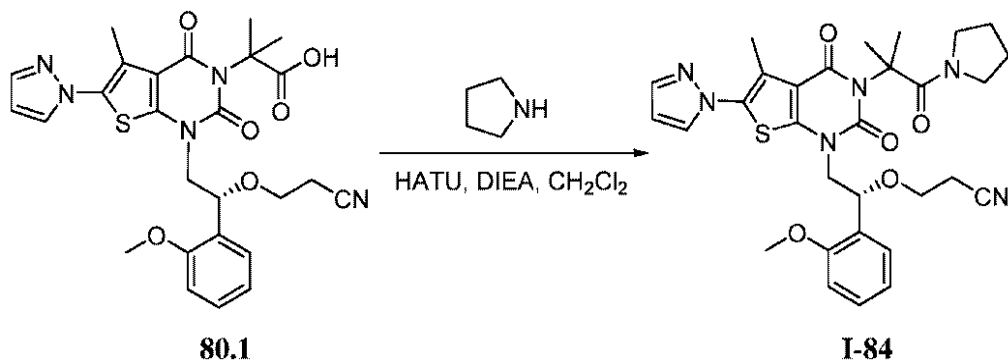
化合物 I - 8 1 を、化合物 7 7 . 1 およびピロリジンから、実施例 4 3 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): $[M-C_4H_8N]^+$ 538, $[M+H]^+$ 609; 1H NMR (400 MHz, DMSO- d_6): 1.59-1.62 (m, 8H), 1.62-1.76 (m, 2H), 2.29 (s, 3H), 2.74 (s, 4H), 2.94-3.13 (m, 2H), 3.44-3.53 (m, 2H), 3.75 (s, 3H), 4.01-4.09 (m, 2H), 5.02-5.06 (t, 1H), 6.56-6.58 (t, 1H), 7.01-7.05 (m, 1H), 7.13-7.19 (m, 2H), 7.78-7.79 (d, 1H), 8.12 (d, 1H)。

40

【 0 4 8 7】

実施例 84。(R) - 3 - (1 - (2 - メトキシフェニル) - 2 - (5 - メチル - 3 - (2 - メチル - 1 - オキソ - 1 - (ピロリジン - 1 - イル)プロパン - 2 - イル) - 2, 4 - ジオキソ - 6 - (1H - ピラゾール - 1 - イル) - 3, 4 - ジヒドロチエノ[2, 3 - d]ピリミジン - 1 (2H) - イル)エトキシ)プロパニトリル, I - 8 4 の合成。

【化 1 5 1】



10

【 0 4 8 8】

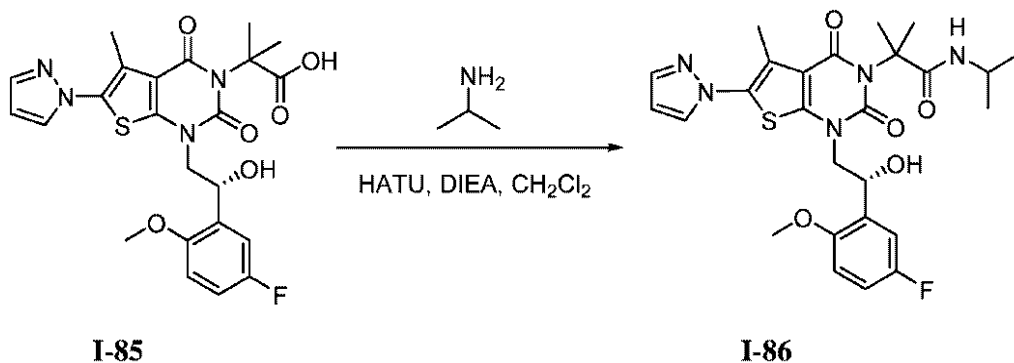
化合物 I - 8 4 を、化合物 8 0 . 1 およびピロリジンから、実施例 4 3 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS-PH-NAM-2342-0: (ES, m/z): $[M-C_4H_8N]^+$ 520; 1H NMR (300 MHz, DMSO- d_6): 1.62-1.80 (m, 10H), 2.29 (s, 3H), 2.64-2.68 (m, 3H), 2.95-3.18 (m, 2H), 3.32-3.33 (m, 1H), 3.33-3.42 (m, 2H), 3.76 (s, 3H), 4.01-4.18 (m, 2H), 5.12-5.17 (t, 1H), 6.55-6.57 (m, 1H), 6.98-7.03 (m, 2H), 7.29-7.40 (m, 2H), 7.77-7.78 (d, 1H), 8.10-8.11 (d, 1H)。

【 0 4 8 9】

実施例 86。(R)-2-(1-(2-(5-フルオロ-2-メトキシフェニル)-2-ヒドロキシエチル)-5-メチル-2,4-ジオキソ-6-(1H-ピラゾール-1-イル)-1,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-3(2H)-イル)-N-イソプロピル-2-メチルプロパンアミド, I - 8 6 の合成。

20

【化 1 5 2】



30

【 0 4 9 0】

化合物 I - 8 6 を、化合物 I - 8 5 から、実施例 4 3 に記載される手順を使用して調製した。LC-MS (ES, m/z): $[M-C_3H_8N]^+$ 485; 1H NMR (300 MHz, DMSO- d_6): 0.98-1.01 (d, 6H), 1.62 (s, 6H), 2.30 (s, 3H), 3.69 (s, 3H), 3.80-3.87 (m, 2H), 3.93-4.0 (m, 1H), 5.30-5.33 (m, 1H), 5.78-5.80 (d, 1H), 6.56-6.58 (t, 1H), 6.90-6.95 (m, 1H), 7.03-7.10 (m, 1H), 7.22-7.26 (m, 2H), 7.77-7.78 (d, 1H), 8.11-8.12 (d, 1H)。

40

実施例 1 1 4

インビトロアセチル - CoAカルボキシラーゼ (ACC) 阻害アッセイ

【 0 4 9 1】

ヒト (hACC2) または真菌 (fACC2) の ACC2 のいずれかに対する本発明の化合物の阻害作用を決定するために使用され得るインビトロACC阻害アッセイの例示的な手順は以下のとおりである。Promega製のADP-GloTMキナーゼアッセイキットを使用した。ADP-GloTMキナーゼアッセイは、酵素反応の間に産生されるADPの量を定量することによって酵素活性を測定するための発光ADP検出アッセイである。このアッセイを2段階で行う：第一に、酵素反応の後に、等容量のADP-Glo

