

(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19)世界知的所有権機関
国際事務局



(43)国際公開日
2004年9月23日 (23.09.2004)

PCT

(10)国際公開番号
WO 2004/081001 A1

(51)国際特許分類7:
C07D 401/14
413/14, 417/12, 417/14, 513/04, 471/04, A61K 31/4439,
31/444, 31/497, 31/501, 31/506, 31/53, A61P 3/04, 3/10,
9/00, 9/10, 13/12, 25/00, 27/02, 43/00

(21)国際出願番号:
PCT/JP2004/001568

(22)国際出願日:
2004年2月13日 (13.02.2004)

(25)国際出願の言語:
日本語

(26)国際公開の言語:
日本語

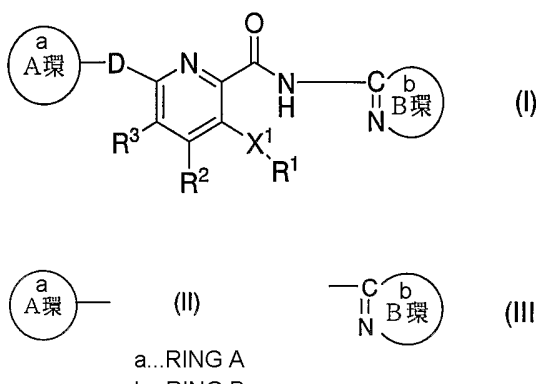
(30)優先権データ:
特願2003-034987 2003年2月13日 (13.02.2003) JP
特願2003-342860 2003年10月1日 (01.10.2003) JP
特願2004-014799 2004年1月22日 (22.01.2004) JP

(71)出願人(米国を除く全ての指定国について): 萬有製薬株式会社 (BANYU PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1030023 東京都中央区日本橋本町2丁目2番3号 Tokyo (JP).

(72)発明者; および
(75)発明者/出願人(米国についてのみ): 三ツ谷 守弘 (MITSUYA, Morihiro) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保3番萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 番場 誠 (BAMBA, Makoto) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保3番萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 坂井 富美子 (SAKAI, Fumiko) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保3番萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 渡辺 ひとみ (WATANABE, Hitomi) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保3番萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 佐々木 康裕 (SASAKI, Yasuhiro)

(54)Title: NOVEL 2-PYRIDINECARBOXAMIDE DERIVATIVES

(54)発明の名称: 新規2-ピリジンカルボキサミド誘導体



WO 2004/081001 A1

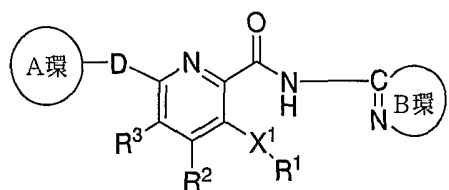
(57)Abstract: Compounds represented by the general formula (I) or pharmaceutically acceptable salts thereof, which have glucokinase activating effect and are useful as diabetes remedies: (I) wherein X¹ is nitrogen, sulfur, oxygen, or the like; R¹ is 6- to 10-membered aryl, 5- to 7-membered heteroaryl, or the like; D is oxygen or sulfur; R² and R³ are each independently hydrogen, lower alkyl, or the like; the ring A of the general formula (II); (II) is optionally substituted 5- to 7-membered heteroaryl or the like; and the ring B of the general formula (III); (III) is a mono- or bi-cyclic heteroaryl group.

[続葉有]



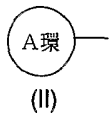
(57) 要約:

本発明は、グルコキナーゼ活性化作用を有し、糖尿病の治療剤として有用な
式 (I)



(II)

[式中、X¹は、窒素原子、硫黄原子又は酸素原子等を示し、R¹は、6乃至10員のアリール基又は5乃至7員のヘテロアリール基等を示し、Dは酸素原子又は硫黄原子を示し、R²及びR³は、同一又は異なって、水素原子又は低級アルキル基等を示し、式 (II)



は、置換基を有していてもよい5乃至7員のヘテロアリール基等を示し、
式 (III)



は、単環の又は双環のヘテロアリール基を示す]で表される化合物又は
その薬学的に許容される塩に関する。

明細書

新規 2 - ピリジンカルボキサミド誘導体

5 技術分野

本発明は、ピリジン-2-カルボキサミド誘導体を有効成分として含有するグルコキナーゼ活性化剤に関する。さらに、新規な2-ピリジンカルボキサミド誘導体又はその塩に関する。

10 背景技術

グルコキナーゼ(GK)(ATP:D-hexose 6-phosphate
hexose transferase, EC 2.7.1.1)は、哺乳類の4種のヘキソキナーゼのうちの一つ(ヘキソキナーゼIV)である。ヘキソキナーゼは、解糖系の一番はじめの段階の酵素でグルコースからグルコース6リン酸の反応を触媒する。グルコキナーゼは、主に肝臓と膵臓ベータ細胞に発現が限局しており、それらの細胞のグルコース代謝の律速段階を制御することで、全体の糖代謝に重要な役割を果たしている。肝臓と膵臓ベータ細胞のグルコキナーゼは、それぞれスプライシングの違いによりN末端15アミノ酸の配列が異なっているが、酵素学的性質は同一である。グルコキナーゼ以外の3つのヘキソキナーゼ(I, II, III)は、1 mM以下のグルコース濃度で酵素活性が飽和してしまうのに対し、グルコキナーゼのグルコースに対するK_mは、8 mMと生理的な血糖値に近い。従って、正常血糖(5 mM)から、食後血糖上昇(10-15 mM)の血糖変化に呼応した形でグルコキナーゼを介した細胞内グルコース代謝の亢進が起こる。

10年ほど前から、グルコキナーゼは膵臓ベータ細胞や肝臓のグルコ

ースセンサーとして働くという仮説が提唱された（ガーフィンケル（G a r f i n k e l D）ら著、「コンピュータ モデリング アイデンティファイズ グルコキナーゼ アズ グルコース センサー オブ パンクレアティック ベータ セルズ（Computer modeling identifies glucose sensor of pancreatic beta-cells）」、アメリカン ジャーナル フィジオロジー（American Journal Physiology）、第247巻（3 Pt 2）1984年、p 527-536）。最近のグルコキナーゼ遺伝子操作マウスの結果から、実際にグルコキナーゼは全身のグルコース恒常性に重要な役割を担うことが明らかになっている。グルコキナーゼ遺伝子を破壊したマウスは生後まもなく死亡する（グルペ（Gruppe A）ら著、「トランスジェニック ノックアウト リビール ア クリティカル リクワイメント フォー パンクレアティク ベータ セルズ グルコキナーゼ イン メインテイニング グルコース ホメオスタシス（Transgenic knockouts reveal a critical requirement for pancreatic beta cell glucokinase in maintaining glucose homeostasis）」、セル（Cell）、第83巻、1995年、p 69-78）が、一方グルコキナーゼを過剰発現させた正常及び糖尿病マウスは血糖値が低くなる（フェレ（Ferre T）ら著、「コレクション ディアベティック アルターネイションズ バイ グルコキナーゼ（Correction of diabetic alterations by glucokinase）」、プロシードィングズ オブ ザ ナショナル アカデミー オブ サイエンシズ オブ ザ ユーエスエー（Proceedings

gs of the National Academy of Sciences of the U. S. A.)、第93巻、1996年、p 7225-7230)。グルコース濃度上昇によって、膵臓ベータ細胞と肝細胞の反応は、異なるがいずれも血糖を低下させる方向に対応する。
5 膵臓ベータ細胞は、より多くのインスリンを分泌するようになるし、肝臓は糖を取り込みグリコーゲンとして貯蔵すると同時に糖放出も低下させる。

このようにグルコキナーゼ酵素活性の変動は、肝臓および膵臓ベータ細胞を介した哺乳類のグルコースホメオスタシスにおいて重要な役割を
10 果たしている。MODY2 (maturity-onset diabetes of the young) と呼ばれる若年に糖尿病を発症する症例においてグルコキナーゼ遺伝子の突然変異が発見され、グルコキナーゼ活性の低下が血糖上昇の原因となっている (ビオンネット (Vionnet N) ら著、「ノンセンス ミューテイション イン ザ
15 グルコキナーゼ ジーン コージイーズ アーリー-オンセット ノン-インシュリニン-ディペンデント ディアベテス メリィタス (Non-sense mutation in the glucokinase gene causes early-onset non-insulin-dependent diabetes mellitus)」、ネイチャー ジェネティクス (Nature Genetics)、
20 第356巻、1992年、p 721-722)。一方グルコキナーゼ活性を上昇させる突然変異をもつ家系も見つかっており、このような人々は低血糖症状を示す (グレイサー (Glaeser B) ら著、「ファミリアル ハイパーインシュリニズム コーズド バイ アン アクティベ
25 イティング グルコキナーゼ ミューテイション (Familial hyperinsulism caused by an activating mutation in the glucokinase gene)」、
26 Nature Genetics 1992; 3: 721-722)。

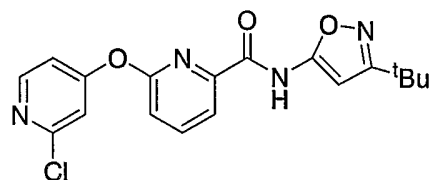
ivating glucokinase mutation)」、ニューアーイランドジャーナル メディスン (New England Journal Medicine)、第338巻、1998年、p 226-230)。

5 これらのことからグルコキナーゼはヒトでもグルコースセンサーとして働き、グルコース恒常性に重要な役割を果たしている。一方多くの
II型糖尿病患者でグルコキナーゼセンサーシステムを利用した血糖調
節は可能と考えられる。グルコキナーゼ活性化物質には膵臓ベータ細胞
のインスリン分泌促進作用と肝臓の糖取り込み亢進および糖放出抑制作
用が期待できるので、II型糖尿病患者の治療薬として有用と考えられ
る。

近年、膵臓ベータ細胞型グルコキナーゼがラット脳の、中でも特に摂食中枢 (ventromedial hypothalamus, VMH) に限局して発現していることが明らかにされた。VMHの約2割の
15 神経細胞は、グルコースレスポンシブニューロンと呼ばれ、従来から体
重コントロールに重要な役割を果たすと考えられてきた。ラットの脳内
へグルコースを投与すると摂食量低下するのに対して、グルコース類縁
体のグルコサミン脳内投与によってグルコース代謝抑制すると過食とな
る。電気生理学的実験からグルコースレスポンシブニューロンは生理的
なグルコース濃度変化 (5-20 mM) に呼応して活性化されるがグル
20 コサミン等でグルコース代謝抑制すると活性抑制が認められる。VHM
のグルコース濃度感知システムには膵臓ベータ細胞のインスリン分泌と
同様なグルコキナーゼを介したメカニズムが想定されている。従って肝
臓、膵臓ベータ細胞に加えVHMのグルコキナーゼ活性化を行う物質に
25 は血糖是正効果のみならず、多くのII型糖尿病患者で問題となっている
肥満をも是正できる可能性がある。

上記の記載から、グルコキナーゼ活性化作用を有する化合物は、糖尿病の治療剤及び／又は予防剤として、或いは、網膜症、腎症、神経症、虚血性心疾患、動脈硬化等の糖尿病の慢性合併症の治療及び／又は予防剤として、更には肥満の治療及び／又は予防剤として有用である。

- 5 本発明に係る化合物（I）の有するピリジン骨格及び当該ピリジン骨格に結合するアミド基を有する化合物としては、下記構造式（IV）



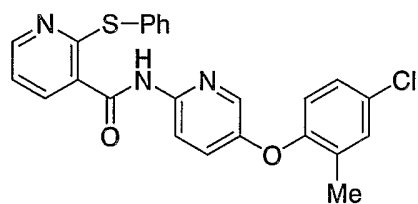
(IV)

で表される化合物が記載されている（特開平5-213382号公報）。

- しかしながら、特開平5-213382号公報に記載された化合物（I
10 V）の有するイソキサゾール基のC=Nとアミド結合との位置関係は、本発明に係る化合物のC=Nとアミド結合との位置関係とは異なり、かつ、本発明に係る化合物の用途は、糖尿病であるのに対して、特開平5-213382号公報の用途は、除草剤である点においても相違する。

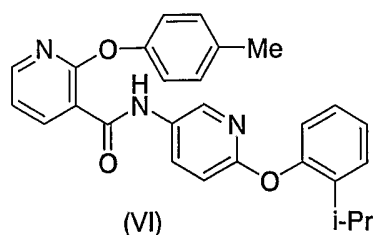
また、構造的に近似し、かつ糖尿病の用途を有する化合物としては、

- 15 下記式（V）



(V)

又は下記式（VI）



で表される化合物が記載されている（特表 2001-522834 号公報）。

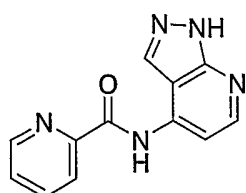
特表 2001-522834 号公報に記載された化合物の用途の 1
5 つとして糖尿病が記載されており、本発明に係る化合物（I）の用途と
共通する。

また、特表 2001-522834 号公報に記載された化合物（V）又
は（VI）と本発明に係る化合物（I）とは、基本骨格としてピリジン
骨格を有しており、かつ、当該ピリジン環上にアミド結合を有している
10 点において共通する。

しかしながら、本発明に係る化合物（I）は、ピリジン環の 6 位に置換
基を有しているのに対して、当該化合物（V）又は（VI）に係る化合物
は、ピリジン環の 6 位に置換基を有していない点において異なる。

さらに、本発明に係る化合物（I）は、ピリジン環を構成する窒素原子
15 の隣にアミド結合を有しているのに対して、特表 2001-52283
4 号公報に記載された化合物（VI）は、ピリジン環を構成する窒素原
子から 1 炭素離れた位置にアミド結合を有しており、本発明に係る B 環
に相当する部分であるピリジン環を構成する C=N の部分とアミド結合
との相対的な位置関係は、本発明に係る化合物（I）と特表 2001-
20 522834 号公報に係る化合物（VI）とでは異なる。

また、本発明に係る化合物（I）と同様に、ピリジン-2-カルボキ
サミド骨格を有する化合物としては、式（VII）



で表される化合物が記載されている（国際公開 01/81345号パンフレット）。しかしながら、化合物（VII）に記載されたアミド結合の窒素原子に結合した $1\text{H}-\text{ピラゾロ}[3,4-\text{b}]\text{ピリジン}-4-\text{イル}$ 基中の窒素原子とアミド結合との相対的な位置関係は、本発明に係る化合物（I）のB環中の $\text{C}=\text{N}$ とアミド結合との相対的な位置関係とは異なるものである。さらに、式（VII）のピリジン骨格3位及び6位には、水素原子が結合しているのに対して、本発明に係る化合物（I）は、水素原子以外の基が結合している点においても異なり、式（VII）と本発明に係る化合物（I）とは構造全体としては、互いに異なるものである。

従って、本発明に係る化合物（I）と国際公開 01/81345号パンフレットに記載された化合物とは、基本骨格であるピリジン-2-カルボキサミドを共に有する点において共通するものの、ピリジン骨格に結合した置換基の態様において本発明の化合物とは異なり、本発明に係る化合物とは異なる構造を有するものである。

発明が解決しようとする課題は、グルコキナーゼに結合して、グルコキナーゼの活性を上昇させる糖尿病の治療剤及び／又は予防剤を提供すること、ならびに、グルコキナーゼを活性化させることにより、満腹中枢を刺激して作用する抗肥満薬剤を提供することである。

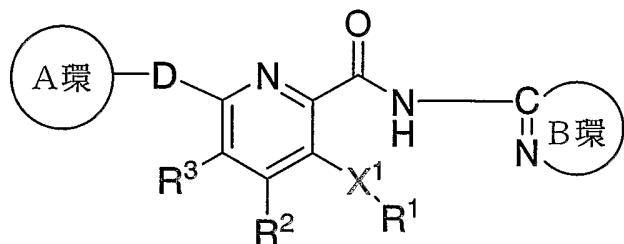
本発明に係る化合物は、上記記載のように、既存の糖尿病に優る薬効を有していること、既存の糖尿病薬には有していなかった新たな薬効の開発が可能であること等の利点がある。

そこで、本発明者らは、上記既存の薬剤とは異なる作用により、既存の糖尿病薬を上回る薬効を有し、かつ、新たな薬効を有する新規糖尿病薬を開発すべく、鋭意研究した結果、式（I）で表される化合物がグルコキナーゼ活性化作用を有することを見出し、本発明を完成するに至つた。

発明の開示

すなわち、本発明は、

(1) 式 (I)

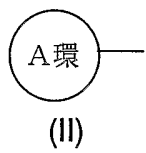


10

(I)

[式中、X¹ は N、S 若しくは O を示すか、炭素数 1 乃至 6 の 2 倍の飽和炭化水素基（該 2 倍の飽和炭化水素基の炭素数が 2 以上である場合には、該 2 倍の飽和炭化水素基中の任意の炭素原子の 1 つが、窒素原子、酸素原子又は硫黄原子に置き換わっていてもよい）を示し、R¹ は 6 乃至 10 員のアリール基、5 乃至 10 員のヘテロアリール基、炭素数 3 乃至 7 のシクロアルキル基又は低級アルキル基を示し（該 R¹ は、アミノ基、低級アルキル基（低級アルキル基の水素原子が、ヒドロキシ基、低級アルコキシ基、ハロゲン原子、カルバモイル基、モノ若しくはジ低級アルキルカルバモイル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、アルカノイル基、アミノ基、又はモノ若しくはジーアルキルアミノ基で置換されていてもよい）、低級アルコキシ基（該低級アルコキシ基を構成

するメチレン基若しくはメチル基の水素原子が、ヒドロキシ基、ハロゲン原子、カルバモイル基、モノ若しくはジー低級アルキルカルバモイル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、アルカノイル基、アミノ基又はモノ若しくはジー低級アルキルアミノ基で置換されていてよい)、カルバモイル基、低級アルキルカルバモイル基、ジ低級アルキルカルバモイル基、カルバモイルアミノ基、カルバモイルオキシ基、カルボキシル基、シアノ基、スルファモイル基、トリフルオロメチル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、ホルミル基、C₂—C₆アルカノイル基、N—C₂—C₆アルカノイルアミノ基、C₁—C₆アルキルチオ基、N—C₁—C₆アルキルスルファモイル基、N,N—ジ—C₁—C₆アルキルスルファモイル基、C₁—C₆アルキルスルフィニル基、C₁—C₆アルキルスルホニル基、N—C₁—C₆アルキルスルホニルアミノ基、C₁—C₆アルコキシカルボニル基、N—C₁—6アルキルアミノ基、N,N—ジ—C₁—C₆アルキルアミノ基、6乃至10員のアリール基及び5乃至10員のヘテロアリール基からなる群より選択される基をR¹上に1又は2個有していてよい)、DはO又はSを示し、R²及びR³は、同一又は異なって、水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲン原子を示し、式(I)



20 は、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ基、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子が、さらに低級アルキル基で置換されていてよい)及びハロゲン原子からなる群より選択される基を該環内に1又は2個有していてよい、5乃至7員のヘテロアリール基又は、6至10員のアリール基を示し、式(I)

I I)



(III)

は、式（I）の有するアミド基の窒素原子と結合した該環中の炭素原子が、該環中の窒素原子と共に $C=N$ を形成する、単環の又は双環のヘテロアリール基（該ヘテロアリール基は、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、ヒドロキシアルキル基（該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子が、さらに低級アルキル基で、置換されていてもよい）、アミノアルキル基（該基中のアミノ基がさらに同一又は異なる低級アルキル基で置換されていてもよい）、アルカノイル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基及びシアノ基からなる群より選択される置換基をB環内に1又は2個有していてよい）を示す]で表される化合物又はその薬学的に許容される塩、

（2）DがSである前記（1）記載の化合物、

（3） R^2 及び R^3 が、共に水素原子である前記（1）又は（2）のい
15 ずれかに記載の化合物、

（4）A環が、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ基、ヒ
ドロキシアルキル基（該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素
原子が、さらに低級アルキル基で置換されていてもよい）及びハロゲン
原子からなる群より選択される基を該環内に1又は2個有していてもよ
20 い、フェニル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、
チアジアゾリル基、チエニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ピ
リジル基、ピリミジニル基、フリル基、チアゾリル基、イソオキサゾリ
ル基又はピラゾリル基である前記（1）乃至（3）のいずれかに記載の
化合物、

(5) X^1 が、窒素原子、硫黄原子、酸素原子、 $-CH_2-$ 、 $-N-CH_2-$ 、 $-S-CH_2-$ 、 $-O-CH_2-$ 、 $-CH_2-N-$ 、 $-CH_2-O-$ 及び $-CH_2-S-$ からなる群より選択される基である前記(1)乃至(4)のいずれかに記載の化合物、

5 (6) B環が、該環を構成するC=Nの窒素原子を該環のヘテロ原子として少なくとも1個有する、5若しくは6員のヘテロアリール基であるか、或いは、該ヘテロアリール基とフェニル基若しくはピリジル基とが縮合した9又は10員のヘテロアリール基である前記(1)乃至(5)のいずれかに記載の化合物。

10 (7) R^1 が、6乃至10員のアリール基、5乃至10員のヘテロアリール基又は炭素数3乃至7のシクロアルキル基である前記(1)乃至(6)のいずれかに記載の化合物、

(8) R^1 が、6乃至10員のアリール基又は5乃至10員のヘテロアリール基である前記(1)乃至(6)のいずれかに記載の化合物、

15 (9) R^1 が、6乃至10員のアリール基である前記(1)乃至(6)のいずれかに記載の化合物、

(10) R^1 が、5乃至10員のヘテロアリール基である前記(1)乃至(6)のいずれかに記載の化合物、

20 (11) A環の置換基が、水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ基又はヒドロキシ低級アルキル基(ヒドロキシ低級アルキル基のヒドロキシ基中の水素原子が、低級アルキル基で更に、置換されていてもよい)である前記(9)又は(10)に記載の化合物、

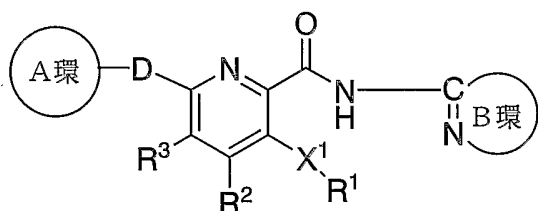
25 (12) B環が、チアゾリル基、イミダゾリル基、イソチアゾリル基、チアジアゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピラジニル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピリミジニル基、ピリドチアゾリル基又はベンゾチアゾリル基である前記

(9) 乃至 (11) のいずれかに記載の化合物、

(13) B環の置換基が、水素原子、低級アルキル基、ハロゲン原子、ヒドロキシアルキル基、アミノアルキル基又はアルカノイル基である前記(1)乃至(10)のいずれかに記載の化合物、

5 (14) R¹の有する置換基が、水素原子、ヒドロキシアルキル基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、カルバモイル基、アルキルカルバモイル基、ジアルキルカルバモイル基、シアノ基、トリフルオロメチル基、ハロゲン原子、C2-C6アルカノイル基、N-C2-C6アルカノイルアミノ基、C1-C6アルキルスルホニル基、C1-C6アルキルアミノ基又はアミノアルキル基である前記(9)乃至(12)のいずれかに記載の化合物、

(15) 前記式(I)



(I)

[式中、各記号は前記定義に同じ]で表される化合物が、

15 3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-フルオロフェニルスルファニル)-6-(4-メチル-4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
20 3-(4-フルオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(4-メチル-チ

アゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-フルオロフェニルスルファニル)-6-(1-メチル-イ
ミダゾール-2-イルスルファニル)-N-(4-メチル-チアゾー
ル-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

- 5 3-(4-フルオロフェニルスルファニル)-6-(1-メチル-1
H-テトラゾール-5-イルスルファニル)-N-(4-メチル-チ
アゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(シクロヘキシルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]ト
リアゾール-3-イルスルファニル)-N-(4-メチル-チアゾー
10 ル-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-フルオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2
-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(チアゾール-2-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
15 4]-トリアゾール-3-イル)-N-(4-メチル-チアゾール-2
-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(2-フルオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
4]-トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-
2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
20 3-フェニルスルファニル-6-(4H-[1, 2, 4]-トリアゾー
ル-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-
ピリジンカルボキサミド、
3-(4-フルオロフェニルオキシ)-6-(4H-[1, 2, 4]
トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イ
25 ル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-メトキシフェニルメチルスルファニル)-6-(4-メチ

ル - 4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (3 - フルオロ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 ,
4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2
5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (2 , 4 - ジフルオロ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 ,
2 , 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール
- 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - フルオロ - フェニルスルファニル) - 6 - (5 - メチル - 4
10 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - シアノ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 ,
4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2
- イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
15 3 - (ピリジン - 4 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 ,
4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2
- イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - フルオロ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 ,
4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾロ [5 ,
20 4 - b] ピリジン - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - メトキシ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 ,
4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4 - メトキシメ
チル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - アセチル - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 ,
25 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2
- イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (チオフェン-2-イル-スルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4-メトキシメチル-フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 5, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4-フルオロ-フェニルスルファニル) - 6 - (5-メチル-4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) - N - (チアゾロ[5, 4-b]ピリジン-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサ
10 ミド、

3 - (4-メチル-フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) - N - (4-メトキシメチル-チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4-クロロ-フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 15, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) - N - (4-メトキシメチル-チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4-フルオロ-フェニルスルファニル) - 6 - (3 H - [1, 3] トリアゾール-4-イル-スルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

20 3 - (4-メチルスルホニル-フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4-メトキシ-フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) - N - (5-ヒドロキシメチル-チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
25

3 - (4-フルオロ-フェニルスルファニル) - 6 - (5-メトキシメ

チル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チ
5 アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - ジメチルカルバモイル - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - トリフルオロメチル - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H
10 - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - メチルカルバモイル - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
15 3 - (ヒドロキシエチルオキシ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - メトキシ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (5 - ジメチルア
20 ミノメチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - ジメチルアミノエチルオキシ - フェニルスルファニル) - 6
- (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - ヒドロキシエチル - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H -
25 [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

- 3 - (4-メチルスルファモイルフェニルスルファニル) - 6 - (4
H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チ
アゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4-ジメチルカルバモイルフェニルスルファニル) - 6 - (4
5 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (イ
ソキサゾール-3-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4-ヒドロキシクロヘキシルスルファニル) - 6 - (4 H -
[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チア
ゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
10 3 - (4-フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (ピリダジン-3
-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (ピラジン-2-イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2
15 -イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4 H
- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (ピ
ラジン-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4 H
20 - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (4
-メチル-チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - [4 - (1-ヒドロキシエチルフェニルスルファニル)] - 6 - (4
H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チ
アゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
25 3 - (6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4 H
- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (2

－メチル－チアゾール－4－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、
3－(4－ジメチルカルバモイルフェニルスルファニル)－6－(4
H－[1, 2, 4]トリアゾール－3－イルスルファニル)－N－(2
－メチル－チアゾール－4－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、
5 3－(6－メチル－ピリジン－3－イルスルファニル)－6－(4 H
－[1, 2, 4]トリアゾール－3－イルスルファニル)－N－(4
－メトキシメチル－チアゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサ
ミド、
3－(1－メチル－1 H－テトラゾール－5－イルスルファニル)－
10 6－(4 H－[1, 2, 4]トリアゾール－3－イルスルファニル)
－N－(チアゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、
3－(4－ヒドロキシエチルオキシフェニルスルファニル)－6－(4
H－[1, 2, 4]トリアゾール－3－イルスルファニル)－N－(イ
ソキサゾール－3－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、
15 3－(4－ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル)－6
－(4 H－[1, 2, 4]トリアゾール－3－イルスルファニル)－
N－(イソキサゾール－3－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、
3－(4－フルオロフェニルスルファニル)－6－フェノキシ－N－
(4－メチル－チアゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、
20 3－(2－クロロフェニルメチル－アミノ)－6－(4－メチル－4
H－[1, 2, 4]トリアゾール－3－イルスルファニル)－N－(4
－メチル－チアゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、
3, 6－ビス－(ピリジン－2－イルスルファニル)－N－(4－メ
チル－チアゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、
25 3, 6－ビス－(4－フルオロフェニルスルファニル)－N－(4－
メチル－チアゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3, 6-ビス-(チアゾール-2-イル-Sルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3, 6-ビス-(5-メチル-[1, 3, 4]チアジアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
5
3-(4-メトキシフェニル-Sルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-Sルファニル)-N-(5-メチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-メトキシフェニル-Sルファニル)-6-(4H-[1, 2, 10 4]トリアゾール-3-イル-Sルファニル)-N-(イソキサゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
ル-3-イル-Sルファニル)-N-([1, 3, 4]チアジアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-メトキシフェニル-Sルファニル)-6-(4H-[1, 2, 15 4]トリアゾール-3-イル-Sルファニル)-N-([1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-メトキシフェニル-Sルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-Sルファニル)-N-(4-メチルカルボニル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
20
3-(4-メトキシフェニル-Sルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-Sルファニル)-N-(ピリミジン-4-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-メトキシフェニル-Sルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-Sルファニル)-N-(ピリジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
25
3-(4-メトキシフェニル-Sルファニル)-6-(4H-[1, 2,

4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(5-エトキシカルボニル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(ピリジン-3-イル-スルファニル)-6-(4H-[1, 2,
4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2
5 -イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
4] トリアゾー
3-(6-メトキシ-ピリジン-3-イル-スルファニル)-6-(4
H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チ
10 アゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(ピリジン-3-イル-スルファニル)-6-(4H-[1, 2,
4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(4-メトキシメ
チル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-フェニルオキシメチル-6-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]
15 トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)
-2-ピリジンカルボキサミド、
3-フェニルスルファニルメチル-6-(4-メチル-4H-[1, 2,
4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2
-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
20 3-フェニルメチル-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-
イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジン
カルボキサミド、
3-(4-フルオロ-フェニルメチル)-6-(4H-[1, 2, 4]
トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イ
25 ル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-ジメチルアミノエチル-フェニルスルファニル)-6-(4

H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - ジメチルアミノメチル - フェニルスルファニル) - 6 - (4

H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - メトキシ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 ,

4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 4 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - ジメチルカルバモイルメチルオキシ - フェニルスルファニル)

10 - 6 - (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - メトキシ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 ,

4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (4 - ヒドロキシエチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

15 3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (5 - ヒドロキシ - 4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (6 - メトキシカルボニル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) -

6 - (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) -

20 N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - ジメチルアミノエチルオキシ - フェニルスルファニル) - 6

- (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N

- ([1 , 2 , 4] チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

25 3 - (ピリミジン - 5 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 -

イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (6 - ヒドロキシメチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6
- (4H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N
- (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
5 3 - [4 - (1 - メチル - ピロリジン - 3 - イルオキシ) - フェニルス
ルファニル] - 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルス
ルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキ
サミド、
3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4H -
10 [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - ([1, 2,
4] チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - ジメチルアミノエチルオキシ - フェニルスルファニル) - 6
- (5 - メチル - 4H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルフ
アニル) - N - ([1, 2, 4] チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリ
15 ジンカルボキサミド、
3 - (1 - オキシ - 6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) -
6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N
- (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - ジエチルアミノエチルオキシ - フェニルスルファニル) - 6
20 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N
- (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - ピロリジノエチルオキシ - フェニルスルファニル) - 6 - (4
H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
25 3 - (6 - ジメチルアミノエチルオキシ - ピリジン - 3 - イルスルファ
ニル) - 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファ

ニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (ピラゾール - 4 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 -
イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

5 3 - (4 - ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6
- (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N
- (3 - メチル - [1, 2, 4] チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピ
リジンカルボキサミド、

3 - (4 - カルバモイルメチルオキシフェニルスルファニル) - 6 -
10 (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N -
(チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (5 - ブロモ - 6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) -
6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) -
N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

15 3 - [4 - (2 - ヒドロキシエチル - フェニルスルファニル)] - 6 - (4
H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3
- メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジ
ンカルボキサミド、

3 - [4 - (2 - ヒドロキシエチル - フェニルスルファニル)] - 6 - (5
20 - メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル)
- N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) -
2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4]
トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2,
25 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H -

[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N- (3-メチル- [1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3- (4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) -6-
5- (4H- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-
- (チアゾロ [5, 4-b] ピリジン-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3- (6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) -6- (5-メチル-4H- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -
10 N- (3-メチル- [1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) -2-
-ピリジンカルボキサミド、

3- (6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) -6- (4H-
[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N- ([1, 2,
5] チアジアゾール-3-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

15 3- (2, 3-ジヒドロベンゾフラン-5-イルスルファニル) -6-
(4H- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-
(チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3- (6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) -6- (4H-
[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N- (3-メト
20 キシ- [1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3- (6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) -6- (4H-
[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N- (3-シ
クロプロピル- [1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) -2-ピ
25 リジンカルボキサミド、

3- (4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) -6-

– (5–メチル–4H–[1, 2, 4]トリアゾール–3–イルスルファンイル)–N–(3–メチル–[1, 2, 4]チアジアゾール–5–イル)–2–ピリジンカルボキサミド、

3–(2–フルオロ–ピリジン–4–イルスルファンイル)–6–(4H
5–[1, 2, 4]トリアゾール–3–イルスルファンイル)–N–(チアゾール–2–イル)–2–ピリジンカルボキサミド、

3–(2–メトキシ–ピリミジン–5–イルスルファンイル)–6–(2H–[1, 2, 4]トリアゾール–3–イルスルファンイル)–N–(チアゾール–2–イル)–2–ピリジンカルボキサミド、

10 3–(6–メチル–ピリジン–3–イルスルファンイル)–6–(5–メチル–4H–[1, 2, 4]トリアゾール–3–イルスルファンイル)–N–([1, 2, 4]–チアジアゾール–5–イル)–2–ピリジンカルボキサミド、

15 3–(4–ヒドロキシエチルオキシ–フェニルスルファンイル)–6–(4H–[1, 2, 4]トリアゾール–3–イルスルファンイル)–N–(3–メチル–[1, 2, 4]–チアジアゾール–5–イル)–2–ピリジンカルボキサミド、

20 3–(4–ジエチルカルバモイルメチルオキシ–フェニルスルファンイル)–6–(4H–[1, 2, 4]トリアゾール–3–イルスルファンイル)–N–(チアゾール–2–イル)–2–ピリジンカルボキサミド、

3–(6–シクロプロピル–ピリジン–3–イルスルファンイル)–6–(4H–[1, 2, 4]トリアゾール–3–イルスルファンイル)–N–(チアゾール–2–イル)–2–ピリジンカルボキサミド、

25 3–(6–メチル–ピリジン–3–イルスルファンイル)–6–(5–メチル–4H–[1, 2, 4]トリアゾール–3–イルスルファンイル)–N–(チアゾール–2–イル)–2–ピリジンカルボキサミド、

3 - (6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (ピラゾール-4-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (6-エトキシ-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4-ジメチルアミノスルホニル-フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (5-フルオロ-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (2, 3-ジヒドロベンゾフラン-5-イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4-メトキシ-フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - ([1, 2, 4] トリアジン-3-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4-カルボキシ-フェニルスルファニル) - 6 - (5-メチル-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (6-エトキシ-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4 H

– [1, 2, 4] トリアゾール–3–イルスルファニル) –N–(ピラジン–2–イル) –2–ピリジンカルボキサミド、
3–(イミダゾ–[1, 2–a]–ピリジン–6–イルスルファニル)
–6–(4H–[1, 2, 4] トリアゾール–3–イルスルファニル)
5 –N–(3–メチル–[1, 2, 4]–チアジアゾール–5–イル) –2–ピリジンカルボキサミド、
3–(2–メチル–ピリジン–3–イルスルファニル) –6–(4H–
[1, 2, 4] トリアゾール–3–イルスルファニル) –N–(3–メ
チル–[1, 2, 4]–チアジアゾール–5–イル) –2–ピリジンカ
10 ルボキサミド、
3–(4–メトキシフェニルスルファニル) –6–(4H–[1, 2,
4] トリアゾール–3–イルスルファニル) –N–(チアゾロ[4, 5
–b] ピリジン–2–イル) –2–ピリジンカルボキサミド、
3–(5–メチル–ピリジン–3–イルスルファニル) –6–(4H–
15 [1, 2, 4] トリアゾール–3–イルスルファニル) –N–(3–メ
チル–[1, 2, 4]–チアジアゾール–5–イル) –2–ピリジンカ
ルボキサミド、
3–(4, 4–ジフルオロメチルオキシフェニルスルファニル) –6
–(4H–[1, 2, 4] トリアゾール–3–イルスルファニル) –N
20 –(ピラジン–2–イル) –2–ピリジンカルボキサミド、
3–(6–メチル–ピリジン–3–イルスルファニル) –6–(4H–
[1, 2, 4] トリアゾール–3–イルスルファニル) –N–(1–メ
チル–1H–[1, 2]–ピラゾール–3–イル) –2–ピリジンカル
ボキサミド、
25 3–(6–ヒドロシキエチル–ピリジン–3–イルスルファニル) –6
–(4H–[1, 2, 4] トリアゾール–3–イルスルファニル) –N

– (3–メチル– [1, 2, 4] –チアジアゾール–5–イル) –2–
ピリジンカルボキサミド、
3–(4–フロオロフェニルスルファニル) –6–(4H–[1, 2,
4] トリアゾール–3–イルスルファニル) –N–(1–メチル–1H
5–[1, 2] –ピラゾール–3–イル) –2–ピリジンカルボキサミド、
3–(2–メチル–イミダゾ–[1, 2–a] –ピリジン–6–イルス
ルファニル) –6–(4H–[1, 2, 4] トリアゾール–3–イルス
ルファニル) –N–(3–メチル–[1, 2, 4] –チアジアゾール–
5–イル) –2–ピリジンカルボキサミド、
10 3–(6–メチル–ピリジン–3–イルスルファニル) –6–(4H–
[1, 2, 4] トリアゾール–3–イルスルファニル) –N–(3–ヒ
ドロキシメチル–[1, 2, 4] –チアジアゾール–5–イル) –2–
ピリジンカルボキサミド、
3–[4–(2–ヒドロキシエチル) –フェニルスルファニル] –6–
15 (4–メチル–4H–[1, 2, 4] トリアゾール–3–イルスルファ
ニル) –N–(3–メチル–[1, 2, 4] –チアジアゾール–5–イ
ル) –2–ピリジンカルボキサミド、
3–(6–メチル–ピリジン–3–イルスルファニル) –6–(5–ヒ
ドロキシ–4H–[1, 2, 4] トリアゾール–3–イルスルファニル)
20 –N–(3–メチル–[1, 2, 4] –チアジアゾール–5–イル) –
2–ピリジンカルボキサミド、
3–(1–メチル–1H–インダゾール–5–イルスルファニル) –6–
–(4H–[1, 2, 4] トリアゾール–3–イルスルファニル) –N–
–(3–メチル–[1, 2, 4] –チアジアゾール–5–イル) –2–
25 ピリジンカルボキサミド、
3–(3–メチル–[1, 2, 4] –トリアゾロ–[4, 3–a] –ピ

リジン-7-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

5 3-(1-オキシ-6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

10 3-(6-ヒドロキシメチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

15 3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-[1, 2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-フルオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1H-[1, 2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

20 3-(6-メトキシ-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

25 3-[4-(1H-イミダゾール-1イル)-フェニルスルファニル]-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,

4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1H-[1, 2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(6-メトキシ-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
5 3-(6-エトキシ-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-メトキシメチル-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 10 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(4, 5-ジメチルチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
15 3-(4-フルオロフェニルスルファニル)-6-(4, 5-ジメチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(4-メトキシメチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-(1-メトキシエチル)-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
20 3-(4-フルオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(4-ヒドロキシメチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(5-トリフルオ

ロメチルチアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(4-トリフルオ
ロメチルチアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

5 3-(3-フルオロ-4-メトキシフェニルスルファニル)-6-(4
H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チ
アゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
3-[4-(1, 1-ジメチル-1-ヒドロキシメチル)-フェニルス
ルファニル]-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-
10 スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボ
キサミド、
3-(3, 4-ジフルオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,
2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-
1H-[1, 2]-ピラゾール-3-イル) -2-ピリジンカルボキサ
15 ミド、

3-(3, 5-ジフルオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,
2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-
1H-[1, 2]-ピラゾール-3-イル) -2-ピリジンカルボキサ
ミド、

20 3-(1-メチル-2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-インドール
-5-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール
-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-[1, 2]-ピ
ラゾール-3-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
3-(6-メチル-ピリジン-3-スルファニル)-6-(4H-[1,
2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-([1, 2, 4]
トリアゾロピリジン-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3-(4-エトキシメチルフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-[1,2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

5 3-(6-オキソ-1,6-ジヒドロ-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-[1,2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

10 3-(6-メトキシ-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1H-[1,2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-ヒドロキシエチルオキシフェニルスルファニル)-6-(4-メチル-4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-[1,2]-ピラゾール-3-イル)-2

15 -ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、
(17) 3-(4-フルオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

20 (18) 3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(4-メトキシメチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(19) 3-(4-メトキシメチルフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はそ

の薬学的に許容される塩、

(20) 3-(6-メチル-ピリジン-3-イル-スルファニル)-6-
- (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-

N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化
5 合物又はその薬学的に許容される塩、

(21) 3-(ヒドロキシエチルオキシフェニルスルファニル)-6-
- (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-
N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化
合物又はその薬学的に許容される塩、

10 (22) 3-(4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニ
ル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニ
ル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド
である化合物又はその薬学的に許容される塩、

(23) 3-(4-ヒドロキシエチルフェニルスルファニル)-6-
- (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N
- (チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化
合物又はその薬学的に許容される塩、

(24) 3-(6-メチル-ピリジン-3-イル-スルファニル)-6-
- (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-
20 N-(4-メチルチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサ
ミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(25) 3-(4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニ
ル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニ
ル)-N-([1, 2, 4]チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジン
25 カルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(26) 3-(6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-

(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-([1, 2, 4]チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(27) 3-(4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル)-6-(5-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-([1, 2, 4]チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(28) 3-(4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]チアジアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(29) 3-[4-(2-ヒドロキシエチルフェニルスルファニル)]-6-(5-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(30) 3-(6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(31) 3-(6-エトキシ-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(32) 3-(6-エトキシピリジン-3-イルスルファニル)-6-
- (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-
- (ピラジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物
又はその薬学的に許容される塩、

5 (33) 3-(6-メトキシピリジン-3-イルスルファニル)-6-
- (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-
- (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボ
キサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩

(34) 3-(4-メトキシメチルフェニルスルファニル)-6-(4
10 H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1
-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミ
ドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(35) 2型糖尿病の治療、予防及び／又は発症を遅らせるために用
いられる以下の(1)-(3)からなる医薬組成物

15 (I)で表される化合物、

以下の(a)-(g)からなる群より選択される1又は2以上の化合物

(a)他のグルコキナーゼ活性化剤

(b)ビスーグアニド

(c)PPARアゴニスト

20 (d)インスリン

(e)ソマトスタチン

(f) α -グルコシダーゼ阻害剤、及び

(g)インスリンの分泌促進剤

薬学的に許容される担体、

25 (36)前記(1)乃至(34)のいずれかに記載の化合物を有効成分
とするグルコキナーゼ活性化剤、

(37) 前記(1)乃至(34)のいずれかに記載の化合物を有効成分とする糖尿病の治療及び／又は予防剤、

(38) 前記(1)乃至(34)のいずれかに記載の化合物を有効成分とする肥満症の治療及び／又は予防剤、に関する。

5

発明を実施するための最良の形態

以下に本明細書中において用いられる用語の意味を説明し、本発明に係る化合物について更に詳細に説明する。

「アリール基」とは、例えばフェニル基、ナフチル基、ビフェニル基、
10 アントリル基等の炭素数6乃至14の炭化水素環アリール基等が挙げられる。

「低級アルキル基」とは、好ましくは炭素数1乃至6の直鎖又は分岐を有するアルキル基を意味し、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソアミル基、ネオペンチル基、イソペンチル基、1,1-ジメチルプロピル基、1-メチルブチル基、2-メチルブチル基、1,2-ジメチルプロピル基、ヘキシル基、イソヘキシル基、1-メチルペンチル基、2-メチルペンチル基、3-メチルペンチル基、1,1-ジメチルブチル基、1,2-ジメチルブチル基、2,2-ジメチルブチル基、1,3-ジメチルブチル基、2,3-ジメチルブチル基、3,3-ジメチルブチル基、1-エチルブチル基、2-エチルブチル基、1,2,2-トリメチルプロピル基、1-エチル-2-メチルプロピル基等が挙げられる。