50

^{T M} 試薬を添加して反応を終了させ、残存する A T P を枯渇させる。第二に、キナーゼ検出試薬を添加して、A D P を A T P に変換させると同時に、新たに合成された A T P をルシフェラーゼ/ルシフェリン反応を用いて測定することを可能にする。発光を、A T P - A D P 変換曲線を使用することによって、A D P 濃度に相関させ得る。詳細な手順は以下のとおりである。50 μ L の試験される化合物 (D M S O 中 600 μ M) を 384 ウェル希釈プレートに添加した。化合物を、11 ウェルの各列について D M S O 中で連続で 1 : 3 に希釈した。0.5 μ L の A C C 2 使用液 (w o r k i n g s o l u t i o n) を 384 ウェル白色 O p t i p l a t e アッセイプレートに添加した。ステップ 2 からの各カラム内の希釈した化合物溶液 0.5 μ L をアッセイプレートに添加し、各列が 2 つの複製物を含む。最後の 2 列については、一方の列には 0.5 μ L のネガティブコントロール (D M S O) を、そして、他方の列には 0.5 μ L のポジティブコントロール (化合物 I - 97) を添加した。このプレートを室温にて 15 分間インキュベートした。5 μ L の基質使用液を各ウェルに添加して反応を開始させた。最終的な A C C 2 反応濃度は以下からなる：5 n M の A C C 2、20 μ M の A T P、20 μ M のアセチル - C o A、12 m M の N a H C O ₃、0.01 % の B r i j 35、2 m M の D T T、5 % の D M S O、試験化合物濃度：30 μ M、10 μ M、3.33 μ M、1.11 μ M、0.37 μ M、0.123 μ M、0.0411 μ M、0.0137 μ M、0.00457 μ M、0.00152 μ M および 0.00051 μ M。プレートを室温にて 60 分間インキュベートした。10 μ L の A D P g l o 試薬を添加した。プレートを室温にて 40 分間インキュベートした。20 μ L のキナーゼ検出試薬を添加した。プレートを室温にて 40 分間インキュベートし、次いで、P e r k i n E l m e r E n V i s i o n 2104 プレートリーダー上で、発光を相対発光単位 (R L U) として読み取った。

10

20

30

【0492】

各濃度ならびにポジティブコントロールおよびネガティブコントロールについてのデータを平均化し、そして、標準偏差を計算した。阻害パーセントは、式： $100 \times (\text{平均ネガティブコントロール} - \text{化合物}) / (\text{平均ネガティブコントロール} - \text{平均ポジティブコントロール})$ によって計算した。データを非線形回帰等式： $Y = \text{下限} + (\text{上限} - \text{下限}) / (1 + 10^{-(\log IC_{50} - X) \times \text{Hill 傾き}})$ に当てはめることによって各化合物についての IC_{50} を計算した。ここで、 X は、化合物濃度の対数であり、 Y は阻害パーセントである。

【0493】

インビトロ A C C 2 阻害アッセイの結果を表 2 に示す。化合物番号は、表 1 の化合物番号と対応する。「A A」として示される活性を有する化合物は、 IC_{50} 0.0006 ~ 0.003 μ M を与えた；与えた「A」は、 IC_{50} 0.003 ~ 0.01 μ M を与えた；「B」として示される活性を有する化合物は、 IC_{50} 0.01 ~ 0.04 μ M を与えた；そして「C」として示される活性を有する化合物は、0.04 μ M より高い IC_{50} を与えた。「N A」は「アッセイせず」を表す。

【表 2 - 1】

表 2. インビトロ ACC2 阻害アッセイの結果。

化合物	hACC 2	fACC2
I-1	B	AA
I-2	B	AA
I-3	B	NA
I-4	B	NA
I-5	A	NA
I-6	B	NA
I-7	A	NA
I-8	B	NA
I-9	B	NA
I-10	A	NA

10

20

【表 2 - 2】

I-11	B	NA
I-12	A	NA
I-13	B	AA
I-14	A	NA
I-15	A	NA
I-16	B	NA
I-17	A	NA
I-18	A	AA
I-19	B	NA
I-20	A	NA
I-21	B	NA
I-22	A	NA
I-23	B	NA
I-24	A	AA
I-25	A	NA
I-26	A	AA
I-27	B	NA
I-28	B	AA
I-29	B	AA
I-30	A	AA
I-31	A	AA
I-32	A	AA
I-33	B	AA
I-34	B	AA
I-35	B	AA
I-36	A	AA
I-37	A	AA
I-38	B	AA
I-39	A	AA
I-40	B	AA
I-41	A	AA
I-42	A	AA
I-43	B	AA

10

20

30

40

【表 2 - 3】

I-44	C	A
I-45	B	AA
I-46	C	AA
I-47	B	AA
I-48	A	AA
I-49	A	AA
I-50	A	AA
I-51	A	AA
I-52	A	AA
I-53	A	AA
I-54	B	AA
I-55	A	AA
I-56	C	B
I-57	B	B
I-58	A	AA
I-59	A	AA
I-60	A	AA
I-61	B	AA
I-62	A	AA
I-63	A	AA
I-64	A	AA
I-65	B	A
I-66	B	AA
I-67	B	AA
I-68	B	AA
I-69	B	AA
I-70	B	AA
I-71	B	AA
I-72	A	AA
I-73	A	AA
I-74	C	B
I-75	A	AA
I-76	C	A
I-77	C	AA

10

20

30

40

【表 2 - 4】

I-78	B	AA
I-79	A	AA
I-80	B	A
I-81	A	AA
I-82	B	AA
I-83	B	A
I-84	B	AA
I-85	B	AA
I-86	A	NA

10

実施例 115

【0494】

熱シフトアッセイ

本発明の化合物を、Vedadiら、「Chemical screening methods to identify ligands that promote protein stability, protein crystallization, and structure determination.」PNAS (2006) 第103巻, 43, 15835 - 15840 (その全体が本明細書中に参考として援用される)によって記載されたものと実質的に同様の方法を用いて、熱シフトアッセイにおいて評価する。

20

実施例 116

[¹⁴C]アセテート取り込みアッセイ

【0495】

本発明の化合物を、[¹⁴C]アセテート取り込みアッセイにおいて評価する。同位体標識されたアセテートの脂肪酸への取り込みを測定するこのアッセイの例示的な手順は以下のとおりである。HepG2細胞を、10%のFBSとともに2mMのL-グルタミン、ペニシリンG(100単位/ml)、ストレプトマイシン100μg/mlを補充したDMEMを含むT-75フラスコ内に維持し、37℃にて5%のCO₂を含む加湿したインキュベーター内でインキュベートする。細胞に2~3日ごとにフィードする。1日目に、24ウェルプレートに、増殖培地とともに1.2×10⁵細胞/ml/ウェルの密度で細胞を播種する。3日目に、培地を10%のFBSを含有する新鮮な培地と交換する。4日目に、培地を試験化合物(DMSO中;最終的な[DMSO]は0.5%である)を含有する0.5mlの新鮮な培地と交換し、そして細胞を37℃にて1時間インキュベートする。1枚目のプレートに、4μlの[2-¹⁴C]アセテート(56mCi/mmol; 1mCi/ml; PerkinElmer)を添加し、細胞を37℃、5%のCO₂にて5時間インキュベートする。2枚目のプレートに、4μlの冷アセテートを添加し、細胞を37℃、5%のCO₂にて5時間インキュベートする。このプレートを、タンパク質濃度測定に使用する。培地を取り出し、15mlの遠沈管(BD, Falcon/352096)に入れる。細胞を1mlのPBSでリンスし、次いで吸引し、そして、リンスと吸引の工程を繰り返す。0.5mlの0.1NのNaOHを各ウェルに添加し、RTにて静置し、細胞の単層を溶解する。残りの細胞懸濁物を培地と共にプールする。タンパク質測定プレートについては、タンパク質測定のためにアリコート(25μl)を取り出す。1.0mlのEtOHと0.17mlの50%のKOHを、培地と細胞懸濁物を含むチューブに添加する。細胞を、90℃にて1時間インキュベートし、次いで、室温まで冷却させる。チューブ1本あたり5mlの石油エーテルを加え、激しくシェイクし、1000rpmにて5分間遠心分離し、そして、500μLの石油エーテル層をMicrobeta

30

40

50

読み取り用のチューブに移し、次いで、2 mlのAqua sol - 2を各チューブに加え、このチューブをシェイクし、Microbeta液体シンチレーションカウンター（Perkin Elmer）でカウントする。

【0496】

残りの石油エーテル層を捨て、水相を脂肪酸抽出のために取っておく。この水相を、1 mlの濃HClで酸性化し、1または2の抽出物のpHを調べ、pHが1を下回ったことを確かめる。チューブ1本あたり5 mlの石油エーテルを加え、激しくシェイクし、1000 rpmにて5分間遠心分離し、そして、4 mlの石油エーテル層を新しいガラス管（10×18 mm）に移す。チューブ1本あたり5 mlの石油エーテルを加え、激しくシェイクし、1000 rpmにて5分間遠心分離し、そして、5 mlの石油エーテル層をガラス管に移し、抽出を再度繰り返す。石油エーテル抽出物をプールし、一晩かけて乾燥状態までエバポレートする。5日目に、石油エーテル画分からの残渣を、キャリアとして200 µgのリノール酸を含む120 µLのクロロホルム-ヘキサン（1：1）中に再懸濁させる。これの5 µLをシリカゲルシート上にスポットし、溶離液としてヘプタン-ジエチルエーテル-酢酸（90：30：1）を用いてプレートを展開させる。ヨウ素蒸気を用いて脂肪酸のバンドを可視化し、対応するバンドをシンチレーションバイアル内に切り出す。2 mlのAqua sol - 2を各バイアルに加え、このバイアルをシェイクし、シンチレーションカウンター上でカウントする。

実施例 117

【0497】

本発明の化合物を、抗真菌活性アッセイにおいて評価した。様々なCandida種の抗真菌化合物に対する感受性を測定するこのアッセイの例示的な手順は以下のとおりである。試験対象の化合物（フルコナゾールおよびアムホテリシンBを含む）をDMSO中に溶かして、1 mg/mLの濃度を持つ溶液を得た。これらのストック溶液を、0.22 µmナイロンシリンジフィルターを用いて無菌濾過し、次いで、滅菌水中で希釈して、128 µg/mLの最終濃度を達成した。

【0498】

全ての種を、新たに調製したSabouraud Dextroseアガー（BD, Difco）上に直接プレーティングすることによって凍結ストックから増殖させ、そして、35℃にて24時間にわたって、周囲空気中で一晩インキュベートした。無菌生理食塩水中に浸した無菌スワブを用いてこの一晩培養物から個々のコロニーを採ることによって、RPMI 1640+MOPS（Lonza, Biowhitaker）中に直接懸濁液を調製した。懸濁液の濃度は、予め決定された標準曲線を用いて決定した。次いで、CLSIガイドライン（M27-A3, 第28巻第14号）により、マイクロタイタープレートに一度添加されると2.5×10³ CFU/mLの最終濃度を達成するように、これらの懸濁液を5×10³ CFU/mLに希釈した。

【0499】

ブロスマイクロタイターMICチャレンジプレートを、CLSIガイドライン（M27-A3, 第28巻第14号）に従って調製した。元のCLSIガイドラインは、48時間のインキュベーション後のCandida MICを読むことに焦点を当てたものであった。わずか24時間後の読みは、患者ケアに明白な利益を提供するので、QCの限度は全ての薬物について24時間の時点で確立される。とはいえ、アムホテリシンBについて24時間における既知の解釈区切り点は存在せず、現在のフルコナゾールの解釈区切り点は、48時間の読みに基づくものである。試験化合物についてのMICは、48時間で記録した。MICの決定は全て、抗生物質チャレンジしたウェルにおいて見られた増殖を、増殖コントロールのものと視覚的に比較することによって達成した。希釈スキームにおいて見られた、増殖を示さなかった（または、完全な阻害を示した）最初のウェルを、MICとして記録した。