「シクロアルキル基」とは、炭素数3乃至7の単環性飽和炭化水素基を意味し、例えばシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基等が挙げられる。

「低級アルコキシ基」とは、水酸基の水素原子を前記低級アルキル基で置換した基を意味し、例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基、
5 イソヘキシルオキシ基等が挙げられる。

「アルキルスルファモイル基」とは、スルファモイル基のNH₂の水素原子が前記アルキル基でモノ置換された基を意味し、例えば メチルスルファモイル基、エチルスルファモイル基、イソプロピルスルファモイル等が好ましい。

10 「ジアルキルスルファモイル基」とは、前記アルキルスルファモイル基のNH₂の水素原子が同一又は異なる前記アルキル基でジ置換された基を意味し、例えばジメチルスルファモイル基、ジエチルスルファモイル基、メチルエチルスルファモイル基等が挙げられる。

「ヘテロアリール基」とは、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子からなる群より選ばれるヘテロ原子を当該ヘテロアリール基内に、1乃至3有する4乃至7員の单環を意味するか、又は該单環のヘテロアリール基とベンゼン環若しくはピリジン環とが縮合した双環のヘテロアリール基を意味し、例えばフリル基、チエニル基、ピロリル基、イミダゾリル基、ピラゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、イソチアゾリル基、
20 オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピラジニル基、キノリル基、イソキノリル基、キナゾリニル基、キノリジニル基、キノキサリニル基、シンノリニル基、ベンズイミダゾリル基、イミダゾピリジル基、ベンゾフラニル基、ナフチリジニル基、1, 2-ベンゾイソキサゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、オキサゾロピリジル基、ピリドチアゾリル基、イソチアゾロピリジル基、ベンゾチエニル基等が挙げられる。

「ハロゲン原子」とは、例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等を意味する。

「低級アルキルカルバモイル基」とは、前記低級アルキル基でモノ置換されたカルバモイル基を意味し、例えばメチルカルバモイル基、エチルカルバモイル基、プロピルカルバモイル基、イソプロピルカルバモイル基、ブチルカルバモイル基、sec-ブチルカルバモイル基、tert-ブチルカルバモイル基等が挙げられる。

「ジ低級アルキルカルバモイル基」とは、同一又は異なる前記低級アルキル基でジ置換されたカルバモイル基を意味し、「ジ低級アルキルカルバモイル基」としては、例えばジメチルカルバモイル基、ジエチルカルバモイル基、エチルメチルカルバモイル基、ジプロピルカルバモイル基、メチルプロピルカルバモイル基、ジイソプロピルカルバモイル基等が挙げられる。

「低級アルキルアミノ基」とは、前記低級アルキル基によりモノ置換されたアミノ基を意味し、例えばメチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、イソプロピルアミノ基、ブチルアミノ基、sec-ブチルアミノ基又はtert-ブチルアミノ基等が挙げられる。

「ジ低級アルキルアミノ基」とは、同一又は異なる前記低級アルキル基によりジ置換されたアミノ基を意味し、例えばジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基、メチルプロピルアミノ基又はジイソプロピルアミノ基等が挙げられる。

「アルカノイル基」とは、前記アルキル基とカルボニル基とが結合した基を意味し、例えばメチルカルボニル基、エチルカルボニル基、プロピルカルボニル基、イソプロピルカルボニル基等が挙げられる

「アルカノイルアミノ基」とは、前記アルカノイル基とアミノ基とが結合した基を意味し、例えばメチルカルボニルアミノ基、エチルカルボ

ニルアミノ基、イソプロピルカルボニルアミノ基等が挙げられる。

「アルキルチオ基」とは、前記アルキル基と硫黄原子とが結合した基を意味し、例えばメチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基等が挙げられる。

5 「アルキルスルフィニル基」とは、前記アルキル基とスルフィニル基とが結合した基を意味し、例えばメチルスルフィニル基、エチルスルフ
イニル基、イソプロピルスルフィニル基等が挙げられる。

「アルキルスルホニル基」とは、前記アルキル基とスルホニル基とが
結合した基を意味し、例えばメチルスルホニル基、エチルスルホニル基、

10 プロピルスルホニル基、イソプロピルスルホニル基等が挙げられる。

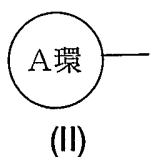
「アルキルスルホニルアミノ基」とは、アミノ基の水素原子が前記アルキルスルホニル基でモノ置換された基を意味し、例えばメチルスルホニルアミノ基、エチルスルホニルアミノ基、プロピルスルホニルアミノ基又はイソプロピルスルホニルアミノ基等が挙げられる。

15 「アルコキシカルボニル基」とは、カルボキシル基の水素原子を前記アルキル基で置換した基を意味し、例えばメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロピルオキシカルボニル基、イソプロピルオキシカルボニル基等が挙げられる。

「炭素数 1 乃至 6 の 2 倍の飽和炭化水素基」とは、直鎖又は分岐の炭素数 1 乃至 6 の 2 倍の飽和炭化水素基を意味し、具体的には、例えばメチレン基、エチレン基、プロピレン基、イソプロピレン基、ブチレン基等が挙げられる。

本発明に係る前記式（I）に係る化合物について、更に具体的に開示するため、式（I）において用いられる各種記号について、具体例を挙げて説明する。

式（II）



[式中、各記号は前記定義に同じ]で表されるA環は、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ基、ヒドロキシアルキル基（該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子が、さらに低級アルキル基で置換されていてもよい）及びハロゲン原子からなる群より選択される基を該A環中に、1又は2個、有していてもよい、5乃至7員のヘテロアリール基又は6乃至10員のアリール基を示す。

A環が示す「5乃至7員のヘテロアリール基又は6乃至10員のアリール基」としては、該環内に窒素原子を少なくとも1個有する5又は6員のヘテロアリール基が好ましい。

10 A環としては、具体的には、例えばフェニル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、フリル基、チアゾリル基、イソオキサゾリル基又はピラゾリル基等が挙げられ、これらのうち、トリアゾリル基、イミダゾリル基、チアゾリル基、ピリジル基が好ましく、トリアゾリル基がより好ましい。

次にA環が該環上に有する置換基について説明する。

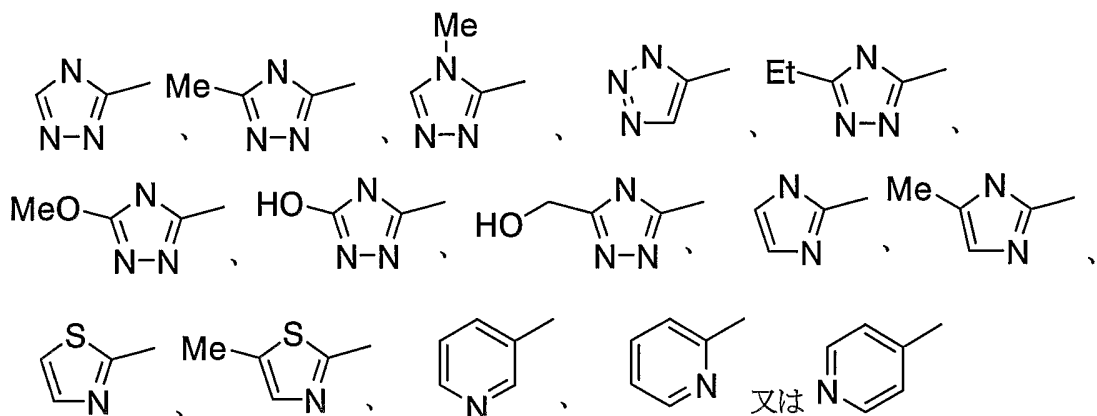
前記式(I)中のA環は、該環上に置換基を有していてもよい。

20 A環上の置換基としては、低級アルキル、アルコキシ、ハロゲン原子、ヒドロキシ、ヒドロキシアルキル基（ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子は、アルキル基で置換されていてもよい）が挙げられる。これらのうち、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ基、ヒドロキシアルキル基が好ましく、低級アルキル基がより好ましい。

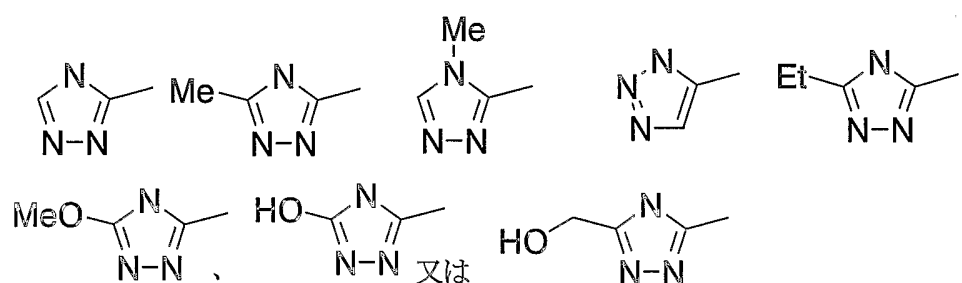
A環上の置換基としては、より具体的には、例えばメチル基、エチル基、イソプロピル基、メトキシ基、エトキシ基、ヒドロキシ基、ヒドロ

キシメチル基、ヒドロキシエチル基、メトキシメチル基、フッ素原子、塩素原子等が挙げられ、これらのうち、メチル基、エチル基が好ましく、メチル基がより好ましい。

従って、A環全体としては、より具体的には、例えば下記式（V I I
5 I）



で表される基が好ましく、下記式（I X）



で表される基であることがより好ましい。

10 Dは、酸素原子又は硫黄原子を示すが、これらのうち、硫黄原子であることが好ましい。

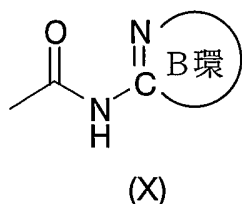
次に、B環について説明する。

前記式（I I I）



(III)

で表されるB環は、前記式（I）の有するアミド基の窒素原子と結合して該環中のC=Nとアミド基とが、下記式（X）



で表される相対的位置関係を有する、単環の又は双環のヘテロアリール基を意味する。

B環の示す「単環の又は双環のヘテロアリール基」とは、前記定義の「ヘテロアリール基」と同意義を示す。

B環としては、例えばチアゾリル基、イミダゾリル基、イソチアゾリル基、チアジアゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピラジニル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピリミジニル基、ピリドチアゾリル基又はベンゾチアゾリル基等が挙げられ、これらのうち、チアゾリル基、チアジアゾリル基、イソキサゾリル基、ピラジニル基、ピリドチアゾリル基又はピリジル基が好ましく、チアゾリル基、チアジアゾリル基、ピリドチアゾリル基又はイソキサゾリル基がより好ましい。

B環は、該環内に低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、ヒドロキシ基、ヒドロキシアルキル基（該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子は、低級アルキル基で置換されていてもよい）、アミノアルキル基、アルカノイル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基及びシアノ基から選択される置換基を1又は2個、好ましくは1個有していてもよい。

B環上の置換基としては、これらのうち、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシアルキル基（該ヒドロキシアルキ

ル基中のヒドロキシ基の水素原子は、低級アルキル基で置換されていてもよい)、アミノアルキル基又はアルカノイル基が好ましく、低級アルキル基、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子は、低級アルキル基で置換されていてもよい)、アルカノイル基がより好ましい。
5

B環上の置換基としては、具体的には、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、塩素原子、フッ素原子、臭素原子、ヒドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基、メトキシメチル基、エトキシエチル基、メトキシエチル基、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、アミノメチル基、アミノエチル基、アミノプロピル基、メチルカルボニル基、エチルカルボニル基、プロピルカルボニル基等が挙げられ、これらのうち、メチル基、エチル基、塩素原子、フッ素原子、ヒドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基、メトキシメチル基、メトキシエチル基、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、アミノメチル基、アミノエチル基、メチルカルボニル基、エチルカルボニル基等が好ましく、メチル基、ヒドロキシメチル基、メトキシメチル基、メチルカルボニル基がより好ましい。

従って、B環全体としては、例えばチアゾール-2-イル基、4-メチル-チアゾール-2-イル基、4-ヒドロキシメチル-チアゾール-2-イル基、4-メトキシカルボニル-チアゾール-2-イル基、4-アミノメチル-チアゾール-2-イル基、4-シアノ-チアゾール-2-イル基、4-アミノ-チアゾール-2-イル基、4-フルオロ-チアゾール-2-イル基、イミダゾール-2-イル基、4-メチル-イミダゾール-2-イル基、4-メトキシカルボニル-イミダゾール-2-イル基、イソチアゾール-

3-イル基、4-ヒドロキシメチル-イソチアゾール-3-イル基、[1, 3, 4]チアジアゾール-2-イル基、5-メチルカルボニル-[1, 3, 4]チアジアゾール-2-イル基、[1, 2, 4]チアジアゾール-5-イル基、
5 [1, 2, 4]トリアゾール-2-イル基、5-ヒドロキシメチル-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル基、ピラジン-2-イル基、ピリジン-2-イル基、4-メチルピリジン-2-イル基、4-メトキシメチル-イミダゾール-2-イル基、4-メチルカルボニル-イミダゾール-2-イル基、5-ヒドロキシメチル-イミダゾール-2-イル基、5-メチル-[1, 3, 4]チアジアゾール-2-イル基、5-フルオロ-[1, 3, 4]チアジアゾール-2-イル基、5-メチル-[1, 2, 4]トリアゾール-2-イル基、5-メチルカルボニル-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル基、イソキサゾール-3-イル基、4-メトキシメチル-イソキサゾール-2-イル基、5-メチル-イソキサゾール-3-イル基、5-ヒドロキシメチル-イソキサゾール-3-イル基、
10 5-メトキシメチル-イソキサゾール-3-イル基、5-メチルカルボニル-イソキサゾール-3-イル基、5-クロロ-イソキサゾール-3-イル基、5-アミノメチル-イソキサゾール-3-イル基、4メチル-1H-ピラゾール-3-イル基、1-メチル-ピラゾール-3-イル基、
15 6-メチル-ピリダジン-3-イル基、チアゾール-4-イル基、2-メチル-チアジール-4-イル基、イソキサゾール-3-イル基、ピリドチアゾール基等が好ましい。

X¹は、窒素原子、硫黄原子又は酸素原子を示すか、あるいは炭素数1乃至6の2価の飽和炭化水素基を示す。

25 ここで、「炭素数1乃至6の2価の飽和炭化水素基」とは、前記定義の炭素数1乃至6のアルキレン基を意味し、例えばメチレン基、プロピレン

基、イソプロピレン基、ブチレン基等を意味する。また、該2価の飽和炭化水素基の炭素数が2乃至6の場合には、該2価の飽和炭化水素基中の任意の炭素原子の1つが、窒素原子、硫黄原子又は酸素原子と置き換わっていてもよい。

5 X¹としては、より具体的には、例えば窒素原子、酸素原子、硫黄原子、-CH₂-、-N-CH₂-、-S-CH₂-、-O-CH₂-、-CH₂-N-、-CH₂-S-又は-CH₂-O-等が挙げられ、これらのうち、X¹が窒素原子、硫黄原子、酸素原子、-N-CH₂-又は-CH₂-であることが好ましく、硫黄原子であることがより好まし
10 い。

R²及びR³は、同一又は異なって、水素原子、低級アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子を示す。

R²及びR³の示す「低級アルキル基」としては、同一又は異なって、メチル基又はエチル基が好ましく、R²及びR³が共にメチル基である
15 ことがより好ましい。

R²及びR³の示す「低級アルコキシ基」としては、同一又は異なって、メトキシ基又はエトキシ基が好ましく、R²及びR³が共にメトキシ基であることがより好ましい。

R²及びR³の示す「ハロゲン原子」としては、フッ素原子、塩素原子又は臭素原子が好ましく、フッ素原子又は塩素原子がより好ましい。
20

R²及びR³としては、R²及びR³が共に水素原子であることが好ましい。

R¹は、6乃至10員のアリール基、5乃至10員のヘテロアリール基、炭素数3乃至7のシクロアルキル基又は低級アルキル基を意味する。
25 R¹の示す「6乃至10員のアリール基」とは、炭素数6乃至10員の炭化水素環アリール基を示すか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素

原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1又は2有する、5乃至6員の脂肪族ヘテロ環（該脂肪族ヘテロ環は、オキシ基で置換されていてもよい）とベンゼン環とが縮合した9乃至10員の双環の基を示す。

5 該6乃至10員の炭化水素環アリール基としては、より具体的には、例えばフェニル基、ナフチル基、ビフェニル基等が挙げられ、これらのうち、フェニル基が好ましい。

該9乃至10員の双環のアリール基としては、より具体的には、例えばエチレンジオキシフェニル基、メチレンジオキシフェニル基、テトラヒ

10 ドロキノリニル基、テトラヒドロイソキノリニル基、ジヒドロインドリル基、2, 3-ジヒドロベンゾフラニル基、1, 3-ジヒドロイソベンゾフラニル基、オキシインドリル基、イソインドリル基等が挙げられ、これらのうち、エチレンジオキシフェニル基又はテトラヒドロイソキノリニル基が好ましい。

15 R¹ の示す「5乃至10員のヘテロアリール基」とは、酸素原子、窒素原子及び硫黄原子からなる群より選択されるヘテロ原子を該環内に1乃至3有する、5乃至7員の单環のヘテロアリール基又は9乃至10員の双環のヘテロアリール基を意味する。

該5乃至7員の单環のヘテロアリール基としては、より具体的には、例
20 えばイソキサゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピロリル基、ピラニル基、フリル基、フ
ラザニル基、イミダゾリジニル基等が挙げられる。

25 該9乃至10員の双環のヘテロアリール基としては、より具体的には、例えばイソキノリル基、イソインドリル基、インドリル基、キノリル基、

ピリドチアゾリル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾトリアゾリル基、ベンゾフラニル基、イミダゾピリジニル基、トリアゾピリジニル基等が挙げられる。

該 5 乃至 10 員のヘテロアリール基のうち、5 乃至 7 員の単環のヘテロアリール基が好ましく、より具体的には、ピリジル基、イミダゾリル基、チアゾリル基、チエニル基が好ましい。

R¹ の示す「炭素数 3 乃至 7 のシクロアルキル基」とは、前記定義と同様の基が挙げられ、これらのうち、シクロペンチル基又はシクロヘキシル基が好ましい。

10 R¹ の示す「低級アルキル基」とは、前記定義と同様の基が挙げられ、これらのうち、プロピル基、ブチル基が好ましい。

R¹ としては、6 乃至 10 員のアリール基、5 乃至 10 員のヘテロアリール基、3 – 7 員のシクロアルキル基が好ましく、6 乃至 10 員のアリール基、5 乃至 10 員のヘテロアリール基がより好ましい。

15 具体的には、例えばフェニル基、ナフチル基、ピフェニル基、イソキサゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピロリル基、ピラニル基、フリル基、フラザニル基、
20 イミダゾリジニル基、イソキノリル基、イソインドリル基、インドリル基、エチレンジオキシフェニル基、メチレンジオキシフェニル基、キノリル基、ピリドチアゾリル基、ジヒドロインドリル基、テトラヒドロキノリニル基、テトラヒドロイソキノリニル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾトリアゾリル基、
25 ベンゾフラニル基、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、メチル基、エチル基、ブ

ロピル基、イソプロピル基、ブチル基、ペンチル基等が挙げられ、これらのうち、フェニル基、ナフチル基、ピリジル基、イミダゾリル基、チアゾリル基、チエニル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等が好ましく、フェニル基、ピリジル基、イミダゾリル基、チアゾリル基、チエニル基がより好ましく、フェニル基又はピリジル基がさらに好ましい。次に R^1 の有する置換基について説明する。

1-C 6-ジーアルキルアミノ基が挙げられる。

R¹ は置換基として、ヒドロキシアルキル基を有していてもよい。該ヒドロキシアルキル基としては、例えばヒドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基、ヒドロキシプロピル基、ヒドロキシイソプロピル基、ヒドロキシブチル基、ヒドロキシペンチル基等が好ましく、ヒドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基、ヒドロキシプロピル基、ヒドロキシイソプロピル基がより好ましい。

また、該ヒドロキシ基の有する水素原子は、炭素数1乃至6の低級アルキル基で置換されていてもよく、当該置換されたヒドロキシアルキル基としては、例えばメトキシメチル基、1-メトキシエチル基、エトキシメチル基、メトキシエチル基、プロピルオキシメチル基等が挙げられ、これらのうち、メトキシメチル基、メトキシエチル基が好ましく、メトキシメチル基がより好ましい。

R¹ は、置換基として低級アルキル基を有していてもよい。該低級アルキル基としては、前記定義の低級アルキル基と同様のものが挙げられ、これらのうち、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、イソプロピル基等が好ましく、メチル基、エチル基等がより好ましい。

R¹ が、置換基として低級アルキル基を有する場合には、該低級アルキル基中の水素原子が、ヒドロキシ基、低級アルコキシ基、アミノ基、モノアルキルアミノ基又はジアルキルアミノ基で置換されていてもよい。該低級アルキル基としては、例えばヒドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基、メトキシメチル基、エトキシメチル基、メトキシエチル基、アミノメチル基、アミノエチル基、アミノプロピル基、メチルアミノメチル基、エチルアミノメチル基、ジメチルアミノメチル基、エチル-メチルアミノメチル基、アミノメチル基、2-アミノ-エチル基、1-アミノ-エチル基、3-アミノ-プロピル基、2-アミノ-1-メチル-エ

チル基、2-アミノープロピル基、4-アミノーブチル基、2-アミノ-1-メチループロピル基、2-アミノーブチル基、5-アミノーペンチル基、3-アミノ-1,2-ジメチループロピル基、6-アミノ-ヘキシリ基等が挙げられ、これらのうち、アミノメチル基、2-アミノ-エチル基、1-アミノ-エチル基、3-アミノープロピル基、3-アミノ-1-メチルーエチル基、2-アミノープロピル基が好ましく、2-アミノ-エチル基又は3-アミノプロピル基がより好ましい。

R¹は、置換基として低級アルコキシ基（該低級アルコキシ基中の水素原子の1つがヒドロキシ基又はアミノ基で置換されていてもよい）を有していてもよい。

該アルコキシ基としては、前記定義のアルコキシ基と同様の基が挙げられ、これらのうち、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基等が好ましく、メトキシ基又はエトキシ基がより好ましい。該アルコキシ基中の水素原子がヒドロキシ基で置換されている場合には、例えは2-ヒドロキシエトキシ基、3-ヒドロキシプロポキシ基、4-ヒドロキシプロトキシ基、2-ヒドロキシ-1-メチルエトキシ基、2-ヒドロキシプロポキシ基、3-ヒドロキシ-2-メチループロポキシ基、3-ヒドロキシプロトキシ基等が挙げられ、これらのうち、例えは2-ヒドロキシエトキシ基、3-ヒドロキシプロポキシ基、2-ヒドロキシ-1-メチルエトキシ基等が好ましく、2-ヒドロキシエトキシ基がより好ましい。

該アルコキシ基中の水素原子がアミノ基で置換されている場合には、該アミノ基がさらに、1又は2の低級アルキル基で置換されていてもよい。該アミノ基が2の低級アルキル基で置換されている場合には、該低級アルキル基は同一又は異なっていてもよく、アルキルアミノアルコキシ基又はジアルキルアミノアルコキシ基が好ましく、ジアルキルアミノ

エトキシ基がより好ましい。

より具体的には、例えばアミノエトキシ基、メチルアミノエトキシ基、ジメチルアミノエトキシ基、ジメチルアミノプロポキシ基等が挙げられ、これらのうち、メチルアミノエトキシ基又はジメチルアミノエトキシ基
5 が好ましく、ジメチルアミノエトキシ基がより好ましい。

R¹ は、置換基として、低級アルキルカルバモイル基を有していてもよい。該低級アルキルカルバモイル基としては、前記定義の低級アルキルカルバモイル基と同様の基が挙げられ、炭素数 1 乃至 5 の低級アルキルカルバモイル基が好ましく、炭素数 1 乃至 3 の低級アルキルカルバモ
10 イル基がより好ましい。該低級アルキルカルバモイル基としては、より具体的には、例えばメチルカルバモイル基、エチルカルバモイル基、プロピルカルバモイル基等が好ましく、メチルカルバモイル基がより好ましい。

R¹ は、置換基として、ジ低級アルキルカルバモイル基を有していてもよい。該ジ低級アルキルカルバモイル基としては、前記定義のジ低級アルキルカルバモイル基と同様の基が挙げられ、例えばジメチルカルバモイル基、ジエチルカルバモイル基、エチルメチルカルバモイル基等が好ましく、ジメチルカルバモイル基がより好ましい。

R¹ は、置換基として、ハロゲン原子を有していてもよい。該ハロゲン原子としては、前記定義のハロゲン原子と同様の原子が挙げられ、例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子等が挙げられ、これらのうち、フッ素原子又は塩素原子がより好ましい。

R¹ は、置換基として、C 2 – C 6 アルカノイル基を有していてもよい。該 C 2 – C 6 アルカノイル基としては、前記定義の C 2 – C 6 アルカノイル基と同様のアルカノイル基が挙げられ、より具体的には、例えばメチルカルボニル基、エチルカルボニル基、プロピルカルボニル基又

はイソプロピルカルボニル基が好ましく、メチルカルボニル基又はエチルカルボニル基がより好ましい。

R¹ は、置換基として、N—C₂—C₆—アルカノイルアミノ基を有していてもよい。該N—C₂—C₆—アルカノイル基としては、より具体的には、例えばエチルカルボニルアミノ基、プロピルカルボニルアミノ基、イソプロピルカルボニルアミノ基等が好ましく、メチルカルボニルアミノ基、エチルカルボニルアミノ基がより好ましい。

R¹ は、置換基として、C₁—C₆アルキルチオ基を有していてもよい。該アルキルチオ基としては、前記定義のアルキルチオ基と同様の基が挙げられる。該アルキルチオ基としては、より具体的には、例えばメチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基等が好ましく、メチルチオ基、エチルチオ基がより好ましい。

R¹ は、置換基として、アルキルスルファモイル基を有していてもよい。該アルキルスルファモイル基としては、前記定義と同様の基が挙げられる。該アルキルスルファモイル基としては、例えばメチルスルファモイル基、エチルスルファモイル基、プロピルスルファモイル基等が好ましく、メチルスルファモイル基、エチルスルファモイル基がより好ましい。

R¹ は、置換基として、ジアルキルスルファモイル基を有していてもよい。該ジアルキルスルファモイル基としては、前記定義と同様の基が挙げられる。該ジアルキルスルファモイル基としては、より具体的には、例えばジメチルスルファモイル基、ジエチルスルファモイル基等が好ましく、ジメチルスルファモイル基がより好ましい。

R¹ は、置換基として、アルキルスルフィニル基を有していてもよい。該アルキルスルフィニル基としては、前記定義と同様の基が挙げられる。該アルキルスルフィニル基としては、より具体的には、例えばメチルス

ルフィニル基、エチルスルフィニル基、プロピルスルフィニル基、イソプロピルスルフィニル基等が好ましく、メチルスルフィニル基、エチルスルフィニル基がより好ましい。

R¹ は、置換基として、アルキルスルホニル基を有していてもよい。

5 該アルキルスルホニル基としては、前記定義と同様の基が挙げられる。該アルキルスルホニル基としては、より具体的には、例えばメチルスルホニル基、エチルスルホニル基、プロピルスルホニル基、イソプロピルスルホニル基等が好ましく、メチルスルホニル基、エチルスルホニル基がより好ましい。

10 R¹ は、置換基として、アルキルスルホニルアミノ基を有していてもよい。該アルキルスルホニルアミノ基としては、前記定義と同様の基が挙げられる。該アルキルスルホニルアミノ基としては、より具体的には、例えばメチルスルホニルアミノ基、エチルスルホニルアミノ基、プロピルスルホニルアミノ基、イソプロピルスルホニルアミノ基等が好ましく、

15 メチルスルホニルアミノ基、エチルスルホニルアミノ基がより好ましい。

R¹ は、置換基として、アルコキシカルボニル基を有していてもよい。該アルコキシカルボニル基としては、前記定義と同様の基が挙げられる。該アルコキシカルボニル基としては、より具体的には、例えばメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、

20 プロポキシカルボニル基等が好ましく、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基がより好ましい。

R¹ は、置換基として、アルキルアミノ基を有していてもよい。該アルキルアミノ基としては、前記定義と同様の基が挙げられる。該アルキルアミノ基としては、より具体的には、例えばメチルアミノ基、エチルアミノ基等が好ましく、メチルアミノ基がより好ましい。

R¹ は、置換基として、N, N-ジ-C₁-C₆アルキルアミノ基を

有していてもよい。N,N-ジ-C₁-C₆アルキルアミノ基としては、例えばジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、エチルーメチルーアミノ基が好ましく、ジメチルアミノ基がより好ましい。

R¹は、置換基として、5又は6員の環状アミノ基を有していてもよい。該5又は6員の環状アミノ基は、前記定義の「環状アミノ基」と同様の基が挙げられる。「R¹の有する置換基」としては、例えばピロリジニル基、ピペラジニル基又はモルホリニル基等が好ましく、ピペリジニル基又はモルホリニル基がより好ましい。

R¹の有する置換基としては、これらのうち、水素原子、ヒドロキシアルキル基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、カルバモイル基、アルキルカルバモイル基、シアノ基、トリフルオロメチル基、ハロゲン原子、C₂-C₆アルカノイル基、N-C₂-C₆アルカノイルアミノ基、C₁-C₆アルキルスルホニル基、C₁-C₆アルキルアミノ基又はアミノアルキル基が好ましく、低級アルキル基、低級アルコキシ基、アルキルカルバモイル基、ハロゲン原子、C₁-C₆アルキルスルホニル基又はアミノアルキル基がより好ましい。

従って、-X¹-R¹としては、より具体的には、例えばフェニルスルファニル基、4-ヒドロキシエチルフェニルスルファニル基、3-ヒドロキシメチルフェニルスルファニル基、2-ヒドロキシメチルフェニルスルファニル基、4-メチルフェニルスルファニル基、3-メチルフェニルスルファニル基、2-メチルフェニルスルファニル基、4-イソプロピルフェニルスルファニル基、4-メトキシメチルフェニルスルファニル基、3-メトキシフェニルスルファニル基、2-エトキシフェニルスルファニル基、4-エトキシフェニルスルファニル基、4-ヒドロキシエチルオキシフェニル

スルファニル基、4-カルバモイルフェニルスルファニル基、4-メチルカルバモイルフェニルスルファニル基、4-ジメチルカルバモイルフェニルスルファニル基、4-イソプロピルカルバモイルフェニルスルファニル基、4-シアノフェニルスルファニル基、4-トリフルオロメチルフェニルスルファニル基、4-フルオロフェニルスルファニル基、3-クロロフェニルスルファニル基、2-フルオロフェニルスルファニル基、4-メチルカルボニルフェニルスルファニル基、4-エチルカルボニルフェニルスルファニル基、3-メチルカルボニルフェニルスルファニル基、4-メチルカルボニルアミノフェニルスルファニル基、4-エチルカルボニルフェニルスルファニル基、4-イソプロピルカルボニルフェニルスルファニル基、4-メチルスルホニルフェニルスルファニル基、3-エチルスルホニルフェニルスルファニル基、4-メチルスルホニルフェニルスルファニル基、4-メチルアミノフェニルスルファニル基、3-エチルアミノフェニルスルファニル基、2-メチルアミノフェニルスルファニル基、4-アミノメチルフェニルスルファニル基、3-アミノメチルフェニルスルファニル基、4-アミノエチルフェニルスルファニル基、4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル基、チアゾール-2-イルスルファニル基、4-ヒドロキシメチルチアゾール-2-イル基、5-ヒドロキシメチルチアゾール-2-イルスルファニル基、4-ヒドロキシエチルチアゾール-2-イルスルファニル基、4-メチルチアゾール-2-イルスルファニル基、5-メチルチアゾール-2-イルスルファニル基、4-エチルチアゾール-2-イルスルファニル基、4-メトキシチアゾール-2-イルスルファニル基、4-エトキシチアゾー

ルー-2-イルースルファニル基、4-カルバモイル-チアゾール-2-イルースルファニル基、5-カルバモイル-チアゾール-2-イルースルファニル基、4-メチルカルバモイル-チアゾール-2-イルースルファニル基、4-エチルカルバモイル-チアゾール-2-イルースルファニル基、4-イソプロピル-チアゾール-2-イルースルファニル基、4-シアノ-チアゾール-2-イルースルファニル基、4-クロロ-チアゾール-2-イルースルファニル基、4-フルオロ-チアゾール-2-イルースルファニル基、4-メチルカルボニル-チアゾール-2-イルースルファニル基、4-エチルカルボニル-チアゾール-2-イルースルファニル基、4-エチルカルボニルアミノ-チアゾール-2-イルースルファニル基、4-メチルカルボニルアミノ-チアゾール-2-イルースルファニル基、4-メチルスルホニル-チアゾール-2-イルースルファニル基、4-エチルスルホニル-チアゾール-2-イルースルファニル基、3-メチルスルホニル-チアゾール-2-イルースルファニル基、4-イソプロピルスルホニル-チアゾール-2-イルースルファニル基、4-メチルアミノ-チアゾール-2-イルースルファニル基、3-メチルアミノ-チアゾール-2-イルースルファニル基、4-エチルアミノ-チアゾール-2-イルースルファニル基、4-アミノメチル-チアゾール-2-イルースルファニル基、4-アミノエチル-チアゾール-2-イルースルファニル基、ピリジン-2-イルースルファニル基、ピリジン-3-イルースルファニル基、ピリジン-4-イルースルファニル基、6-ヒドロキシメチル-ピリジン-3-イルースルファニル基、4-ヒドロキシメチル-ピリジン-5-イルースルファニル基、4-ヒドロキシメチル-ピリジン-6-イルースルファニル基、3-ヒドロキシメチル-ピリジン-6-イルースルファニル基、4-メチル-ピリジン-5-イルースルファニル基、4-メチル-ピリジン-6-イルースルファニル基、4-メチル-ピリジン-6-イ

ルースルファニル基、6-メチル-ピリジン-3-イルースルファニル基、6-メトキシ-ピリジン-3-イルースルファニル基、6-エトキシ-ピリジン-3-イルースルファニル基、6-メチル-ピリジン-3-イルースルファニル基、2-カルバモイル-ピリジン-4-イルースルフ
5 アニル基、6-カルバモイル-ピリジン-3-イルースルファニル基、6-メチルカルバモイル-ピリジン-3-イルースルファニル基、2-メチルカルバモイル-ピリジン-4-イルースルファニル基、2-シアノ-ピリジン-4-イルースルファニル基、6-シアノ-ピリジン-3-イルースルファニル基、2-トリフルオロメチル-ピリジン-4-イル
10 スルファニル基、6-トリフルオロメチル-ピリジン-3-イルースルファニル基、2-クロロ-ピリジン-4-イルースルファニル基、6-クロロ-ピリジン-3-イルースルファニル基、2-フルオロ-ピ
リジン-4-イルースルファニル基、6-フルオロ-ピリジン-3-イルースルファニル基、2-メチルカルボニル-ピリジン-4-イルス
15 ルファニル基、6-メチルカルボニル-ピリジン-3-イルースルファニル基、2-エチルカルボニル-ピリジン-4-イルースルファニル基、6-エチルカルボニル-ピリジン-3-イルースルファニル基、2-メチルスルホニル-ピリジン-3-イルースルファニル基、2-エチルスルホニ
20 ル-ピリジン-4-イルースルファニル基、6-イソプロピルスルホニル-ピリジン-3-イルースルファニル基、2-メチルカルボニルアミノ-ピリジン-4-イルースルファニル基、6-メチルカルボニルアミノ-ピリジ
25 ン-3-イルースルファニル基、2-メチルアミノ-ピリジン-4-イルースルファニル基、6-メチルアミノ-ピリジン-3-イル
-スルファニル基、2-エチルアミノ-ピリジン-4-イルースルファニル基、6-エチルアミノ-ピリジン-3-イルースルファニル基、2

－アミノメチル－ピリジン－4－イル－スルファニル基、6－アミノメチル－ピリジン－3－イル－スルファニル基、4－ヒドロキシエチルフェニルアミノ基、3－ヒドロキシメチルフェニルアミノ基、2－ヒドロキシメチルフェニルアミノ基、4－メチルフェニルアミノ基、
5 3－メチルフェニルアミノ基、2－メチルフェニルアミノ基、4－エチルフェニルアミノ基、4－イソプロピルフェニルアミノ基、4－メトキシフェニルアミノ基、3－メトキシフェニルアミノ基、2－エトキシフェニルアミノ基、4－エトキシフェニルアミノ基、4－ヒドロキシメチルフェニルアミノ基、4－カルバモイルフェニル
10 アミノ基、4－メチルカルバモイルフェニルアミノ基、4－イソプロピルカルバモイルフェニルアミノ基、4－シアノフェニルアミノ基、4－トリフルオロメチルフェニルアミノ基、4－フルオロフェニルアミノ基、3－クロロフェニルアミノ基、2－フルオロフェニルアミノ基、4－メチルカルボニルフェニルアミノ基、4－エチルカルボ
15 ニルフェニルアミノ基、3－メチルカルボニルフェニルアミノ基、3－エチルカルボニルフェニルアミノ基、4－メチルカルボニルアミノフェニルアミノ基、4－エチルカルボニルアミノフェニルアミノ基、4－イソプロピルカルボニルアミノフェニルアミノ基、4－メチルスルホニルフェニルアミノ基、3－エチルスルホニルフェニルア
20 ミノ基、4－イソプロピルスルホニルフェニルアミノ基、4－メチルアミノフェニルアミノ基、3－エチルアミノフェニルアミノ基、4－アミノメチルフェニルアミノ基、3－アミノメチルフェニルアミノ基、4－アミノエチルフェニルアミノ基、3－アミノエチルフェニルアミノ基、4－メチル－チアゾール－2－イルアミノ基、5－メチル－チアゾール－2－イルア
25 ミノ基、5－エチル－チアゾール－2－イルアミノ基、4－エトキシ－

チアゾール-2-イルアミノ基、5-メトキシーチアゾール-2-イル
アミノ基、4-カルバモイル-チアゾール-2-イルアミノ基、5-カ
ルバモイル-チアゾール-2-イルアミノ基、4-メチルカルバモイル
-チアゾール-2-イルアミノ基、4-エチルカルバモイル-チアゾ
ル-2-イルアミノ基、4-メチル-チアゾール-2-イルアミノ基、
4-エチル-チアゾール-2-イルアミノ基、4-シアノ-チアゾール
-2-イルアミノ基、4-クロロ-チアゾール-2-イルアミノ基、4
-フルオロ-チアゾール-2-イルアミノ基、4-メチルカルバモイル
-チアゾール-2-イルアミノ基、4-エチルカルバモイル-チアゾ
ル-2-イルアミノ基、4-イソプロピル-チアゾール-2-イルアミ
ノ基、4-シアノ-チアゾール-2-イルアミノ基、4-クロロ-チア
ゾール-2-イルアミノ基、4-フルオロ-チアゾール-2-イルアミ
ノ基、4-メチルカルボニル-チアゾール-2-イルアミノ基、4-エ
チルカルボニル-チアゾール-2-イルアミノ基、4-エチルカルボニ
ルアミノ-チアゾール-2-イルアミノ基、4-メチルカルボニルアミ
ノ-チアゾール-2-イルアミノ基、4-メチルスルホニル-チアゾ
ル-2-イルアミノ基、4-エチルスルホニル-チアゾール-2-イル
アミノ基、3-メチルスルホニル-チアゾール-2-イルアミノ基、4
-イソプロピルスルホニル-チアゾール-2-イルアミノ基、4-メ
チルアミノ-チアゾール-2-イルアミノ基、3-メチルアミノ-チア
ゾール-2-イルアミノ基、4-エチルアミノ-チアゾール-2-イル
アミノ基、4-アミノメチル-チアゾール-2-イルアミノ基、4-ア
ミノエチル-チアゾール-2-イルアミノ基、3-アミノメチル-チア
ゾール-2-イルアミノ基、ピリジン-4-イルアミノ基、6-ヒドロ
キシメチル-ピリジン-3-イルアミノ基、3-ヒドロキシメチル-ピ
リジン-4-イルアミノ基、4-ヒドロキシメチル-ピリジン-2-イ

ルアミノ基、5-ヒドロキシメチル-ピリジン-2-イルアミノ基、3
-メチル-ピリジン-4-イル-スルファニル基、4-メチル-ピリジ
ン-2-イルアミノ基、6-メチル-ピリジン-3-イルアミノ基、6
-メトキシ-ピリジン-3-イルアミノ基、6-メチル-ピリジン-3
5 -イルアミノ基、2-カルバモイル-ピリジン-4-イルアミノ基、6
-カルバモイル-ピリジン-3-イルアミノ基、6-メチルカルバモイ
ル-ピリジン-3-イルアミノ基、2-メチルカルバモイル-ピリジ
ン-4-イルアミノ基、2-シアノ-ピリジン-4-イルアミノ基、6-
シアノ-ピリジン-3-イルアミノ基、2-トリフルオロメチル-4-
10 イルアミノ基、6-トリフルオロメチル-ピリジン-3-イルアミノ基、
2-クロロ-ピリジン-4-イルアミノ基、6-クロロ-ピリジン-3
-イルアミノ基、2-フルオロ-ピリジン-4-イルアミノ基、6-フ
ルオロ-ピリジン-3-イルアミノ基、2-メチルカルボニル-ピリジ
ン-4-イルアミノ基、6-メチルカルボニル-ピリジン-3-イルア
15 ミノ基、2-エチルカルボニル-ピリジン-4-イルアミノ基、6-エ
チルカルボニル-ピリジン-3-イルアミノ基、2-メチルスルホニル
-ピリジン-4-イルアミノ基、6-メチルスルホニル-ピリジン-3
-イルアミノ基、2-エチルスルホニル-ピリジン-4-イルアミノ基、
6-イソプロピルスルホニル-ピリジン-3-イルアミノ基、2-メチ
20 ルカルボニルアミノ-ピリジン-4-イルアミノ基、6-メチルカルボ
ニルアミノ-ピリジン-3-イルアミノ基、2-メチルアミノ-ピリジ
ン-4-イルアミノ基、6-メチルアミノ-ピリジン-3-イルアミノ基、
2-エチルアミノ-ピリジン-4-イルアミノ基、6-エチルアミノ-
ピリジン-3-イルアミノ基、2-アミノメチル-ピリジン-4-イル
25 アミノ基、6-アミノメチル-ピリジン-3-イルアミノ基、4-ヒド
ロキシメチル-フェノキシ基、4-ヒドロキシエチル-フェノキシ基、

3-ヒドロキシメチルフェノキシ基、3-ヒドロキシエチルフェノキシ基、4-メチルフェノキシ基、3-エチルフェノキシ基、4-メトキシフェノキシ基、3-メトキシフェノキシ基、4-エトキシフェノキシ基、4-カルバモイルフェノキシ基、3-カルバモイルフェノキシ基、4-メチルカルバモイルフェノキシ基、3-イソプロピルカルバモイルフェノキシ基、4-シアノフェノキシ基、3-シアノフェノキシ基、4-トリフルオロメチルフェノキシ基、3-トリフルオロメチルフェノキシ基、4-クロロフェノキシ基、3-クロロフェノキシ基、4-フルオロフェノキシ基、3-フルオロフェノキシ基、4-メチルカルボニルフェノキシ基、3-メチルカルボニルフェノキシ基、4-エチルカルボニルフェノキシ基、4-メチルカルボニルアミノフェノキシ基、3-メチルカルボニルアミノフェノキシ基、4-メチルスルホニルフェノキシ基、3-メチルスルホニルフェノキシ基、4-エチルスルホニルフェノキシ基、3-エチルスルホニルフェノキシ基、4-メチルアミノフェノキシ基、3-エチルアミノフェノキシ基、4-アミノメチルフェノキシ基、3-アミノメチルフェノキシ基、4-アミノエチルフェノキシ基、3-アミノエチルフェノキシ基、4-ヒドロキシエチルフェニルメチルアミノ基、3-ヒドロキシメチルフェニルメチルアミノ基、2-ヒドロキシメチルフェニルメチルアミノ基、4-メチルフェニルメチルアミノ基、3-メチルフェニルメチルアミノ基、2-メチルフェニルメチルアミノ基、4-エチルフェニルメチルアミノ基、4-イソプロピルフェニルメチルアミノ基、4-メトキシフェニルメチルアミノ基、3-メトキシフェニルメチルアミノ基、2-エトキシフェニルメチルアミノ基、4-エトキシフェニルメチルアミノ基、4-ヒ