【0500】

抗真菌活性アッセイの結果を表3に示す。「AA」として示される活性を有する化合物

は、 $0.08 \sim 0.24 \mu\text{g/mL}$ のMICを与えた；「A」は、 $0.25 \sim 1.0 \mu\text{g/mL}$ のMICを与えた；「B」として示される活性を有する化合物は、 $1.1 \sim 2.0 \mu\text{g/mL}$ のMICを与えた；「C」として示される活性を有する化合物は、 $2.1 \sim 4.0 \mu\text{g/mL}$ のMICを与えた；そして「D」として示される活性を有する化合物は、 $4.1 \mu\text{g/mL}$ より高いMICを与えた。

【表 3 - 1】

表 3. 例示的な抗真菌 (Candida) 活性アッセイの結果

化合物 番号	Candida 種 (MIC, $\mu\text{g/mL}$, 3 連)		
	C. albicans ATCC 90028	C. krusei ATCC 6258	C. parapsilosis ATCC 22019
I-1	C	A	C
I-2	A	A	B
I-3	D	C	D
I-4	D	C	D
I-5	B	B	C
I-6	A	A	B
I-7	B	A	B
I-8	A	A	A
I-11	D	D	D
I-12	C	C	D
I-13	A	A	B

10

20

【表 3 - 2】

I-14	A	B	A
I-15	A	B	A
I-17	A	A	A
I-18	B	C	C
I-19	D	C	D
I-21	A	A	A
I-22	A	A	B
I-23	A	A	B
I-24	D	C	D
I-25	B	A	B
I-26	B	A	B
I-27	B	B	B
I-28	A	A	A
I-29	B	C	D
I-30	A	A	A
I-31	B	C	C
I-32	C	C	D
I-33	D	D	D
I-34	D	D	D
I-36	C	B	C
I-37	C	B	C
I-38	D	C	D
I-39	D	C	D
I-40	D	A	C
I-41	D	D	D
I-42	C	C	D
I-43	B	A	C
I-45	C	A	C
I-46	D	D	D
I-47	A	A	A
I-48	D	D	D
I-49	D	B	D
I-50	D	D	D
I-51	B	A	C

10

20

30

40

【表 3 - 3】

I-52	C	B	B
I-53	D	B	C
I-54	D	D	D
I-55	C	C	C
I-56	D	D	D
I-57	D	D	D
I-58	D	C	D
I-59	D	D	D
I-60	D	D	D
I-61	D	D	D
I-62	D	D	D
I-63	D	D	D
I-64	D	D	D
I-65	D	D	D
I-66	D	D	D
I-67	D	D	D
I-68	D	D	D
I-69	D	D	D
I-70	D	D	D
I-71	D	D	D
I-72	D	D	D
I-73	C	D	C
I-74	D	D	D
I-75	NA	NA	NA
I-76	D	D	D
I-77	D	D	D
I-78	NA	NA	NA
I-79	NA	NA	NA
I-80	D	D	D
I-81	D	D	D
I-82	D	D	D
I-83	D	D	D
I-84	D	D	D
I-85	C	A	A

10

20

30

40

【表 3 - 4】

I-86	B	B	A
------	---	---	---

【0501】

Botrytis cinerea (Bc)、*Collectotrichum graminicola* (Cg)、*Diplodia maydis* (Dm)、*Fusarium moniliforme* (Fm)、*Fusarium virguliforme* (Fv)、*Phytophthora capsici* (Pc)、*Rhizoctonia solani* (Rs) および *Septoria tritici* (St) のような真菌病原体の増殖を抑制する能力を決定するために、本発明の化合物を増殖阻害アッセイにおいて評価した。

10

【0502】

試験対象の化合物を 2.5 mg/ml の DMSO 中に溶解させて、化合物ストック溶液（「ストック」）を生成した。96 ウェルストックプレートにおいて、ストックを DMSO で 5 倍希釈し、そして、50、10 および 2 ppm または 2、0.4 および 0.08 ppm の 2 セットの最終濃度をインピットで得た。5 倍希釈後に様々な濃度の Soraphen (2、0.4 および 0.08 ppm)、Metalaxyl (1、1、0.22 および 0.04 ppm) および Metconazole (2、0.4 および 0.08 ppm または 0.2、0.04 および 0.008 ppm) を有する一組のポジティブコントロールもまた調製した。各プレート上のネガティブコントロールは、2% DMSO、水およびブランク（培地 + 2% DMSO）を含んだ。

20

【0503】

Botrytis cinerea (Bc)、*Collectotrichum graminicola* (Cg)、*Diplodia maydis* (Dm)、*Fusarium moniliforme* (Fm)、*Fusarium virguliforme* (Fv)、*Phytophthora capsici* (Pc) および *Septoria tritici* (St) の以前に継代培養したプレートから真菌胞子を単離した。単離した胞子を、17% V8 液体培地を用いて、個別の濃度に希釈した。*Rhizoctonia solani* (Rs) および *Pythium irregulare* については、胞子の代わりに 1.5 mm の菌系プラグを用い、希釈には 1/4 ポテトデキストロースブロス (PDB) を用いた。胞子の濃度とプラグのサイズは、各病原体について 48 時間で作成した増殖曲線に基づいた。

30

【0504】

第 2 の 96 ウェルプレートにおいて、胞子または菌系プラグ、培地、希釈した化合物溶液、そして、コントロールを合わせた。化合物を追加次第、ウェルで生じたかもしれない任意の化合物沈殿について調整された各ウェルにおける化合物の真の最終濃度を、OD 600 読取りによって測定した。プレートの読取りは、24 時間および 48 時間の両方で繰り返した。ブランクのネガティブコントロールをバックグラウンド減算として使用した。沈殿を調べ、有効性を確認するために、24 時間および 48 時間の両方で、さらなる視覚的評価を行った。48 時間における化合物の視覚的評価および OD 600 評価を、2% DMSO ネガティブコントロールと比較し、これらの値に基づいて病原体増殖阻害割合を決定した。