ミノ基、4-メチルーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-エチルーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-シアノーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-クロローチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-フルオローチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-メチルカルバモイルーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-エチルカルバモイルーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-イソプロピルーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-シアノーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-クロローチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-フルオローチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-メチルカルボニルーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-エチルカルボニルアミノーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-メチルカルボニルアミノーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-メチルスルホニルーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-エチルスルホニルーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、3-メチルスルホニルーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-イソプロピルスルホニルーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-メチルアミノーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、3-メチルアミノーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-エチルアミノーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-アミノメチルーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、4-アミノエチルーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、3-アミノメチルーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、ピリジン-4-イルメチルアミノ基、6-ヒドロキシメチルーピリジン-3-イルメチルアミノ基、3-ヒドロキシメチルーピリジン-4-イルメチルアミノ基、4-ヒドロキシメチルーピリジン-2-イルメチルアミノ基、5-ヒドロキシメチルーピリジン-2-イルメチルアミノ基、3-メチルーピリジン-4-イ

ルースルファニル基、4-メチルピリジン-2-イルメチルアミノ基、
6-メチルピリジン-3-イルメチルアミノ基、6-メトキシピリ
ジン-3-イルメチルアミノ基、6-メチルピリジン-3-イルメチ
ルアミノ基、2-カルバモイルピリジン-4-イルメチルアミノ基、
5 6-カルバモイルピリジン-3-イルメチルアミノ基、6-メチルカ
ルバモイルピリジン-3-イルメチルアミノ基、2-メチルカルバモ
イルピリジン-4-イルメチルアミノ基、2-シアノピリジン-4
-イルメチルアミノ基、6-シアノピリジン-3-イルメチルアミノ
基、2-トリフルオロメチル-4-イルメチルアミノ基、6-トリフル
10 オロメチルピリジン-3-イルメチルアミノ基、2-クロロピリジ
ン-4-イルメチルアミノ基、6-クロロピリジン-3-イルメチル
アミノ基、2-フルオロピリジン-4-イルメチルアミノ基、6-フ
ルオロピリジン-3-イルメチルアミノ基、2-メチルカルボニル-
ピリジン-4-イルメチルアミノ基、6-メチルカルボニルピリジン
15 -3-イルメチルアミノ基、2-エチルカルボニルピリジン-4-イ
ルメチルアミノ基、6-エチルカルボニルピリジン-3-イルメチル
アミノ基、2-メチルスルホニルピリジン-4-イルメチルアミノ基、
6-メチルスルホニルピリジン-3-イルメチルアミノ基、2-エチ
ルスルホニルピリジン-4-イルメチルアミノ基、6-イソプロピル
20 スルホニルピリジン-3-イルメチルアミノ基、2-メチルカルボニ
ルアミノピリジン-4-イルメチルアミノ基、6-メチルカルボニル
アミノピリジン-3-イルメチルアミノ基、2-メチルアミノピリ
ジン-4-イルメチルアミノ基、6-メチルアミノピリジン-3-イ
ルアミノ基、2-エチルアミノピリジン-4-イルアミノ基、6-エ
チルアミノピリジン-3-イルアミノ基、2-アミノメチルピリジ
25 ン-4-イルアミノ基、6-アミノメチルピリジン-3-イルメチル

アミノ基、3-ヒドロキシメチルフェニルメチル基、2-ヒドロキシメチルフェニルメチル基、4-メチルフェニルメチル基、3-メチルフェニルメチル基、2-メチルフェニルメチル基、4-メチルフェニルメチル基、4-イソプロピルフェニルメチル基、4-メトキシフェニルメチル基、3-メトキシフェニルメチル基、2-エトキシフェニルメチル基、4-エトキシフェニルメチル基、4-ヒドロキシメチルフェニルメチル基、4-カルバモイルフェニルメチル基、4-メチルカルバモイルフェニルメチル基、4-イソプロピルカルバモイルフェニルメチル基、4-シアノフェニルメチル基、4-トリフルオロメチルフェニルメチル基、4-フルオロフェニルメチル基、3-クロロフェニルメチル基、2-フルオロフェニルメチル基、4-メチルカルボニルフェニルメチル基、4-エチルカルボニルフェニルメチル基、3-メチルカルボニルフェニルメチル基、3-エチルカルボニルフェニルメチル基、4-メチルカルボニルアミノフェニルメチル基、4-エチルカルボニルフェニルメチル基、4-イソプロピルカルボニルフェニルメチル基、4-メチルスルホニルフェニルメチル基、3-エチルスルホニルフェニルメチル基、4-イソプロピルスルホニルフェニルメチル基、4-メチルアミノフェニルメチル基、3-エチルアミノフェニルメチル基、2-メチルアミノフェニルメチル基、4-アミノメチルフェニルメチル基、3-アミノメチルフェニルメチル基、4-アミノエチルフェニルメチル基、チアゾール-2-イルメチル基、4-ヒドロキシメチルチアゾール-2-イル基、5-ヒドロキシメチルチアゾール-2-イルメチル基、4-ヒドロキシエチルチアゾール-2-イルメチル基、4-メチルチアゾール-2-イルメチル基、5-メチルチアゾール-2-イルメチル基、4-エチルチアゾール-

2-イルメチル基、4-メトキシーチアゾール-2-イルメチル基、4-エトキシーチアゾール-2-イルメチル基、4-カルバモイルーチアゾール-2イルメチル基、5-カルバモイルーチアゾール-2-イルメチル基、4-メチルカルバモイルーチアゾール-2-イルメチル基、4-エチルカルバモイルーチアゾール-2-イルメチル基、4-イソプロピルーチアゾール-2-イルメチル基、4-シアノーチアゾール-2-イルメチル基、4-クロローチアゾール-2-イルメチル基、4-フルオローチアゾール-2-イルメチル基、4-メチルカルボニルーチアゾール-2-イルメチル基、4-エチルカルボニルーチアゾール-2-イルメチル基、4-エチルカルボニルアミノーチアゾール-2-イルメチル基、4-メチルカルボニルアミノーチアゾール-2-イルメチル基、4-メチルスルホニルーチアゾール-2-イルメチル基、4-エチルスルホニルーチアゾール-2-イルメチル基、3-メチルスルホニルーチアゾール-2-イルメチル基、4-イソプロピルスルホニルーチアゾール-2-イルメチル基、4-メチルアミノーチアゾール-2-イルメチル基、4-エチルアミノーチアゾール-2-イルメチル基、4-アミノメチルーチアゾール-2-イルメチル基、4-アミノエチルーチアゾール-2-イルメチル基、ピリジン-4-イルメチル基、6-ヒドロキシメチル-ピリジン-3-イルメチル基、3-ヒドロキシメチル-ピリジン-4-イルメチル基、4-ヒドロキシメチル-ピリジン-2-イルメチル基、6-ヒドロキシメチル-ピリジン-3-イルメチル基、3-メチル-ピリジン-4-イルスルファニル基、4-メチル-ピリジン-2-イルメチル基、6-メチル-ピリジン-3-イルメチル基、6-メトキシ-ピリジン-3-イルメチル基、6-メチル-ピリジン-3-イルメチル基、2-カルバモイル-ピリジン-4-イルメチル基、6-カルバモイル-ピ

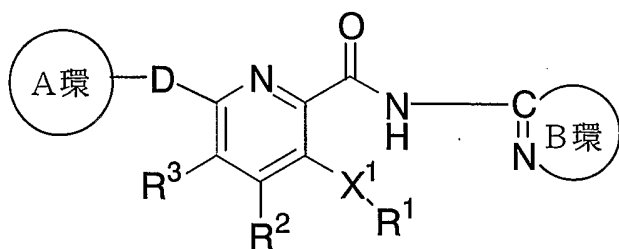
リジン-3-イルメチル基、6-メチルカルバモイル-ピリジン-3-イルメチル基、2-メチルカルバモイル-ピリジン-4-イルメチル基、2-シアノ-ピリジン-4-イルメチル基、6-シアノ-ピリジン-3-イルメチル基、2-トリフルオロメチル-4-イルメチル基、6-ト
5 リフルオロメチル-ピリジン-3-イルメチル基、2-クロロ-ピリジン-4-イルメチル基、6-クロロ-ピリジン-3-イルメチル基、2-フルオロ-ピリジン-4-イルメチル基、6-フルオロ-ピリジン-3-イルメチル基、2-メチルカルボニル-ピリジン-4-イルメチル基、6-メチルカルボニル-ピリジン-3-イルメチル基、2-エチル
10 カルボニル-ピリジン-4-イルメチル基、6-エチルカルボニル-ピリジン-3-イルメチル基、2-メチルスルホニル-ピリジン-4-イルメチル基、6-メチルスルホニル-ピリジン-3-イルメチル基、2-エチルスルホニル-ピリジン-4-イルメチル基、6-イソプロピル
スルホニル-ピリジン-3-イルメチル基、2-メチルカルボニルアミノ-ピリジン-3-イルメチル基、6-メチルカルボニルアミノ-ピリジン-3-イルメチル基、2-メチルアミノ-ピリジン-4-イルメチ
15 ル基、6-メチルアミノ-ピリジン-3-イルアミノ基、2-エチルアミノ-ピリジン-4-イルアミノ基、2-エチルアミノ-ピリジン-5-イルアミノ基、2-アミノメチル-ピリジン-4-イルアミノ基、6
20 -アミノメチル-ピリジン-3-イルメチル基等が挙げられ、これらのうち、フェニルスルファニル基、4-ヒドロキシエチル-フェニルスルファニル基、4-メチル-フェニルスルファニル基、3-メチル-フェニルスルファニル基、4-メトキシ-フェニルスルファニル基、3-メトキシ-フェニルスルファニル基、4-エトキシ-フェニルスルファニ
25 ル基、4-ヒドロキシメチル-フェニルスルファニル基、ヒドロキシエチルオキシ-フェニルスルファニル基、4-カルバモイル-フェニルス

ルファニル基、4-メチルカルバモイルフェニルスルファニル基、4-ジメチルカルバモイルフェニルスルファニル基、4-シアノフェニルスルファニル基、4-トリフルオロメチルフェニルスルファニル基、4-フルオロフェニルスルファニル基、3-クロロフェニルスルファニル基、2-フルオロフェニルスルファニル基、4-メチルカルボニルフェニルスルファニル基、4-エチルカルボニルフェニルスルファニル基、4-メチルカルボニルアミノフェニルスルファニル基、4-メチルスルホニルフェニルスルファニル基、4-メチルアミノフェニルスルファニル基、4-アミノメチルフェニルスルファニル基、4-アミノエチルフェニルスルファニル基、4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル基、チアゾール-2-イルスルファニル基、4-メチルチアゾール-2-イルスルファニル基、5-メチルチアゾール-2-イルスルファニル基、ピリジン-4-イルスルファニル基、ピリジン-3-イルスルファニル基、ピリジン-2-イルスルファニル基、6-ヒドロキシメチルピリジン-3-イルスルファニル基、6-メチルピリジン-3-イルスルファニル基、6-メトキシピリジン-3-イルスルファニル基、6-カルバモイルピリジン-3-イルスルファニル基、6-メチルカルバモイルピリジン-3-イルスルファニル基、2-シアノピリジン-4-イルスルファニル基、6-シアノピリジン-3-イルスルファニル基、6-トリフルオロメチルピリジン-3-イルスルファニル基、2-クロロピリジン-4-イルスルファニル基、6-クロロピリジン-3-イルスルファニル基、2-フルオロピリジン-4-イルスルファニル基、6-フルオロピリジン-3-イルスルファニル基、6-メチルカルボニルピリジン-3-イルスルファニル基、6-エチル

カルボニル-ピリジン-3-イル-スルファニル基、6-メチルスルホニル-ピリジン-3-イル-スルファニル基、6-メチルカルボニルアミノ-ピリジン-3-イル-スルファニル基、6-メチルアミノ-ピリジン-3-イル-スルファニル基、6-エチルアミノ-ピリジン-3-5 イル-スルファニル基、6-アミノメチル-ピリジン-3-イル-スルファニル基、4-メチルフェニルアミノ基、4-メトキシフェニルアミノ基、4-フルオロフェニルアミノ基、4-メチルチアゾール-2-イルアミノ基、5-メチルチアゾール-2-イルアミノ基、ピリジン-4-イルアミノ基、2-メチル-ピリジン-5-イルアミノ基、10 4-メチルフェノキシ基、4-メトキシフェノキシ基、4-フルオロフェノキシ基、4-メチルフェニルアミノメチル基、3-メチルフェニルアミノメチル基、2-メチルフェニルアミノメチル基、4-フルオロフェニルアミノメチル基、2-クロロフェニルメチルアミノ基、2-フルオロフェニルアミノメチル基、4-メチルチアゾール-2-イルアミノメチル基、5-メチルチアゾール-2-イルアミノメチル基、ピリジン-4-イルアミノメチル基、6-メチル-ピリジン-3-イルアミノメチル基、2-メチル-ピリジン-5-イルアミノメチル基、4-メチルフェニルメチル基、4-メトキシフェニルメチル基、4-フルオロフェニルメチル基が好ましく、フェニルスルファニル基、4-ヒドロキシエチルフェニルスルファニル基、4-メチルフェニルスルファニル基、3-メチルフェニルスルファニル基、4-メトキシフェニルスルファニル基、3-メトキシフェニルスルファニル基、4-エトキシフェニルスルファニル基、4-ヒドロキシメチルフェニルスルファニル基、ヒドロキシエチルオキシフェニルスルファニル基、4-カルバモイルフェニルスルファニル基、4-メチルカルバモイルフェニルスルファニル基、4-ジメチルカルバモイ

ルーフェニルスルファニル基、4-シアノフェニルスルファニル基、
4-トリフルオロメチルフェニルスルファニル基、4-フルオロフェニルスルファニル基、3-クロロフェニルスルファニル基、2-フルオロフェニルスルファニル基、4-メチルカルボニルフェニルス
5 ルファニル基、4-メチルスルホニルフェニルスルファニル基、4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル基、ピリジン-4-イルスルファニル基、ピリジン-3-イルスルファニル基、6-メトキシピリジン-3-イルスルファニル基、6-メチルピリジン-3-イルスルファニル基、6-トリフルオロメチルピリジン-
10 3-イルスルファニル基がより好ましく、フェニルスルファニル基、4-ヒドロキシエチルフェニルスルファニル基、4-メチルフェニルスルファニル基、4-メトキシフェニルスルファニル基、4-エトキシフェニルスルファニル基、4-メチルカルバモイルフェニルスルファニル基、4-ジメチルカルバモイルフェニルスルファニル基、
15 4-シアノフェニルスルファニル基、4-トリフルオロメチルフェニルスルファニル基、4-フルオロフェニルスルファニル基、2-フルオロフェニルスルファニル基、4-メチルカルボニルフェニルスルファニル基、4-メチルスルホニルフェニルスルファニル基、4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル基、ピリジン-4-イルスルファニル基、ピリジン-3-イルスルファニル基、6-メトキシピリジン-3-イルスルファニル基、6-メチルピリジン-3-イルスルファニル基がさらに好ましい。

以上より、本発明に係る式(I)



[式中、各記号は前記定義に同じ]で表される化合物としては、より具体的には、例えば

- 3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
5 4] トリアゾール - 3 - イル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 -
ピリジンカルボキサミド、
- 3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 - メチル - 4
H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4
- メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
- 10 3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4 - メチル - チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
- 3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (1 - メチル - イ
ミダゾール - 2 - イル - スルファニル) - N - (4 - メチル - チアゾ
15 ル - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
- 3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (1 - メチル - 1
H - テトラゾール - 5 - イル - スルファニル) - N - (4 - メチル - チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
- 3 - (シクロヘキシルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] ト
20 リアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4 - メチル - チアゾ
ル - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2
- イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (チアゾール - 2 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
5 4] - トリアゾール - 3 - イル) - N - (4 - メチル - チアゾール - 2
- イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (2 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] - トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール -
2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
10 3 - フェニルスルファニル - 6 - (4 H - [1, 2, 4] - トリアゾール - 3 - イル -
スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 -
ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - フルオロフェニルオキシ) - 6 - (4 H - [1, 2, 4]
トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イ
15 ル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - メトキシ - フェニルメチルスルファニル) - 6 - (4 - メチ
ル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) -
N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (3 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
20 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2
- イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (2, 4 - ジフルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1,
2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール
- 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
25 3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (5 - メチル - 4
H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チ

アゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-シアノフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2
-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
5 3-(ピリジン-4-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2
-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-フルオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾロ[5,
10 4-b]ピリジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(4-メトキシメ
チル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-アセチルフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
15 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2
-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(チオフェン-2-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2
-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
20 3-(4-メトキシメチルフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,
2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-
2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-フルオロフェニルスルファニル)-6-(5-メチル-4
H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チ
25 アゾロ[5, 4-b]ピリジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサ
ミド、

3 - (4-メチルフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (4-メトキシメ
チル-チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (4-クロロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
5 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (4-メトキシメ
チル-チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (4-フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (3 H - [1, 2,
3] トリアゾール-4-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2
-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
10 3 - (4-メチルスルホニルフェニルスルファニル) - 6 - (4 H -
[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チア
ゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (4-メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (5-ヒドロキシ
15 メチル-チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (4-フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (5-メトキシメ
チル-4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)
- N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (6-メチルピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4 H
20 - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チ
アゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (4-ジメチルカルバモイルフェニルスルファニル) - 6 - (4
H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チ
アゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
25 3 - (4-トリフルオロメチルフェニルスルファニル) - 6 - (4 H
- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チ

アゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-メチルカルバモイルフェニルスルファニル)-6-(4H-
-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チ
アゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
5 3-(ヒドロキシエチルオキシフェニルスルファニル)-6-(4H-
-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チ
アゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(5-ジメチルア
10 ミノメチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル)-6-
-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-
N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-ヒドロキシエチルフェニルスルファニル)-6-(4H-
[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チア
15 ゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-メチルスルファモイルフェニルスルファニル)-6-(4H-
[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チア
アゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
20 3-(4-ジメチルカルバモイルフェニルスルファニル)-6-(4H-
[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(イ
ソキサゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-ヒドロキシシクロヘキシルスルファニル)-6-(4H-
[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チア
25 ゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-フルオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,

4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(ピリダジン-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(ピラジン-2-イルースルファニル)-6-(4H-[1, 2,

4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
5
3-(6-メチル-ピリジン-3-イルースルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(ピラジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(6-メチル-ピリジン-3-イルースルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-[4-(1-ヒドロキシエチルフェニルスルファニル)]-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
10
15 3-(6-メチル-ピリジン-3-イルースルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(2-メチル-チアゾール-4-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-ジメチルカルバモイルフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(2-メチル-チアゾール-4-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
20
25 3-(6-メチル-ピリジン-3-イルースルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(4-メトキシメチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(1-メチル-1H-テトラゾール-5-イルースルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)

– N – (チアゾール– 2 –イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
3 – (4 –ヒドロキシエチルオキシフェニルスルファニル) – 6 – (4
H – [1, 2, 4] トリアゾール– 3 –イルスルファニル) – N – (イ
ソキサゾール– 3 –イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
5 3 – (4 –ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) – 6
– (4 H – [1, 2, 4] トリアゾール– 3 –イルスルファニル) –
N – (イソキサゾール– 3 –イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
3 – (4 –フルオロフェニルスルファニル) – 6 –フェノキシ– N –
(4 –メチル–チアゾール– 2 –イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
10 3 – (2 –クロロフェニルメチル–アミノ) – 6 – (4 –メチル– 4
H – [1, 2, 4] トリアゾール– 3 –イルスルファニル) – N – (4
–メチル–チアゾール– 2 –イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
3, 6 –ビス – (ピリジン– 2 –イルスルファニル) – N – (4 –メ
チル–チアゾール– 2 –イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
15 3, 6 –ビス – (4 –フルオロフェニルスルファニル) – N – (4 –
メチル–チアゾール– 2 –イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
3, 6 –ビス – (チアゾール– 2 –イルスルファニル) – N – (チア
ゾール– 2 –イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
3, 6 –ビス – (5 –メチル – [1, 3, 4] チアジアゾール– 2 –イ
20 ルスルファニル) – N – (チアゾール– 2 –イル) – 2 –ピリジンカ
ルボキサミド、
3 – (4 –メトキシフェニルスルファニル) – 6 – (4 H – [1, 2,
4] トリアゾール– 3 –イルスルファニル) – N – (5 –メチル–チ
アゾール– 2 –イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
25 3 – (4 –メトキシフェニルスルファニル) – 6 – (4 H – [1, 2,
4] トリアゾール– 3 –イルスルファニル) – N – (イソキサゾール

– 3 –イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
3 – (4 –メトキシフェニルスルファニル) – 6 – (4 H – [1, 2,
4] トリアゾール – 3 –イル – スルファニル) – N – ([1, 3, 4] チ
アジアゾール – 2 –イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
5 3 – (4 –メトキシフェニルスルファニル) – 6 – (4 H – [1, 2,
4] トリアゾール – 3 –イル – スルファニル) – N – ([1, 2, 4] –
チアジアゾール – 5 –イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
3 – (4 –メトキシフェニルスルファニル) – 6 – (4 H – [1, 2,
4] トリアゾール – 3 –イル – スルファニル) – N – (4 –メチルカル
10 ボニル – チアゾール – 2 –イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
3 – (4 –メトキシフェニルスルファニル) – 6 – (4 H – [1, 2,
4] トリアゾール – 3 –イル – スルファニル) – N – (ピリミジン – 4
–イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
3 – (4 –メトキシフェニルスルファニル) – 6 – (4 H – [1, 2,
15 4] トリアゾール – 3 –イル – スルファニル) – N – (ピリジン – 2 –
イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
3 – (4 –メトキシフェニルスルファニル) – 6 – (4 H – [1, 2,
4] トリアゾール – 3 –イル – スルファニル) – N – (5 –エトキシカ
ルボニル – チアゾール – 2 –イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
20 3 – (ピリジン – 3 –イル – スルファニル) – 6 – (4 H – [1, 2,
4] トリアゾール – 3 –イル – スルファニル) – N – (チアゾール – 2
–イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
3 – (6 –メトキシ – ピリジン – 3 –イル – スルファニル) – 6 – (4
H – [1, 2, 4] トリアゾール – 3 –イル – スルファニル) – N – (チ
25 アゾール – 2 –イル) – 2 –ピリジンカルボキサミド、
3 – (ピリジン – 3 –イル – スルファニル) – 6 – (4 H – [1, 2,

4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(4-メトキシメチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-フェニルオキシメチル-6-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2イル)
5 -2-ピリジンカルボキサミド、
3-フェニルスルファニルメチル-6-(4-メチル-4H-[1, 2,
4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-フェニルメチル-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-
10 イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-フルオロフェニルメチル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
15 3-(4-ジメチルアミノエチルフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-ジメチルアミノメチルフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チ
20 アゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-4-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-ジメチルカルバモイルメチルオキシフェニルスルファニル)
25 -6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

3 - (4-メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4H - [1, 2,
4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (4-ヒドロキシエ
チル-チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (5-ヒ
5 ドロキシ-4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)
- N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (6-メトキシカルボニル-ピリジン-3-イルスルファニル) -
6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -
N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
10 3 - (4-ジメチルアミノエチルオキシ-フェニルスルファニル) - 6
- (4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N
- ([1, 2, 4] チアジアゾール-5-イル) - 2-ピリジンカルボキ
サミド、
3 - (ピリミジン-5-イルスルファニル) - 6 - (4H - [1, 2,
15 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-
イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (6-ヒドロキシメチル-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6
- (4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N
- (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
20 3 - [4 - (1-メチル-ピロリジン-3-イルオキシ) - フェニルス
ルファニル] - 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルス
ルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキ
サミド、
3 - (6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4H -
25 [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - ([1, 2,
4] チアジアゾール-5-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

- 3 - (4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6
- (5-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - ([1, 2, 4]チアジアゾール-5-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
- 5 3 - (1-オキシ-6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (4-ジエチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
- 10 3 - (4-ピロリジノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (6-ジメチルアミノエチルオキシ-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
15 3 - (ピラゾール-4-イルスルファニル) - 6 - (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (カルバモイルメチルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
- 20 3 - (4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (3-メチル-[1, 2, 4]チアジアゾール-5-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (4-カルバモイルメチルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
- 25

3 - (5 - ブロモ - 6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) -

6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) -

N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - [4 - (2 - ヒドロキシエチル - フェニルスルファニル)] - 6 - (4

5 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3

- メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - [4 - (2 - ヒドロキシエチル - フェニルスルファニル)] - 6 - (5

- メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル)

10 - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) -

2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4]

トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2,

4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

15 3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H -

[1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メ

チル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカ
ルボキサミド、

3 - (4 - ジメチルアミノエチルオキシ - フェニルスルファニル) - 6

20 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N

- (チアゾロ [5, 4 - b] ピリジン - 2 - イル) - 2 - ピリジンカル
ボキサミド、

3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (5 - メ

チル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) -

25 N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2

- ピリジンカルボキサミド、

3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - ([1, 2, 5] チアジアゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (2, 3 - ジヒドロベンゾフラン - 5 - イルスルファニル) - 6 -
5 (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N -
(チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メトキシ - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカ
10 ルボキサミド、
3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - シクロプロピル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
15 3 - (4 - ジメチルアミノエチルオキシ - フェニルスルファニル) - 6 -
- (5 - メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルフ
アニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] チアジアゾール - 5 - イ
ル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (2 - フルオロ - ピリジン - 4 - イルスルファニル) - 6 - (4 H
20 - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チア
ゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (2 - メトキシ - ピリミジン - 5 - イルスルファニル) - 6 - (2
H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
25 3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (5 - メ
チル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) -

N - ([1 , 2 , 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - ヒドロキシエチルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (4

H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3
5 - メチル - [1 , 2 , 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - ジエチルカルバモイルメチルオキシフェニルスルファニル)
- 6 - (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル)
- N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

10 3 - (6 - シクロプロピル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 -
(4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N -
(チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (5 - メチル - 4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) -
15 N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (ピラゾール - 4 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 -
ピリジンカルボキサミド、

20 3 - (6 - エトキシ - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H
- [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1 , 2 , 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - ジメチルアミノスルホニルフェニルスルファニル) - 6 -
(4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N -
25 (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (5 - フルオロ - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H

– [1, 2, 4] トリアゾール–3–イルスルファニル) –N– (3–メチル–[1, 2, 4] –チアジアゾール–5–イル) –2–ピリジンカルボキサミド、

3–(2, 3–ジヒドロベンゾフラン–5–イルスルファニル) –6–
5 (4H–[1, 2, 4] トリアゾール–3–イルスルファニル) –N–
(3–メチル–[1, 2, 4] –チアジアゾール–5–イル) –2–ピ
リジンカルボキサミド、

3–(4–メトキシフェニルスルファニル) –6–(4H–[1, 2,
4] トリアゾール–3–イルスルファニル) –N– ([1, 2, 4] ト
10 アジン–3–イル) –2–ピリジンカルボキサミド、

3–(4–カルボキシフェニルスルファニル) –6–(5–メチル–[1,
2, 4] トリアゾール–3–イルスルファニル) –N– (3–メチル–
[1, 2, 4] –チアジアゾール–5–イル) –2–ピリジンカルボキ
サミド、

15 3–(6–エトキシピリジン–3–イルスルファニル) –6–(4H
–[1, 2, 4] トリアゾール–3–イルスルファニル) –N– (ピラ
ジン–2–イル) –2–ピリジンカルボキサミド、

3–(イミダゾ–[1, 2–a] –ピリジン–6–イルスルファニル)

–6–(4H–[1, 2, 4] トリアゾール–3–イルスルファニル)

20 –N– (3–メチル–[1, 2, 4] –チアジアゾール–5–イル) –
2–ピリジンカルボキサミド、

3–(2–メチルピリジン–3–イルスルファニル) –6–(4H–
[1, 2, 4] トリアゾール–3–イルスルファニル) –N– (3–メ
チル–[1, 2, 4] –チアジアゾール–5–イル) –2–ピリジンカ
ルボキサミド、

25 3–(4–メトキシフェニルスルファニル) –6–(4H–[1, 2,

4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-(チアゾロ[4, 5
-b]ピリジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(5-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メ
5 チル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4, 4-ジフルオロメチルオキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N
- (ピラジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
10 3-(6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メ
チル-1H-[1, 2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカル
ボキサミド、
3-(6-ヒドロキエチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
15 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカル
ボキサミド、
3-(4-フロオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H
20 -[1, 2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(2-メチル-イミダゾ-[1, 2-a]-ピリジン-6-イルス
ルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルス
ルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-
5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
25 3-(6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-ヒ

ドロキシメチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル) -2-
ピリジンカルボキサミド、

3-[4-(2-ヒドロキシエチル)-フェニルスルファニル] -6-
(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファ
5ニル) -N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)
-2-ピリジンカルボキサミド、

3-(6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) -6-(5-ヒ
ドロキシ-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)
-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル) -
10 2-ピリジンカルボキサミド、

3-(1-メチル-1H-インダゾール-5-イルスルファニル) -6-
(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-
(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル) -2-
ピリジンカルボキサミド、

15 3-(3-メチル-[1, 2, 4]-トリアゾロ-[4, 3-a]-ピ
リジン-7-イルスルファニル) -6-(4H-[1, 2, 4]トリア
ゾール-3-イルスルファニル) -N-(3-メチル-[1, 2, 4]
-チアジアゾール-5-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3-(1-オキシ-6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) -
20 6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル) -
N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル) -2-
-ピリジンカルボキサミド、

3-(6-ヒドロキシメチル-ピリジン-3-イルスルファニル) -6-
(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-
25 -(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル) -2-
ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (1 - メチル-1 H
- [1, 2] - ピラゾール-3-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4-フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
5 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (1 H - [1, 2]
- ピラゾール-3-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (6 - メトキシピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4 H
- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (3 -
メチル- [1, 2, 4] - チアジアゾール-5-イル) - 2 - ピリジン
10 カルボキサミド、
3 - [4 - (1 H - イミダゾール-1 イル) - フェニルスルファニル] -
6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -
N - (3 - メチル- [1, 2, 4] - チアジアゾール-5-イル) - 2
- ピリジンカルボキサミド、
15 3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (1 H - [1, 2]
- ピラゾール-3-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (6 - メトキシピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4 H
- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (1 -
20 メチル-1 H - ピラゾール-3-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (6 - エトキシピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4 H
- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (1 -
メチル-1 H - ピラゾール-3-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - メトキシメチルフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1,
25 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (1 - メチル-
1 H - ピラゾール-3-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル) - N - (4, 5 - ジメチルチアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

5 3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4, 5 - ジメチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル) - N - (4 - メトキシメチルチアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

10 3 - (4 - (1 - メトキシエチル) - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル) - N - (4 - ヒドロキシメチルチアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

15 3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル) - N - (5 - トリフルオロメチルチアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル) - N - (4 - トリフルオロメチルチアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

20 3 - (3 - フルオロ - 4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

25 3 - [4 - (1, 1 - ジメチル - 1 - ヒドロキシメチル) - フェニルスルファニル] - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3-(3,4-ジフルオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2]-トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-[1,2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

5 3-(3,5-ジフルオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2]-トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-[1,2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

10 3-(1-メチル-2-オキソ-2,3-ジヒドロ-1H-インドール-5-イルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]-トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-[1,2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

15 3-(6-メチル-ピリジン-3-スルファニル)-6-(4H-[1,2,4]-トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-[1,2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

20 3-(4-エトキシメチルフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]-トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-[1,2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

25 3-(6-オキソ-1,6-ジヒドロ-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]-トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-[1,2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

3-(6-メトキシ-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]-トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1H-[1,2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - ヒドロキシエチルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (4
- メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル)
- N - (1 - メチル - 1 H - [1, 2] - ピラゾール - 3 - イル) - 2
- ピリジンカルボキサミド等である化合物が好ましく、例えば、3 - (4
5 5 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 - メチル - 4 H - [1,
2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (4 - メチル
- チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4 -
フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール
10 - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル)
- 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4 - フルオロフェニルスルフ
アニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスル
ファニル) - N - (4 - メトキシメチル - チアゾール - 2 - イル) - 2
- ピリジンカルボキサミド、3 - (4 - メトキシフェニルスルファニ
15 ル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファ
ニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (5 - メチル - 4
H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チ
アゾール - 2 - イル) 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (ピリジン
20 - 4 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール
- 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) 2 - ピリ
ジンカルボキサミド、3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) -
6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル)
- N - (4 - メトキシメチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジン
カルボキサミド、3 - (4 - メトキシメチルフェニルスルファニル)
25 - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル)
- N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 -

(4-クロロフェニルスルファニル) - 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (4-メトキシメチル-チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4-フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (3H - [1, 2, 3] トリアゾール-4-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4-メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (イソオキサゾール-3-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4-メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアジアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4-メチルスルホニルフェニルスルファニル) - 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4-メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4-ジメチルカルバモイルフェニルスルファニル) - 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4-メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - ([1, 2, 4] チアジアゾール-5-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4-ヒドロキシエチルオキシフェニルスルファニル)

－ 6 － (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3イルースルファニル)
－N- (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、3-
(4-N,N-ジメチルアミノ-エチルオキシフェニルスルファニル)
－ 6 － (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)
5 -N- (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、3-
(4-メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4]
トリアゾール-3-イル) - N- (チアゾール-2-イル) - 2-ピリ
ジンカルボキサミド、3- (4-フルオロフェニルスルファニル) -
6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)
10 -N- (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、3-
(4-メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4]
トリアゾール-3-イルースルファニル) - N- (4-メトキシメチル
-チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、3- (4-
メトキシメチルフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4]
15 トリアゾール-3-イルースルファニル) - (チアゾール-2-イル)
- 2-ピリジンカルボキサミド、3- (6-メチル-ピリジン-3-イ
ルースルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-
イルースルファニル) - N- (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジン
カルボキサミド、3- (ヒドロキシエチルオキシフェニルスルファニ
20 ル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファ
ニル) - N- (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3- (4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6
- (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル) -
N- (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、3- (4
25 -ヒドロキシエチルフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール-3-イルースルファニル) - N- (チアゾール-2

ーイル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (6 - メチル - ピリジン
- 3 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル -
スルファニル) - N - (4 - メチル - チアゾール - 2 -
イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4 - ジメチルアミノエチ
5 ルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル -
スルファニル) - N - ([1, 2, 4] チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (6 - メチル - ピ
リジン - 3 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリア
10 ゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - ([1, 2, 4] チアジアゾール
- 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4 - ジメチルアミ
ノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (5 - メチル - 4 H -
[1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - ([1, 2,
4] チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 -
15 (4 - ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (4
H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (3
- メチル - [1, 2, 4] チアジアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジン
カルボキサミド、3 - [4 - (2 - ヒドロキシエチル - フェニルスルフ
20 アニル)] - 6 - (5 - メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3
- イル - スルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジア
ゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (6 - メチル
- ピリジン - 3 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] ト
25 リアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2,
4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 -
(6 - エトキシ - ピリジン - 3 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H -
[1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (3 - メ
チル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカ

ルボキサミド、3-(6-エトキシ-ピリジン-3-イルスルファニル)
-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)
-N-(ピラジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(6
-メトキシ-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1,
5 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-
1H-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド又は3-
(4-メトキシメチル-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1,
2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-
1H-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド等である
10 化合物がより好ましく、3-(4-フルオロ-フェニルスルファニル)
-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)
-N-(4-メトキシメチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジン
カルボキサミド、3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-6-
(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N
15 -(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-
メトキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-
3-イルスルファニル)-N-(4-メトキシメチル-チ
アゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-メチ
ル-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]
20 トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イ
ル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-ジメチルカルバモイル
-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-
3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピ
リジンカルボキサミド、3-(4-ヒドロキシエチルオキシ-フェニル
25 スルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル
-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカル

ボキサミド、3-(4-N,N-ジメチルアミノ-エチルオキシ-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-メトキシ-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-フルオロ-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-メトキシ-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(4-メトキシ-メチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-メトキシ-メチル-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(ヒドロキシ-エチルオキシ-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-ジメチルアミノ-エチルオキシ-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-ヒドロキシ-エチル-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-

(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-
-(4-メチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-
(4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル)
-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)
5-N-([1, 2, 4]チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-
(6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-
6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-
N-([1, 2, 4]チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-
(4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファ
10ニル)-6-(5-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-
イルスルファニル)-N-([1, 2, 4]チアジアゾール-5-イル)
-2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-ジメチルアミノエチルオキ
シフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾー
ル-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]チア
15ジアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-[4-(2-
ヒドロキシエチル-フェニルスルファニル)]-6-(5-メチル-4
H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-
メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジ
ンカルボキサミド、3-(6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニ
ル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニ
20ル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)
-2-ピリジンカルボキサミド、3-(6-エトキシ-ピリジン-3-
イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-
イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾ
25ール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(6-エトキシ-
ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]ト

リアゾール-3-イルスルファニル) -N-(ピラジン-2-イル)-
2-ピリジンカルボキサミド、3-(6-メトキシ-ピリジン-3-イ
ルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イ
ルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)
5 -2-ピリジンカルボキサミド又は3-(4-メトキシメチルフェニ
ルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イ
ルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)
-2-ピリジンカルボキサミド等である化合物がさらに好ましい。

また、本発明に係るピリジン-2-カルボキサミド誘導体は、薬学的
10 に許容される塩として存在することができる。当該塩としては、酸付加
塩又は塩基付加塩を挙げることができる。

本発明に係る化合物は、その置換基の態様によって、光学異性体、ジ
アステレオ異性体、幾何異性体等の立体異性体又は互変異性体が存在す
る場合がある。これらの異性体は、すべて本発明に係る化合物に包含さ
15 れることは言うまでもない。更にこれらの異性体の任意の混合物も本発
明に係る化合物に包含されることは言うまでもない。

本発明の化合物はグルコキナーゼ活性化作用を有することから、糖尿病
の治療薬及び／又は予防薬として、さらには糖尿病の合併症の治療薬及
び／又は予防薬として有用である。

20 ここで、糖尿病の合併症とは、糖尿病を発症することにより併発する
疾病のことであり、当該糖尿病の合併症としては、例えば糖尿病性腎症、
糖尿病性網膜症、糖尿病性神経症、糖尿病性動脈硬化症等が挙げられる。

本発明に係る化合物は、インスリン依存性糖尿病 (I D D M, i n s
u l i n d e p e n d e n t d i a b e t e s m e l l i t u s)
25 とインスリン非依存性糖尿病 (N I D D M, n o n - i n s u l i n d
e p e n d e n t d i a b e t e s m e l l i t u s) のどちらの

タイプの糖尿病にも適応可能である。

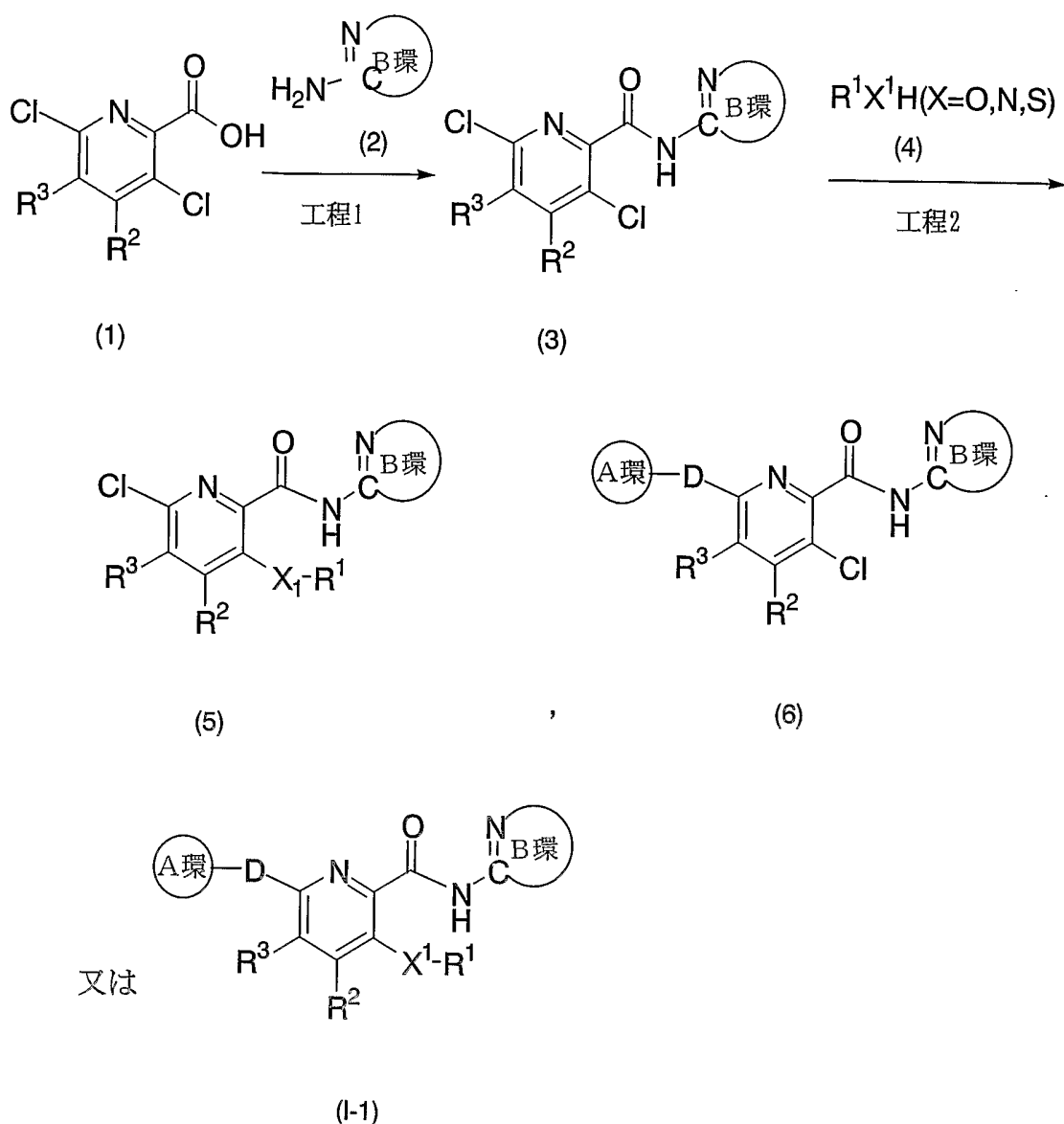
また、インスリン依存性糖尿病（I D D M、insulin dependent diabetes mellitus）は、遺伝的なインスリン分泌低下と骨格筋でのインスリン抵抗性の素因に、肥満による
5 インスリン抵抗性が加わることにより発症に至り、おもに成人発症であると考えられている。なお、当該インスリン依存性糖尿病は、その素因により、I型とII型という分類が提唱されている。

本発明に係る化合物は、I型インスリン依存性糖尿病のみならず、従来の糖尿病薬では、十分な血糖値の低下を達成することが不可能であつ
10 たII型糖尿病についても、有用であると考えられる。

また、II型糖尿病においては、摂食後高血糖の程度が健常人に比べて長時間持続することが顕著であるが、本発明に係る化合物は、このII型糖尿病に対しても有用である。

以下に本発明に係る化合物の製造方法について説明する。

15 本発明に係る化合物（I）は、公知の反応手段を用いるか、或いはそれ自体公知の方法に従って容易に製造することができる。なお、本発明に係る化合物（I）は、通常の液相における合成法のみならず、近年発達の目覚ましい例えばコンピナトリアル合成法やパラレル合成法等の固相を用いた方法によっても製造することができる。好ましくは例えば以下の方法によって製造することができる。



[式中、各記号は、前記定義に同じ]

(工程 1) 本工程は、ジクロロピリジンカルボン酸誘導体又はその反応性誘導体とアミノ化合物(2)とを反応させて、化合物(3)を製造する方法である。

本反応は文献記載の方法（例えば、ペプチド合成の基礎と実験、泉屋信夫他、丸善、1983年、コンプリヘンシブ オーガニック シンセシス（Comprehensive Organic Synthesis）

s)、第6巻、Pergamon Press社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、通常のアミド形成反応を行えばよく、即ち、当業者に周知の縮合剤を用いて行うか、或いは、当業者に利用可能なエステル活性化方法、混合酸無水物法、酸クロリド法、カルボジイミド法等により行うことができる。このようなアミド形成試薬としては、例えば塩化チオニル、塩化オキザリル、N, N-ジシクロヘキシリカルボジイミド、1-メチル-2-ブロモピリジニウムアイオダイド、N, N'-カルボニルジイミダゾール、ジフェニルfosフオリルクロリド、ジフェニルfosフオリルアジド、N, N'-ジスクシニミジルカルボネート、N, N'-ジスクシニミジルオキザレート、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩、クロロギ酸エチル、クロロギ酸イソブチル又はベンゾトリアゾー-1-イル-オキシートリス(ジメチルアミノ)fosフオニウムヘキサフルオロfosフェイト等が挙げられ、中でも例えば塩化チオニル、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩、N, N-ジシクロヘキシリカルボジイミド又はベンゾトリアゾール-1-イル-オキシートリス(ジメチルアミノ)fosフオニウムヘキサフルオロfosフェイト等が好適である。またアミド形成反応においては、上記アミド形成試薬と共に塩基、縮合補助剤を用いてもよい。

用いられる塩基としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン、N-メチルモルホリン、N-メチルピロリジン、N-メチルピペリジン、N, N-ジメチルアニリン、1, 8-ジアザビシクロ[5. 4. 0]ウンデカ-7-エン(DBU)、1, 5-アザビシクロ[4. 3. 0]ノナ-5-エン(DBN)等の第3級脂肪族アミン; 例えばピリジン、4-ジメチルアミノピリジン、

ピコリン、ルチジン、キノリン又はイソキノリン等の芳香族アミン等が挙げられ、中でも例えば第3級脂肪族アミン等が好ましく、特に例えばトリエチルアミン又はN,N-ジイソプロピルエチルアミン等が好適である。

5 用いられる縮合補助剤としては、例えばN-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物、N-ヒドロキシスクシンイミド、N-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2,3-ジカルボキシイミド又は3-ヒドロキシ-3,4-ジヒドロ-4-オキソ-1,2,3-ベンゾトリアゾール等が挙げられ、中でも例えばN-ヒドロキシベンゾトリアゾール等が好適である。

10 用いられる化合物(2)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、カルボン酸(1)又はその反応性誘導体1当量に対して、通常0.1乃至10当量、好ましくは0.5乃至3当量である。

用いられるアミド形成試薬の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、15 その他の反応条件により異なるが、通常カルボン酸化合物(1)又はその反応性誘導体1当量に対して、通常1乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。

用いられる縮合補助剤の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、カルボン酸化合物(1)又はその反応性誘導体1当量に対して、通常1乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、通常1乃至10当量、好ましくは1乃至5当量である。

25 本工程において用いられる反応溶媒としては、例えば不活性溶媒が挙げられ、反応に支障のない限り、特に限定されないが、具体的には、例

えば塩化メチレン、クロロホルム、1，2-ジクロロエタン、N，N-ジメチルホルムアミド、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、ベンゼン、キシレン、トルエン、1，4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン又はそれらの混合溶媒が挙げられるが、好適な反応温度確保の点から、例えば塩化メチレン、クロロホルム、1，2-ジクロロエタン、アセトニトリル又はN，N-ジメチルホルムアミド等が好ましい。

本工程における反応温度は、通常-78度乃至溶媒の沸点温度、好ましくは0乃至30度である。

10 本工程における反応時間は、通常0.5乃至96時間、好ましくは3乃至24時間である。

本工程において用いられる塩基、アミド形成試薬、縮合補助剤は、1種又はそれ以上組み合わせて、使用することができる。

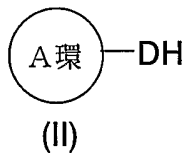
15 本工程において製造される化合物(3)のB環上に置換基が保護基を有している場合には、当該保護基を必要に応じて除去することができる。

当該保護基の除去は、文献記載の方法(プロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley & Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

25 このようにして得られる化合物(3)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程2)

本工程は、塩基の存在下、前記工程1で得られた化合物(3)とR¹X¹H(X¹は酸素原子、窒素原子又は硫黄原子を示し、R¹は前記定義に同じ)で表される化合物(4)又は式(I-I)



5 (6) 又は(I-1)を製造する方法である。

本反応において用いられる化合物(4)としては、フェノール誘導体、チオール誘導体又はアミン誘導体が用いられる。ここで、フェノール誘導体とは、アリール基に水酸基が結合した場合のみならず、5乃至7員のヘテロアリール基に水酸基が結合した場合も包含する。

10 本工程において、化合物(4)を用いた場合には、化合物(5)を製造することができる。

式(I-I-1)は、前記化合物(I-I)の有するA環に-DH(Dは酸素原子又は硫黄原子を示す)が結合したフェノール誘導体又はチオール誘導体である。

15 (ここで、フェノール誘導体は、前記定義と同様である。)

本工程において、化合物(I-I)を用いた場合には、化合物(6)又は(I-1)を製造することができる。

[式中、各記号は前記定義に同じ]で表される化合物とを反応させることにより(5)、

20 化合物(I-1)は、本発明に係る化合物(I)に包含される化合物である。

本工程において、用いられる化合物(4)又は(I-I)の量は、化合物(3)1当量に対して、通常0.2乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。

本工程において用いられる塩基としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン、N-メチルモルホリン、N-メチルピロリジン、N-メチルピペリジン、N, N-ジメチルアニリン、1, 8-ジアザビシクロ[5. 4. 0]ウンデカ-5-エン(DBU)、1, 5-アザビシクロ[4. 3. 0]ノナ-5-エン(DBN)等の第3級脂肪族アミン；例えばピリジン、4-ジメチルアミノピリジン、ピコリン、ルチジン、キノリン又はイソキノリン等の芳香族アミン；例えば金属カリウム、金属ナトリウム、金属リチウム等のアルカリ金属；例えば水素化ナトリウム、水素化カリウム等のアルカリ金属水素化物；例えばブチルリチウム等のアルカリ金属アルキル化合物；例えばカリウム-tert-ブチラート、ナトリウムエチラート又はナトリウムメチラート等のアルカリ金属アルコキシド；例えば水酸化カリウム、水酸化ナトリウム等のアルカリ金属水酸化物；例えば炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸セシウム等の等のアルカリ金属炭酸塩等が挙げられ、中でも例えば第3級脂肪族アミン、アルカリ金属水素化物、アルカリ金属炭酸塩又はアルカリ金属アルコキシドが好ましく、特に例えばトリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン、水素化ナトリウム又は炭酸カリウム、カリウム-tert-ブチラート、ナトリウムエチラート又はナトリウムメチラート等のアルカリ金属アルコキシドが好適である。

本工程において、用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類により異なるが、化合物(3)1当量に対して、通常0.2乃至1.0当量、好ましくは1乃至5当量である。

用いられる反応溶媒としては、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えば不活性有機溶媒が好ましい。さらに具体的には、例えば塩化メチレン、クロロホルム、1, 2-ジクロロエタン、トリク

ロロエタン、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドン、アセトン、エタノール、イソプロパノール、tert-ブタノール、tert-アミルアルコール、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、ベンゼン、キシレン、トルエン、1, 4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン又はそれらの混合溶媒が挙げられ、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドン、アセトニトリル、イソプロパノール、tert-アミルアルコール等が好ましく、N, N-ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、イソプロパノール等がより好ましい。

反応時間は、通常0.2乃至100時間、好ましくは1乃至40時間である。

反応温度は、通常-20度乃至溶媒の沸点温度、好ましくは0度乃至溶媒の沸点温度である。

また、本工程においては、文献記載の方法（Organic Letters（オーガニック レターズ）2002年、第4巻、第20号、第3517-3520頁）に記載の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることより、必要に応じて、反応系中に触媒及び添加剤を加えることもできる。

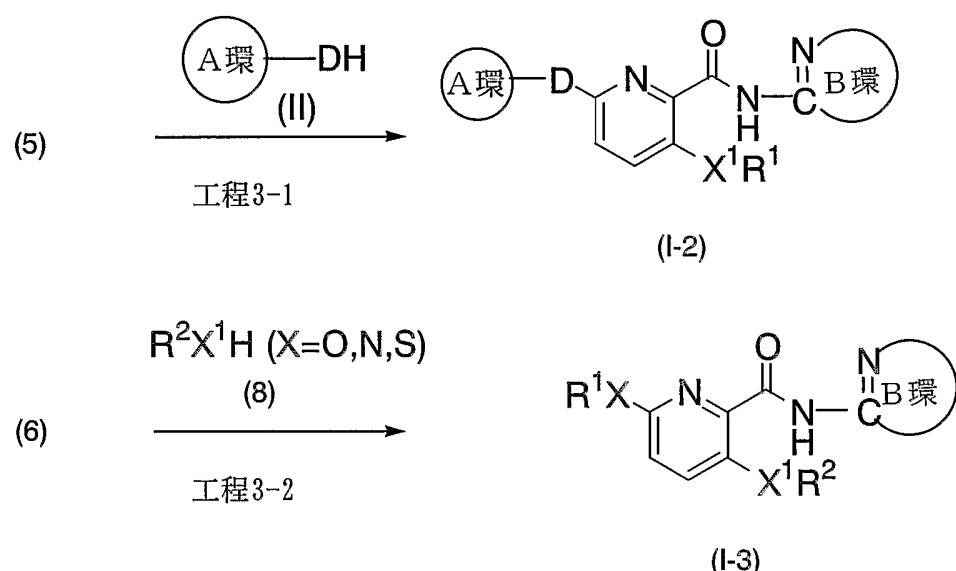
本工程において用いられる触媒としては、本工程における反応を進行させるものであればいかなるものでもよいが、例えば塩化銅、臭化銅、ヨウ化銅、酸化銅、酢酸銅等が挙げられ、これらのうち、ヨウ化銅がより好ましい。

また、用いられる添加剤としては、本工程における反応を進行させるものであればいかなるものでもよいが、例えばエチレングリコール、ジメトキシエタン等が挙げられ、これらのうち、エチレングリコールがよ

り好ましい。

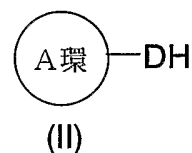
このようにして得られる化合物（5）又は（6）は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、再沈殿、溶媒抽出、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

また、本発明に係る化合物（I-1）は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、再沈殿、溶媒抽出、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。



10 [式中各記号は、前記定義に同じ]

(工程3-1) 本工程は、塩基の存在下、上記工程2で得られた化合物（5）と前記式（I-I）



15 [式中、各記号は前記定義に同じ] で表されるA環を有するフェノール誘導体又はチオール誘導体とを反応させることにより、本発明に係る化

合物（I-2）を製造する方法である。

本工程において用いられる化合物の当量数、反応溶媒、反応時間、反応温度等の反応条件は、前記工程2と同様の方法により行うことができる。

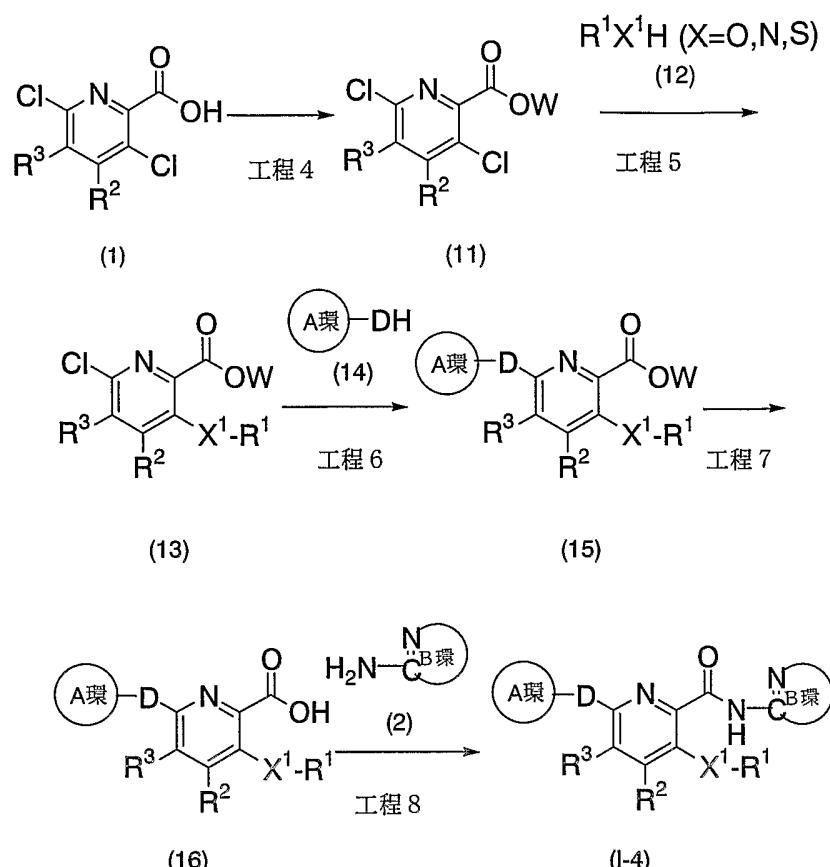
5 このようにして得られる化合物（I-1）は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

（工程3-2）本工程は、前記工程2で得られた化合物（6）とR¹X¹⁰H [式中、各記号は前記定義に同じ]で表される化合物（4）とを反応させることにより、化合物（I-3）を製造する方法である。

本工程において用いられる化合物、塩基の当量数、反応溶媒、反応時間、反応温度等の反応条件は、前記工程2と同様の条件あり、前記工程2と同様の方法により本工程における反応を行うことができる。

15 このようにして得られる化合物（I-3）は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

また、本発明に係る化合物（I-4）は、下記方法によつても製造する
20 ことができる。



[式中、Wはカルボキシル基の保護基を示し、その他の記号は前記定義に同じ]

(工程 4) 本工程は、ジクロロピリジン-2-カルボン酸誘導体(1)の有するカルボキシル基に保護基を導入することにより、化合物(11)を製造する方法である。化合物(11)は、公知の方法或いはそれに準じた方法で製造可能である。化合物(11)の有するカルボキシル基の保護基Wは、工程5及び工程6において、カルボキシル基の保護基として作用し、かつ、工程7において容易に脱保護できるものであれば、特に限定されず、いかなるものを用いてもよいが、例えばメチル基、エチル基、tert-ブチル基等の直鎖又は分岐を有する低級アルキル基、2-ヨウ化エチル基、2,2,2-トリクロロエチル基等のハロゲン化低級アルキル基、アリル基、2-プロペニル基、2-メチル-2-プロ

ペニル基等の低級アルケニル基、ベンジル基、PMB基等のアラルキル基等を挙げることができる。

このようなカルボキシリ基の保護基Wの導入及び除去方法については、文献記載の方法（例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス（Protective Groups in Organic Synthesis）、T. W. Green著、第2版、John Wiley & Sons社、1991年、等）、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

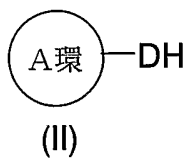
このようにして得られる化合物（11）は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、再沈殿、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

（工程5）本工程は、上記工程4で得られた化合物（11）とR¹X¹H【式中、各記号は前記定義に同じ】で表される化合物（12）とを反応させることにより、化合物（13）を製造する方法である。

本工程において用いられる化合物、塩基の当量数、反応温度、反応時間、反応溶媒等の反応条件は、前記工程2と同様の条件により行うことができる。

このようにして得られる化合物（13）は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

（工程6）本工程は、上記工程5で得られた化合物（13）と下記式（I）



[式中、各記号は前記定義に同じ] で表されるフェノール誘導体又はチオール誘導体とを反応させることにより、化合物（15）を製造する方法である。ここで、フェノール誘導体は、前記定義と同意義を示す。

5 本工程における化合物の当量数、用いられる塩基の量、反応時間、反応温度、反応溶媒は、前記工程2と同様の方法により行うことができる。このようにして得られる化合物（15）は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、再沈殿、溶媒抽出、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことが
10 できる。

(工程7) 本工程は、上記工程6で得られた化合物（15）の有するカルボキシル基の保護基Wを除去することより化合物（16）を製造する方法である。

本工程におけるカルボキシル基の保護基Wの除去反応は、文献記載の方法（例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス（Protective Groups in Organic Synthesis）、T. W. Green著、第2版、John Wiley & Sons社、1991年、等）、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

20 このようにして得られる化合物（16）は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

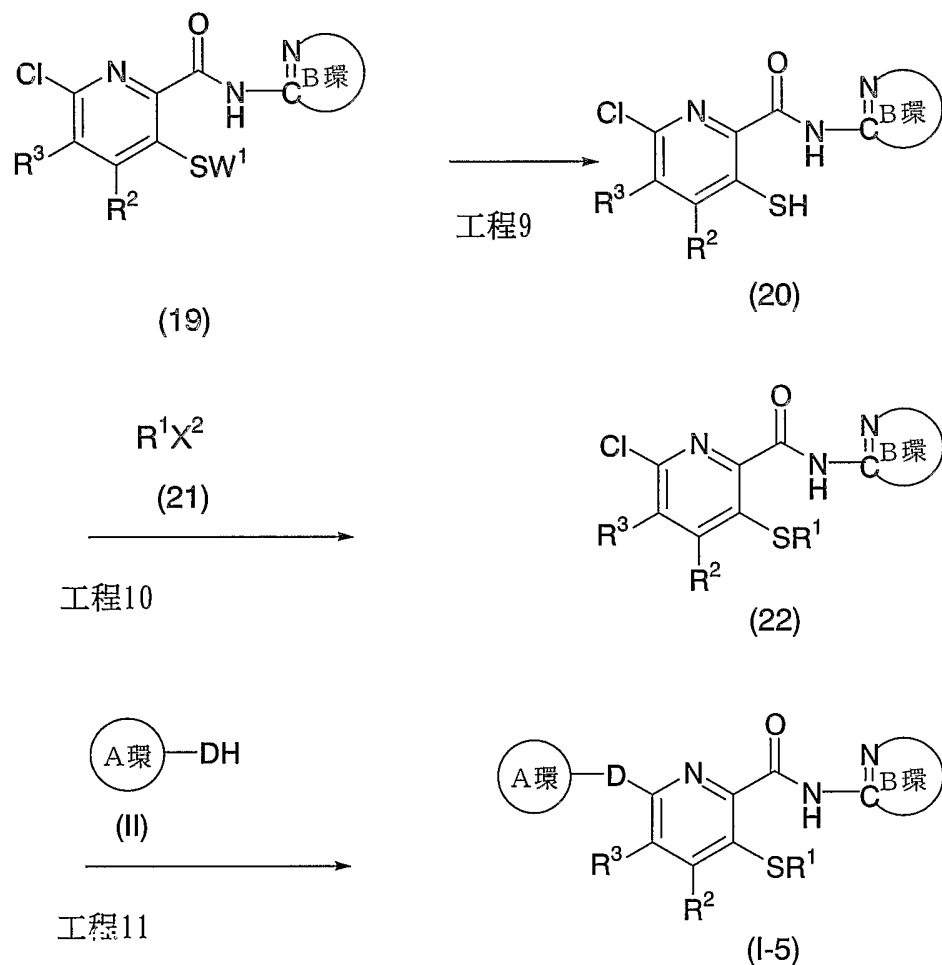
(工程8) 本工程は、上記工程7で得られたカルボン酸誘導体（16）

と前記化合物(2)とを反応させることにより、本発明に係る化合物(I-4)を製造する方法である。

本工程において用いられる反応は、いわゆるアミド結合形成反応であり、用いられる化合物の当量数、反応温度、反応時間、縮合剤及び反応補助剤の量等の反応条件は、前記工程1と同様である。

このようにして得られる化合物(I-4)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

10 本発明に係る化合物(I-5)は、下記方法によっても製造することができる。



[式中、W₁はチオール基の保護基を示し、X²は脱離基を示し、その他の記号は前記定義に同じ]

(工程9) 本工程は、化合物(19)の有するチオール基の保護基を除去することにより、化合物(20)を製造する方法である。

5 本工程におけるチオール基の保護基の除去は、文献記載の方法（例えば
プロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley & Sons社、1991年、等）、それに準じた方法又はこれらと常法とを組
10 み合わせることにより行うことができる。

チオール基の保護基W₁は、本工程において容易に脱保護し、SH基を生ずるものであればいかなるものでもよい。該チオール基の保護基W₁としては、例えばアセチル基若しくはベンゾイル基等のアシリル基、又はトリチル基若しくは4-メトキシベンジル基等の置換アラルキル基が挙
15 げられる。

このようにして得られる化合物(20)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

20 (工程10) 本工程は、塩基の存在下、上記工程9で得られた化合物(20)と化合物(21)とを反応させることにより、化合物(22)を製造する方法である。

本工程において用いられる化合物(21)は、X²が工程21において脱離基として作用し、化合物(22)を製造することができるものであればいかなる基でもよく、例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等のハロゲン原子、スルフォネート、 fosfonate 等が挙
25

げられ、これらのうち、フッ素原子、塩素原子、ヨウ素原子、トリフルオロメタンスルフォネート等が好ましく、フッ素原子、臭素原子又はヨウ素原子等がより好ましい。

本工程において用いられる化合物及び塩基の量、反応時間、反応温度、
5 反応溶媒等の反応条件は、前記工程 2 等と同様の方法により行うことができる。

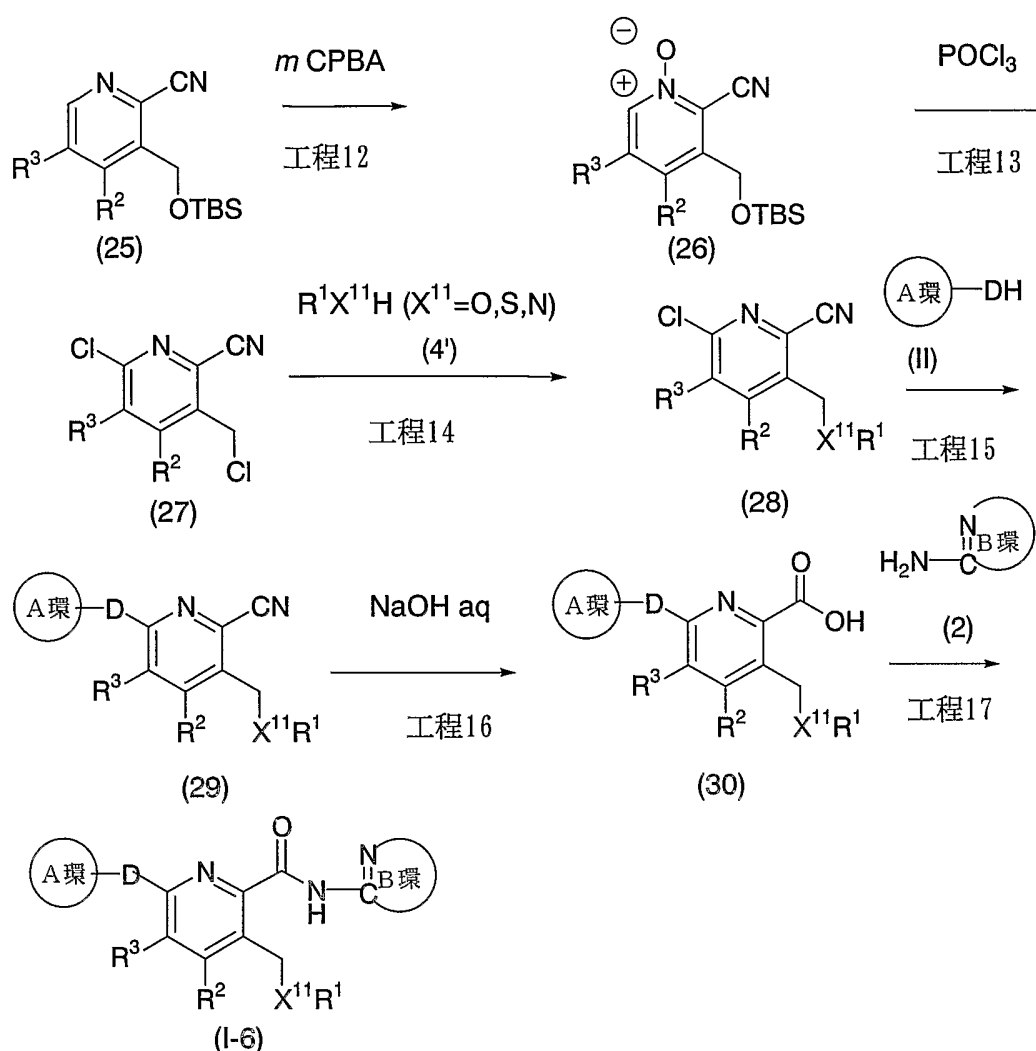
このようにして得られる化合物（22）は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。
10

（工程 11）本工程は、塩基の存在下、上記工程 10 で得られた化合物（22）と前記記載の化合物（8）とを反応させることによって、化合物（I-5）を製造する方法である。

本工程において用いられる化合物及び塩基の量、反応時間、反応温度、
15 反応溶媒等の反応条件は、前記記載の工程 2 等と同様の方法により行うことができる。

このようにして得られる化合物（I-5）は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

20 また、本発明に係る化合物のうち、前記式（I）中の、 $-X^1-R^1$ が
 $-CH_2-O-R^1$ 又は $-CH_2-S-R^1$ である場合には、本発明に
係る化合物（I-6）は、下記方法によっても製造することができる。



[式中、各記号は前記定義に同じ]

(工程12) 本工程は、シアノピリジン誘導体(25)と*m*CPBAとを反応させることにより、化合物(26)を製造する方法である。本工程において用いられる酸化反応は、文献記載の方法（例えばTetrahedron（テトラヘドロン）、第42巻、第5号、1475-1485頁）それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。用いられる*m*CPBAの量は、化合物(25)1当量に対して、通常0.5乃至1当量、好ましくは1乃至3当量である。

10 反応時間は、10分乃至24時間、好ましくは30分乃至12時間で

ある。

反応温度は、通常－20度乃至溶媒の沸点温度、好ましくは0度乃至溶媒の沸点温度である。

用いられる反応溶媒は、反応に支障をきたさないものならばいずれの
5 ものを用いてもよいが、例えばクロロホルム、塩化メチレン、1，2-ジクロロエタン等が好ましい。

このようにして得られる化合物（26）は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。
10

（工程13）本工程は、上記工程（12）で得られた化合物（26）とPOC₁₃とを反応させることにより化合物（27）を製造する方法である。

用いられるPOC₁₃の量は、化合物（26）1当量に対して、通常
15 0.5乃至100当量、好ましくは1乃至20当量である。

反応温度は、通常－20度乃至溶媒の沸点、好ましくは20度乃至溶媒の沸点である。

反応時間は、通常0.5乃至50時間、好ましくは1乃至24時間である。

用いられる反応溶媒は、反応に支障をきたさないものならばいずれの
20 ものを用いてもよいが、例えば塩化メチレン、クロロホルム、ジクロロエタン、アセトニトリル、N,N-ジメチルホルムアミド等が好ましい。このようにして得られる化合物（27）は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、再沈殿、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。
25

(工程 14) 本工程は、塩基の存在下、上記工程 13 で得られた化合物 (27) と前記工程 5 で用いられる化合物 (12) とを反応させることにより、化合物 (28) を製造する方法である。本工程において用いられる反応は、前記記載の工程 5 等と同様の反応を行えばよく、用いられる化合物 (12) の量、用いられる塩基の量、反応温度、反応時間、反応温度等の反応条件は、前記工程 2 等と同様の方法により行うことができる。
5

このようにして得られる化合物 (28) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。
10

(工程 15) 本工程は、上記工程 14 で得られた化合物 (28) と前記化合物 (14) とを反応させることにより、化合物 (29) を製造する方法である。

15 本工程において用いられる化合物の量、塩基の量、反応温度、反応時間、反応溶媒等の反応条件は、前記工程 2 と同様の方法により行うことができる。

このようにして得られる化合物 (29) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。
20

(工程 16) 本工程は、上記工程 15 で得られた化合物 (29) を加水分解することにより、カルボン酸化合物 (30) を製造する方法である。本工程においては、アルカリによる加水分解が行われる。

25 用いられるアルカリとしては、上記化合物 (29) の有するシアノ基をカルボキシル基に変換するものあればいずれのものでもよいが、これら

のうち、水酸化ナトリウム水溶液、水酸化カリウム、水酸化バリウム、水酸化リチウム等が好ましく、水酸化ナトリウム水溶液、水酸化カリウム水溶液等がより好ましい。

用いられるアルカリの量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物（29）1当量に対して、通常1乃至100当量、好ましくは1乃至30当量である。

反応温度は、通常0度乃至溶媒の沸点であり、好ましくは50度乃至100度である。

反応時間は、通常0.5時間乃至50時間であり、好ましくは1乃至24時間である。

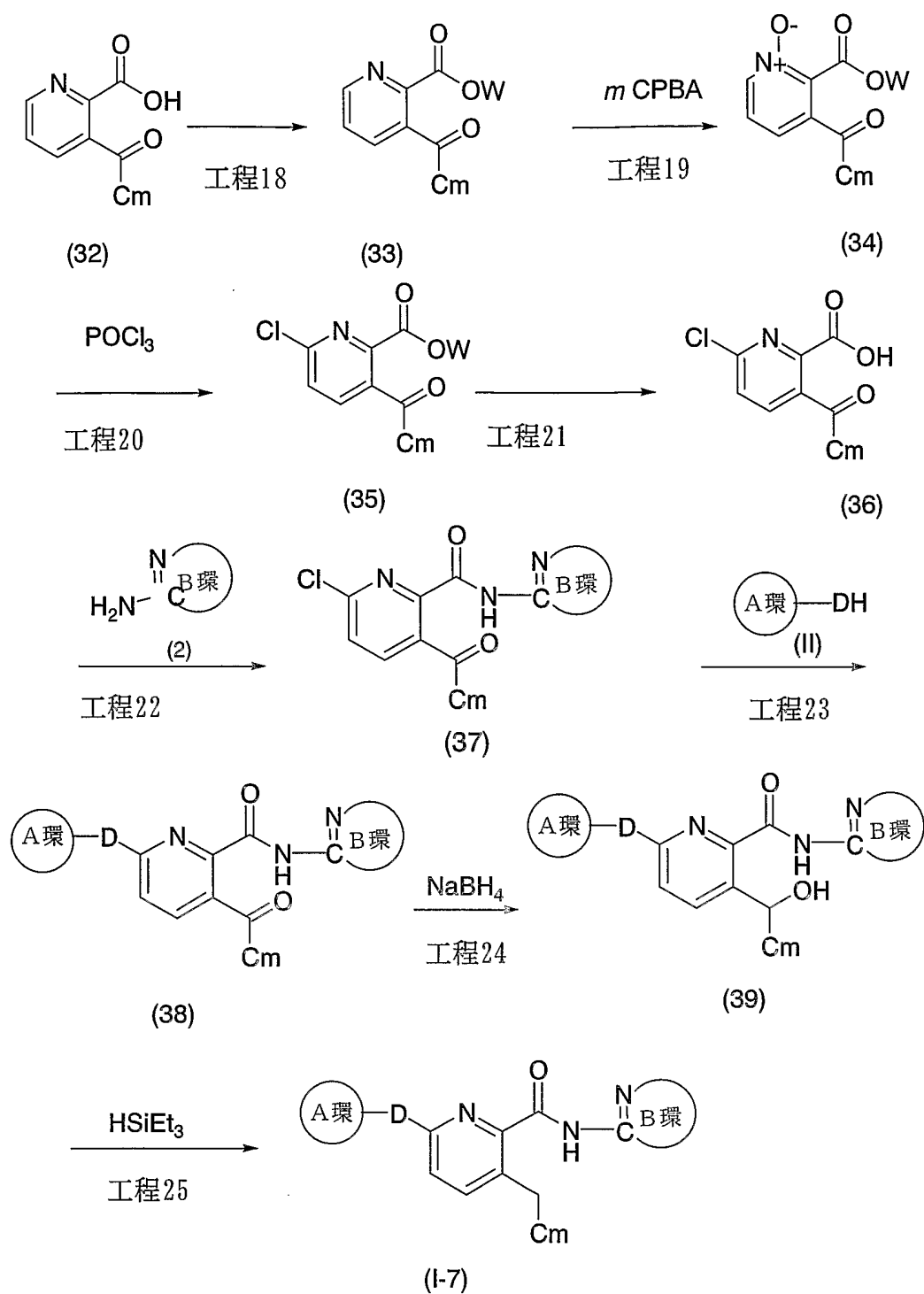
用いられる反応溶媒としては、メタノール、エタノール、イソプロパノール、ジオキサン、ジメトキシエタン、エチレングリコール等が好ましく、エタノール、イソプロパノール、ジオキサン等がより好ましい。

このようにして得られる化合物（30）は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程17) 本工程は、上記工程16で得られたカルボン酸化合物（30）と化合物（2）とを反応させることにより、化合物（31）を製造する方法である。本工程は、前記記載の工程1、8等と同様のアミド結合形成反応を用いることにより行うことができ、文献記載の方法（例えば、ペプチド合成の基礎と実験、泉屋信夫他、丸善、1983年、Comprehensive Organic Synthesis (Comprehensive Organic Synthesis), 第6巻、Pergamon Press社、1991年、等）、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

用いられる化合物（2）の量、反応溶媒、反応温度等の反応条件は、前記記載の工程1、8等におけるアミド結合形成反応と同様である。このようにして得られる化合物（31）は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

本発明に係る化合物（I）の $-X^1-R^1$ が、 $-CH_2-Cm-R^1$ である化合物（I-7）は、以下の方法により製造することができる。（ここにおいて、Cmは、炭素数2乃至5の2価の飽和炭化水素基であって、該2価の飽和炭化水素基中の炭素原子の1つが、窒素原子、酸素原子又は硫黄原子で置換されていてもよく、R¹は、前記定義に同じ）



[式中、各記号は前記定義に同じ]

(工程 18) 本工程は、化合物 (32) の有するカルボキシル基に保護

基を導入することにより、化合物（33）を製造する方法である。カルボキシル基の保護基の導入方法としては、例えば前記工程4と同様の方法により製造することができ、文献記載の方法（例えばプロテクティブグループス イン オーガニック シンセシス（Protective Groups in Organic Synthesis）、T. W. Green著、第2版、John Wiley & Sons社、1991年、等）、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物（33）は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

（工程19）本工程は、上記工程1で得られた化合物（33）とmCPBAとを反応させることにより、化合物（34）を製造する方法である。
15 本工程において用いられるmCPBAの量、反応温度、反応溶媒、その他の反応条件については、前記工程12と同様の条件により行えばよい。このようにして得られる化合物（34）は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、再沈殿、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

（工程20）本工程は、上記工程19で得られた化合物（34）とPOCl₃とを反応させることにより、化合物（35）を製造する方法である。

25 本工程における化合物（34）1当量に対するPOCl₃の量、反応温度、反応時間等の他の反応条件は、前記工程13と同様である。このようにして得られる化合物（35）は、公知の分離精製手段、例え

ば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、再沈殿、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程 2 1) 本工程は、上記工程 2 0 で得られた化合物 (3 5) のカルボキシル基の保護基を除去することにより化合物 (3 6) を製造する方法である。

本工程において用いられるカルボキシル基の保護基 W の除去反応は、前記工程 7 と同様の反応条件で行うことができ、文献記載の方法（例えばプロテクティブグループ イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green 著、第 2 版、John Wiley & Sons 社、1991 年、等）、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。このようにして得られる化合物 (3 6) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程 2 2) 本工程は、上記工程 2 1 で得られた化合物 (3 6) と前記記載の化合物 (2) とを反応させることにより、化合物 (3 7) を製造する方法である。

本工程において用いられる反応は、前記工程 1 又は 8 等のアミド結合形成反応と同様に行えばよい。このようにして得られる化合物 (3 7) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程 2 3) 本工程は、塩基の存在下、上記工程 2 2 で得られた化合物 (3 7) と前記化合物 (1 4) とを反応させることにより化合物 (3 8)

を製造する方法である。本工程において用いられる反応は、前記工程 2 等と同様の方法により行うことができる。このようにして得られる化合物（38）は公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、再沈殿、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。
5

（工程 24）本工程は、上記工程 23 で得られた化合物（38）と NaBH₄ とを反応させることにより化合物（39）を製造する方法である。本工程における反応は、文献記載の方法（例えばコンプリヘンシブ オーガニックシンセシス）、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。用いられる NaBH₄ の量は、用いる化合物（38）や溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物（38）1 当量に対して、通常 0.2 乃至 3.0 当量、好ましくは 1 乃至 1.0 当量である。
10
15

反応温度は、通常 -78 度乃至溶媒の沸点であり、好ましくは -10 度乃至 40 度である。

反応時間は、通常 0.1 時間乃至 24 時間、好ましくは 0.2 時間乃至 5 時間である。

用いられる反応溶媒は、反応に支障をきたさないものならば、いずれのものを用いてもよいが、例えばメタノール、エタノール、イソプロパノール、テトラヒドロフラン等が好ましく、メタノール、エタノール等がより好ましい。このようにして得られる化合物（39）は公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、再沈殿、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。
20

（工程 25）本工程は、上記工程 24 で得られた化合物（39）と HSiEt₃ とを反応させることにより、化合物（I-7）を製造する方法
25

である。本工程において用いられる還元反応は、文献記載の方法（J. O. C. 第53巻、第22号、第5301－5304頁（1988年））等に記載の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

- 5 用いられるHSiEt₃の量は、化合物（39）の種類及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物（39）1当量に対して、通常0.5乃至100当量、好ましくは1乃至10当量である。
反応時間は、通常0.2乃至30時間であり、好ましくは0.5乃至10時間である。
- 10 反応温度は、通常－10度乃至溶媒の沸点であり、好ましくは0度乃至溶媒の沸点である。

用いられる反応溶媒は、本工程における反応に支障をきたさないものであれば、いずれのものを用いてもよいが、例えばトリフルオロ酢酸が好ましい。このようにして得られる本発明に係る化合物（I-7）は、
15 公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

なお、R²又はR³が低級アルコキシ基である場合には、アルコキシ基を構成するアルキル基中の水素原子が、ヒドロキシ基又はアミノ基で置換されていてもよいが、当該ヒドロキシ基又はアミノ基で置換されている場合には、前記工程1乃至25のいずれかの工程において、必要に応じて当該ヒドロキシ基又はアミノ基の保護基の導入又は除去を行う。
当該保護基の導入又は除去に際しては、前記文献記載の方法（例えばプロテクティブグループスインオーガニックシンセシス）等に記載の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

その他、A環、R¹又はB環上に置換基を有する場合には、置換基の

態様によっては、各置換基に必要に応じて保護基を導入又は除去することにより各工程の反応を支障なく進行させることができる。

当該保護基の導入及び除去反応は、文献記載の方法（例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス（Protective Groups in Organic Synthesis）、T. W. Green著、第2版、John Wiley & Sons 社、1991年、等）に記載の方法、これに準ずる方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

本発明によって提供されるピリジン-2-カルボキサミド誘導体は、
10 薬学的に許容される塩として存在することができ、本発明に係る化合物
(I) に包含される上記式 (I-1)、(I-2)、(I-3)、(I-4)、
(I-5)、(I-6) 及び (I-7) を用いて、常法に従って製造する
ことができる。

具体的には、上記 (I-1)、(I-2)、(I-3)、(I-4)、(I-
15 5)、(I-6) 及び (I-7) の化合物が、当該分子内に例えばアミノ
基、ピリジル基等に由来する塩基性基を有している場合には、当該化合物
を酸で処理することにより、相当する薬学的に許容される塩に変換す
ることができる。

当該酸付加塩としては、例えば塩酸塩、フッ化水素酸塩、臭化水素酸塩、
20 ヨウ化水素酸塩等のハロゲン化水素酸塩；硝酸塩、過塩素酸塩、硫酸塩、
磷酸塩、炭酸塩等の無機酸塩；メタンスルホン酸塩、トリフルオロメタ
ンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩等の低級アルキルスルホン酸塩；
ベンゼンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩等のアリールスルホ
ン酸塩；フマル酸塩、コハク酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、
25 マレイン酸塩等の有機酸塩；及びグルタミン酸塩、アスパラギン酸塩等
のアミノ酸等の有機酸である酸付加塩を挙げることができる。また、本

発明の化合物が酸性基を当該基内に有している場合、例えばカルボキシル基等を有している場合には、当該化合物を塩基で処理することによつても、相当する薬学的に許容される塩に変換することができる。当該塩基付加塩としては、例えばナトリウム、カリウム等のアルカリ金属塩、カルシウム、マグネシウム等のアルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、グアニジン、トリエチルアミン、ジシクロヘキシリルアミン等の有機塩基による塩が挙げられる。さらに本発明の化合物は、遊離化合物又はその塩の任意の水和物又は溶媒和物として存在してもよい。

2型糖尿病或いはそれに関連する疾患若しくは症状の予防又は治療のための薬剤を製造するにあたり、本発明に係る式(I)の化合物は、式(I)の化合物と担体物質とを組み合わせて用いることができる。

本発明に係る式(I)の化合物の予防又は治療のための投与量は、もちろん、治療する症状の性質、選択する特定の化合物及び投与経路により変動する。

また、年齢、体重及び各患者の感受性によっても変動する。一般的に、1日の投与量は、単回又は複数回の量として、体重1kgあたり、約0.001mgから約100mgであり、好ましくは、体重1kgあたり、約0.01mgから約50mgであり、より好ましくは約0.1mgから10mgである。これらの制限を越えた範囲での投与量の使用が必要な場合もありうる。

適切な経口投与量の例としては、単回又は1日あたり、2乃至4回の複数回投与としては、少なくとも約0.01mgから多くとも2.0gである。好ましくは、投与量の範囲は、1日に1回又は2回の投与で、約1.0mgから約200mgである。より好ましくは、投与量の範囲は、1日1回の投与で約10mgから100mgである。

静脈内投与又は経口投与を用いた場合には、代表的な投与範囲は、1

日あたり、体重1kgあたり、式(I)の化合物を約0.001mgから約100mg(好みしくは0.01mgから約10mg)であり、より好みしくは1日あたり、体重1kgあたり、式(I)の化合物を約0.1mgから10mgである。

- 5 上述したように、医薬組成物は、式(I)の化合物と薬学的に許容される担体を含む。「組成物」という用語は、直接又は間接的に、2又はそれ以上のいかなる成分を組み合わせ、複合させ又は凝集させてできたもの、1又はそれ以上の成分を解離させた結果できたもの、或いは、成分間の他のタイプの作用又は相互作用の結果によりできたものだけでなく、
10 担体を構成する活性及び不活性成分(薬学的に許容される賦形剤)も含む。

医薬上許容される担体と組み合わせて、2型糖尿病の治療、予防或いはその発症を遅らせるのに有効な量の式(I)の化合物が含まれる組成物が好みしい。

- 15 本発明に係る化合物の効果的な量を哺乳類、とりわけヒトに投与するためには、いかなる適切な投与経路でも用いることができる。例えば、経口、直腸、局所、静脈、眼、肺、鼻などを用いることができる。投与形態の例としては、錠剤、トローチ、散剤、懸濁液、溶液、カプセル剤、クリーム、エアロゾールなどがあり、経口用の錠剤が好みしい。
20 経口用の組成物を調製するに際しては、通常の医薬用媒体であれば、いかなるものも用いることができ、そのような例としては、例えば、水、グリコール、オイル、アルコール、香料添加剤、保存料、着色料などであり、経口用の液体組成物を調製する場合には、例えば、懸濁液、エリキシル剤及び溶液が挙げられ、担体としては、例えば、澱粉、砂糖、微結晶性セルロース、希釀剤、造粒剤、潤滑剤、結合剤、崩壊剤などが挙げられ、経口用の固体組成物を調製する場合には、例えば、パウダー、
25

カプセル剤、錠剤などが挙げられ、中でも経口用の固体組成物が好ましい。

投与のしやすさから、錠剤やカプセル剤が最も有利な経口投与形態である。必要ならば、錠剤は、標準の水性又は非水性の技術でコーティングすることができる。
5

上記の通常の投与形態に加えて、式（I）に係る化合物は、例えば、U. S. 特許番号 3, 845, 770, 3, 916, 899, 3, 536, 809, 3, 598, 123, 3, 630, 200 及び 4, 008, 719 に記載の放出制御手段及び／又はデリバリー装置によっても、投与することができる。
10

経口投与に適した本発明に係る医薬組成物は、パウダー又は顆粒として、或いは水溶性の液体、非水溶性の液体、水中油型のエマルジョン又は油中水型のエマルジョンとして、それぞれがあらかじめ決められた量の活性成分を含むカプセル剤、カシュー剤又は錠剤を挙げることができる。
15 そのような組成物は、薬剤学上いかなる方法を用いて調製することができるが、すべての方法は、活性成分と 1 又は 2 以上の必要な成分からなる担体とを一緒にする方法も含まれる。