40

【0505】

増殖阻害アッセイの結果を表 4 a および 4 b に示す。「AA」として示される活性を有する化合物は、真菌病原体の 90% 阻害時に 0.08 ppm の化合物濃度を与えた；「A」として示される活性を有する化合物は、真菌病原体の 90% 阻害時に 0.4 ppm の化合物濃度を与えた；「B」として示される活性を有する化合物は、真菌病原体の 90% 阻害時に 2.0 ppm の化合物濃度を与えた；「C」として示される活性を有する化合物は、真菌病原体の 90% 阻害時に 10.0 ppm の化合物濃度を与えた；そして、「D」と

50

して示される活性を有する化合物は、真菌病原体の 90 % 阻害時に 50 ppm 超の化合物濃度を与えた。

【表 4 a - 1】

表 4a. 例示的な抗真菌活性アッセイの結果

化合物 番号	90 % 阻害時の濃度							
	Bc	Cg	Dm	Fm	Fv	Pc	Rs	St
I-1	A	B	B	AA	A	D	B	D
I-2	A	B	A	AA	A	D	A	D
I-3	D	D	D	B	B	D	D	D
I-4	B	D	D	B	D	D	D	D
I-5	B	D	D	B	D	D	D	D
I-6	B	C	C	A	B	D	D	D
I-7	B	A	C	AA	D	D	B	D
I-8	B	B	C	AA	B	D	D	D
I-11	D	D	D	B	D	D	D	D
I-12	D	C	D	A	D	D	B	D
I-13	B	D	D	A	D	D	D	D
I-14	A	D	B	AA	B	D	B	D
I-15	B	D	D	A	B	D	D	D
I-17	B	D	B	A	A	D	D	D
I-18	B	B	B	AA	A	D	A	D
I-19	A	C	B	AA	A	D	B	D
I-21	B	D	C	A	D	D	B	D
I-22	B	B	B	B	D	D	B	D
I-23	B	D	C	A	D	D	D	D
I-24	A	A	B	AA	A	D	A	D
I-25	D	D	D	C	D	D	D	D
I-26	A	D	B	AA	B	D	B	D
I-27	B	C	D	A	C	D	B	D
I-28	B	D	D	A	B	D	C	D
I-29	B	B	B	A	B	D	B	D
I-30	B	B	B	A	A	D	B	D
I-31	A	A	A	AA	A	D	B	D
I-32	A	A	B	AA	A	D	B	D
I-33	B	C	D	A	A	D	C	D
I-34	A	B	C	AA	A	D	B	D
I-35	B	B	D	A	B	D	B	D
I-36	D	D	D	B	B	D	D	D
I-37	B	D	D	A	B	D	C	D
I-38	B	D	D	A	B	D	C	D
I-39	B	A	C	A	D	D	A	D

10

20

30

40

【表 4 a - 2】

I-40	D	D	D	B	D	D	C	D
I-41	B	B	C	A	A	D	C	D
I-42	D	D	D	A	D	D	C	D
I-43	D	D	D	B	B	D	D	D
I-45	D	B	D	B	D	D	B	D

50

Bc=Botrytis cinerea; Cg=Collectotrichum graminicola; Dm=Diplodia maydis; Fm=Fusarium moniliforme; Fv=Fusarium virguliiforme; Pc=Phytophthora capsici; Rs=Rhizoctonia solani; St=Septoria

【表 4b - 1】

表 4b. 例示的な抗真菌活性アッセイの結果

化合物 番号	90 % 阻害時の濃度							
	Bc	Cg	Dm	Fm	Fv	Pc	Rs	St
I-1	A	B	B	AA	A	D	B	D
I-2	A	B	A	AA	A	D	A	D
I-3	C	D	C	B	B	D	D	D
I-4	B	C	D	B	D	D	D	D
I-5	B	D	C	B	C	D	C	D
I-6	B	B	B	A	B	D	C	D
I-7	B	A	B	AA	C	D	B	D
I-8	B	B	B	AA	B	D	C	D
I-9	D	D	D	D	D	D	D	D
I-10	D	D	D	C	D	D	D	D
I-11	C	C	C	B	C	D	D	D
I-12	C	B	C	A	C	D	B	D
I-13	B	C	C	A	C	D	C	D
I-14	A	D	B	AA	B	D	B	D
I-15	B	C	C	A	B	D	C	D
I-16	D	D	D	D	D	D	C	D
I-17	B	C	B	A	A	D	D	D
I-18	B	B	B	AA	A	D	A	D
I-19	A	B	B	AA	A	D	B	D
I-20	C	D	C	C	D	D	D	D
I-21	B	C	B	A	C	D	B	D
I-22	B	B	B	A	C	D	B	D
I-23	B	C	B	A	D	D	D	D
I-24	A	A	B	AA	A	D	A	D
I-25	C	D	D	B	D	D	D	D
I-26	A	C	B	AA	B	D	B	D
I-27	B	B	C	A	B	D	B	D
I-28	B	C	D	A	B	D	B	D
I-29	B	B	B	A	B	D	B	D
I-30	B	B	B	A	A	D	B	D
I-31	A	A	A	AA	A	D	B	D
I-32	A	A	B	AA	A	D	B	D

10

20

30

40

【表 4 b - 2】

I-33	B	B	D	A	A	D	B	D
I-34	A	B	B	AA	A	D	B	D
I-35	B	B	C	A	B	D	B	D
I-36	C	C	D	B	B	D	C	D
I-37	B	C	C	A	B	D	B	D
I-38	B	C	C	A	B	D	B	D
I-39	B	A	B	A	B	C	A	C
I-40	C	C	D	B	C	D	B	D
I-41	B	B	B	A	A	D	B	C
I-42	C	C	C	A	C	D	B	D
I-43	C	D	C	B	B	D	C	D
I-44	D	D	D	C	C	D	D	D
I-45	C	B	C	B	C	D	B	D
I-46	C	D	D	B	D	D	D	D
I-47	B	C	D	A	B	D	D	D
I-75	B	B	B	AA	A	D	AA	D
I-76	D	D	D	B	D	D	D	D
I-77	D	D	D	B	C	D	D	D
I-78	C	D	D	C	D	D	C	D
I-79	A	A	A	AA	A	D	AA	C
I-81	A	B	B	AA	A	D	AA	D
I-82	C	D	D	B	C	D	C	D
I-85	D	D	D	C	D	D	C	D
I-86	B	B	C	A	A	D	A	D