一般に、活性成分と液体の担体又はよく分離された固体の担体或いは両方とを均一かつ充分に混合し、次いで、必要ならば、生産物を適當な形にすることにより、組成物は調製される。例えば、錠剤は、圧縮と成形により、必要に応じて、1 又は 2 以上の副成分と共に調製される。圧縮錠剤は、適當な機械で、必要に応じて、結合剤、潤滑剤、不活性な賦形剤、界面活性剤又は分散剤と混合して、活性成分をパウダーや顆粒などの形に自由自在に圧縮することにより調製される。
20

成形された錠剤は、パウダー状の湿った化合物と不活性な液体の希釀剤との混合物を適當な機械で成形することにより調製される。
25

好ましくは、各錠剤は、活性成分を約1mg乃至1g含み、各カシュー剤又はカプセル剤は、活性成分を約1mg乃至500mg含む。

式(I)の化合物についての医薬上の投与形態の例は、次の通りである。

(表1)

注射用懸濁液(I.M.)

	mg/ml
式(I)の化合物	10
メチルセルロース	5.0
Tween 80	0.5
ベンジルアルコール	9.0
塩化ベンズアルコニウム	1.0

注射用水を加えて、1.0mlとする。

5 (表2)

錠剤

	mg/tablet
式(I)の化合物	25
メチルセルロース	415
Tween 80	14.0
ベンジルアルコール	43.5
ステアリン酸マグネシウム	2.5

合計 500mg

(表3)

カプセル剤

	mg/capsule
式(I)の化合物	25
ラクトースパウダー	573.5
ステアリン酸マグネシウム	1.5

合計 600mg

(表4)

エアロゾール

	1容器あたり
式(I)の化合物	24mg
レシチン、N F L i q . C o n c .	1.2mg
トリクロロフルオロメタン、N F	4.025g
ジクロロジフルオロメタン、N F	12.15g

式(I)の化合物は、2型糖尿病と関連する疾患又は症状だけでなく、2型糖尿病の発症の治療／予防／遅延に用いられる他の薬剤と組み合わせて用いることができる。該他の薬剤は、通常用いられる投与経路又は投与量で、式(I)の化合物と同時に又は別々に投与することができる。

式(I)の化合物は、1又は2以上の薬剤と同時に使用する場合には、式(I)の化合物とこれらの他の薬剤とを含んだ医薬組成物が好ましい。従って、本発明に係る医薬組成物は、式(I)の化合物に加えて、1又は2以上の他の活性成分も含む。式(I)の化合物と組み合わせて用いられる活性成分の例としては、別々に投与するか、又は同じ医薬組成物で投与してもよいが、以下のものに限定されることはない。

(a) ピスーグアニド（例、ブホルミン、メトホルミン、フェンホルミン）

(b) PPARアゴニスト（例、トログリタゾン、ピオグリタゾン、ノシグリタゾン）

(c) インスリン

(d) ソマトスタチン

(e) α -グルコシド阻害剤（例、ボグリボース、ミグリトール、アカルボース）、及び

(f) インスリン分泌促進剤（例、アセトヘキサミド、カルブタミド、

クロルプロパミド、グリボムリド、グリクラジド、グリメルピリド、グリピジド、グリキシン、グリソキセピド、グリブリド、グリヘキサミド、グリピナミド、フェンブタミド、トラザミド、トルブタミド、トルシクラミド、ナテグリニド、レパグリニド)

5 2番目の活性成分に対する式(I)の化合物の重量比は、幅広い制限の範囲内で変動し、さらに、各活性成分の有効量に依存する。従って、例えば、式(I)の化合物をPPARアゴニストと組み合わせて用いる場合には、式(I)の化合物のPPARアゴニストに対する重量比は、一般的に、約1000:1乃至1:1000であり、好ましくは、約2
10 100:1乃至1:200である。式(I)の化合物と他の活性成分との組み合わせは、前述の範囲内であるが、いずれの場合にも、各活性成分の有効量が用いられるべきである。

次に本発明に係る化合物(I)で表される化合物が示すグルコキナーゼ活性化能及びその試験方法について示す。

15 前記式(I)で表される化合物の有する優れたグルコキナーゼ活性化作用の測定は、文献記載の方法(例えば、ディアベテス(Diabete s)、第45巻、第1671頁-1677頁、1996年等)又はそれに準じた方法によって行うことができる。

グルコキナーゼ活性は、グルコース-6-リン酸を直接測定するのではなく、リポーターエンザイムであるグルコース-6-リン酸デヒドロゲナーゼがグルコース-6-リン酸からホスホグルコノラクトンを生成する際に、生じるThio-NADHの量を測定することによって、グルコキナーゼの活性化の程度を調べる。

このアッセイで使用するrecombinant human liver GKはFLAG fusion proteinとしてE. coliに発現させ、ANTIFLAG M2 AFFINITY GE

L (Sigma) で精製した。

アッセイは平底 96-well plate を用いて 30 度で行った。

Assay buffer (25 mM Hepes Buffer: pH = 7.2, 2 mM MgCl₂, 1 mM ATP, 0.5 mM TN

5 AD, 1 mM dithiothreitol) を 69 μl 分注し、化合物の DMSO 溶液またはコントロールとして DMSO を 1 μl 加えた。

次に、氷中で冷やしておいた Enzyme mixture (FLAG-GK, 20 U/m1G6PDH) 20 μl を分注した後、基質である 25 mM グルコースを 10 μl 加え、反応を開始させる (最終グルコース濃度 = 2.5 mM)。

反応開始後、405 nm の吸光度の増加を 30 秒ごとに 10 分間測定し、最初の 5 分間の増加分を使用して化合物の評価を行った。FLAG-GK は 1% DMSO 存在下で 5 分後の吸光度増加分が 0.05 から 0.1 の間になるように加えた。

15 DMSO コントロールでの OD 値を 100% とし、評価化合物の各濃度における OD 値を測定した。各濃度の OD 値より、Emax (%) 及び EC50 (μM) を算出し、化合物の GK 活性化能の指標として用いた。本方法により本発明に係る化合物の GK 活性化能を測定した。その結果を下記表 5 に示す。

20 (表 5)

化合物番号	Emax (%)	EC50 (μM)
製造例 1	997	0.05
製造例 7	1067	0.06
製造例 30	818	0.12

本発明に係る化合物は、上記表 1 に示すように、Emax 及び EC50 の値を指標として、十分な GK 活性化能を有している。

以下において、製剤例及び製造例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれらによって何ら限定されるものではない。

製剤例 1

製造例 1 の化合物 10 部、重質酸化マグネシウム 15 部及び乳糖 75 部を均一に混合して、 $350 \mu\text{m}$ 以下の粉末状又は細粒状の散剤とする。この散剤をカプセル容器に入れてカプセル剤とする。

5 製剤例 2

製造例 1 の化合物 45 部、澱粉 15 部、乳糖 16 部、結晶性セルロース 21 部、ポリビニルアルコール 3 部及び蒸留水 30 部を均一に混合した後、破碎造粒して乾燥し、次いで篩別して直径 1410 乃至 177 μm の大きさの顆粒剤とする。

10 製剤例 3

製剤例 2 と同様の方法で顆粒剤を作製した後、この顆粒剤 96 部に対してステアリン酸カルシウム 3 部を加えて圧縮成形し直径 10 mm の錠剤を作製する。

製剤例 4

15 製剤例 2 の方法で得られる顆粒剤 90 部に対して結晶性セルロース 10 部及びステアリン酸カルシウム 3 部を加えて圧縮成形し、直径 8 mm の錠剤とした後、これにシロップゼラチン、沈降性炭酸カルシウム混合懸濁液を加えて糖衣錠を作製する。

実施例の薄層クロマトグラフは、プレートとして Silicagel 60 F₂₄₅ (Merck) を、検出法として UV 検出器を用いた。カラム用シリカゲルとしては、WakogelTM C-300 (和光純薬) を、逆相カラム用シリカゲルとしては、LC-SORBTM SP-B-ODS (Chemco) 又は YMC-GELTM ODS-AQ 120-S50 (山村化学研究所) を用いた。

25 下記の実施例における略号の意味を以下に示す。

i-Bu : イソブチル基

n - Bu : n - ブチル基

t - Bu : t - ブチル基

Me : メチル基

Et : エチル基

5 Ph : フェニル基

i - Pr : イソプロピル基

n - Pr : n - プロピル基

CDCl₃ : 重クロロホルム

CD₃OD : 重メタノール

10 DMSO-d₆ : 重ジメチルスルホキシド

下記に核磁気共鳴スペクトルにおける略号の意味を示す。

s : シングレット

d : ダブレット

dd : ダブルダブレット

15 t : トリプレット

m : マルチプレット

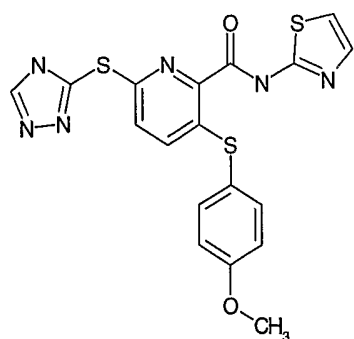
b r : ブロード

q : カルテット

J : カップリング定数

20 Hz : ヘルツ

製造例 1



3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 3 , 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸 1 4 . 1 g (7 3 . 0 m
m o 1) のクロロホルム溶液 (4 0 0 m l) に、アミノチアゾール 9 .
0 0 g (8 9 . 9 m m o 1) 、 N - ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物
1 2 . 1 g (8 9 . 7 m m o 1) 及び 1 - (3 - ジメチルアミノプロピ
ル) - 3 - エチルカルボジイミド塩酸塩 1 9 . 0 g (9 9 . 2 m m o 1)
10 を順次加えた後、室温で 2 4 時間攪拌した。反応液を濃縮した後、残渣
に酢酸エチルを加え、 0 . 2 N - 塩酸水溶液、水、飽和炭酸水素ナトリ
ウム水溶液及び飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥、濃縮した後、得られ
た残渣をヘキサン - 酢酸エチルの混合溶媒 (5 : 1) により結晶化する
ことにより、 3 , 6 - ジクロロ - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 -
15 ピリジンカルボキサミド 1 2 . 8 g (収率 : 6 4 %) を白色固体として
得た。

得られたジクロロ体 1 . 2 7 g (4 . 6 4 m m o 1) の N , N - ジメ
チルホルムアミド溶液 (1 0 m l) に、炭酸カリウム 1 . 2 5 g (9 .
0 4 m m o 1) 及び 4 - メトキシチオフェノール 6 0 5 μ l (4 . 8 7
20 m m o 1) を加えた後、室温で 2 4 時間攪拌した。反応液に水を加え、
酢酸エチルで抽出した後、飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（ヘキサン：酢酸エチル=4:1-1:1）により精製し、6-クロロ-3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド1.70g（収率：97%）を白色固体として得た。

得られた6-クロロ誘導体705mg(1.87mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド溶液(10ml)に、炭酸カリウム350mg(2.53mmol)及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾール285mg(2.82mmol)を加えた後、35時間加熱還流した。

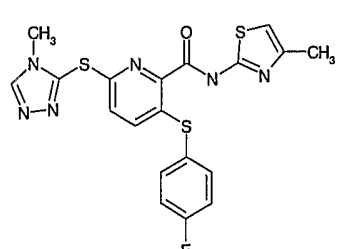
反応液に水を加え、クロロホルムで3回抽出した後、有機層を乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（クロロホルム：メタノール=100:1）及びヘキサン-酢酸エチルの混合溶媒(1:1)による結晶化により精製し、表題化合物410mg（収率：50%）を白色固体として得た。

¹H NMR(CDCl₃) δ: 3.87(3H, s), 6.07-7.07(4H, m), 7.22(1H, d, J=8.7Hz), 7.45(1H, d, J=3.6Hz), 7.49(2H, d, J=9.0Hz), 8.35(1H, s)

ESI-MS(m/e): 443 [M+H]⁺

上記製造例1と同様の方法により、製造例2-51の化合物を得た。
以下にこれら化合物の分析データを示す。

製造例2

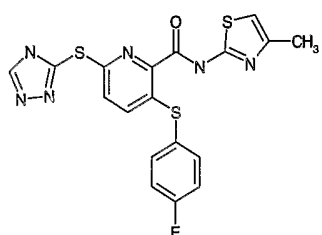


3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 - メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4 - メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 2 の化合物は、3, 6 - ディクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノ - 4 - メチルチアゾール、4 - フルオロ - チオフェノール及び3 - メルカプト - 4 - メチル - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 2.42 (3 H, s), 3.74 (3 H, s), 6.62 (1 H, s), 7.00 (1 H, d, $J = 9.0 \text{ Hz}$), 7.10 (1 H, d, $J = 9.0 \text{ Hz}$), 7.17 (2 H, m), 7.53 (2 H, m), 8.40 (1 H, s)
ESI - MS (m/e) : 459 [$\text{M} + \text{H}]^+$

15 製造例 3



3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4 - メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

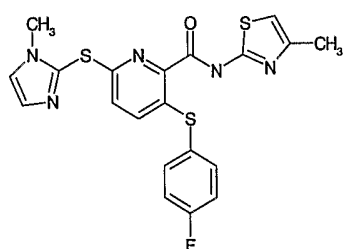
20 製造例 3 の化合物は、3, 6 - ディクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノ - 4 - メチルチアゾール、4 - フルオロ - チオフェノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることによ

り製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.40 (3H, s), 6.61 (1H, s), 7.01 (1H, d, J = 9.3 Hz), 7.17 – 7.25 (3H, m), 7.58 (2H, m), 8.35 (1H, s)

5 ESI-MS (m/e) : 445 [M+H]⁺

製造例 4



3 – (4 – フルオロフェニルスルファニル) – 6 – (1 – メチル – イ

ミダゾール – 2 – イル – スルファニル) – N – (4 – メチル – チアゾー

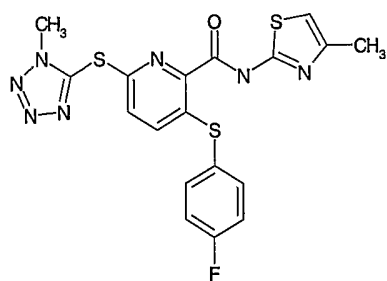
10 ル – 2 – イル) – 2 – ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 4 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-4-メチルチアゾール、4-フルオロチオフェノール及び3-メルカプト-4-メチル-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.41 (3H, s), 3.73 (3H, s), 6.60 (1H, s), 6.77 (1H, d, J = 8.7 Hz), 6.92 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.10 – 7.22 (4H, m), 7.52 (2H, m)

20 ESI-MS (m/e) : 458 [M+H]⁺

製造例 5



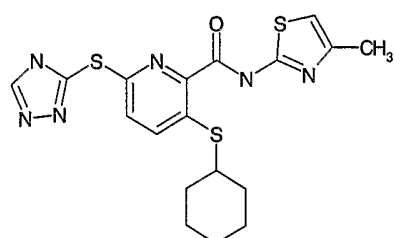
3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (1 - メチル - 1 H - テトラゾール - 5 - イル - スルファニル) - N - (4 - メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 5 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノ - 4 - メチルチアゾール、4 - フルオロチオフェノール及び
5 - メルカプト - 1 - メチルトリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の
方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより
製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 2.43 (3 H, s), 4.12 (3 H, s), 6.65 (1 H, s), 7.12 (1 H, d, $J = 9.0 \text{ Hz}$), 7.21 (2 H, m), 7.45 (1 H, d, $J = 9.0 \text{ Hz}$), 7.58 (2 H, m)

ESI-MS (m/e) : 460 [$\text{M} + \text{H}$] $^+$

15 製造例 6



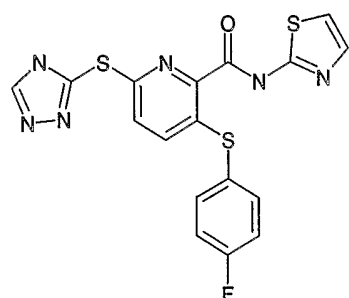
3 - (シクロヘキシルスルファニル) - 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4 - メチル - チアゾー

ル-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 6 の化合物は、3，6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-4-メチルチアゾール、シクロヘキサンチオール及び3-メルカプト-1，2，4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 1.20 - 1.75 (6H, m), 1.84 (2H, m), 2.06 (2H, m), 2.36 (3H, s), 3.25 (1H, m), 6.56 (1H, s), 7.43 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.64 (1H, d, J = 8.7 Hz), 8.33 (1H, s)
ESI-MS (m/e) : 433 [M+H]⁺

製造例 7



3-(4-フルオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2-4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

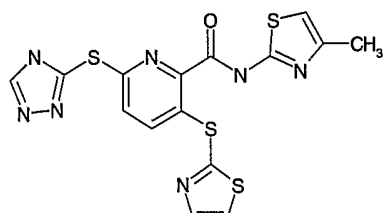
製造例 7 の化合物は、3，6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノチアゾール、4-フルオロチオフェノール及び3-メルカプト-1，2，4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 7.01 (1H, d, J = 8.7 Hz),

7. 09 (1 H, d, J = 3. 6 Hz), 7. 19 (2 H, m), 7. 25 (1 H, d, J = 8. 7 Hz), 7. 50 (1 H, d, J = 3. 6 Hz), 7. 50 (2 H, m), 8. 35 (1 H, s)

E S I - M S (m/e) : 431 [M+H]⁺

5 製造例 8

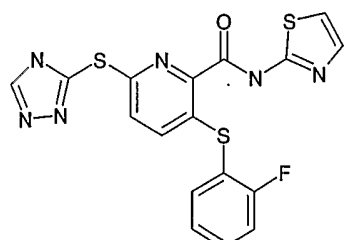


3 - (チアゾール - 2 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] - トリアゾール - 3 - イル) - N - (4 - メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

10 製造例 8 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-4-メチルチアゾール、2-メルカプト-チアゾール及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

15 ¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 2. 40 (3 H, s), 6. 60 (1 H, m), 7. 30 - 7. 36 (2 H, m), 7. 59 (1 H, d, J = 3. 6 Hz), 8. 02 (1 H, d, J = 3. 6 Hz), 8. 34 (1 H, s)
E S I - M S (m/e) : 434 [M+H]⁺

製造例 9

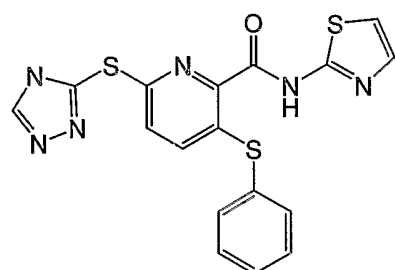


3 - (2 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] - トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール -
2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 9 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 2 - アミノチアゾール、2 - フルオロチオフェノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl₃) δ : 7.01 - 7.04 (2H, m), 7.20 - 7.28 (3H, m), 7.46 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.51 - 7.64 (2H, m), 8.36 (1H, s)
 ESI-MS (m/e) : 431 [M + H]⁺

製造例 10



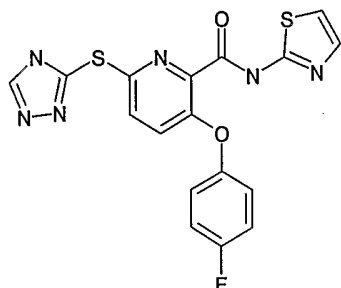
15 3 - フェニルスルファニル - 6 - (4 H - [1, 2, 4] - トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 -
ピリジンカルボキサミドの調製

20 製造例 10 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノチアゾール、チオフェノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

^1H NMR (CDCl₃) δ : 7.02 - 7.09 (2H, m), 7.2

4 (1 H, d, J = 8.7 Hz), 7.47 - 7.53 (4 H, m), 7.57 - 7.63 (2 H, m), 8.38 (1 H, s)
 E S I - M S (m/e) : 413 [M + H]⁺

製造例 1 1



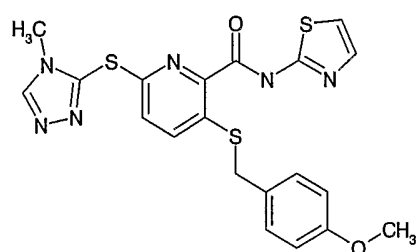
5

3 - (4 - フルオロフェニルオキシ) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] -
トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イ
ル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 1 1 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 10 2 - アミノチアゾール、4 - フルオロフェノール及び3 - メルカプト -
 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準
 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造するこ
 ができる。

¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 7.04 (1 H, d, J = 3.6 Hz),
 15 7.05 - 7.13 (4 H, m), 7.24 (1 H, d, J = 8.7 Hz),
 7.46 - 7.51 (2 H, m), 8.32 (1 H, s)
 E S I - M S (m/e) : 415 [M + H]⁺

製造例 1 2



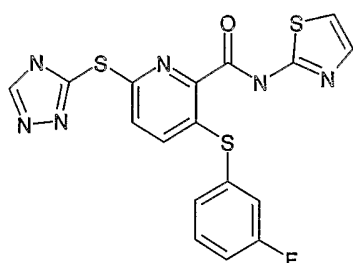
3 - (4 - メトキシフェニルメチルスルファニル) - 6 - (4 - メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 1 2 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノチアゾール、4 - メトキシベンジルメルカプタン及び3 - メルカプト - 4 - メチル - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1
と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 3.76 (3 H, s), 3.79 (3 H, s), 4.11 (2 H, s), 6.84 (2 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 7.01 (1 H, d, $J = 3.2 \text{ Hz}$), 7.30 (1 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 7.32 (2 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 7.51 (1 H, d, $J = 3.2 \text{ Hz}$), 7.65 (1 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 8.44 (1 H, s)

15 ESI - MS (m/e) : 471 [$\text{M} + \text{H}$] $^+$

製造例 1 3



3 - (3 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

20 製造例 1 3 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノチアゾール、3 - フルオロチオフェノール及び3 - メルカプ

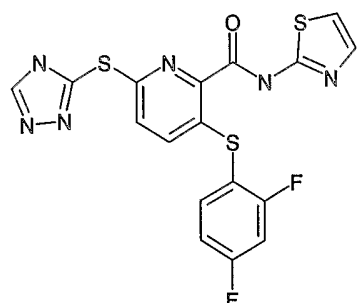
ト-1, 2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 7.02 (1H, d, J = 3.6 Hz),

5 7.05 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.18 (1H, t d, J = 8.4 Hz, 3.2 Hz), 7.24 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.29 (1H, d d d, J = 8.4 Hz, 2.8 Hz, 2.8 Hz), 7.36 (1H, d, J = 7.6 Hz), 7.42 - 7.48 (2H, m), 8.35 (1H, s)

10 ESI-MS (m/e) : 431 [M+H]⁺

製造例14



3-(2,4-ジフルオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,
2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール
-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

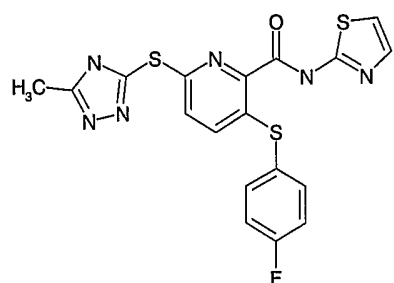
製造例14の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノチアゾール、2,4-ジフルオロチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 6.98 - 7.05 (4H, m), 7.2

8 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 46 (1 H, d, J = 3. 6 Hz),
7. 58 – 7. 64 (1 H, m), 8. 36 (1 H, s)

E S I - M S (m/e) : 449 [M+H]⁺

製造例 15



5

3 – (4 – フルオロフェニルスルファニル) – 6 – (5 – メチル – 4
H – [1, 2, 4] – トリアゾール – 3 – イル – スルファニル) – N –
(チアゾール – 2 – イル) – 2 – ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 15 の化合物は、3, 6 – デジクロロ – 2 – ピリジンカルボン酸、

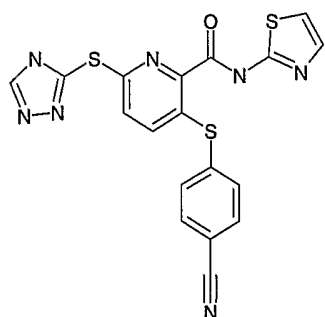
10 2 – アミノチアゾール、4 – フルオロチオフェノール及び3 – メルカプト – 5 – メチル – 1, 2, 4 – トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 2. 58 (3 H, s), 6. 97 (1 H,

15 d, J = 8. 4 Hz), 7. 04 (1 H, d, J = 3. 6 Hz), 7. 15 – 7. 23 (3 H, m), 7. 48 (1 H, d, J = 3. 6 Hz), 7. 54 – 7. 58 (2 H, m)

E S I - M S (m/e) : 445 [M+H]⁺

製造例 16



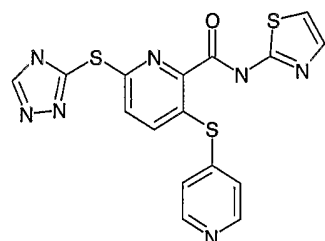
3 - (4 - シアノ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 1 6 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、
2-アミノチアゾール、4-シアノチオフェノール及び3-メルカプト
-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに
準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造すること
ができる。

10 ^1H NMR (CDCl₃) δ : 7.06 (1 H, d, J = 3.6 Hz), 7.11 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.30 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.49 (1 H, d, J = 3.6 Hz), 7.65 (2 H, d, J = 8.8 Hz), 7.73 (2 H, d, J = 8.8 Hz), 8.40 (1 H, s)

15 E S I - M S (m/e): 438 [M + H]⁺

製造例 17

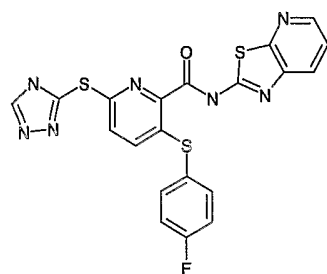


3 - (ピリジン-4-イル-スルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4]トリアゾール-3-イル-スルファニル) - N - (チアゾール-2
-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 1 7 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノチアゾール、4 - メルカプト - ピリジン及び3 - メルカプト
- 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに
準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造するこ
ができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 7.09 (1 H, d, $J = 3.6 \text{ Hz}$),
7.28 - 7.35 (2 H, m), 7.43 (2 H, d, $J = 6.0 \text{ Hz}$),
7.51 (1 H, d, $J = 3.6 \text{ Hz}$), 8.39 (1 H, s), 8.62 (2 H, d, $J = 6.0 \text{ Hz}$)
ESI - M S (m/e) : 414 [$\text{M} + \text{H}]^+$

15 製造例 1 8



3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4]トリアゾール-3-イル-スルファニル) - N - (チアゾロ [5,
4 - b] ピリジン-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

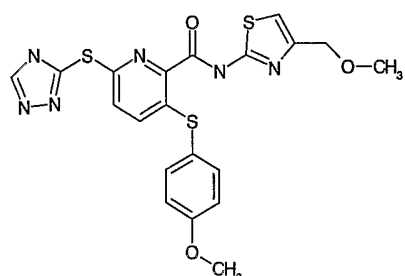
20 製造例 1 8 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノ - チアゾロ [5, 4 - b] ピリジン、4 - フルオロチオフェ
ノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造
例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合せ

ることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 7.00 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.16 – 7.20 (2H, m), 7.25 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.37 – 7.41 (1H, m), 7.55 – 7.58 (2H, m), 8.02 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.42 (1H, s), 8.51 (1H, d, J = 4.4 Hz)

ESI-MS (m/e) : 482 [M+H]⁺

製造例 19

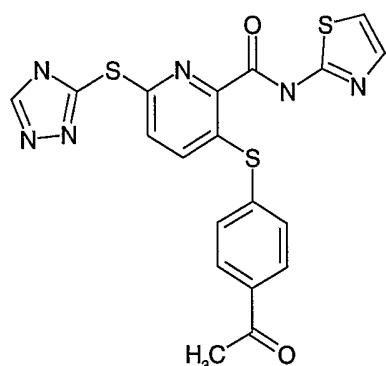


10 3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,
4]トリシアゾール-3-イルスルファニル)-N-(4-メトキシメ
チルーチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

15 製造例 19 の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、
 2-アミノ-4-メトキシメチルーチアゾール及び4-メトキシチオ
 フェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリシアゾールを用いて、製
 造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わ
 せることにより製造することができる。

20 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 3.43 (3H, s), 3.86 (3H, s), 4.51 (2H, s), 6.92 (1H, s), 6.96 – 7.02 (3H, m), 7.22 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.49 (2H, d, J = 8.7 Hz), 8.35 (1H, s)
 ESI-MS (m/e) : 487 [M+H]⁺

製造例 20

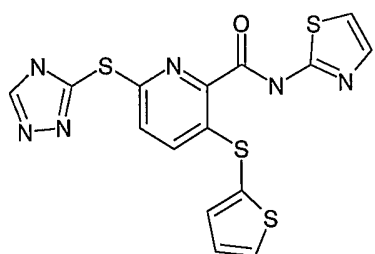


3 - (4 - アセチル - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2
5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 20 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 2 - アミノチアゾール、4 - アセチルチオフェノール及び3 - メルカプ
 ト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これ
 に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造するこ
 10 とができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.65 (3H, s), 7.05 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.10 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.25 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.47 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.65 (2H, d, J = 8.6 Hz), 8.01 (2H, d, J = 8.6 Hz), 8.36 (1H, s)
 15 ESI-MS (m/e) : 455 [M + H]⁺

製造例 21



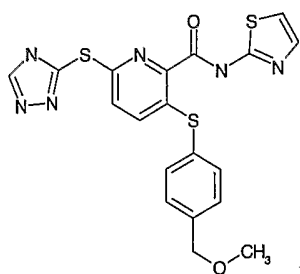
3 - (チオフェン-2 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 2 1 の化合物は、3 , 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノチアゾール、2 - メルカプト - チオフェン及び3 - メルカプ
ト - 1 , 2 , 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これ
に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造するこ
とができる。

10 ¹ H N M R (C D C 1 ₃) δ : 7 . 0 1 (1 H, d , J = 3 . 2 H z),
7 . 0 6 (1 H, d , J = 8 . 8 H z), 7 . 1 6 (1 H, d d , J = 3 .
6 , 5 . 2 H z), 7 . 2 6 (1 H, d , J = 8 . 8 H z), 7 . 3 5 (1
H, d d , J = 1 . 2 , 3 . 6 H z), 7 . 4 3 (1 H, d , J = 3 . 2
H z), 7 . 6 0 (1 H, d d , J = 1 . 2 , 5 . 2 H z), 8 . 3 5 (1
15 H, s)

E S I - M S (m / e) : 4 1 9 [M + H] ⁺

製造例 2 2

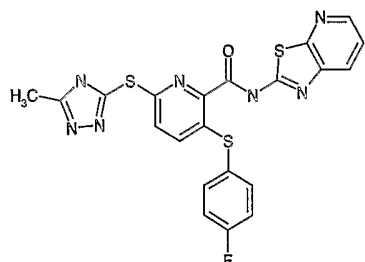


3 - (4 - メトキシメチル - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1,
2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - (チアゾール - 2
- イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 2 2 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 2 - アミノチアゾール、4 - メトキシメチル - チオフェノール及び3 -
 メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方
 法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製
 造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl₃) δ : 3.46 (3H, s), 4.50 (2H,
 s), 7.00 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.02 (1H, d, J
 = 8.8 Hz), 7.17 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.42 (1
 H, d, J = 3.2 Hz), 7.43 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.
 54 (2H, d, J = 8.0 Hz), 8.33 (1H, s)
 ESI-MS (m/e) : 457 [M+H]⁺

15 製造例 2 3



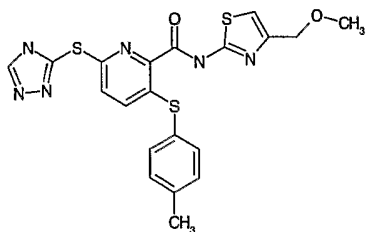
3 - (4 - フルオロ - フェニルスルファニル) - 6 - (5 - メチル - 4
H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チ
アゾロ [5, 4 - b] ピリジン - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサ
 20 ミドの調製

製造例 2 3 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 2 - アミノ - チアゾロ [5, 4 - b] ピリジン、4 - フルオロチオフェ

ノール及び3-メルカプト-5-メチル-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2. 54 (3H, s), 6. 96 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 11 – 7. 16 (2H, m), 7. 17 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 37 (1H, dd, J = 4. 8, 8. 0 Hz), 7. 50 – 7. 54 (2H, m), 8. 00 (1H, d, J = 8. 0 Hz), 8. 45 (1H, d, J = 4. 8 Hz)
ESI-MS (m/e) : 496 [M+H]⁺

10 製造例24



3-(4-メチルフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(4-メトキシメチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

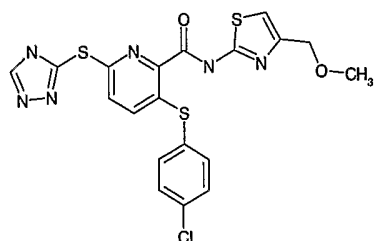
15 製造例24の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-4-メトキシメチルチアゾール、4-メチルチオフェノール及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

20 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2. 42 (3H, s), 3. 43 (3H, s), 4. 51 (2H, s), 6. 91 (1H, s), 7. 00 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 19 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 26 (2H, d, J = 8. 4 Hz), 7. 44 (2H, d, J = 8. 4 Hz), 8.

3.4 (1 H, s)

E S I - M S (m/e) : 471 [M+H]⁺

製造例 2 5

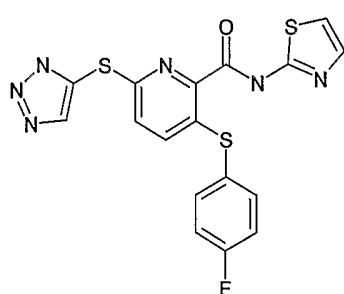


5 3-(4-クロロフェニルスルファニル)-6-[4H-〔1, 2,
4〕トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(4-メトキシメ
チル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 2 5 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、
 2-アミノ-4-メトキシメチル-チアゾール、4-クロロチオフェノ
 10 ール及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例
 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせる
 ことにより製造することができる。

1 ¹ H N M R (C D C l₃) δ : 3. 43 (3 H, s), 4. 50 (2 H,
 s), 6. 91 (1 H, s), 6. 97 (1 H, d, J = 8. 8 H z), 7.
 15 20 (1 H, d, J = 8. 8 H z), 7. 42 (2 H, d, J = 8. 4 H
 z), 7. 49 (2 H, d, J = 8. 4 H z), 8. 33 (1 H, s)
 E S I - M S (m/e) : 491 [M+H]⁺

製造例 2 6

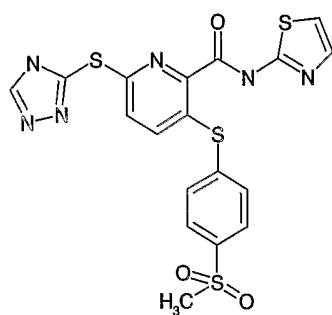


3 - (4 - フルオロ - フェニルスルファンイル) - 6 - (3 H - [1, 2, 3] トリアゾール - 4 - イル - スルファンイル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 2 6 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、
2-アミノ-4-メトキシメチル-チアゾール、4-フルオロチオフェ
ノール及び4-メルカプト-1, 2, 3-トリアゾールを用いて、製造
例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ
ることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ: 6.66 (1H, d, J = 8.8 Hz),
 10 6.72 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.86 (1H, d, J = 4.0 Hz), 6.89 – 6.94 (2H, m), 7.25 (1H, d, J = 4.0 Hz), 7.27 – 7.30 (2H, m), 7.72 (1H, s), ESI-MS (m/e): 431 [M+H]⁺

製造例 27



15

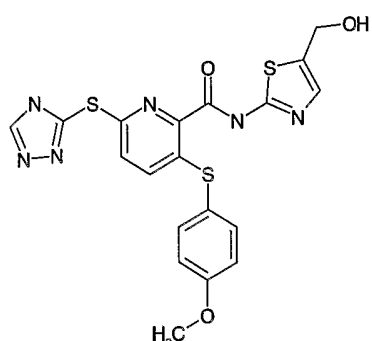
3 - (4 - メチルスルホニル - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 27 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、
20 2-アミノ-チアゾール、4-メチルスルホニルチオフェノール及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の

方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 3.12 (3H, s), 7.05 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.11 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.28 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.48 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.74 (2H, d, J = 8.0 Hz), 8.00 (2H, d, J = 8.0 Hz) 8.39 (1H, s)
ESI-MS (m/e) : 491 [M+H]⁺

製造例 28



10

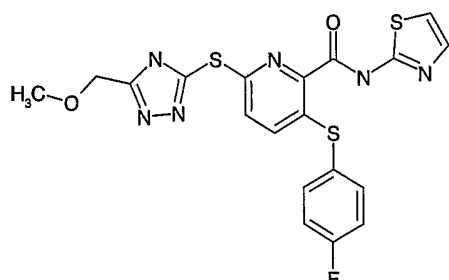
3 - (4 - メトキシ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (5 - ヒドロキシ
メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 28 の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、
15 2-アミノ-4-ヒドロキシメチルチアゾール、4-メトキシチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 3.86 (3H, s), 4.78 (2H, s), 6.99 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.02 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.18 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.35 (1

H, s), 7.46 (2 H, d, J = 8.8 Hz), 8.39 (1 H, s)
 E S I - M S (m/e) : 473 [M+H]⁺

製造例 29

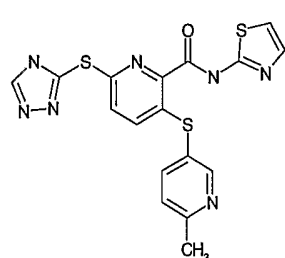


5 3 - (4 - フルオロ - フェニルスルファニル) - 6 - (5 - メトキシメチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 29 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 2 - アミノ - チアゾール、4 - フルオロチオフェノール及び3 - メルカ
 10 プト - 5 - メトキシメチル - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造
 例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ
 ることにより製造することができる。

1 ¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 3.50 (3 H, s), 4.76 (2 H,
 s), 6.98 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.03 (1 H, d, J
 15 = 3.2 Hz), 7.14 - 7.22 (3 H, m), 7.48 (1 H, d,
 J = 3.2 Hz), 7.54 - 7.57 (2 H, m)
 E S I - M S (m/e) : 475 [M+H]⁺

製造例 30

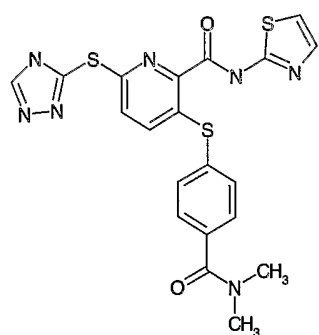


3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H
- [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 3 0 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様
の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることによ
り製造することができる。

10 ^1H NMR (DMSO-d₆) δ : 2.51 (3 H, s), 7.17 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.21 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.35 (1 H, d, J = 3.6 Hz), 7.36 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.57 (1 H, d, J = 3.6 Hz), 7.83 (1 H, dd, J = 2.4, 8.8 Hz), 8.53 (1 H, d, J = 2.4 Hz), 8.72 (1 H, s),
15 ESI-MS (m/e) : 428 [M + H]

製造例 3 1



20 3 - (4 - ジメチルカルバモイル - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

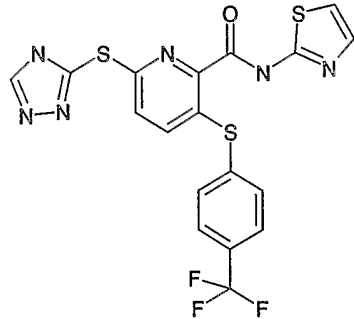
製造例 3 1 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、

2-アミノーチアゾール、4-ジメチルカルバモイルチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

5 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 3.02 (3 H, s) 3.15 (3 H, s), 7.04 (1 H, d, J = 3.6 Hz), 7.06 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.23 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.49 (1 H, d, J = 3.6 Hz), 7.50 (2 H, d, J = 8.4 Hz), 7.61 (2 H, d, J = 8.4 Hz), 8.39 (1 H, s)

10 ESI-MS (m/e) : 484 [$\text{M} + \text{H}]^+$

製造例32



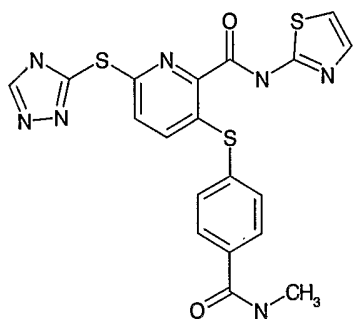
3-(4-トリフルオロメチルフェニルスルファニル)-6-(4H-
[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チ
アゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例32の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾール、4-トリフルオロメチルチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

20 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 7.04 (1 H, d, J = 3.6 Hz)

7. 0 6 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 2 6 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 4 7 (1 H, d, J = 3. 6 Hz), 7. 6 6 – 7. 7 4 (4 H, m), 8. 3 8 (1 H, s),
 E S I – M S (m/e) : 481 [M+H]⁺

5 製造例 3 3



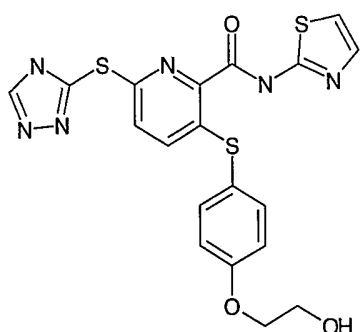
3 - (4 - メチルカルバモイルフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

10 製造例 3 3 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノ - チアゾール、4 - メチルカルバモイルチオフェノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

15 ¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 3. 0 0 (3 H, d, J = 4. 8 Hz), 7. 0 2 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 0 5 (1 H, d, J = 3. 6 Hz), 7. 2 0 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 4 7 (1 H, d, J = 3. 6 Hz), 7. 5 9 (2 H, d, J = 8. 4 Hz), 7. 8 1 (2 H, d, J = 8. 4 Hz), 8. 3 2 (1 H, s),

20 E S I – M S (m/e) : 470 [M+H]⁺

製造例 3 4

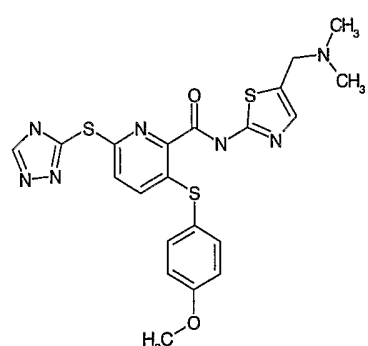


3 - (ヒドロキシエチルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 3 4 の化合物は、3, 6 - ディクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノ - チアゾール、4 - ヒドロキシエチルオキシチオフェノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1
と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 3.97 (2 H, m), 4.13 (2 H, m), 7.00 - 7.11 (4 H, m), 7.23 (1 H, d, $J = 9.0 \text{ Hz}$), 7.46 - 7.54 (3 H, m), 8.36 (1 H, s)
ESI-MS (m/e) : 473 [$M + H$]⁺

製造例 3 5



3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,

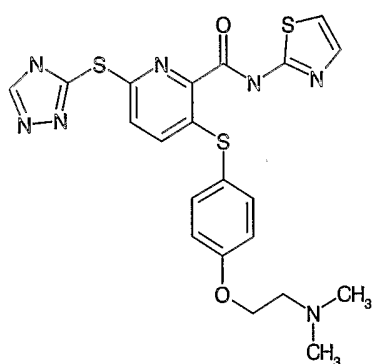
4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(5-ジメチルアミノメチル-チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 3 5 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、
2-アミノ-5-ジメチルアミノメチルチアゾール、4-メトキシチオフェノール及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、
製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合
わせることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 2.32 (6 H, s), 3.70 (2 H, s), 3.85 (3 H, s), 6.97 (2 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 7.00 (1 H, d, $J = 8.5 \text{ Hz}$), 7.19 (1 H, d, $J = 8.5 \text{ Hz}$), 7.26 (1 H, s), 7.46 (2 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 8.31 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 500 [$\text{M} + \text{H}]^+$

15 製造例 3 6



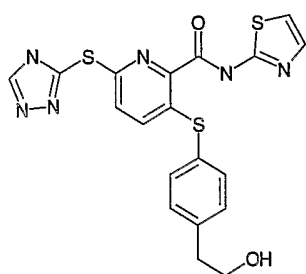
3-(4-(4-(ジメチルアミノエチルオキシ)フェニルスルファニル) -6 - (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-(チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミドの調製

20 製造例 3 6 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

2-アミノーチアゾール、4-ジメチルアミノエチルチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

5 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 2.40 (6 H, s), 2.82 (2 H, t, $J = 5.6\text{ Hz}$), 4.13 (2 H, t, $J = 5.6\text{ Hz}$), 6.95 – 7.05 (4 H, m), 7.21 (1 H, d, $J = 8.7\text{ Hz}$), 7.42 – 7.50 (3 H, m), 8.36 (1 H, s)
ESI-MS (m/e) : 500 [$\text{M} + \text{H}]^+$

10 製造例37



3-(4-ヒドロキシエチルフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

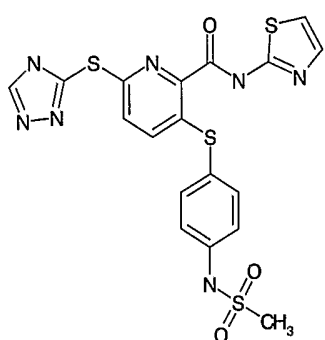
15 製造例37の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾール、4-ヒドロキシエチルチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

20 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 2.93 (2 H, m), 3.90 (2 H, m), 7.04 – 7.10 (2 H, m), 7.23 (1 H, d, $J = 9.0\text{ Hz}$), 7.36 (2 H, d, $J = 7.8\text{ Hz}$), 7.48 – 7.56

(3 H, m), 8.34 (1 H, s)

E S I - M S (m/e) : 457 [M+H]⁺

製造例 3 8



5 3 - (4 - メチルスルファモイルフェニルスルファニル) - 6 - (4 - H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - (チア - ゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

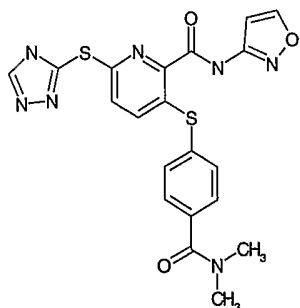
製造例 3 8 の化合物は、3, 6 - ヒドロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノ - チアゾール、4 - メチルスルファモイルチオフェノール及
10 び 3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同
様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることに
より製造することができる。

¹ H N M R (C D C l₃) δ : 2.97 (3 H, s), 6.98 (1 H,
d, J = 3.6 Hz), 7.21 - 7.25 (3 H, m), 7.30 - 7.

15 5.0 (4 H, m), 8.28 (1 H, s)

E S I - M S (m/e) : 505 [M]⁺

製造例 3 9



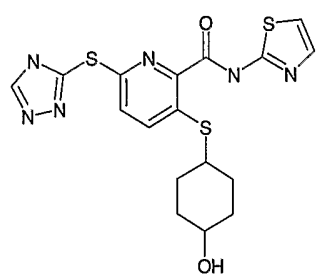
3 - (4 - ジメチルカルバモイル - フェニルスルファニル) - 6 - (4
H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (イ
ソキサゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例39の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、
3-アミノ-オキサゾール、4-ジメチルカルバモイル-チオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1
と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl₃) δ : 3.01 (3 H, s), 3.15 (3 H, s), 6.99 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.19 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.25 (1 H, d, J = 1.6 Hz), 7.48 (2 H, d, J = 8.1 Hz), 7.56 (2 H, d, J = 8.1 Hz), 8.31 (1 H, d, J = 1.6 Hz), 8.41 (1 H, s)

15 ESI-MS (m/e): 468 [M+H]⁺

製造例 4-0

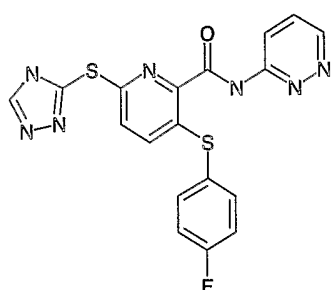


3 - (4 - ヒドロキシ - シクロヘキシルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 4 0 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 2 - アミノ - チアゾール、4 - メルカプト - シクロヘキサノール及び3 -
 メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の
 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより
 製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl₃) δ : 1.30 - 1.60 (4 H, m), 1.90 - 2.15 (4 H, m), 3.10 - 3.22 (1 H, m), 3.60 - 3.70 (1 H, m), 6.99 (1 H, d, J = 3.6 Hz), 7.40 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.43 (1 H, d, J = 3.6 Hz), 7.61 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 8.32 (1 H, s)
 ESI - MS (m/e) : 435 [M + H]⁺

15 製造例 4 1



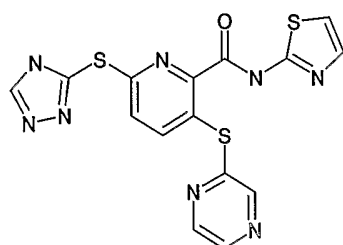
3 - (4 - フルオロ - フェニルスルファニル) - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (ピリダジン - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

20 製造例 4 1 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 3 - アミノ - ピリダジン、4 - フルオロチオフェノール及び3 - メルカ
 プト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、こ

れに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 6.96 (1H, d, J = 9.2 Hz),
 7.12 – 7.16 (2H, m), 7.19 (1H, d, J = 9.2 Hz),
 5 7.50 – 7.55 (3H, m), 8.41 (1H, s), 8.65 (1H, d, J = 9.2 Hz), 8.85 (1H, d, J = 4.8 Hz)
 ESI-MS (m/e) : 426 [M+H]⁺

製造例 4 2

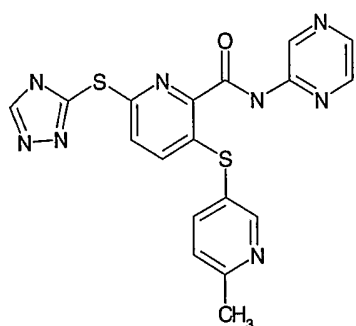


10 3 – (ピラジン – 2 – イル – スルファニル) – 6 – (4 H – [1, 2,
4] トリアゾール – 3 – イル – スルファニル) – N – (チアゾール – 2
– イル) – 2 – ピリジンカルボキサミドの調製

15 製造例 4 2 の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、
 2-アミノ-チアゾール、2-メルカプト-ピラジン及び3-メルカプ
 ト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これ
 に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造するこ
 とができる。

20 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 7.02 (1H, d, J = 3.6 Hz),
 7.39 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.45 (1H, d, J = 3.
 6 Hz), 7.68 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8.38 (1H, s),
 8.44 – 8.46 (2H, m), 8.70 (1H, d, J = 1.6 Hz)
 ESI-MS (m/e) : 415 [M+H]⁺

製造例 4 3

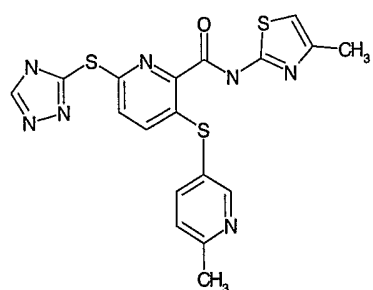


3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H
- [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (ピ
5 ラジン - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 4 3 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノ - ピラジン、3 - メルカプト - 6 - メチル - ピリジン及び3
- メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の
方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより
10 製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2. 64 (3 H, s), 6. 96 (1 H,
d, J = 8. 8 Hz), 7. 17 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 2
8 (1 H, d, J = 8. 1 Hz), 7. 77 (1 H, dd, J = 8. 1,
2. 2 Hz), 8. 29 (1 H, dd, J = 2. 6, 1. 5 Hz), 8.
15 3. 5 (1 H, d, J = 2. 6 Hz), 8. 41 (1 H, s), 8. 61 (1
H, d, J = 2. 2 Hz), 9. 68 (1 H, d, J = 1. 5 Hz)
ESI-MS (m/e) : 423 [M+H]⁺

製造例 4 4



3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H
- [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4
- メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調

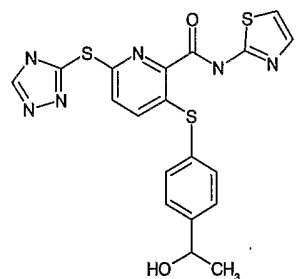
5 製

製造例 4 4 の化合物は、3 , 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノ - 4 - メチル - チアゾール、3 - メルカプト - 6 - メチル -
ピリジン及び3 - メルカプト - 1 , 2 , 4 - トリアゾールを用いて、製
造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わ
せることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.39 (3H, s), 2.63 (3H, s), 6.58 (1H, s), 6.99 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.20 - 7.30 (2H, m), 7.74 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.32 (1H, s), 8.62 (1H, s)

15 ESI - MS (m/e) : 442 [M + H]⁺

製造例 4 5



3 - [4 - (1 - ヒドロキシエチル - フェニルスルfonyl)] - 6 - (4

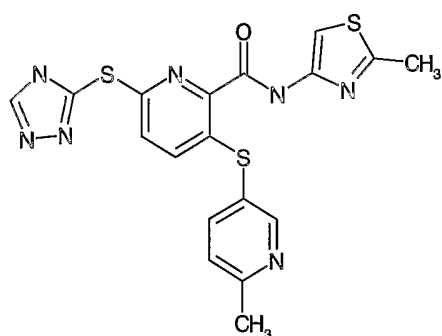
H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 4 5 の化合物は、3 , 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノ - チアゾール、4 - (1 - ヒドロキシエチル) チオフェノール及び
10 3 - メルカプト - 1 , 2 , 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1
と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること
により製造することができる。

¹ H N M R (C D C 1 ₃) δ : 1 . 5 2 (3 H, d, J = 6 . 4 H z),
4 . 9 7 (1 H, q, J = 6 . 4 H z), 7 . 0 3 (1 H, d, J = 8 .
10 4 H z), 7 . 0 6 (1 H, d, J = 3 . 6 H z), 7 . 1 8 (1 H, d,
J = 8 . 4 H z), 7 . 4 7 (2 H, d, J = 8 . 0 H z), 7 . 4 8 (1
H, d, J = 3 . 6 H z), 7 . 5 2 (2 H, d, J = 8 . 0 H z), 8 .
3 4 (1 H, s)

E S I - M S (m / e) : 4 5 7 [M + H]

15 製造例 4 6



3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H
- [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (2
- メチル - チアゾール - 4 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調

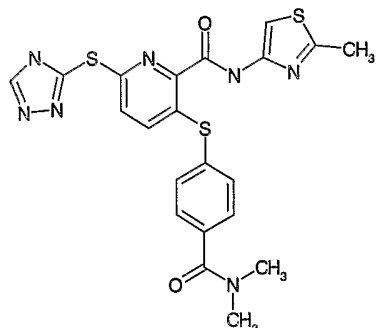
20 製

製造例 4 6 の化合物は、3 , 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、

2-アミノ-4-メチルチアゾール、3-メルカプト-6-メチルピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

- 5 ¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.63 (3H, s), 2.72 (3H, s), 6.96 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.19 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.27 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.68 (1H, s), 7.76 (1H, dd, J = 8.4, 2.2 Hz), 8.26 (1H, s), 8.59 (1H, d, J = 2.2 Hz)
- 10 ESI-MS (m/e) : 442 [M+H]⁺

製造例47



3-(4-ジメチルカルバモイルフェニルスルファニル)-6-(4

H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(2

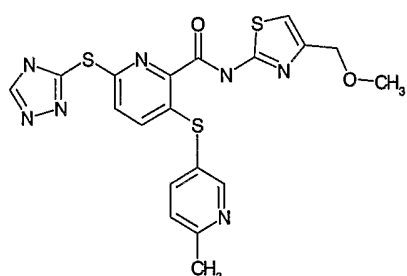
- 15 -メチルチアゾール-4-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調
製

製造例47の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-4-メチルチアゾール、4-ジメチルカルバモイルチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.69 (3H, s), 3.00 (3H, s), 3.14 (3H, s), 6.95 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.11 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.45 (2H, d, J = 8.1 Hz), 7.56 (2H, d, J = 8.1 Hz), 7.64 (1H, s), 8.29 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 498 [M+H]⁺

製造例 4 8



3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H

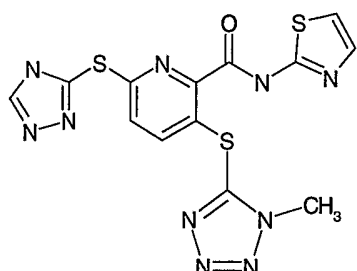
10 - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4 - メトキシメチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 4 8 の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-4-メトキシメチル-チアゾール、3-メルカプト-6-メチル-ピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.62 (3H, s), 3.44 (3H, s), 4.51 (2H, s), 6.91 (1H, s), 6.93 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.19 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.26 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.77 (1H, dd, J = 8.0 Hz, 2.4 Hz), 8.35 (1H, s), 8.61 (1H, d, J = 2.4 Hz)

E S I - M S (m/e) : 472 [M+H]

製造例 4 9



3 - (1 - メチル - 1 H - テトラゾール - 5 - イル - スルファニル) -

5 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル)
- N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 4 9 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノ - チアゾール、5 - メルカプト - 1 - メチル - 1, 2, 4 -
トリアゾール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、

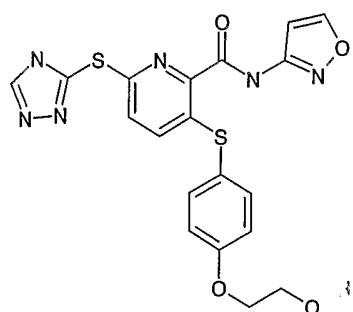
10 製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合
わせることにより製造することができる。

¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 4. 11 (3 H, s), 7. 11 (1 H,
d, J = 3. 2 Hz), 7. 32 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 3
6 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 52 (1 H, d, J = 3. 2 Hz),

15 8. 42 (1 H, s)

E S I - M S (m/e) : 419 [M+H]

製造例 5 0

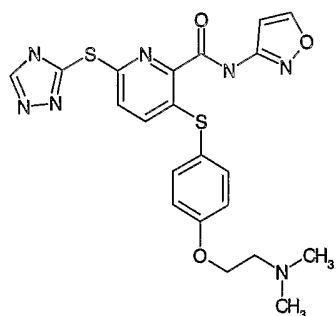


3 - (4 - ヒドロキシエチルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (4
H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (イ
ソキサゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 5 0 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
3 - アミノオキサゾール、4 - ヒドロキシエチルチオフェノール及び3
- メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の
方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより
製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl₃) δ : 3.91 (2 H, t, J = 4.6 Hz),
4.05 (2 H, t, J = 4.6 Hz), 6.91 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 6.92 (2 H, d, J = 8.4 Hz), 7.11 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.22 (1 H, d, J = 1.5 Hz), 7.39 (2 H, d, J = 8.4 Hz), 8.25 (1 H, d, J = 1.5 Hz), 8.29 (1 H, s)
15 ESI - MS (m/e) : 457 [M + H]⁺

製造例 5 1



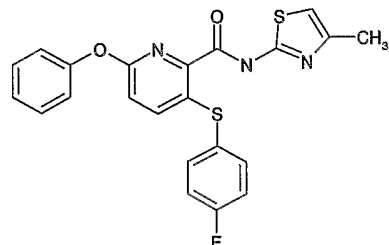
3 - (4 - ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6
- (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) -
20 N - (イソキサゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調
製

5 製造例 5 1 の化合物は、3，6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、
3-アミノ-オキサゾール、4-ジメチルアミノエチルオキシ-チオフェノール及び3-メルカプト-1，2，4-トリアゾールを用いて、製
造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わ
せることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.43 (6H, s), 2.85 (2H, t, J = 5.5 Hz), 4.12 (2H, t, J = 5.5 Hz), 6.90 (2H, d, J = 8.8 Hz), 6.93 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.15 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.24 (1H, s), 7.38 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.30 (1H, s), 8.38 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 484 [M+H]⁺

製造例 5 2



15 3-(4-フルオロフェニルスルファニル)-6-フェノキシ-N-(4-メチルチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド
の調製

製造例 1 と同様の方法により得られる 3，6-ジクロロ-N-(4-メチルチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド 8.4 m
20 g (0.292 mmol) の N, N-ジメチルホルムアミド溶液 (3 m
l) に、フェノール 13.5 mg (1.43 mmol) 及び炭酸セシウム
54.0 mg (1.66 mmol) を加えた後、120 度で 24 時間攪拌

した。反応液に 1 N - 水酸化ナトリウム水溶液を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残渣を薄層シリカゲルクロマトグラフィー（ヘキサン：酢酸エチル = 4 : 1）により精製し、3 - クロロ - 6 - フェノキシ - N - (4 - メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド 6.1 mg (収率: 61%) を白色固体として得た。

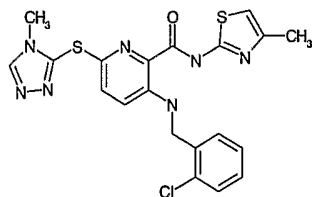
得られた 3 - クロロ誘導体 2.3 mg (0.0799 mmol) の N, N - デジメチルホルムアミド溶液 (2 ml) に、炭酸カリウム 8.0 mg (0.579 mmol) 及び 4 - フルオロチオフェノール 2.0 μ l (0.188 mmol) を加えた後、100 度で 16 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した後、飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣を薄層シリカゲルクロマトグラフィー（ヘキサン：酢酸エチル = 4 : 1）により精製し、表題化合物 1.1 mg (収率: 32%) を白色固体として得た。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.37 (3H, s), 6.58 (1H, s), 6.90 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.10 - 7.23 (6H, m), 7.46 (1H, dd, J = 7.8, 7.8 Hz), 7.62 (2H, m)

ESI - MS (m/e) : 438 [M + H]⁺

上記製造例 5.2 と同様の方法により、製造例 5.3 の化合物を得た。以下に化合物の分析データを示す。

製造例 5.3



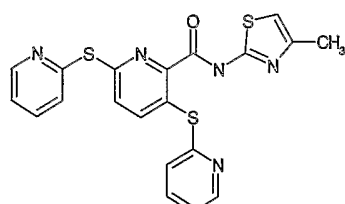
3 - (2 - クロロ - フェニルメチル - アミノ) - 6 - (4 - メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4 - メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 5 3 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られる 3, 6 - ジクロロ - N - (4 - メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、2 - クロロ - ベンジルアミン及び 3 - メルカプト - 4 - メチル - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 5 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより
10 製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.41 (3H, s), 3.73 (3H, s), 4.55 (2H, d, J = 6.0 Hz), 6.58 (1H, s), 6.92 (1H, d, J = 9.3 Hz), 7.20 - 7.45 (5H, m), 8.32 (1H, s), 8.72 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e) : 472, 474 [M + H]⁺

製造例 5 4



3, 6 - ビス - (ピリジン - 2 - イル - スルファニル) - N - (4 - メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

20 製造例 1 と同様の方法により得られる 3, 6 - ジクロロ - N - (4 - メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド 4.3 mg (0.149 mmol) の N, N - ジメチルホルムアミド溶液 (2 mL) に、2 - メルカプトピリジン 2.4 mg (0.205 mmol) 及び炭酸

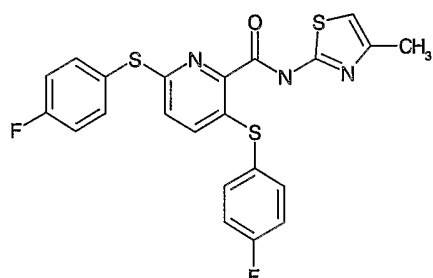
カリウム 6.8 mg (0.492 mmol) を加えた後、100 度で 15 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した後、飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣を薄層シリカゲルクロマトグラフィー (クロロホルム : メタノール = 20 : 1) により精製し、表題化合物 1.5 mg (収率: 23%) を黄色固体として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 2.39 (3H, s), 6.58 (1H, s); 7.20 – 7.30 (2H, m), 7.40 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.46 (1H, b r. d, J = 8.1 Hz), 7.52 – 7.75 (4H, m), 8.55 – 8.65 (2H, m)

ESI-MS (m/e): 438 [M+H]⁺

上記製造例 5.4 と同様の方法により、製造例 5.5 – 5.7 の化合物を得た。以下にこれらの化合物の分析データを示す。

製造例 5.5



15 3,6-ビス-(4-フルオロフェニルスルファンイル)-N-(4-
メチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

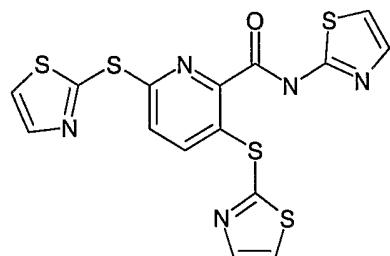
製造例 5.5 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られる 3,6-ジクロロ-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド及び 4-フルオロチオフェノールを用いて、製造例 5.4 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 2.41 (3H, s), 6.59 (1H,

s), 6.77 (1H, d, J = 9.0 Hz), 6.88 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.09 – 7.20 (4H, m), 7.49 – 7.60 (4H, m)

E S I - M S (m/e) : 472 [M+H]⁺

5 製造例 5 6

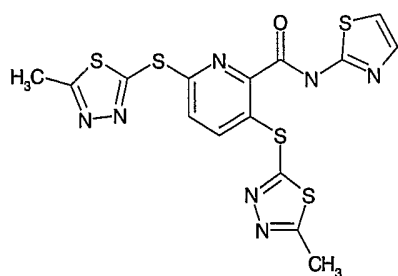


3, 6 - ビス - (チアゾール - 2 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 5 6 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られる 3, 6
10 - ジクロロ - N - (4 - メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド及び 2 - メルカプト - チアゾールを用いて、製造例 5
4 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 7.06 (1H, d, J = 3.6 Hz),
15 7.27 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.37 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.54 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.59 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.61 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.98 (1H, d, J = 3.6 Hz), 8.02 (1H, d, J = 3.6 Hz)
E S I - M S (m/e) : 436 [M+H]⁺

20 製造例 5 7



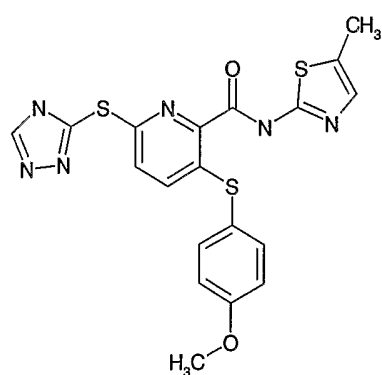
3, 6 - ビス - (5 - メチル - [1, 3, 4] チアジアゾール - 2 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 5 7 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られる 3, 6 - ジクロロ - N - (4 - メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド及び 2 - メルカプト - 5 - メチル - 1, 3, 4 - チアゾールを用いて、製造例 5 4 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 2.86 (3 H, s), 2.91 (3 H, s), 7.07 (1 H, d, $J = 3.6 \text{ Hz}$), 7.44 (1 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 7.52 (1 H, d, $J = 3.6 \text{ Hz}$), 7.64 (1 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$)

ESI-MS (m/e) : 466 [$\text{M} + \text{H}$] $^+$

15 製造例 5 8



3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (5 - メチル - チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

硫酸マグネシウム 3. 86 g (32. 2 mmol) のジクロロメタン懸
5 濁液 (35 ml) に室温下で濃硫酸 0. 441 ml (8. 27 mmol) を滴下し、滴下終了後室温で 20 分間攪拌した。その後反応液に 3, 6
-ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸 750 mg (3. 91 mmol) および t e r t - ブチルアルコール 3. 84 ml (40. 2 mmol)
のジクロロメタン (10 ml) 溶液を室温で加えた後、室温で 15 時間
10 激しく攪拌した。氷冷下、反応液に炭酸ナトリウム 3. 0 g の水溶液 (40 ml) を滴下し、反応液が均一な溶液になるまで攪拌した。反応液を
クロロホルムで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄した後、乾燥し、
減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン : 酢酸エチル = 97 : 3) により精製し、3, 6 - ディクロ
15 ロ - 2 - ピリジンカルボン酸 t e r t - ブチル 644 mg (収率 : 66 %) を白色固体として得た。

得られたエステル体 1. 70 g (6. 86 mmol) の N, N - ディメチルホルムアミド溶液 (70 ml) に、室温下、4 - メトキシチオフェノール 0. 927 ml (7. 55 mmol) 及び炭酸カリウム 1. 14 g (8. 26 mmol) を加え 1 時間攪拌した。反応液にクロロホルムを
20 添加し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水溶液で洗浄した
後、乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン : 酢酸エチル = 9 : 1) により精製し、6 -
クロロ - 3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 2 - ピリジン
25 カルボン酸 t e r t - ブチル 743 mg (収率 : 31 %) を無色油状物として得た。

得られたクロロ体 4.51 mg (1.28 mmol) の N, N-ジメチルホルムアミド溶液 (3.0 ml) に、室温下、3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾール 2.58 mg (2.55 mmol) 及び炭酸カリウム 3.53 mg (2.56 mmol) を加えて、反応液を 130 度で 10 時間 5 揚拌した。反応液にクロロホルムを添加し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水溶液で洗浄した後、乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン : 酢酸エチル = 2 : 1) により精製し、3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファンil)-2-ピリジンカルボン酸 tert-ブチル 2.64 mg (収率: 10 4.9%) を無色油状物として得た。

得られたエステル体 2.64 mg (0.633 mmol) のジクロロメタン溶液 (5.0 ml) に、室温下、トリフルオロ酢酸 2.0 ml を加えて反応液を室温で 1.5 時間揚拌した。反応液を減圧下に濃縮し、3-(4-メトキシフェニルスルファンil)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファンil)-2-ピリジンカルボン酸 2.28 mg を淡黄色固体として得た。

得られたカルボン酸体 5.9 mg (1.6 μmol) のジクロロメタン溶液 (1.0 ml) に、室温下、5-メチルアミノチアゾール 3.2 mg (2.9 μmol)、N-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物 3.8 mg (2.7 μmol)、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩 5.4 mg (2.8 μmol) を順次加え、反応液を室温で 3 時間揚拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を添加し、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水溶液で洗浄した後、乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム : メタノール = 95 : 5) により精製し、表 25

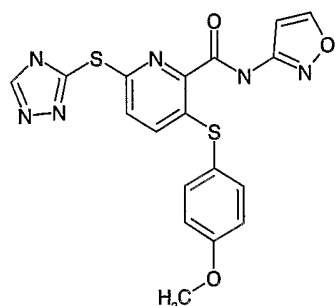
題化合物 2. 0 m g (収率: 15%) を淡黄色固体として得た。

¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 2. 43 (3 H, s), 3. 86 (3 H, s), 6. 98 (2 H, d, J = 8. 4 H z), 6. 99 (1 H, d, J = 8. 4 H z), 7. 09 (1 H, s), 7. 19 (1 H, d, J = 8. 4 H z), 7. 47 (2 H, d, J = 8. 4 H z), 8. 32 (1 H, s) E S I - M S (m/e) : 457 [M+H]⁺

上記製造例 5 8 と同様の方法により、製造例 5 9 - 6 5 の化合物を得た。

以下にこれら化合物の分析データを示す。

製造例 5 9



10

3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (イソキサゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

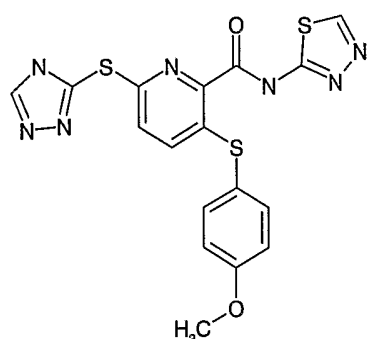
製造例 5 9 の化合物は、3, 6 - デクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、

15 4 - メトキシチオフェノール、3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾール及び3 - アミノ - イソキサゾールを用いて、製造例 5 8 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 3. 86 (3 H, s), 6. 98 (2 H, d, J = 8. 4 H z), 6. 99 (1 H, d, J = 8. 4 H z), 7. 19 (1 H, d, J = 8. 4 H z), 7. 30 (1 H, s), 7. 47 (2

H, d, J = 8.4 Hz), 8.31 (1 H, s), 8.41 (1 H, s)
 E S I - M S (m/e) : 427 [M+H]⁺

製造例 6 0

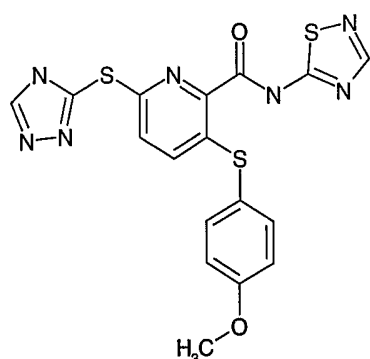


5 3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - ([1, 3, 4] チ
アジアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

10 製造例 6 0 の化合物は、3, 6 - ディクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 4 - メトキシチオフェノール、3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾ
 15 ール及び 2 - アミノ - 1, 3, 4 - チアジアゾールを用いて、製造例 5
 8 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせる
 ことにより製造することができる。

¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 3.86 (3 H, s), 6.99 (2 H,
 d, J = 8.5 Hz), 7.03 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 7.2
 15 3 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 7.47 (2 H, d, J = 8.5 Hz),
 8.45 (1 H, s), 8.85 (1 H, s)
 E S I - M S (m/e) : 444 [M+H]⁺

製造例 6 1

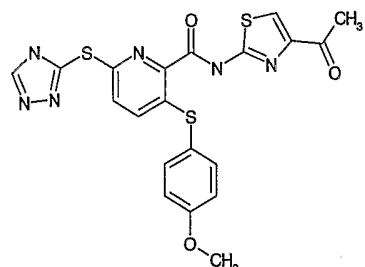


3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - ([1 , 2 , 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 6 1 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、4 - メトキシチオフェノール、3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾール及び5 - アミノ - 1, 2, 4 - チアジアゾールを用いて、製造例 5 8 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 3.87 (3 H, s), 7.00 (2 H, d, $J = 8.4 \text{ Hz}$), 7.01 (1 H, d, $J = 8.4 \text{ Hz}$), 7.20 (1 H, d, $J = 8.4 \text{ Hz}$), 7.48 (2 H, d, $J = 8.5 \text{ Hz}$), 7.80 (1 H, s), 8.36 (1 H, s)
ESI-MS (m/e) : 444 [$\text{M} + \text{H}]^+$

15 製造例 6 2



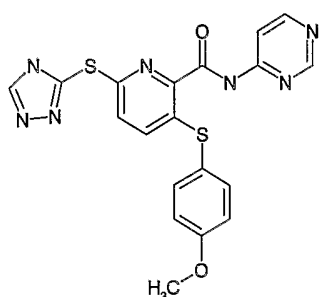
3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 ,

4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(4-メチルカルボニル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 6 2 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、4-メトキシチオフェノール、3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾール及び4-アセチル-2-アミノ-チアゾールを用いて、製造例 5 8 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 2.63 (3 H, s), 3.86 (3 H, s), 6.98 (1 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 7.01 (2 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 7.22 (1 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 7.46 (2 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 7.86 (1 H, s), 8.33 (1 H, s)
ESI-MS (m/e) : 485 [$\text{M} + \text{H}]^+$

15 製造例 6 3



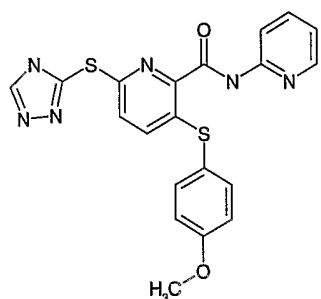
15 3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(ピリミジン-4-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

20 製造例 6 3 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、4-メトキシチオフェノール、3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾール及び4-アミノ-ピリミジンを用いて、製造例 5 8 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 3.86 (3H, s), 6.98 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.02 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.22 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.46 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.38 (1H, dd, J = 5.9, 0.8 Hz), 8.41 (1H, s), 5.8.65 (1H, d, J = 5.9 Hz), 8.93 (1H, d, J = 0.8 Hz)

ESI-MS (m/e) : 438 [M+H]⁺

製造例 6 4



10 3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (ピリジン - 2 -
イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

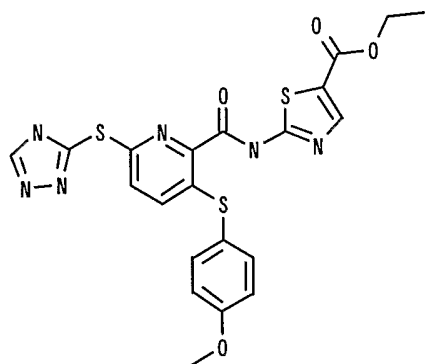
15 製造例 6 4 の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、4-メトキシチオフェノール、3-メルカプト-1,2,4-トリアゾール及び2-アミノ-ピリジンを用いて、製造例 5 8 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

20 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 3.85 (3H, s), 6.97 (2H, d, J = 8.8 Hz), 6.99 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.05 (1H, dd, J = 8.5, 4.5 Hz), 7.18 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.46 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.73 (1H,

d d d, $J = 8.5, 8.5, 1.5\text{ Hz}$, 8.29 (1H, d d, $J = 4.5, 1.5\text{ Hz}$), 8.31 (1H, s), 8.41 (1H, d, $J = 8.5\text{ Hz}$)

E S I - M S (m/e): 437 [M+H]⁺

5 製造例 6 5



3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (5 - エトキシカ
ルボニル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調

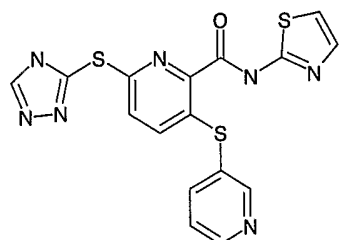
10 製

製造例 6 5 の化合物は、3, 6 - デジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、4 - メトキシチオフェノール、3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾール及び2 - アミノ - 5 - エトキシカルボニル - チアゾールを用いて、製造例 5 8 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる

¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 1.37 (3H, t, $J = 7.0\text{ Hz}$), 3.86 (3H, s), 4.34 (2H, q, $J = 7.0\text{ Hz}$), 6.98 (2H, d, $J = 8.8\text{ Hz}$), 7.00 (1H, d, $J = 8.5\text{ Hz}$), 7.20 (1H, d, $J = 8.5\text{ Hz}$), 7.46 (2H, d, $J = 8.8\text{ Hz}$), 8.11 (1H, s), 8.36 (1H, s)

E S I - M S (m/e) : 515 [M+H]⁺

製造例 6 6



3 - (ピリジン - 3 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
5 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2
- イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 1 と同様の方法により得られる 6 - クロロ - 3 - (4 - メトキシ - フェニルメチルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド 152 mg (0.390 mmol) にアニソール 0.40 ml (0.390 mmol) 及びトリフルオロ酢酸 5 ml を加え、反応液を 60 度で 5 時間攪拌し、その後室温で一晩攪拌した。反応液を減圧濃縮し 3 - チオール誘導体をオレンジ色油状物として得た。先に得られた 3 - チオール誘導体の 2 - プロパノール溶液 (3 ml) にエチレングリコール 62 μl (1.10 mmol)、炭酸カリウム 141 mg (1.02 mmol)、3 - ヨードピリジン 114 mg (0.560 mmol) 及びヨウ化銅 5.3 mg (0.030 mmol) を加え、反応液を 80 度で一晩攪拌した。反応液をセライト濾過し、濾液をクロロホルム及び水で分配した。有機層を水で洗浄、乾燥した後、減圧下に濃縮した。得られた残渣を薄層シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン : 酢酸エチル = 1 : 1) により精製し、6 - クロロ誘導体 28 mg (収率 : 21%) を淡黄色固体として得た。

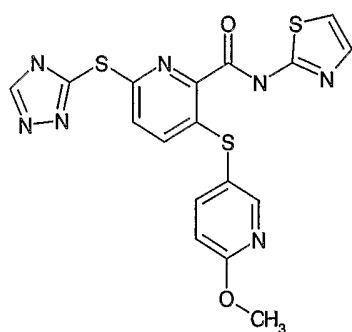
カリウム t e r t - ブトキシド 25 mg (0.22 mmol) の N、N

ジメチルホルムアミド溶液 (1 m l) に 3 - メルカプト - 1 , 2 , 4 - トリアゾール 2.2 m g (0.22 m o l) を加えた後、先に得られた 6 - クロロ誘導体 2.8 m g (0.080 mm o l) の N , N - デジメチルホルムアミド溶液 (3 m l) を滴下し、滴下終了後反応液を 120 度で 5 2 時間攪拌した。反応液に水を添加し、クロロホルムで抽出した。有機層を水で洗浄し、乾燥及び濃縮した。得られた残渣を薄層シリカゲルクロマトグラフィー (クロロホルム : メタノール = 9 : 1) により精製し、表題化合物 1.2 m g (収率 : 37 %) を淡黄色固体として得た。

¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 6.96 (1 H, d, J = 8.8 H z),
10 7.05 (1 H, d, J = 3.6 H z), 7.22 (1 H, d, J = 8.8 H z), 7.40 - 7.43 (1 H, m), 7.47 (1 H, d, J = 3.6 H z), 7.87 - 7.90 (1 H, m), 8.32 (1 H, s), 8.64 - 8.66 (1 H, m), 8.70 - 8.71 (1 H, m)
E S I - M S (m/e) : 414 [M + H]⁺

15 上記製造例 6.6 と同様の方法により、製造例 6.7 - 6.8 の化合物を得た。以下にこれらの化合物の分析データを示す。

製造例 6.7

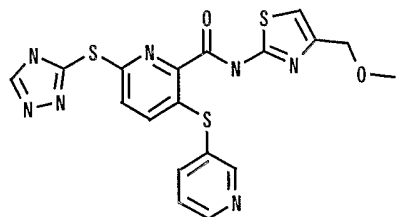


20 3 - (6 - メトキシピリジン - 3 - イル - スルファニル) - 6 - (4 - H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 6 7 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られる 6 - クロロ - 3 - (4 - メトキシフェニルメチルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、6 - メトキシ - 3 - ヨードピリジン及び 3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 6 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 4.00 (3H, s), 6.87 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.00 - 7.11 (2H, m), 7.26 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.46 (1H, d, J = 3.3 Hz), 7.77 (1H, dd, J = 2.4, 8.7 Hz), 8.35 (1H, d, J = 2.4 Hz), 8.38 (1H, s)
ESI-MS (m/e) : 444 [M + H]⁺

製造例 6 8



15 3 - (ピリジン - 3 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4 - メトキシメ
チル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

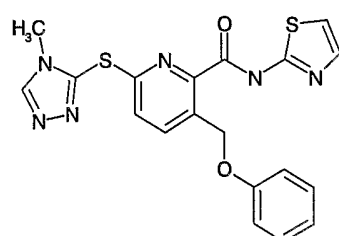
製造例 6 8 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られる 6 - クロロ - 3 - (4 - メトキシフェニルメチルスルファニル) - N - (4 - メトキシメチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - ヨードピリジン及び 3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 6 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれら

と常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 3.49 (3H, s), 4.56 (2H, s), 6.94 (1H, s), 6.97 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.27 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.43 (1H, dd, J = 7.6 Hz, 3.3 Hz), 7.93 (1H, d, J = 7.6 Hz), 8.38 (1H, s), 8.71 (1H, d, J = 4.8 Hz), 8.77 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 458 [M+H]⁺

製造例 6 9



10

3 - フェニルオキシメチル - 6 - (4 - メチル - 4 H - [1, 2, 4]
トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 イル)
- 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

2 - シアノ - 3 - t e r t - プチルジメチルシリルオキシメチルピリジン 3.50 g (14.0 mmol) のクロロホルム溶液 (50 ml) に、15
 3 - クロロ過安息香酸 6.30 g (21.0 mmol) を加え一晩加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を添加した後、クロロホルムで抽出し、有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン : 酢酸エチル = 2 : 1) により精製し、N - オキサイド体 1.50 g (収率 : 41%) を白色固体として得た。

得られた N - オキサイド体 1.50 g (5.70 mmol) のオキシ塩

化リン溶液（10m1）を、80度で1時間攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、得られた残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（ヘキサン：酢酸エチル=2：1）により精製し、2-クロロ-5-クロロメチル-6-シアノピリジン625mg（収率：58%）を白色固体として得た。

2-クロロ-5-クロロメチル-6-シアノピリジン50mg（0.27mmol）のアセトニトリル溶液（5m1）にフェノール30mg（0.32mmol）及び炭酸カリウム44mg（0.32mmol）を加えた後、室温で8時間30分攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣を薄層カラムクロマトグラフィー（ヘキサン：酢酸エチル=6：1）により精製し、2-クロロ-6-シアノ-5-フェノキシメチルピリジン61mg（収率：93%）を白色固体として得た。

得られた2-クロロ-6-シアノ-5-フェノキシメチルピリジン61mg（0.249mmol）のN,N-ジメチルホルムアミド溶液（5m1）に、3-メルカプト-4-メチル-4H-1,2,4-トリアゾール44mg（0.380mmol）及び炭酸カリウム52mg（0.380mmol）を加えた後、100度で一晩攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣を薄層カラムクロマトグラフィー（クロロホルム：メタノール=10：1）により精製し、チオトリアゾール誘導体4.4mg（収率：5%）を白色固体として得た。

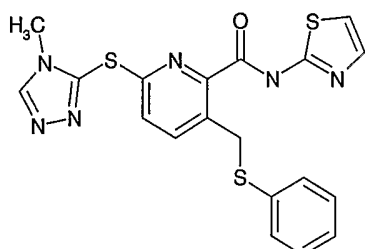
得られたチオトリアゾール誘導体4.4mg（0.014mmol）の

エタノール溶液（5 ml）に、1N-水酸化ナトリウム水溶液0.5 mlを加え一晩加熱還流した。反応液に1N-塩酸水溶液を加え酸性にし、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣の塩化メチレン溶液（3 ml）に、2-アミノチアゾール3 mg（0.028 mmol）、N-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物4 mg（0.030 mmol）及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩6 mg（0.030 mmol）を順次加えた後、室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣を薄層シリカゲルクロマトグラフィー（クロロホルム：メタノール=10:1）により精製し、表題化合物2.8 mg（収率：47%）を白色固体として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 3.79 (3H, s), 5.71 (2H, s), 6.97-7.02 (3H, m), 7.05 (1H, d, J=3.6 Hz), 7.30 (2H, t, J=7.6 Hz), 7.40 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.54 (1H, d, J=3.6 Hz), 8.22 (1H, d, J=8.4 Hz), 8.50 (1H, s)
ESI-MS (m/e): 425 [M+H]

上記製造例69と同様の方法により、製造例70の化合物を得た。以下にこの化合物の分析データを示す。

製造例70



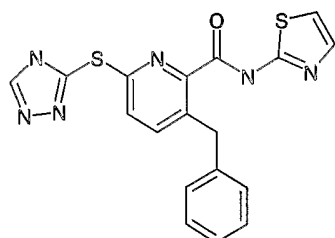
3 - フェニルスルファニルメチル - 6 - (4 - メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 7 0 の化合物は、2 - シアノ - 3 - t e r t - ブチルジメチルシリルオキシメチルピリジン、チオフェノール、3 - メルカプト - 4 - メチル - 4 H - 1, 2, 4 - トリアゾール及び2 - アミノチアゾールを用いて、製造例 6 9 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl₃) δ : 3.77 (3 H, s), 4.74 (2 H, s), 7.04 (1 H, d, J = 3.2 Hz), 7.20 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 7.24 - 7.28 (5 H, m), 7.53 (1 H, d, J = 3.2 Hz), 7.58 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 8.48 (1 H, s)

E S I - M S (m/e) : 441 [M + H]

15 製造例 7 1



3 - フェニルメチル - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

20 3 - ベンゾイル - 2 - ピリジンカルボン酸 2.0 g (8.8 mmol) をメタノール (10 ml) に溶かし、これに室温で濃硫酸を 10 滴滴下し昼夜加熱環流した。冷却後、メタノールを留去し飽和炭酸水素ナト

リウム水溶液で中和した。クロロホルムで抽出後、硫酸ナトリウムで乾燥、濃縮して 3-ベンゾイル-2-ピリジンカルボン酸メチルエステルの粗生成物 2.0 g を得た。

- エステル体 2.0 g をクロロホルム (10 ml) に溶かし、mC P B
5 A 3.57 g (20.7 mmol) を加え、一昼夜加熱環流した。冷却後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、アルカリ性にし、クロロホルムで抽出した。硫酸ナトリウムで乾燥、減圧留去して N-オキシドの粗生成物を得た。この粗生成物にオキシ塩化リン (10 ml) を加え、2 時間 80 度で攪拌した。冷却後、飽和炭酸水素ナトリウム水
10 溶液で中和し、酢酸エチルで抽出した。硫酸ナトリウムで乾燥、減圧留去後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル : ヘキサン = 1 : 2) で精製し、3-ベンゾイル-6-クロロ-2-ピリジンカルボン酸メチルエステル 600 mg (収率 3段階で 26%) を得た。
- クロロ体 300 mg (1.10 mmol) をメタノール (15 ml) に溶かし、1N 水酸化ナトリウム (5 ml) を加え、室温で二時間攪拌した。メタノールを留去後、1N 塩酸で中和した後、クロロホルムで抽出した。硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧留去し 3-ベンゾイル-6-クロロ-2-ピリジンカルボン酸の粗生成物 285 mg (収率 100%) を得た。
15
- 20 上記で得られたカルボン酸 285 mg (1.1 mmol) をクロロホルム (10 ml) に溶かし、2-アミノチアゾール 109 mg (1.1 mmol)、N-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物 221 mg (1.64 mmol)、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩 229 mg (1.2 mmol) を加え室温で一昼夜攪拌した。蒸留水を加えた後、クロロホルムで抽出し硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し得られた残渣を、カラムクロマトグラフィー
25

(酢酸エチル：ヘキサン=1：2)で精製し、3-ベンゾイル-6-クロロ-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド25mg(収率2段階で60%)を得た。

上記で得られたクロロ体170mg(0.495mmol)をDMF
5 (3ml)に溶かし、3-メルカプト-1,2,4-トリアゾール55mg(0.544mmol)、炭酸カリウム171mg(1.24mmol)
1)を加え、100度で一昼夜攪拌した。反応液を冷却後、DMFを減
圧留去し、蒸留水を加え、1N塩酸で中和後クロロホルムで抽出した。
硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧留去し得られた残渣をシリカゲルカラム
10クロマトグラフィー(メタノール：クロロホルム=1：10)で精製し、
3-ベンゾイル-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル
-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカル
ボキサミド101mg(収率50%)を得た。

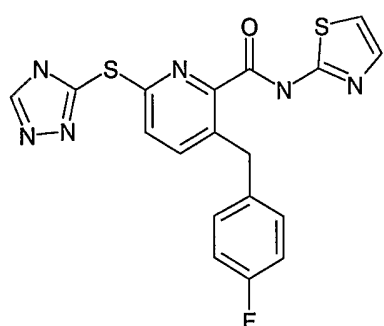
上記で得られたケトン体70mg(0.172mmol)をメタノール
15 (5ml)に懸濁させ、水素化ホウ素ナトリウム12.7mg(0.
343mmol)を加え、室温で30分攪拌し、溶媒留去した。得られた残渣にトリエチルシラン99mg(0.853mmol)、トリフルオロ酢酸(5ml)を加え60度で1時間攪拌した。濃縮後、クロロホルム及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を濃縮後得られた残渣を、二度の薄層シリカゲルクロマトグラフィー(メタノール：クロロホルム=1：8、酢酸エチル：アセトン=2：1)により精製し表題化合物13.5mg(収率20%)を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 4.63 (2H, s), 6.99 (1H,
25 d, J=3.6Hz), 7.18-7.29 (5H, m), 7.38 (1H, d, J=8.4Hz), 7.41 (1H, dd, J=3.6Hz),

7. 45 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 8.33 (1 H, s)

E S I - M S (m/e) : 395 [M+H]⁺

製造例 7 2



5 3 - (4 - フルオロフェニルメチル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4]
トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イ
ル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

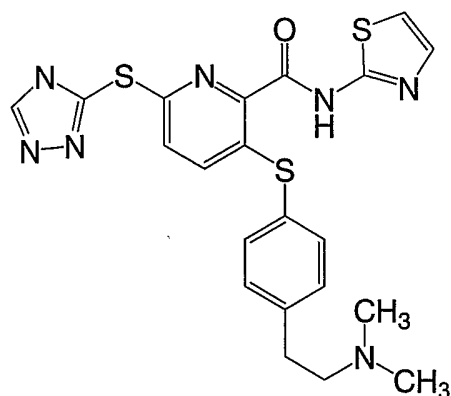
¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 4.60 (2 H, s), 6.94 - 6.98 (2 H, m), 7.01 (1 H, d, J = 3.6 Hz), 7.14 - 7.