10

20

30

40

50

Bc = Botrytis cinerea; Cg = Collectotrichum graminicola; Dm = Diplodia maydis; Fm = Fusarium moniliforme; Fv = Fusarium virguliforme; Pc = Phytophthora capsici; Rs = Rhizoctonia solani; St = Septoria

【0506】

抗真菌 (Candida) 活性アッセイの結果は、本発明の多くの化合物が、C. albicans、C. krusei、および C. parapsilosis のそれぞれを、 $2 \mu\text{g}/\text{mL}$ 未満の濃度で阻害し、そしていくつかの化合物は、これらの生物のそれぞれを、 $1 \mu\text{g}/\text{mL}$ 未満の濃度で阻害で阻害することを示す。

実施例 118

【0507】

本発明の化合物をまた、Beckersら、「Chemical Inhibition of Acetyl-CoA Carboxylase Induces Growth Arrest and Cytotoxicity Selectively in Cancer Cells」Cancer Res. (2007) 67, 8180-8187 によって記載されたように、がん細胞生存性アッセイにおいてアッセイした。阻害剤化合物の投与後に生存しているがん細胞の割合を測定するこのアッセイの例示的な手順は以下のとおりである。

【0508】

6 cm ディッシュあたり 4×10^5 でプレーティングした LNCaP (前立腺がん細胞株) 細胞を 37°C にてインキュベートし、翌日、これらを増加する濃度の阻害剤化合物で処理し、そしてインキュベートする。生存細胞と、死細胞の割合を、トリパンブルー染色を用いて、0日目から5日間にわたり毎日カウントおよび計算する。

実施例 119

【0509】

本発明の化合物をまた、Harwoodら、「Isozyme - nonselective N - Substituted Bipiperidylcarboxamide Acetyl - CoA Carboxylase Inhibitors Reduce Tissue Malonyl - CoA Concentrations, Inhibit Fatty Acid Synthesis, and Increase Fatty Acid Oxidation in Cultured Cells and in Experimental Animals」Journal of Biological Chemistry (2008) 278, 37099 - 37111によって記載されたように、インビボ脂肪酸合成研究においてアッセイする。ラット肝組織に取り込まれた放射性 $[C^{14}]$ - アセテートの量を測定するこのアッセイの例示的な手順は以下のとおりである。

10

【0510】

食餌と水を自由に与えた動物を、0.5%メチルセルロースを含む水溶液（ビヒクル）、または、0.5%メチルセルロース + 試験化合物を含む水溶液のいずれかで、1.0 mL / 200 g 体重（ラット）の容量にて経口的に処置する。化合物の投与から1~4時間後に、動物に、0.5 mL の $[C^{14}]$ - アセテート（64 uCi / mL ; 56 uCi / mL）の腹腔内注射を与える。放射標識アセテートの投与から1時間後に、CO₂ 窒息によって動物を屠殺し、そして、2つの0.75 g 肝臓片を取り出し、そして、1.5 mL の2.5 MのNaOH中で70℃にて120分間けん化する。けん化の後、2.5 mL の無水エタノールを各サンプルに加え、そして、この溶液を混合し、一晚静置させる。次いで、石油エーテル（4.8 mL）を各サンプルに加え、この混合物をまず2分間激しくシェイクし、次いで、卓上Sorvallにおいて1000 × gにて5分間遠心分離する。得られた、非けん化性脂質を含む石油エーテル層を取り出して捨てる。残りの水性層を、12 MのHClの添加によってpH < 2まで酸性化し、4.8 mLの石油エーテルを用いて2回抽出する。プールした有機画分を液体シンチレーションバイアルに移し、窒素下で乾燥させ、7 mLのAquasol液体シンチレーション液に溶かし、そして、Beckman 6500液体シンチレーションカウンターを用いて放射能について評価する。結果は、組織1ミリグラムあたりの毎分崩壊数（disintegrations per minute (DPM)）として記録する。

20

30

実施例 120

【0511】

本発明の化合物をまた、Harwoodら、「Isozyme - nonselective N - Substituted Bipiperidylcarboxamide Acetyl - CoA Carboxylase Inhibitors Reduce Tissue Malonyl - CoA Concentrations, Inhibit Fatty Acid Synthesis, and Increase Fatty Acid Oxidation in Cultured Cells and in Experimental Animals」Journal of Biological Chemistry (2008) 278, 37099 - 37111によって記載されたように、呼吸商測定アッセイにおいてアッセイする。ラットにおける酸素消費に対する二酸化炭素産生の比を測定するこのアッセイの例示的な手順は以下のとおりである。

40

【0512】

標準的な研究室の条件下で飼育し、実験前の2日間にわたって、固形飼料を与えたか、絶食させたか、または、絶食の後、高スクロース飼料を再給餌したかのいずれかの雄性のSprague - Dawleyラット（350 ~ 400 g）を、そのホームケージから出して、体重を測定し、熱量計の密封したチャンバー（43" 43" 10 cm）内に入れる（チャンバーあたり1匹のラット）。これらのチャンバーを、活動モニターに入れる。各

50

々の使用の前に熱量計を校正し、空気流量を1.6リットル/分に調整し、システムの静置およびサンプリングの時間を、それぞれ、60秒および15秒に設定する。ベースラインの酸素消費、CO₂産生および歩行活動を、処置前に3時間まで10分おきに測定する。ベースラインのデータを収集した後、チャンバーを開き、ラットに、0.5%メチルセルロース水溶液（ビヒクルコントロール）または試験化合物を含む0.5%メチルセルロース水溶液のいずれかの1.0mlの経口ボラスを与え、その後、OxyMaxチャンバーに戻す。測定は、投薬後さらに3～6時間にわたって30分おきに行う。給餌したビヒクルコントロールは、ビヒクルの投与によって、そして、実験の過程の間のRQ測定のドリフト（もしあれば）によって生じる影響を評価するために使用する。一晚絶食させたビヒクル処置コントロールは、最大の潜在的RQ減少を決定するために使用する。結果は、経時的なその絶対的RQ値（±SEM）としてプロットする。

10

実施例121

【0513】

本発明の化合物をまた、van Engelandら、「A novel assay to measure loss of plasma membrane asymmetry during apoptosis of adherent cells in culture」Cytometry (1996) 24 (2), 131-139によって記載されたように、ヨウ化プロピジウム（PI）細胞死アッセイにおいてアッセイする。薬物適用後のインタクトな有糸分裂細胞の数を測定するこのアッセイの例示的な手順は以下のとおりである。

20

【0514】

肝細胞癌腫細胞（例えば、Hep G2またはHep 3B）を、24ウェルプレートに、0.5mlの培養培地中に1.106/mlの密度にて播種し、3時間インキュベートして、細胞を接着させるための時間をとる。細胞を、実験化合物、1μMのドキソルビシン（1,2）またはビヒクル（DMSO）コントロールを用いて、120分間処理し、処理後に：a. まず培養上清を2mlのポリプロピレンチューブに取り出して氷上に置き；b. 次いで、ウェルを0.5mlのPBSで洗浄し、培養上清（浮遊細胞）を含む洗浄容積を2mlのチューブに移す。細胞を氷上に維持する。ウェルに5分間にわたって200μLのAccutaseを添加することによって回収を達成する。次いで、このaccutaseを300μLの培地で不活性化する。mixtureを上下にピペティングし、トリプシン処理した細胞を、浮遊細胞とともにウェルから2mlチューブに移す（合計容積：1.5ml）。細胞を氷上に維持する。4にて10分間、細胞を0.6rcfでスピンドウンする。遠心分離後、培地を吸引し、そして細胞を約15秒間パルスでボルテックス処理することにより、500μLの培地中に再懸濁させる。細胞を氷上に維持する。

30

【0515】

細胞カウントのために：15秒間のパルスでのボルテックス処理の後に20μLの細胞をプレートに加え、そしてプレートを氷上に維持した。次いで、カウントする直前に、20μLのトリパンブルーを加える。TC10 BioRad細胞カウンターを用いて細胞をカウントする。4にて10分間、細胞を0.6rcfでスピンドウンする。培地を注意深く吸引し、そしてボルテックス処理することにより、細胞を500μLのアネキシン結合バッファ1x中に再懸濁させる。細胞懸濁物を5mlのFACSチューブに移し、次いで、5μlのヨウ化プロピジウムを加える。細胞を穏やかに混合し、暗所にて15分間室温でインキュベートする。

40

【0516】

フローサイトメトリー分析については、非染色/非処理のサンプルを、各時点におけるネガティブコントロールとして使用し、ドキソルビシン処理したサンプルを、各時点におけるポジティブコントロールとして使用する。FACSscanフローサイトメーターを用い、FL2-AヒストグラムをFlowJoソフトウェアで分析する。

実施例122

【0517】

50

本発明の化合物をまた、高脂肪食誘導性肥満（DIO）研究においてアッセイする。このアッセイの代表的なプロトコールは以下のとおりである。

【0518】

本発明の化合物は、抗肥満剤、インスリン増感剤、高インスリン血症克服剤（reversing agent）および脂肪肝克服剤としての臨床使用に容易に適合される。このような活性は、哺乳動物において試験化合物なしのコントロールビヒクルと比較して、体重および体脂肪率を減少させ、血漿インスリンレベルを低下させ、経口グルコースチャレンジに応答した血漿インスリンおよびグルコースレベルの上昇を鈍化させるか、および/または下降を加速させ、そして、肝臓の脂肪含量を減少させる、試験化合物の量を評価することによって決定した。Sprague Dawleyラットに、試験化合物の投与の前および間に、3～8週間にわたって、固形飼料、高スクロース飼料（例えば、AIN 76A齧歯類用飼料；Research diets Inc. Cat #10001）、または、抗脂肪飼料（例えば、Research diets Inc. Cat #12451）のいずれかを与えた。

10

【0519】

本発明の化合物の抗肥満、インスリン増感、高インスリン血症克服および脂肪肝克服の潜在能力を、当業者に公知の標準的な手順に基づく方法を用いて、脂質および炭水化物の代謝の様々なパラメーターに対する改変を評価することによって実証する。例えば、固形飼料、高脂肪もしくは高スクロース飼料のいずれかを自由に与えた3～8週の期間の後、飼料を与え続けた動物に、Q.D.、B.I.D.またはT.I.D.の投与レジメンを用いて、水もしくは生理食塩水、または、0.5%のメチルセルロースを含む水もしくは生理食塩水中でのいずれかの強制経口投与によって投与される試験化合物で1～8週間にわたって処置する。研究の間の様々な時点と（CO₂室息による）屠殺時に、麻酔をかけていないラットの尾静脈、または、屠殺時の動物の大動脈のいずれかから、遠心分離用のヘパリンまたはEDTAを含有するチューブ内に採血し、血漿を調製する。コレステロールおよびトリグリセリド、グルコース、インスリン、レプチン、アディポネクチン、ケトン体、遊離脂肪酸およびグリセロールを含むがこれらに限定されない、抗肥満、インスリン増感、高インスリン血症克服および脂肪肝克服作用と同時に変化することが当業者に公知の脂質および炭水化物の代謝のパラメーターの血漿レベルを、当業者に公知の方法を用いて測定する。

20

30

【0520】

本発明の化合物の抗肥満潜在能力はまた、体重の減少、体脂肪率の減少（例えば、二重エネルギーX線吸収測定法（DEXA）によって測定される）および血漿レプチンレベルの減少を生じるその潜在能力を評価することによっても実証され得る。本発明の化合物の抗肥満および脂肪肝克服の潜在能力はまた、当業者に公知の抽出および定量の手順を用いて、肝臓におけるトリグリセリドの濃度を減少させるその潜在能力を評価することによっても実証され得る。本発明の化合物のインスリン増感および抗インスリン血症克服の潜在能力はまた、当業者に公知の手順を用いて、経口グルコースチャレンジに応答した、血漿インスリンおよびグルコースレベルの上昇を鈍化させ、および/または下降を加速するその潜在能力を評価することによっても実証され得る。

40

【0521】

本発明の多数の実施形態を記載したが、本発明者の基本的な実施例は、本発明の化合物および方法を利用する他の実施形態を提供するように変更され得ることが、明らかである。従って、本発明の範囲は、例として与えられた具体的な実施形態によってではなく、添付の特許請求の範囲によって規定されることが理解される。

【国際調査報告】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/US2016/063386

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

INV. C07D495/04 A61K31/519 A61P3/04 A61P31/10 A01N43/90
ADD.

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

C07D A01N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

EPO-Internal, CHEM ABS Data, WPI Data

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 2013/071169 A1 (NIMBUS APOLLO INC [US]) 16 May 2013 (2013-05-16) compounds I-118, I-122, I-157, especially I-116; paragraphs [0005] - [0007]; claims 1, 7-14, 19, 20 -----	1-26
X	WO 2014/182943 A1 (NIMBUS APOLLO INC [US]) 13 November 2014 (2014-11-13) compounds I-12, I-13, I-23; paragraphs [0004] - [0006]; claims 1, 3-8, 13, 14 -----	1-26
X	WO 2014/182950 A1 (NIMBUS APOLLO INC [US]) 13 November 2014 (2014-11-13) compound I-40; paragraphs [0004] - [0006]; claims 1, 3-8, 13, 14 -----	1-26



Further documents are listed in the continuation of Box C.



See patent family annex.

* Special categories of cited documents :

A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

E earlier application or patent but published on or after the international filing date

L document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

P document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

X document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

Y document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

& document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

13 January 2017

Date of mailing of the international search report

26/01/2017

Name and mailing address of the ISA/

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Ladenburger, Claude

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/US2016/063386

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 2013071169 A1	16-05-2013	AU 2012335088 A1 CA 2855372 A1 CL 2014001241 A1 CN 104105485 A EA 201490826 A1 EP 2776038 A1 HK 1201207 A1 JP 2014533281 A KR 20140106554 A NZ 624819 A TW 201350489 A US 2013123231 A1 US 2015203510 A1 US 2016297834 A1 WO 2013071169 A1	29-05-2014 16-05-2013 28-11-2014 15-10-2014 30-01-2015 17-09-2014 28-08-2015 11-12-2014 03-09-2014 28-10-2016 16-12-2013 16-05-2013 23-07-2015 13-10-2016 16-05-2013
WO 2014182943 A1	13-11-2014	AR 096241 A1 AU 2014262636 A1 CA 2911926 A1 CL 2015003314 A1 CN 105358152 A EP 2994138 A1 JP 2016526024 A KR 20160007598 A US 2016108060 A1 WO 2014182943 A1	16-12-2015 26-11-2015 13-11-2014 15-07-2016 24-02-2016 16-03-2016 01-09-2016 20-01-2016 21-04-2016 13-11-2014
WO 2014182950 A1	13-11-2014	AR 096243 A1 AU 2014262546 A1 CA 2911818 A1 CL 2015003316 A1 CN 105358143 A EA 201591961 A1 EP 2994128 A1 JP 2016520064 A KR 20160005364 A US 2016185799 A1 WO 2014182950 A1	16-12-2015 26-11-2015 13-11-2014 29-07-2016 24-02-2016 30-06-2016 16-03-2016 11-07-2016 14-01-2016 30-06-2016 13-11-2014

フロントページの続き

(51)Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
A 6 1 P 31/04 (2006.01)	A 6 1 P 31/10	
A 0 1 P 3/00 (2006.01)	A 6 1 P 31/04	
A 0 1 N 43/90 (2006.01)	A 0 1 P 3/00	
	A 0 1 N 43/90	1 0 3

(81)指定国 AP(BW,GH,GM,KE,LR,LS,MW,MZ,NA,RW,SD,SL,ST,SZ,TZ,UG,ZM,ZW),EA(AM,AZ,BY,KG,KZ,RU,TJ,TM),EP(AL,AT,BE,BG,CH,CY,CZ,DE,DK,EE,ES,FI,FR,GB,GR,HR,HU,IE,IS,IT,LT,LU,LV,MC,MK,MT,NL,NO,PL,PT,RO,RS,SE,SI,SK,SM,TR),OA(BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GQ,GW,KM,ML,MR,NE,SN,TD,TG),AE,AG,AL,AM,AO,AT,AU,AZ,BA,BB,BG,BH,BN,BR,BW,BY,BZ,CA,CH,CL,CN,CO,CR,CU,CZ,DE,DJ,DK,DM,DO,DZ,EC,EE,EG,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,GT,HN,HR,HU,ID,IL,IN,IR,IS,JP,KE,KG,KN,KP,KR,KW,KZ,LA,LC,LK,LR,LS,LU,LY,MA,MD,ME,MG,MK,MN,MW,MX,MY,MZ,NA,NG,NI,NO,NZ,OM,PA,PE,PG,PH,PL,PT,QA,RO,RS,RU,RW,SA,SC,SD,SE,SG,SK,SL,SM,ST,SV,SY,TH,TJ,TM,TN,TR,TT,TZ,UA

- (72)発明者 ゴーシュ , ショミール
 アメリカ合衆国 カリフォルニア 9 4 4 0 4 , フォスター シティ , レイクサイド ドライブ 3 3 3 , ギリアド アボロ , エルエルシー 気付
- (72)発明者 グリーンウッド , ジェレミー ロバート
 アメリカ合衆国 カリフォルニア 9 4 4 0 4 , フォスター シティ , レイクサイド ドライブ 3 3 3 , ギリアド アボロ , エルエルシー 気付
- (72)発明者 ハリマン , ジェラルディン シー .
 アメリカ合衆国 カリフォルニア 9 4 4 0 4 , フォスター シティ , レイクサイド ドライブ 3 3 3 , ギリアド アボロ , エルエルシー 気付
- (72)発明者 レイト デ モラデイ , シルヴァーナ マルセル
 アメリカ合衆国 カリフォルニア 9 4 4 0 4 , フォスター シティ , レイクサイド ドライブ 3 3 3 , ギリアド アボロ , エルエルシー 気付

F ターム(参考) 4C071 AA01 BB01 CC02 CC21 EE13 FF05 GG01 GG03 GG06 HH08
 HH16 JJ01 JJ05 JJ06 JJ08 LL01
 4C086 AA01 AA02 AA03 CB29 GA02 GA07 GA12 MA01 MA04 NA14
 ZB32 ZB35 ZB37 ZC20
 4H011 AA01 AA02 AA03 BB10 BC07 BC18 DA13