10 1.7 (2 H, m), 7.40 - 7.46 (3 H, m), 8.35 (1 H, s)

E S I - M S (m/e) : 413 [M+H]⁺

製造例 7 2 の化合物は、3 - (4 - フルオロベンゾイル) - 2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノチアゾール及び3 - メルカプト - 1, 2, 15 4 - トリアゾールを用いて、製造例 7 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

製造例 7 3

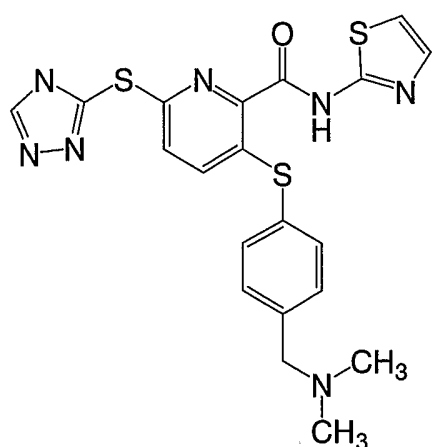


3 - (4 - ジメチルアミノエチル - フェニルスルファニル) - 6 - (4
H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 7 3 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノ - チアゾール、4 - ジメチルアミノエチル - チオフェノール
及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と
同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること
により製造することができる。

10 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.39 (6 H, s), 2.68 (2 H, m), 2.84 (2 H, m), 7.00 - 7.05 (2 H, m), 7.18 (1 H, d, J = 8.7 Hz), 7.28 (2 H, d, J = 8.4 Hz),
7.41 - 7.58 (3 H, m), 8.32 (1 H, s)
ESI-MS (m/e) : 484 [M + H]⁺

15 製造例 7 4



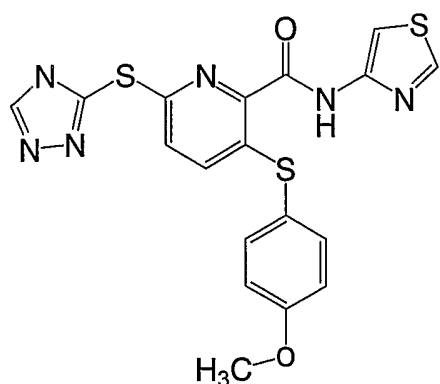
3 - (4 - ジメチルアミノメチルフェニルスルファニル) - 6 - (4
H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 7 4 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノ - チアゾール、4 - ジメチルアミノメチル - チオフェノール
及び 3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と
同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること
により製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 2.23 (6 H, s), 6.96 (1 H,
d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 7.00 (1 H, d, $J = 3.6 \text{ Hz}$), 7.11
1 (1 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 7.34 (2 H, d, $J = 8.0 \text{ Hz}$),
7.43 (1 H, d, $J = 3.6 \text{ Hz}$), 7.46 (2 H, d, $J = 8.0 \text{ Hz}$),
8.29 (1 H, s)

15 ESI - MS (m/e) : 470 [$M + H$] $^+$

製造例 7 5



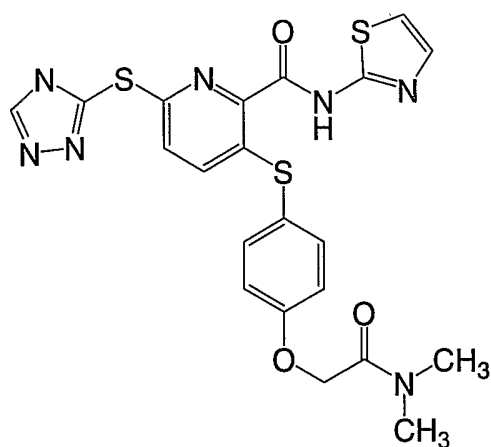
3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 4 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 7 5 の化合物は、3，6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、4 - アミノ - チアゾール、4 - メトキシ - チオフェノール及び3 - メルカプト - 1，2，4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 3.85 (3 H, s), 6.96 (2 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 6.98 (1 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 7.15 (1 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 7.46 (2 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 7.90 (1 H, d, $J = 2.4 \text{ Hz}$), 8.34 (1 H, s), 8.61 (1 H, d, $J = 2.4 \text{ Hz}$),

15 ESI - MS (m/e) : 443 [$\text{M} + \text{H}$] $^+$

製造例 7 6



3 - (4 - ジメチルカルバモイルメチルオキシフェニルスルファニル)

- 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル)

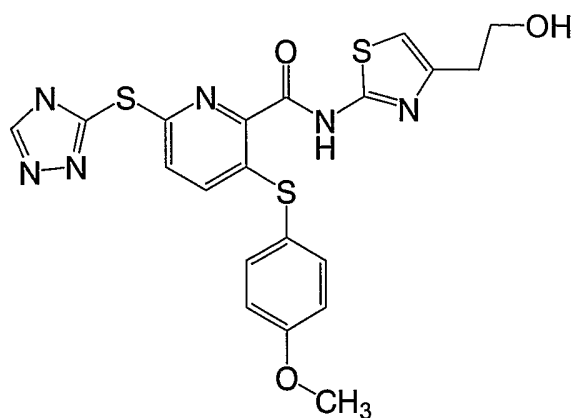
- N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 7 6 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノ - チアゾール、4 - ジメチルカルバモイルメチルオキシ - チ
オフェノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、
製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合
わせることにより製造することができる。

10 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.99 (3 H, s), 3.09 (3 H, s), 4.73 (2 H, s), 6.99 (2 H, d, J = 8.8 Hz), 7.01 - 7.03 (1 H, m), 7.03 (1 H, d, J = 3.6 Hz), 7.19 (2 H, d, J = 8.4 Hz), 7.45 (2 H, d, J = 8.8 Hz), 7.46 (2 H, d, J = 3.6 Hz), 8.30 (1 H, s)

15 ESI - MS (m/e) : 514 [M + H]⁺

製造例 7 7

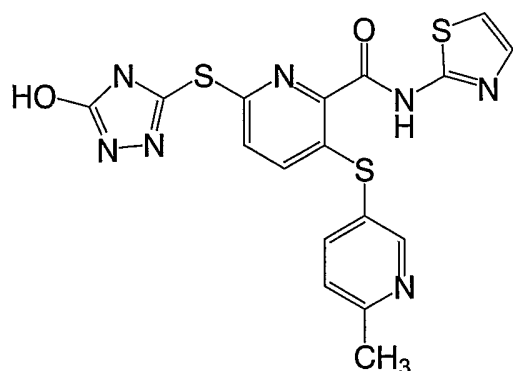


3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (4 - ヒドロキシエチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 7 7 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノ - 4 - ヒドロキシエチル - チアゾール、4 - メトキシ - チオフェノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、
製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合
わせることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 2. 90 (2 H, t, $J = 4. 8 \text{ Hz}$),
3. 83 (3 H, s), 3. 90 (2 H, t, $J = 4. 8 \text{ Hz}$), 6. 6
5 (1 H, s), 6. 95 (2 H, d, $J = 8. 0 \text{ Hz}$), 6. 97 (1
H, d, $J = 8. 8 \text{ Hz}$), 7. 17 (1 H, d, $J = 8. 8 \text{ Hz}$), 7.
43 (2 H, d, $J = 8. 0 \text{ Hz}$), 8. 34 (1 H, s)
15 ESI - M S (m/e) : 487 [$\text{M} + \text{H}]^+$

製造例 7 8

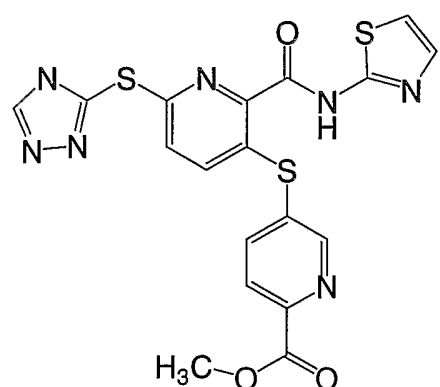


3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (5 - ヒドロキシ - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 7 8 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノ - チアゾール、4 - ヒドロキシ - チオフェノール及び5 - ヒドロキシ - 3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造
例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ
ることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 2.65 (3 H, s), 6.98 - 7.50 (5 H, m), 7.82 (1 H, m), 8.64 (1 H, b r s),
ESI - MS (m/e) : 444 [$\text{M} + \text{H}]^+$

製造例 7 9



15 3 - (6 - メトキシカルボニル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) -

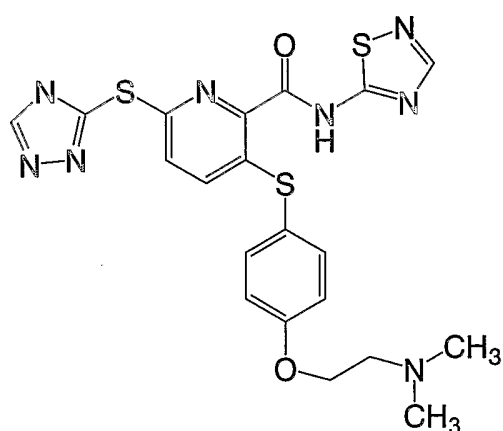
6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 7 9 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られた 6 - クロロ - 3 - (4 - メトキシフェニルメチルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、5 - ヨード - 2 - メトキシカルボニル - ピリジン及び 3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 6 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせて製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 4.01 (3H, s), 7.03 (1H,
 10 d, J = 7.6 Hz), 7.05 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.24 (1H, d, J = 7.6 Hz), 7.47 (1H, d, J = 3.6 Hz),
 8.00 (1H, m), 8.16 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.33 (1H, s), 8.79 (1H, m)

E S I - M S (m/e) : 472 [M + H]⁺

15 製造例 8 0



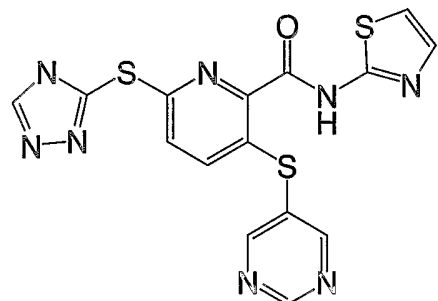
3 - (4 - ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6
- (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N
= ([1, 2, 4] チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキ

20 サミドの調製

5 製造例 8 0 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-1, 2, 4-チアシアゾール、4-ジメチルアミノエチルオキシチオフェノール及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.42 (6H, s), 2.84 (2H, t, J = 5.1 Hz), 4.13 (2H, t, J = 5.1 Hz), 6.96 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.00 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.21 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.43 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.35 (1H, s)
ESI-MS (m/e) : 501 [M+H]⁺

製造例 8 1



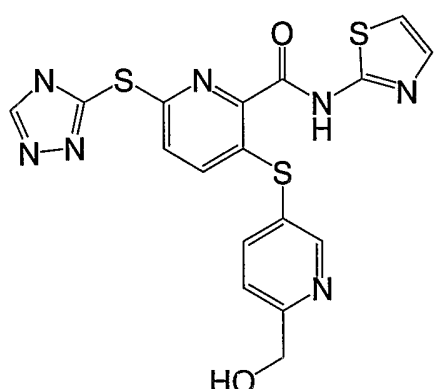
3-(ピリミジン-5-イルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

20 製造例 8 1 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られる 6-クロロ-3-(4-メトキシフェニルメチルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、5-ヨード-ピリミジン及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例 6 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合させて製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 6.95 (1H, d, J = 8.4 Hz),
 7.03 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.22 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.44 (1H, d, J = 3.6 Hz), 8.33 (1H, s),
 8.82 (2H, s), 9.20 (1H, s)

5 ESI-MS (m/e) : 415 [M+H]⁺

製造例 8 2



3 - (6 - ヒドロキシメチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6
- (4H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N

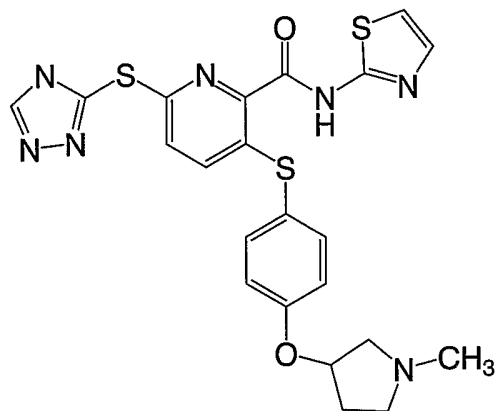
10 - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 8 2 の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、
 2-アミノ-チアゾール、4-ヒドロキシメチル-チオフェノール及び
 3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様
 の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることによ
 り製造することができる。

15 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 4.86 (2H, s), 7.01 (1H, d, J = 9.2 Hz), 7.07 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.28 (1H, d, J = 9.2 Hz), 7.41 (1H, d, J = 7.6 Hz),
 7.52 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.90 (1H, m), 8.42 (1H, s), 8.74 (1H, m)

E S I - M S (m/e) : 444 [M+H]⁺

製造例 8 3



3 - [4 - (1 - メチル - ピロリジン - 3 - イルオキシ) - フェニルス

5 ルファニル] - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルス
ルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキ
サミドの調製

製造例 8 3 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、

2 - アミノ - チアゾール、4 - (1 - メチル - ピロリジン - 3 - イル)

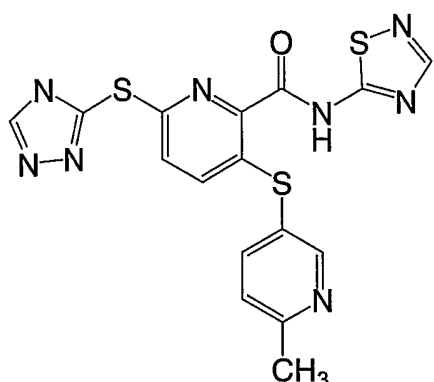
10 - チオフェノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 1. 90 - 1. 98 (1H, m), 2. 3

15 5 (3H, s), 2. 25 - 2. 35 (2H, m), 2. 43 - 2. 47
 (1H, m), 2. 80 - 2. 83 (2H, m), 4. 78 - 4. 85 (1
 H, m), 6. 85 (2H, d, J = 8. 4 Hz), 6. 95 (1H, d,
 J = 8. 8 Hz), 7. 00 (1H, d, J = 3. 6 Hz), 7. 12 (1
 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 38 (2H, d, J = 8. 4 Hz), 7.
 20 42 (1H, d, J = 3. 6 Hz), 8. 29 (1H, s)

E S I - M S (m/e) : 512 [M+H]⁺

製造例 8 4



3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H -

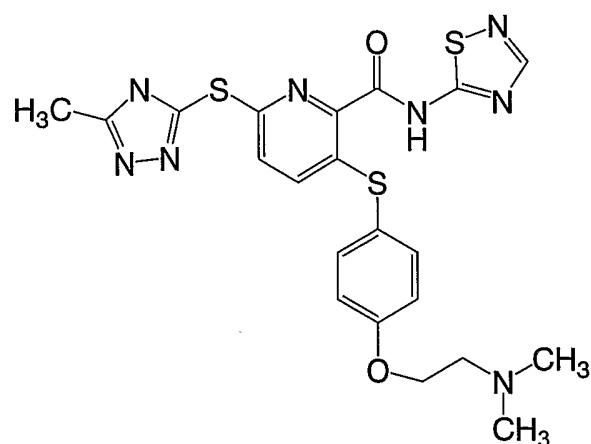
5 [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - ([1 , 2 ,
4] チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 8 4 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
5 - アミノ - 1, 2, 4 - チアジアゾール、3 - メルカプト - 6 - メチル
- ピリジン及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、
10 製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合
わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.65 (3 H, s), 7.01 (1 H, d, J = 8.6 Hz), 7.26 (1 H, d, J = 8.6 Hz), 7.30 (1 H, d, J = 8.0 Hz), 7.78 (1 H, dd, J = 8.0, 2.2 Hz), 8.35 (1 H, s), 8.42 (1 H, s), 8.64 (1 H, d, J = 2.2 Hz)

E S I - M S (m/e) : 429 [M+H]⁺

製造例 8 5



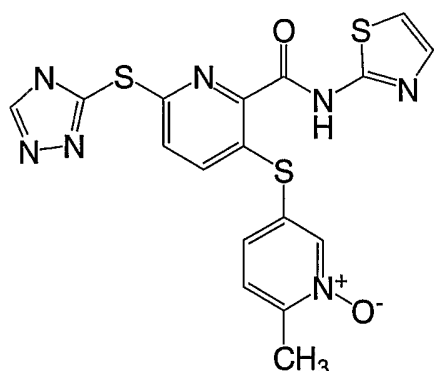
3 - (4 - ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6
- (5 - メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルフ
アニル) - N - ([1, 2, 4] チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリ

5 ジンカルボキサミドの調製

製造例 8 5 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 5 - アミノ - 1, 2, 4 - チアジアゾール、4 - ジメチルアミノエチル
 オキシチオフェノール及び3 - メルカプト - 5 - メチル - 1, 2, 4
 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又
 10 はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.40 (6H, s), 2.62 (6H, s), 2.81 (2H, t, J = 5.5 Hz), 4.12 (2H, t, J = 5.1 Hz), 6.96 (2H, d, J = 8.5 Hz), 6.98 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.20 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.42 (2H, d, J = 8.5 Hz), 8.34 (1H, s)
 15 ESI-MS (m/e) : 515 [M+H]⁺

製造例 8 6



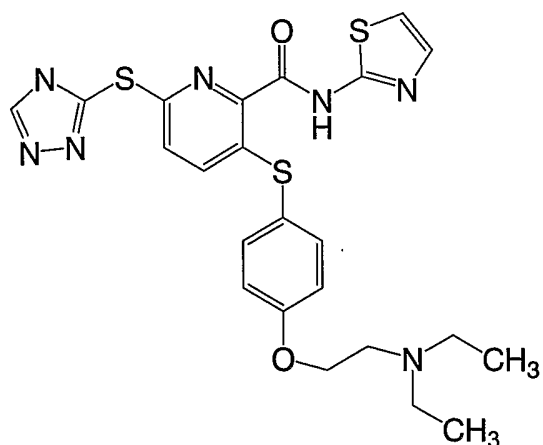
3 - (1 - オキシ - 6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) -
6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) -
N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 8 6 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 2 - アミノ - チアゾール、3 - メルカプト - 6 - メチル - 1 - オキシ -
 ピリジン及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製
 造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わ
 せることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 2.60 (3 H, s), 7.06 (1 H,
 d, $J = 3.2 \text{ Hz}$), 7.12 (1 H, d, $J = 8.4 \text{ Hz}$), 7.32 (1 H, d,
 $J = 8.4 \text{ Hz}$), 7.39 - 7.39 (2 H, m), 7.51 (1 H, d,
 $J = 3.2 \text{ Hz}$), 8.44 (1 H, s), 8.51 (1 H, br s)

15 ESI - MS (m/e) : 446 [$M + H$]

製造例 8 7

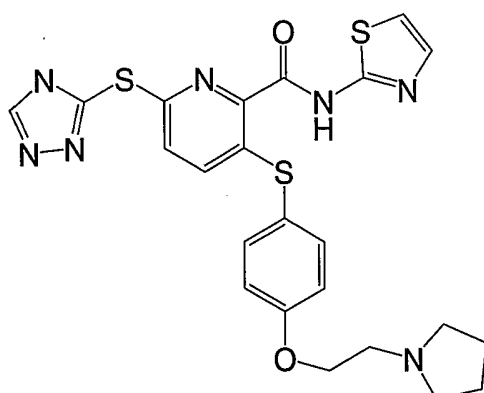


3 - (4 - ジエチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6
- (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N
- (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 8 7 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 2 - アミノ - チアゾール、4 - ジエチルアミノエチルオキシ - チオフェ
 ノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造
 例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ
 ることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 1. 14 (6 H, t, $J = 7. 6 \text{ Hz}$),
 2. 73 (4 H, q, $J = 7. 6 \text{ Hz}$), 2. 99 (2 H, t, $J = 6. 0 \text{ Hz}$), 4. 14 (2 H, t, $J = 6. 0 \text{ Hz}$), 6. 99 (2 H, d, $J = 8. 8 \text{ Hz}$), 7. 01 (1 H, d, $J = 8. 4 \text{ Hz}$), 7. 07 (1 H, d, $J = 4. 0 \text{ Hz}$), 7. 18 (1 H, d, $J = 8. 4 \text{ Hz}$), 7. 46 (2 H, d, $J = 8. 8 \text{ Hz}$), 7. 49 (1 H, d, $J = 4. 0 \text{ Hz}$), 8. 36 (1 H, s)
 15 ESI - MS (m/e) : 528 [$M + H$] $^+$

製造例 8 8



3 - (4 - ピロリジノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (4
H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 8 8 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
2 - アミノ - チアゾール、4 - ピロリジノエチルオキシ - チオフェノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1
と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 1. 80 - 1. 90 (4 H, m), 2. 70 - 2. 80 (4 H, m), 3. 02 (2 H, t, J = 5. 2 Hz), 4. 18 (2 H, t, J = 5. 2 Hz), 6. 95 (2 H, d, J = 8. 8 Hz), 6. 97 (1 H, d, J = 8. 4 Hz), 7. 02 (1 H, d, J = 3. 6 Hz), 7. 17 (1 H, d, J = 8. 4 Hz), 7. 42 (2 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 45 (1 H, d, J = 3. 6 Hz), 8. 15 29 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 526 [M + H]⁺

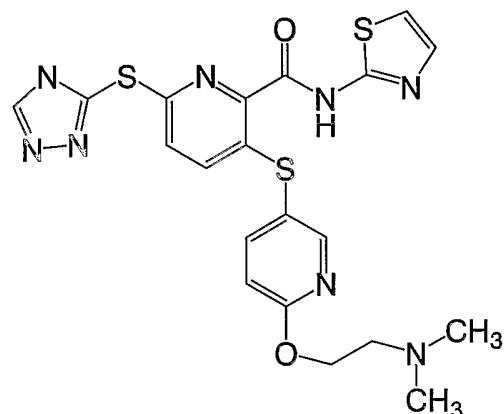
製造例 8 9

3 - (4 - ジエチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6
- (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N
- (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 8 7 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、
2-アミノ-チアゾール、4-ジエチルアミノエチルオキシ-チオフェ
ノール及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造
例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ
ることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 1.14 (6H, t, J = 7.6 Hz),
2.73 (4H, q, J = 7.6 Hz), 2.99 (2H, t, J = 6.0 Hz),
4.14 (2H, t, J = 6.0 Hz), 6.99 (2H, d,
J = 8.8 Hz), 7.01 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.07 (1
10 H, d, J = 4.0 Hz), 7.18 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.
46 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.49 (1H, d, J = 4.0 Hz),
8.36 (1H, s)
ESI-MS (m/e) : 528 [M+H]⁺

製造例 8 8



15

3-(6-ジメチルアミノエチルオキシ-ピリジン-3-イルスルファ
ニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファ
ニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド
の調製

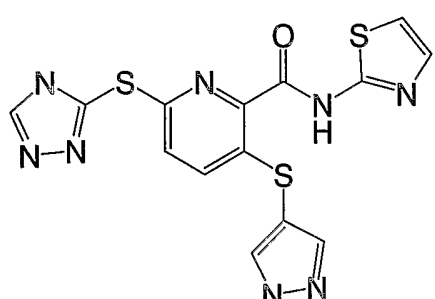
20 製造例 8 9 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

2-アミノーチアゾール、3-メルカプト-6-ジメチルアミノエチルオキシピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

5 ¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.41 (6H, s), 2.82 (2H, t, J = 5.6 Hz), 4.48 (2H, t, J = 5.6 Hz), 6.80 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.98 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.03 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.23 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.47 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.63 (1H, d, J = 2.4 Hz),
10 d, J = 2.4, 8.4 Hz), 7.27 (1H, d, J = 2.4 Hz), 8.36 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 501 [M+H]⁺

製造例90



15 3-(ピラゾール-4-イルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]
トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-
イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

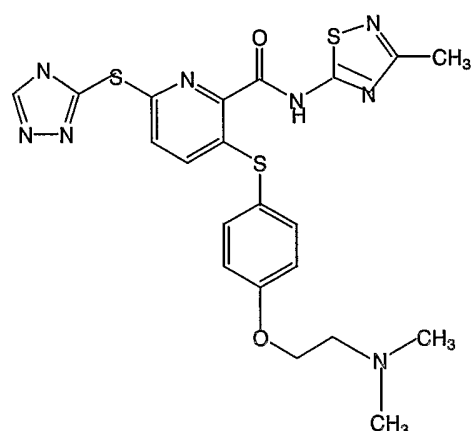
製造例90の化合物は、製造例1と同様の方法により得られる6-クロロ-3-(4-メトキシフェニルメチルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、4-ヨードピラゾール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例66と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わ

せて製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 7.07 (1H, d, J = 3.6 Hz),
7.18 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.25 (1H, d, J = 8.4 Hz),
7.49 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.70 (2H, s),
5.35 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 403 [M+H]⁺

製造例 9 1



3 - (4 - ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6

10 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N
- (3 - メチル - [1, 2, 4] チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピ

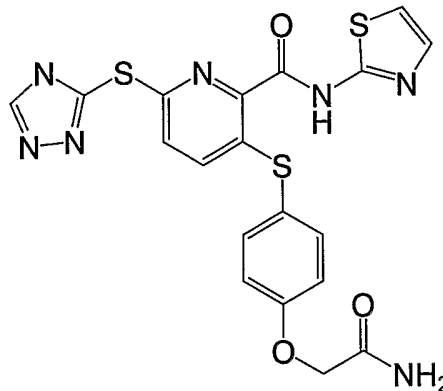
リジンカルボキサミドの調製

製造例 9 1 の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、
5-アミノ-3-メチル-1,2,4-チアジアゾール、4-ジメチル
15 アミノエチルオキシチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.37 (6H, s), 2.61 (3H, s), 2.80 (2H, t, J = 5.6 Hz), 4.12 (2H, t, J = 5.6 Hz), 7.00 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.02 (1

H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 22 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 45 (2 H, d, J = 8. 4 Hz), 8. 34 (1 H, s)
 E S I - M S (m/e) : 515 [M+H]⁺

製造例 9 2



5

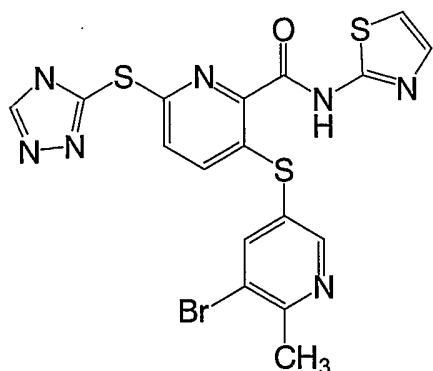
3 - (4 - カルバモイルメチルオキシフェニルスルファニル) - 6 -
(4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N -
(チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 9 2 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 10 2 - アミノ - チアゾール、4 - カルバモイルメチルオキシ - チオフェノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例
 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H N M R (C D C l₃) δ : 4. 48 (2 H, s), 6. 95 (1 H, d, J = 8. 4 Hz), 6. 98 (2 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 02 (1 H, d, J = 3. 6 Hz), 7. 13 (1 H, d, J = 8. 4 Hz), 7. 44 (1 H, d, J = 3. 6 Hz), 7. 45 (2 H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 33 (1 H, s)

E S I - M S (m/e) : 486 [M+H]⁺

20 製造例 9 3



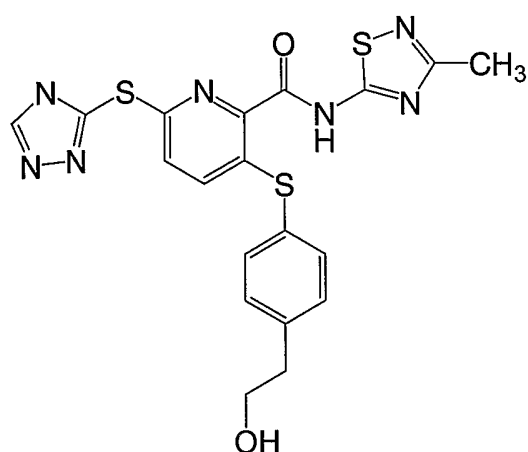
3 - (5 - ブロモ - 6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) -
6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) -
N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 9 3 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 2 - アミノ - チアゾール、5 - ブロモ - 3 - メルカプト - 6 - メチル -
 ピリジン及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製
 造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わ
 せることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 2.72 (3 H, s), 7.00 (1 H,
 d, $J = 8.4 \text{ Hz}$), 7.05 (1 H, d, $J = 3.6 \text{ Hz}$), 7.22 - 7.24 (1 H, m),
 7.48 (1 H, d, $J = 3.6 \text{ Hz}$), 8.01 (1 H, d, $J = 2.0 \text{ Hz}$), 8.33 (1 H, s),
 8.52 (1 H, d, $J = 2.0 \text{ Hz}$)

15 ESI-MS (m/e) : 505, 507 [$\text{M} + \text{H}$]⁺

製造例 9 4



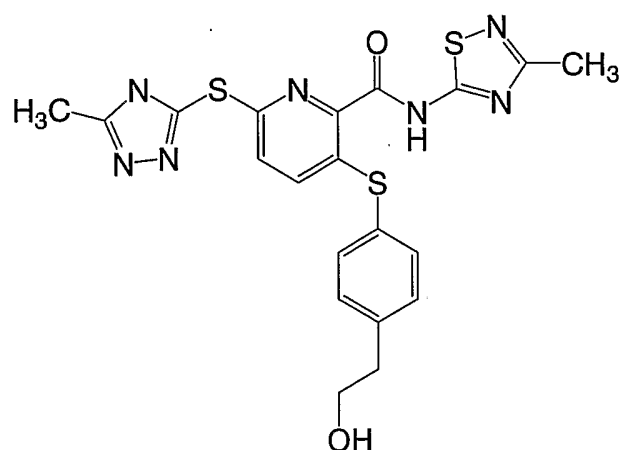
3 - [4 - (2 - ヒドロキシエチルフェニルスルファンイル) - 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファンイル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 9 4 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、5 - アミノ - 3 - メチル - 1, 2, 4 - チアジアゾール、4 - (2 - ヒドロキシエチル) - チオフェノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

1 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.61 (3H, s), 2.91 (2H, t, J = 6.8 Hz), 3.84 (2H, t, J = 6.8 Hz), 7.07 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.21 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.35 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.48 (2H, d, J = 8.0 Hz), 8.36 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 472 [M+H]⁺

製造例 9 5



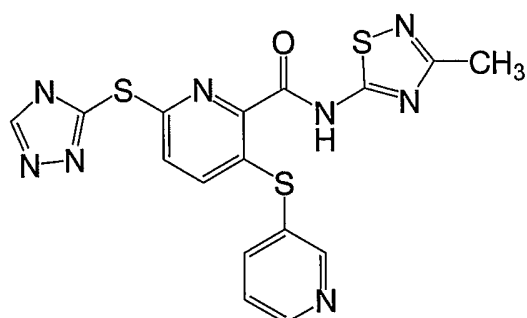
3 - [4 - (2 - ヒドロキシエチルフェニルスルファニル)] - 6 - (5 - メチル - 4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1 , 2 , 4] - チアジアゾール - 5 - イル) -

5 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 9 5 の化合物は、3，6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチル-1，2，4-チアジアゾール、4-(2-ヒドロキシエチル)-チオフェノール及び3-メルカプト-5-メチル-1，2，4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.59 (3H, s), 2.59 (3H, s), 2.94 (2H, t, J = 6.4 Hz), 3.94 (2H, t, J = 6.4 Hz), 7.03 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.21 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.34 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.49 (2H, d, J = 8.0 Hz) ESI-MS (m/e) : 486 [M + H]⁺

製造例 9 6



3 - (ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4]

トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2,
4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調

5 製

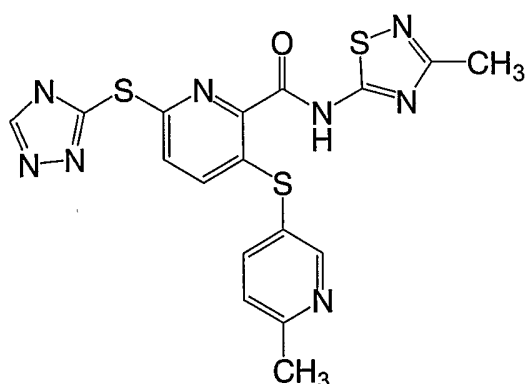
製造例 9 6 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 5 - アミノ - 3 - メチル - 1, 2, 4 - チアジアゾール、3 - メルカプ
 ト - ピリジン及び 3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、
 製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合
 わせることにより製造することができる。

10 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2. 61 (3 H, s), 7. 00 (1 H,
 d, J = 8. 8 Hz), 7. 29 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 4
 1 - 7. 44 (1 H, m), 7. 88 - 7. 91 (1 H, m), 8. 41
 (1 H, s), 8. 71 - 8. 73 (1 H, m), 8. 76 - 8. 77 (1

15 H, m)

ESI - MS (m/z) : 429 [M + H]⁺

製造例 9 7



3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H -
[1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メ
チル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカ

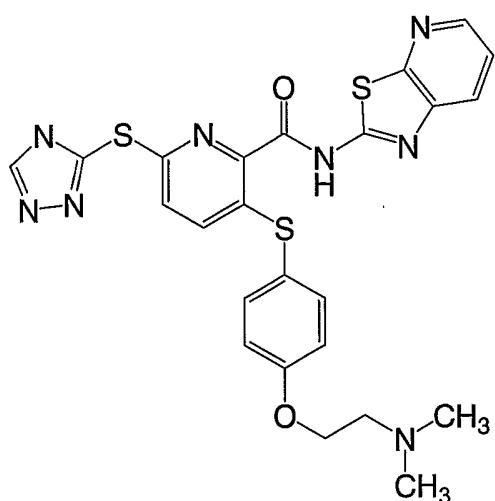
5 ルボキサミドの調製

製造例 9 7 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 5 - アミノ - 3 - メチル - 1, 2, 4 - チアジアゾール、3 - メルカプト - 6 - メチル - ピリジン及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと
 10 常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.62 (3H, s), 2.64 (3H, s), 7.02 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.25 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.31 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.78 (1H, dd, J = 1.6 Hz, 8.0 Hz), 8.35 (1H, s), 8.60 (1H, d, J = 1.6 Hz)

ESI - MS (m/e) : 443 [M + H]⁺

製造例 9 8



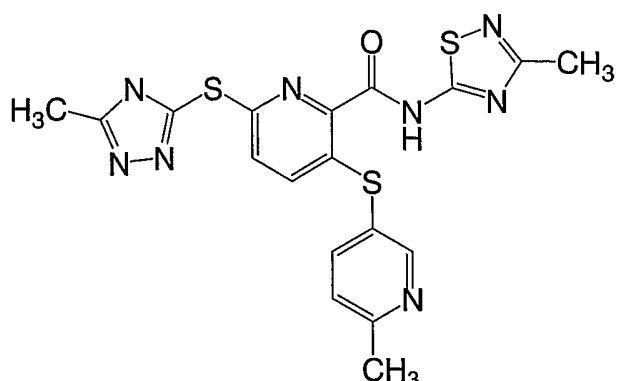
3 - (4 - ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6
- (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N
- (チアゾロ [5, 4 - b] ピリジン - 2 - イル) - 2 - ピリジンカル

5 ボキサミドの調製

製造例 9 8 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 2 - アミノ - チアゾロ [5, 4 - b] ピリジン、4 - ジメチルアミノエチルオキシ - チオフェノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれら
 10 と常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.43 (6H, s), 2.70 - 2.88 (2H, m), 4.08 - 4.14 (2H, m), 6.88 (2H, d, J = 8.4 Hz), 6.89 - 6.93 (1H, m), 7.13 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.31 - 7.35 (1H, m), 7.38 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.96 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.37 (1H, s), 8.44 (1H, d, J = 4.0 Hz)
 ESI-MS (m/e) : 551 [M + H]⁺

製造例 9 9



3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (5 - メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2

5 - ピリジンカルボキサミドの調製

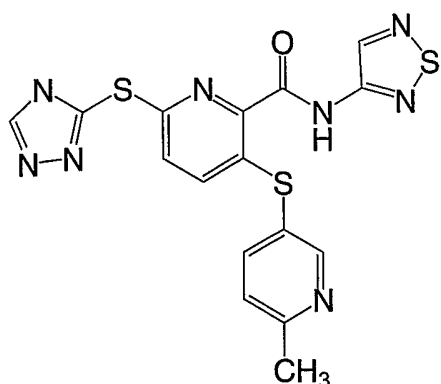
製造例 9 9 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、5 - アミノ - 3 - メチル - 1, 2, 4 - チアジアゾール、3 - メルカプト - 6 - メチル - ピリジン及び3 - メルカプト - 5 - メチル - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法

10 又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.60 (3H, s), 2.61 (3H, s), 3.64 (3H, s), 7.00 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.20 - 7.36 (1H, m), 7.29 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.77 (1H, dd, J = 2.4, 8.0 Hz), 8.63 (1H, d, J = 2.4 Hz)

ESI - MS (m/e) : 457 [M + H]⁺

製造例 100



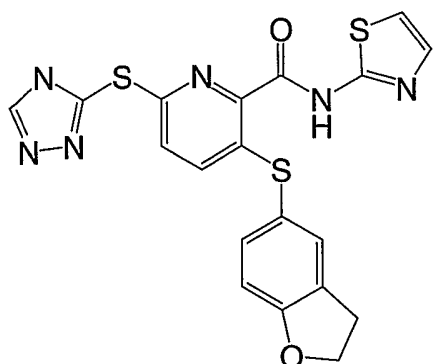
3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H -
[1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - ([1, 2,
5] チアジアゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 100 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、3 - アミノ - 1, 2, 5 - チアジアゾール、3 - メルカプト - 6 - メチル - ピリジン及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 2.63 (3 H, s), 6.99 (1 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 7.21 (1 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 7.29 (1 H, d, $J = 8.1 \text{ Hz}$), 7.78 (1 H, dd, $J = 8.1, 2.2 \text{ Hz}$), 8.37 (1 H, s), 8.60 (1 H, d, $J = 2.2 \text{ Hz}$), 9.38 (1 H, s)

15 ESI - MS (m/e) : 429 [$\text{M} + \text{H}$] $^+$

製造例 101

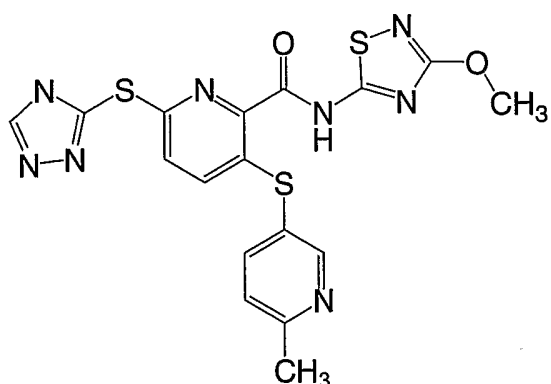


3 - (2, 3 - ジヒドロベンゾフラン - 5 - イルスルファニル) - 6 -
(4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N -
(チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 101 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られる 6 -
 クロロ - 3 - (4 - メトキシフェニルメチルスルファニル) - N - (チ
 アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、5 - ヨード - 2 ,
 3 - ジヒドロベンゾフラン及び 3 - メルカプト - 1 , 2 , 4 - トリアゾ
 ルを用いて、製造例 66 と同様の方法、これに準じた方法又はこれら
 10 と常法とを組み合わせて製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 3.26 (2H, t, J = 8.8 Hz),
 4.66 (2H, t, J = 8.8 Hz), 6.86 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.02 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.06 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.22 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.31 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.35 (1H, br s), 7.45 (1H, d, J = 3.2 Hz), 8.34 (1H, s)
 ESI-MS (m/e) : 455 [M + H]⁺

製造例 102



3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H -
[1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メト
キシ - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカ

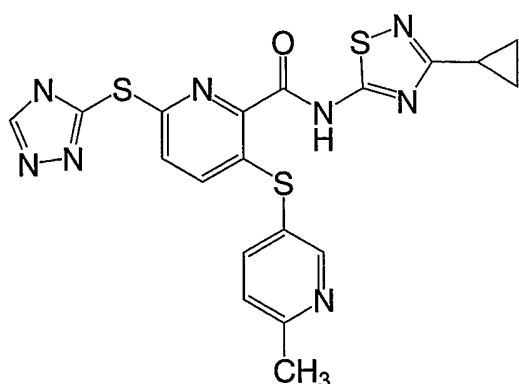
5 ルボキサミドの調製

製造例 102 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、5 - アミノ - 3 - メトキシ - 1, 2, 4 - チアジアゾール、3 - メルカプト - 6 - メチル - ピリジン及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.65 (3H, s), 4.08 (3H, s), 6.90 - 7.05 (1H, m), 7.10 - 7.30 (2H, m), 7.70 - 7.80 (1H, m), 8.39 (1H, s), 8.63 (1H, br s)

15 ESI - MS (m/e) : 459 [M + H]⁺

製造例 103



3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - シクロプロピル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピ

5 リジンカルボキサミドの調製

製造例 103 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、5 - アミノ - 3 - シクロプロピル - 1, 2, 4 - チアジアゾール、3 - メルカプト - 6 - メチル - ピリジン及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法

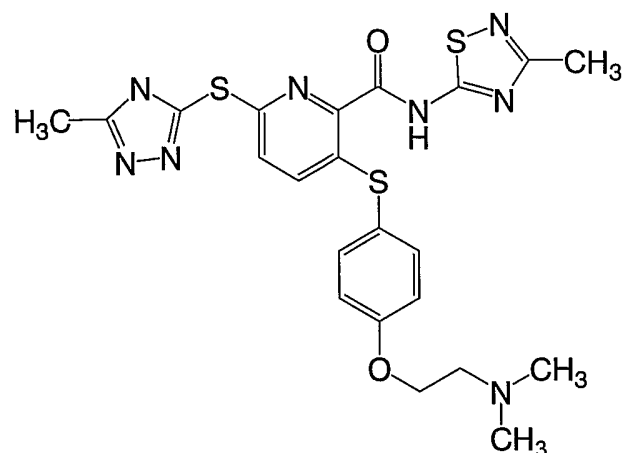
10 又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 0.90 - 1.20 (4 H, m), 2.20 - 2.35 (1 H, m), 2.64 (3 H, s), 6.99 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.20 - 7.30 (2 H, m), 7.76 (1 H, dd, J = 2.4, 8.0 Hz), 8.38 (1 H, s), 8.62 (1

15 H, br s)

ESI - M S (m/e) : 469 [M + H]⁺

製造例 104



3 - (4 - ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6

- (5 - メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルフ
アニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] チアジアゾール - 5 - イ

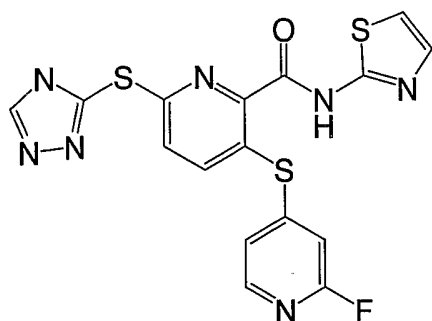
5 ル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 104 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、5 - アミノ - 3 - メチル - 1, 2, 4 - チアジアゾール、4 - ジメチルアミノエチルオキシ - チオフェノール及び3 - メルカプト - 5 - メチル - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

1 H NMR (CDCl₃) δ : 2.41 (6H, s), 2.58 (3H, s), 2.59 (3H, s), 2.83 (2H, t, J = 5.5 Hz), 4.12 (2H, t, J = 5.5 Hz), 6.91 (2H, d, J = 8.8 Hz), 6.94 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.17 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.40 (2H, d, J = 8.8 Hz)

ESI - MS (m/e) : 529 [M + H]⁺

製造例 105



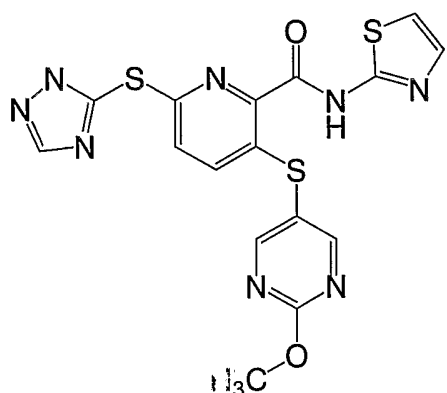
3 - (2 - フルオロ - ピリジン - 4 - イルスルファニル) - 6 - (4 H
- [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チア
ゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 105 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られる 6 - クロロ - 3 - (4 - メトキシフェニルメチルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、2 - フルオロ - 4 - ヨード - ピリジン及び 3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 66 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせて製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 6. 95 - 7. 10 (2 H, m), 7. 20 - 7. 26 (2 H, m), 7. 30 - 7. 42 (1 H, m), 7. 40 - 7. 50 (1 H, m), 8. 10 - 8. 26 (1 H, m), 8. 38 - 8. 45 (1 H, m)

15 ESI - MS (m/e) : 432 [$\text{M} + \text{H}]^+$

製造例 106

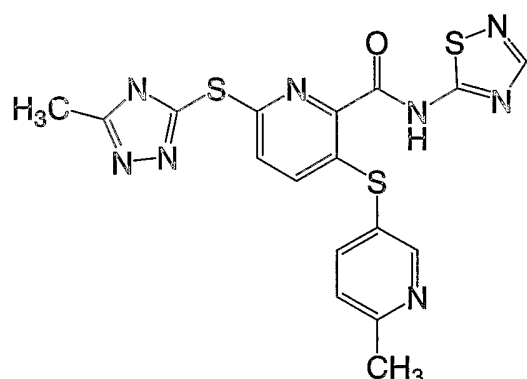


3 - (2 - メトキシ - ピリミジン - 5 - イルスルファニル) - 6 - (2 - H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 106 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られる 6 - クロロ - 3 - (4 - メトキシフェニルメチルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、5 - ヨード - 2 - メトキシ - ピリミジン及び 3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 66 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせて製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 4.10 (3 H, s), 7.02 (1 H, d, $J = 8.4 \text{ Hz}$), 7.06 (1 H, d, $J = 3.6 \text{ Hz}$), 7.32 (1 H, d, $J = 8.4 \text{ Hz}$), 7.50 (1 H, d, $J = 3.6 \text{ Hz}$), 8.39 (1 H, s), 8.65 (2 H, s)
ESI-MS (m/e) : 445 [$\text{M} + \text{H}]^+$

15 製造例 107



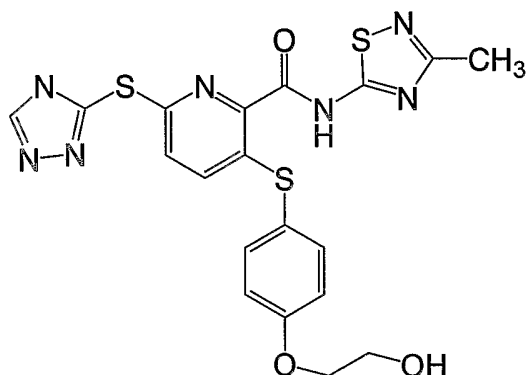
20 3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (5 - メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - ([1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 107 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン

酸、5-アミノ-1,2,4-チアジアゾール、3-メルカプト-6-メチル-ピリジン及び3-メルカプト-5-メチル-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

5 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 2.62 (3 H, s), 2.64 (3 H, s), 6.99 (1 H, d, $J = 8.8 \text{ Hz}$), 7.20 - 7.35 (2 H, m), 7.77 (1 H, dd, $J = 2.0, 8.0 \text{ Hz}$), 8.35 (1 H, s), 8.63 (1 H, br s)
ESI-MS (m/e) : 443 [$M + H$]⁺

10 製造例108



3-(4-ヒドキシエチルオキシフェニルスルファニル)-6-(4-H-〔1,2,4〕トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-〔1,2,4〕-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

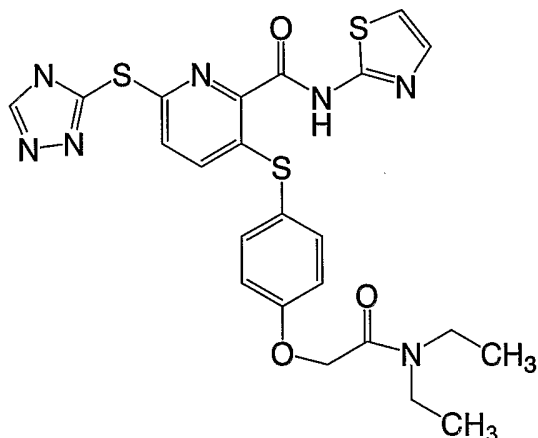
15 製造例108の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチル-1,2,4-チアジアゾール、4-ヒドロキシエチルオキシチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

20 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 2.63 (3 H, s), 3.99 (2 H,

m), 4.13 (2 H, m), 7.00 – 7.08 (3 H, m), 7.25 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 7.49 (2 H, d, J = 8.7 Hz), 8.36 (1 H, s)

E S I - M S (m/e) : 488 [M+H]⁺

5 製造例 109



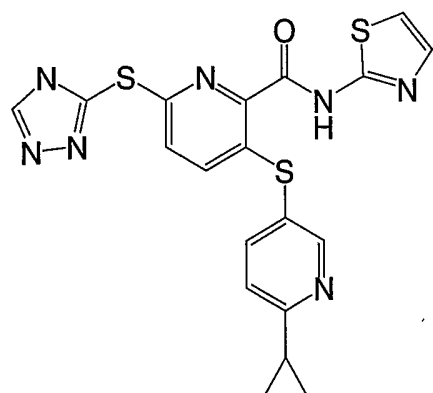
3-(4-ジエチルカルバモイルメチルオキシフェニルスルファニル)
-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)
-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

10 製造例 109 の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-チアゾール、4-ジエチルカルバモイルメチルオキシチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

15 ¹H N M R (C D C 1₃) δ : 2.72 (6 H, s), 7.02 (1 H, d, J = 3.6 Hz), 7.03 (1 H, d, J = 8.0 Hz), 7.20 (1 H, d, J = 8.0 Hz), 7.44 (1 H, d, J = 3.6 Hz), 7.66 (2 H, d, J = 8.4 Hz), 7.78 (2 H, d, J = 8.4 Hz), 8.31 (1 H, s)

20 E S I - M S (m/e) : 542 [M+H]⁺

製造例 110

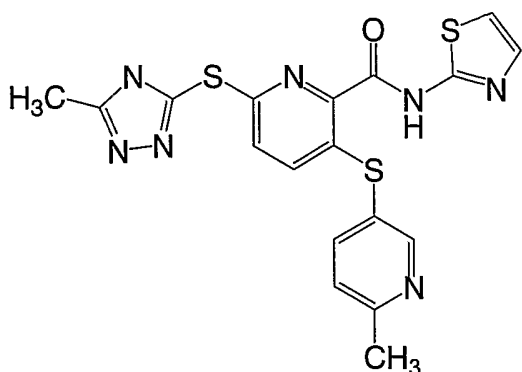


3 - (6 - シクロプロピル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 -
(4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N -
5 (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 110 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノ - チアゾール、6 - シクロプロピル - 3 - メルカブト - ピリジン及び3 - メルカブト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 0.70 - 1.38 (4 H, m), 1.98 - 2.18 (1 H, m), 6.96 - 7.08 (2 H, m), 7.46 (1 H, d, J = 3.2 Hz), 7.70 (1 H, dd, J = 2.0, 8.4 Hz), 8.36 (1 H, s), 8.56 (1 H, d, J = 2.0 Hz)
 15 ESI - MS (m/e) : 453 [M + H]⁺

製造例 111

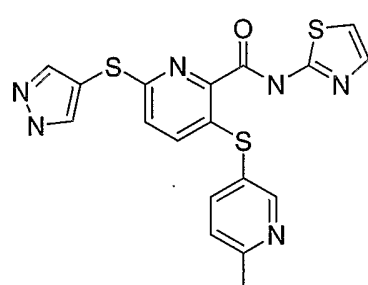


3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (5 - メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 1 1 1 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノ - チアゾール、3 - メルカプト - 6 - メチル - ピリジン及び3 - メルカプト - 5 - メチル - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.57 (3H, s), 2.64 (3H, s), 6.96 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.02 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.20 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.25 - 7.29 (1H, m), 7.46 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.76 (1H, dd, J = 2.4, 7.6 Hz), 8.63 (1H, brs)

15 ESI - MS (m/e) : 442 [M + H]⁺



3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (ピラゾ

ール - 4 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 -
ピリジンカルボキサミドの調製

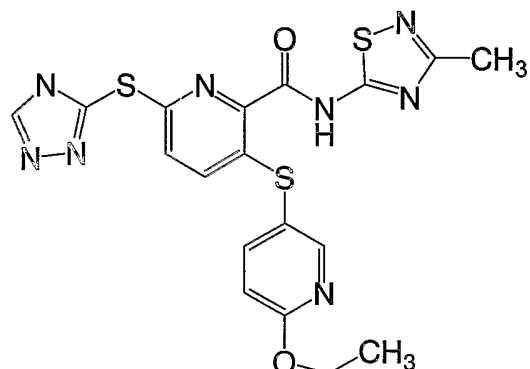
5 製造例 112 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノ - チアゾール、3 - メルカプト - 6 - メチル - ピリジン及び4 - メルカプト - ピラゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.62 (3H, s), 6.88 (1H, m), 7.05 (1H, m), 7.24 (1H, d, J = 8.9 Hz), 7.

10 3.0 - 7.68 (3H, m), 7.72 (1H, dd, J = 1.1, 8.9 Hz), 7.76 - 7.82 (1H, m), 8.60 (1H, d, J = 1.1 Hz)

ESI - MS (m/e) : 427 [M + H]⁺

15 製造例 113



3 - (6 - エトキシ - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

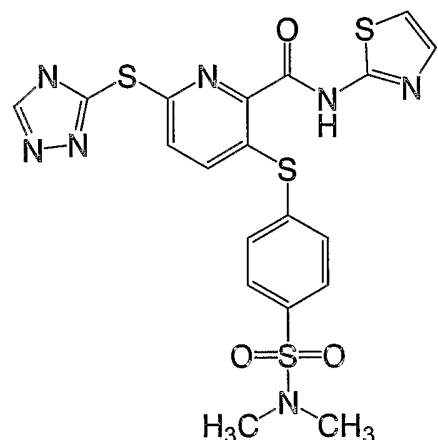
20 製造例 113 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、5 - アミノ - 3 - ヒドロキシ - 1, 2, 4 - チアジアゾール、6 -

エトキシ - 3 - メルカプト - ピリジン及び 3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 1.43 (3H, t, J = 6.9 Hz),
 5 2.06 (3H, s), 4.42 (2H, q, J = 6.9 Hz), 6.85 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.08 (1H, d, J = 9.0 Hz),
 7.29 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.69 (1H, dd, J = 9.0, 2.1 Hz), 8.31 (1H, d, J = 2.1 Hz), 8.37 (1H, s)

10 ESI-MS (m/e) : 473 [M+H]⁺

製造例 114



3 - (4 - ジメチルアミノスルホニルフェニルスルファニル) - 6 -

(4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N -

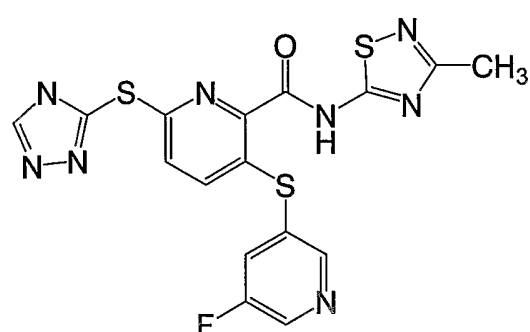
15 (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 114 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノ - チアゾール、4 - ジメチルアミノスルホニルチオフェノール及び 3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.72 (6H, s), 7.02 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.03 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.20 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.44 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.66 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.78 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.33 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 520 [M+H]⁺

製造例 115



3 - (5 - フルオロ - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H

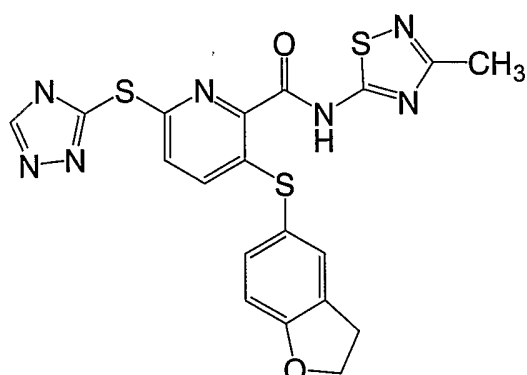
10 - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 -
メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジン
カルボキサミドの調製

製造例 115 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、5 - アミノ - 3 - メチル - 1, 2, 4 - チアジアゾール、5 - フルオロロ - 3 - メルカプト - ピリジン及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.59 (3H, s), 7.02 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.30 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.60 - 7.75 (1H, m), 8.41 (1H, s), 8.50 - 8.65 (2H, m)

E S I - M S (m/e) : 447 [M+H]⁺

製造例 116



3 - (2, 3 -ジヒドロベンゾフラン -5 -イルスルファニル) -6 -

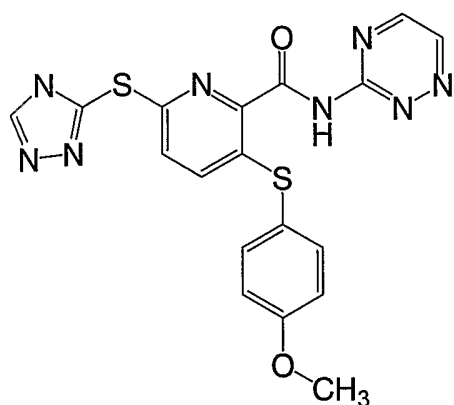
5 (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール -3 -イルスルファニル) -N -
(3 -メチル -[1, 2, 4] -チアジアゾール -5 -イル) -2 -ピ
リジンカルボキサミドの調製

製造例 116 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られる 6 - クロロ - 3 - (4 - メトキシフェニルメチルスルファニル) - N - (3 - メチル - 1, 2, 4 - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、5 - ヨード - 2, 3 - ジヒドロベンゾフラン及び 3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 66 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせて製造することができる。

15 ¹H N M R (C D C 1₃) δ : 2. 6 1 (3 H, s), 3. 2 5 (2 H, t, J = 8. 4 Hz), 4. 6 5 (2 H, t, J = 8. 4 Hz), 6. 8 5 (1 H, d, J = 8. 4 Hz), 7. 0 5 (1 H, d, J = 8. 4 Hz), 7. 0 6 - 7. 3 3 (3 H, m), 7. 7 8 (1 H, dd, J = 2. 4, 8. 5 Hz), 8. 3 1 (1 H, s)

20 E S I - M S (m/e) : 470 [M+H]⁺

製造例 117



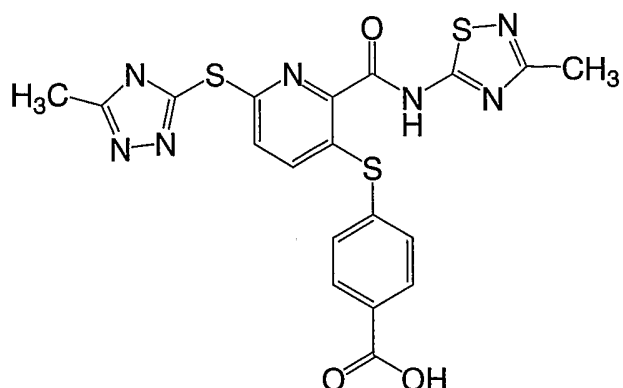
3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - ([1 , 2 , 4] - トリアジン - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 117 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、3 - アミノ - 1, 2, 4 - トリアジン、4 - メトキシチオフェノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 3.84 (3 H, s), 6.95 (2 H, d, $J = 8.8\text{ Hz}$), 7.00 (1 H, d, $J = 8.8\text{ Hz}$), 7.17 (1 H, d, $J = 8.8\text{ Hz}$), 7.44 (2 H, d, $J = 8.8\text{ Hz}$), 8.40 (1 H, s), 8.63 (1 H, d, $J = 2.4\text{ Hz}$), 8.96 (1 H, d, $J = 2.4\text{ Hz}$)

15 ESI - MS (m/e) : 439 [$\text{M} + \text{H}$] $^+$

製造例 118



3-(4-カルボキシフェニルスルファニル)-6-(5-メチル-[1,
2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-
[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキ

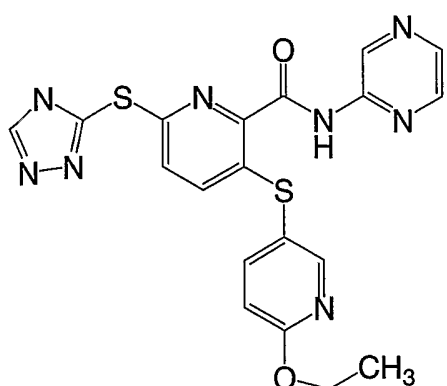
5 サミドの調製

製造例 118 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチル-1, 2, 4-チアジアゾール、4-カルボキシ-チオフェノール及び3-メルカプト-5-メチル-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.46 (3H, s), 2.52 (3H, s), 7.00 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.13 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.52 (2H, d, J = 7.8 Hz), 8.01 (2H, d, J = 8.0 Hz)

15 ESI-MS (m/e) : 486 [M+H]⁺

製造例 119



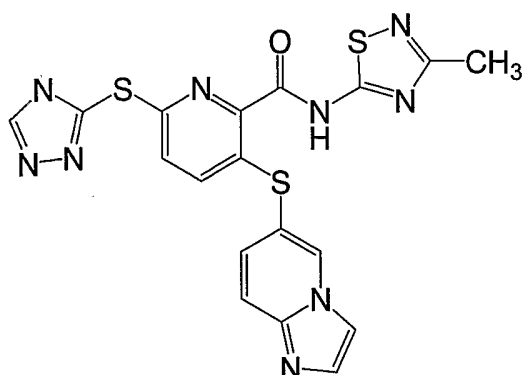
3 - (6 - エトキシピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (ピラジン - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 119 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノ - ピラジン、6 - エトキシ - 3 - メルカプト - ピリジン及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 1.43 (3H, t, J = 6.9 Hz), 4.41 (2H, q, J = 6.9 Hz), 6.83 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.06 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.27 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.69 (1H, m), 8.29 - 8.35 (2H, m), 8.40 (1H, m), 8.42 (1H, s), 9.75 (1H, m)

ESI - MS (m/e) : 453 [M + H]⁺

製造例 120



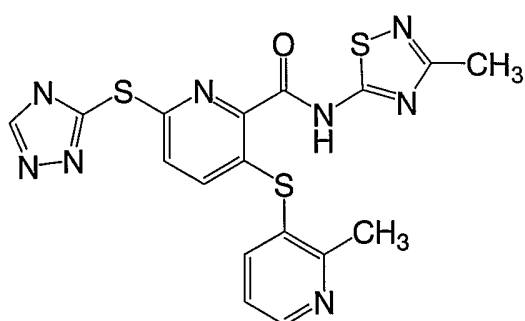
3 - (イミダゾー [1, 2-a] - ピリジン-6-イルスルファニル)
- 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)
- N - (3-メチル- [1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) -

5 2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 120 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られる 6 - クロロ - 3 - (4 - メトキシフェニルメチルスルファニル) - N - (3 - メチル - 1, 2, 4 - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、6 - ヨード - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 66 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

1 ¹ H NMR (DMSO - d₆) δ : 3.30 (3H, s), 7.10 - 7.40 (3H, m), 7.60 - 7.80 (2H, m), 7.97 (1H, s), 8.60 - 8.80 (1H, m), 8.93 (1H, s)
 15 ESI - MS (m/e) : 468 [M + H]⁺

製造例 121



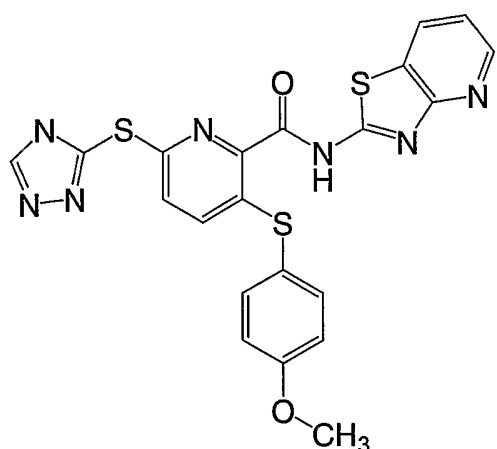
3 - (2 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 1 2 1 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、5 - アミノ - 3 - メチル - 1, 2, 4 - チアジアゾール、3 - メルカプト - 2 - メチル - ピリジン及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ¹ H N M R (C D C 1 ₃) δ : 2. 5 9 (3 H, s), 2. 6 2 (3 H, s), 6. 8 4 (1 H, d, J = 8. 8 H z), 7. 2 0 - 7. 3 5 (2 H, m), 7. 8 0 - 7. 9 2 (1 H, m), 8. 4 3 (1 H, s), 8. 6 0 - 8. 6 8 (1 H, m)

15 E S I - M S (m / e) : 4 4 3 [M + H] ⁺

製造例 1 2 2



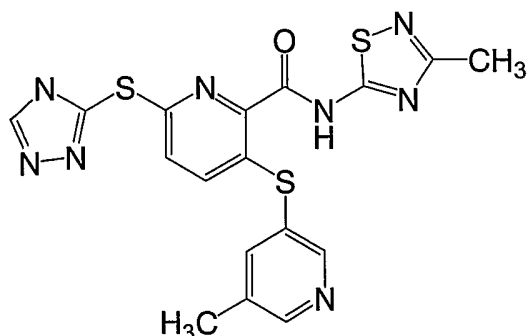
3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾロ [4 , 5 - b] ピリジン - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 1 2 2 の化合物は、3 , 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノ - チアゾロ [4 , 5 - b] ピリジン、4 - メトキシ - チオフェノール及び3 - メルカプト - 1 , 2 , 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 3.88 (3H, s), 7.01 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.03 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.02 - 7.26 (1H, m), 7.50 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.23 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.52 (1H, s), 8.59 (1H, s)

15 ESI - M S (m/e) : 494 [M + H]⁺

製造例 1 2 3



3 - (5 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

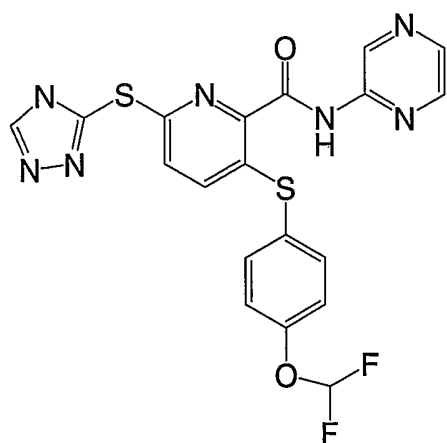
5

製造例 1 2 3 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、5 - アミノ - 3 - メチル - 1, 2, 4 - チアジアゾール、3 - メルカプト - 5 - メチル - ピリジン及び 3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.40 (3H, s), 2.60 (3H, s), 6.99 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.22 - 7.30 (1H, m), 7.71 (1H, s), 8.40 (1H, s), 8.55 (2H, m)

15 ESI - MS (m/e) : 443 [M + H]⁺

製造例 1 2 4

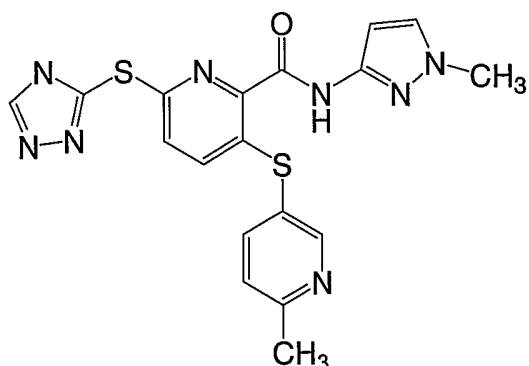


3 - (4、4 - ジフルオロメチルオキシフェニルスルファニル) - 6
- (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N
- (ピラジン - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 1 2 4 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 2 - アミノ - ピラジン、4, 4 - ジフルオロメチルオキシチオフェノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例
 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 6.62 (1H, t, J = 7.3 Hz), 7.05 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.20 - 7.30 (3H, m), 7.60 (2H, d, J = 8.7 Hz), 8.30 - 8.43 (2H, m), 8.41 (1H, br s), 9.78 (1H, br s)
 ESI - MS (m/e) : 474 [M + H]⁺

15 製造例 1 2 5



3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H -
[1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (1 - メ
チル - 1 H - [1, 2] - ピラゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカル

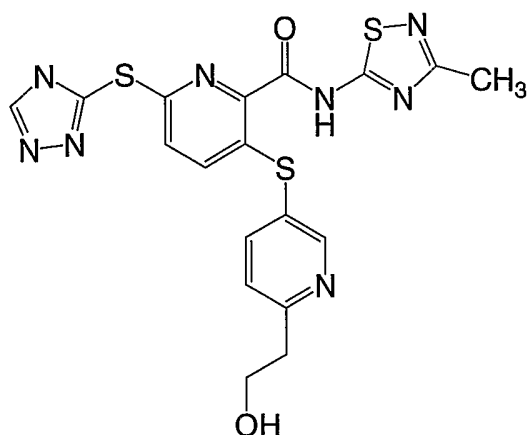
5 ボキサミドの調製

製造例 125 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 3 - アミノ - 1 - メチル - 1 H - [1, 2] ピラゾール、3 - メルカプト - 6 - メチル - ピリジン及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと
 10 常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.64 (3 H, s), 3.89 (3 H, s), 6.91 (1 H, m), 6.97 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 7.17 - 7.36 (3 H, m), 7.79 (1 H, m), 8.31 (1 H, s), 8.63 (1 H, m)

15 ESI - MS (m/e) : 425 [M + H]⁺

製造例 126



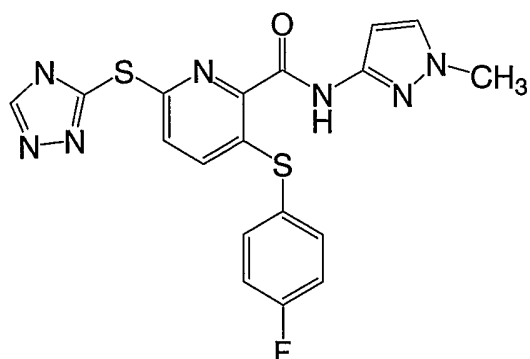
3 - (6 - ヒドロシキエチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6
- (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N
- (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 -

5 ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 126 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 5 - アミノ - 3 - メチル - 1, 2, 4 - チアジアゾール、6 - ヒドロキ
 シエチル - 3 - メルカプト - ピリジン及び 3 - メルカプト - 1, 2, 4
 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又
 10 はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

1 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.57 (3H, s), 3.04 (2H, t, J = 6.0 Hz), 3.97 (2H, t, J = 6.0 Hz), 6.98 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.20 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.30 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.78 (1H, dd, J = 2.4, 8.0 Hz), 8.32 (1H, s), 8.57 (1H, d, J = 2.4 Hz)
 15 ESI - MS (m/e) : 473 [M + H]⁺

製造例 127



3 - (4 - フロオロ - フエニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (1 - メチル - 1 H - [1 , 2] - ピラゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド

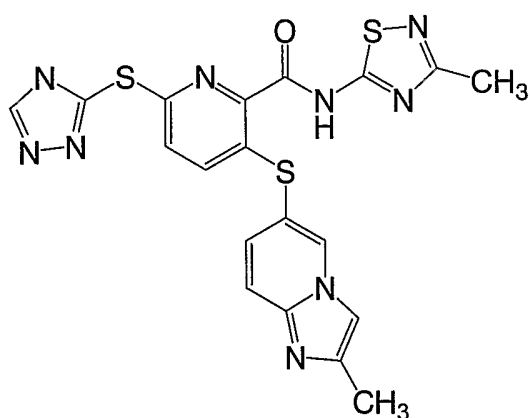
5 の調製

製造例 127 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、3 - メルカプト - 1 - メチル - 1 H - [1 , 2] ピラゾール、4 - フルオロオロ - チオフェノール及び3 - メルカプト - 1 , 2 , 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法を組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 3.85 (3H, s), 6.89 (1H, br s), 6.97 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.11 - 7.21 (3H, m), 7.30 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.57 (2H, m), 8.35 (1H, s)

15 ESI - MS (m/e) : 428 [M + H]⁺

製造例 128

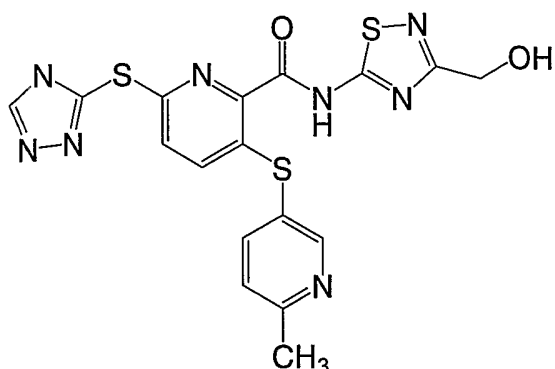


3 - (2 - メチル - イミダゾ - [1, 2 - a] - ピリジン - 6 - イルス
ルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルス
ルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール -
5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 128 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
5 - アミノ - 3 - メチル - 1, 2, 4 - チアジアゾール、6 - メルカプ
ト - 2 - メチル - イミダゾ - [1, 2 - a] ピリジン及び 3 - メルカプ
ト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これ
に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造するこ
とができる。

¹ H NMR (DMSO-d₆) δ : 2.34 (3H, s), 2.50 (3
H, s), 7.10 - 7.20 (2H, m), 7.28 (1H, d, J =
8.4 Hz), 7.49 (1H, d, J = 9.2 Hz), 7.70 (1H,
15 s), 8.70 (1H, br s), 8.83 (1H, s)
ESI-MS (m/e) : 482 [M+H]⁺

製造例 129



3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H -
[1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - ヒ
ドロキシメチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 -

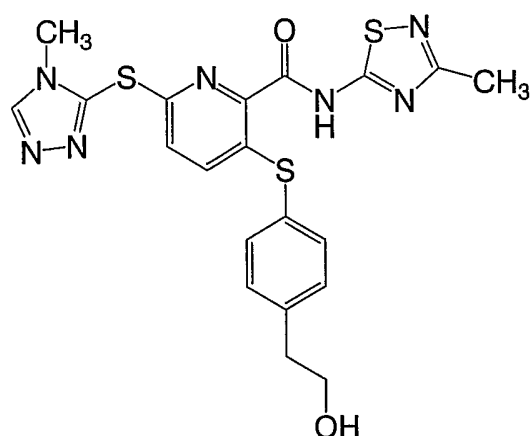
5 ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 129 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 5 - アミノ - 3 - メチル - 1, 2, 4 - チアジアゾール、3 - メルカプ
 ト - 6 - メチル - ピリジン及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾ
 ルを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと
 10 常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.59 (3H, s), 4.65 (2H, s), 6.97 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.23 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.26 (1H, d, J = 7.6 Hz), 7.74 (1H, dd, J = 2.0, 7.6 Hz), 8.34 (1H, s), 8.54 (1H, d, J = 2.0 Hz)

ESI - MS (m/e) : 459 [M + H]⁺

製造例 130

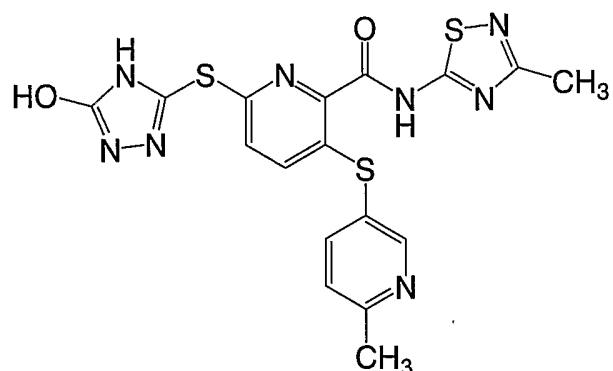


3 - [4 - (2 - ヒドロキシエチル) - フェニルスルファニル] - 6 - (4 - メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 1 3 0 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、5 - アミノ - 3 - メチル - 1, 2, 4 - チアジアゾール、4 - ヒドロキシエチル - チオフェノール及び3 - メルカプト - 4 - メチル - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法
10 又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.61 (3 H, s), 2.93 (2 H, t, J = 6.4 Hz), 3.72 (3 H, s), 3.92 (2 H, t, J = 6.4 Hz), 7.06 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 7.11 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 7.35 (2 H, d, J = 8.0 Hz), 7.47 (2 H, d, J = 8.0 Hz), 8.38 (1 H, s)
15 ESI-MS (m/e) : 486 [M+H]⁺

製造例 1 3 1



3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (5 - ヒドロキシ - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) -

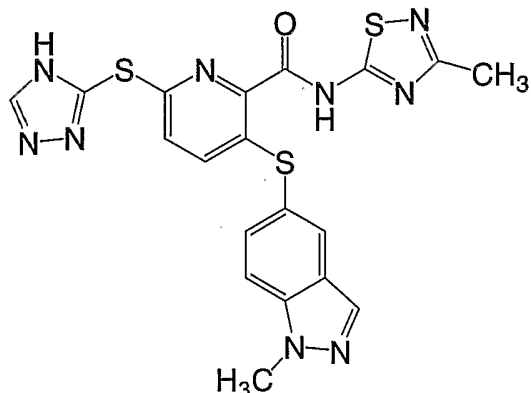
5 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 1 3 1 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、5 - アミノ - 3 - メチル - チアジアゾール、3 - メルカプト - 6 - メチル - ピリジン及び 5 - ヒドロキシ - 3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ¹ H N M R (D M S O - d₆) δ : 2. 5 3 (3 H, s), 2. 6 5 (3 H, s), 7. 1 3 - 7. 7 1 (3 H, m), 7. 8 4 - 7. 9 8 (1 H, m), 8. 4 3 - 8. 6 3 (1 H, m)

E S I - M S (m/z) : 459 [M + H]⁺

15 製造例 1 3 2



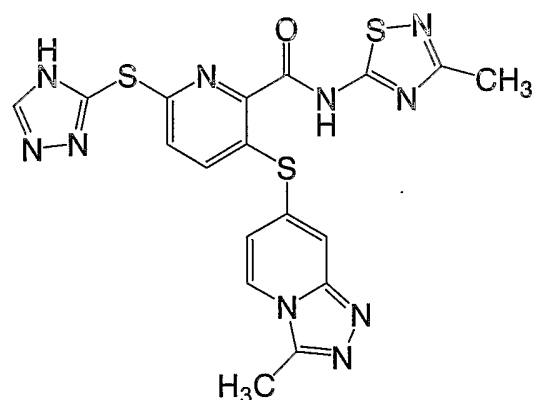
3 - (1 - メチル - 1 H - インダゾール - 5 - イルスルファニル) - 6
- (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N
- (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 -
ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 1 3 2 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、5 - アミノ - 3 - メルカプト - 1, 2, 4 - チアジアゾール、5 - メルカプト - 1 - メチル - 1 H - インダゾール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができ
10 る。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.53 (3H, s), 4.03 (3H, s), 6.87 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.06 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.39 - 7.45 (2H, m), 7.94 (2H, m), 8.27 (1H, s)

15 ESI-MS (m/e) : 482 [M+H]⁺

製造例 1 3 3



20 3 - (3 - メチル - [1, 2, 4] - トリアゾロ - [4, 3 - a] - ピ
リジン - 7 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリア
ゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4]

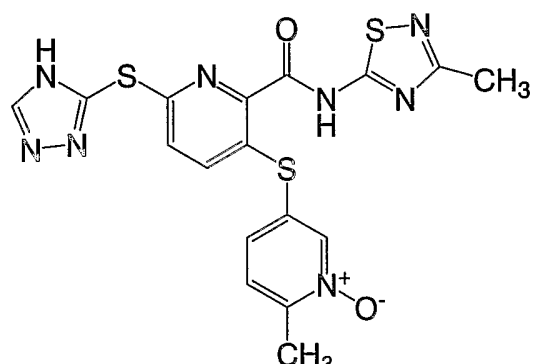
-チアジアゾール-5-イル) -2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 133 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メルカプト-1, 2, 4-チアジアゾール、7-メルカプト-3-メチル-[1, 2, 4]-トリアゾロ-[4, 3-a]-5-ピリジン及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (DMSO-d₆) δ : 2.49 (3H, s), 2.67 (3H, s), 6.82-6.87 (1H, m), 7.19 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.57 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.86 (1H, s), 8.35 (1H, d, J = 7.2 Hz), 8.70-8.90 (1H, br s)

ESI-MS (m/e) : 483 [M+H]⁺

製造例 134



15

3-(1-オキシ-6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

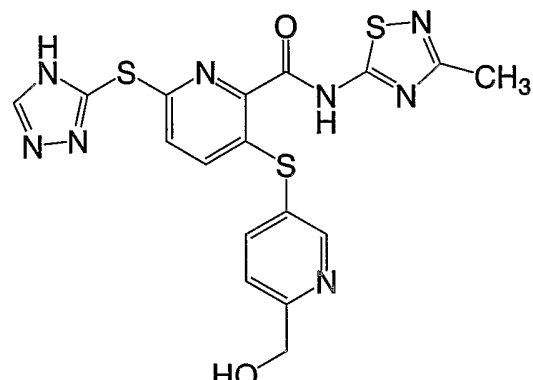
製造例 134 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチル-チアジアゾール、3-メルカプト-6-メチ

ルー-1-オキシピリジン及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.58 (3H, s), 2.61 (3H, s), 7.16 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.32 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.40 - 7.45 (2H, m), 8.38 (1H, s), 8.43 (1H, br s)

ESI-MS (m/e) : 459 [M+H]⁺

製造例135



10

3-(6-ヒドロキシメチルピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1,2,4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

15

製造例135の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチルチアジアゾール、6-ヒドロキシメチル-3-メルカプト-ピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

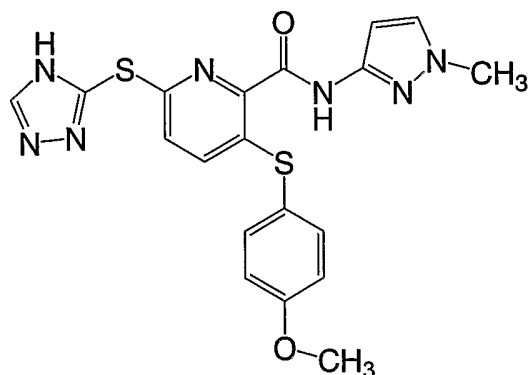
20

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.62 (3H, s), 4.80 (2H, s), 7.01 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.26 (1H, d, J

= 8. 8 Hz), 7. 56 (1 H, d, J = 8. 0 Hz), 7. 91 (1 H, dd, J = 8. 0 Hz; 1. 2 Hz), 8. 36 (1 H, s), 8. 65 (1 H, d, J = 1. 2 Hz)

E S I - M S (m/e) : 459 [M+H]

5 製造例 1 3 6



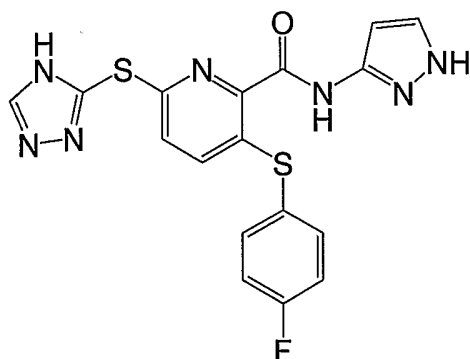
3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (1 - メチル - 1 H
- [1, 2] - ピラゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド

10 の調製

製造例 1 3 6 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、3 - アミノ - 1 - メチル - 1 H - [1, 2] ピラゾール、4 - メトキシ - チオフェノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 3. 82 (3 H, s), 3. 83 (3 H, s), 6. 80 (1 H, d, J = 2. 4 Hz), 6. 93 (1 H, d, J = 8. 4 Hz), 6. 94 (2 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 08 (1 H, d, J = 8. 4 Hz), 7. 25 (1 H, d, J = 2. 4 Hz), 7. 43 (2 H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 32 (1 H, s)
E S I - M S (m/e) : 440 [M+H]⁺

製造例 1 3 7



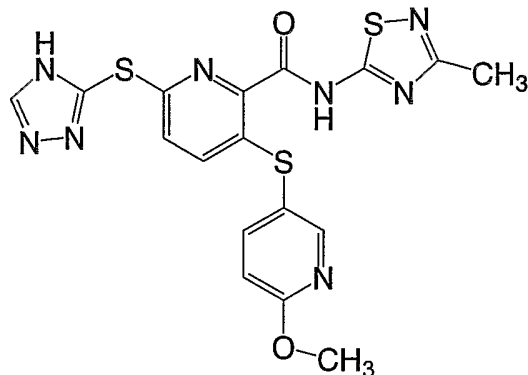
3 - (4-フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2]
4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (1 H - [1, 2]

5 -ピラゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 1 3 7 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
 3 - アミノ - 1 H - [1, 2] ピラゾール、4 - フルオロチオフェノール及び
 3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1
 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること
 10 により製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 6.87 (1 H, b s), 6.94 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 7.12 - 7.18 (3 H, m), 7.45 - 7.53 (3 H, m), 8.30 (1 H, s)
 ESI-MS (m/e) : 414 [M + H]⁺

15 製造例 1 3 8

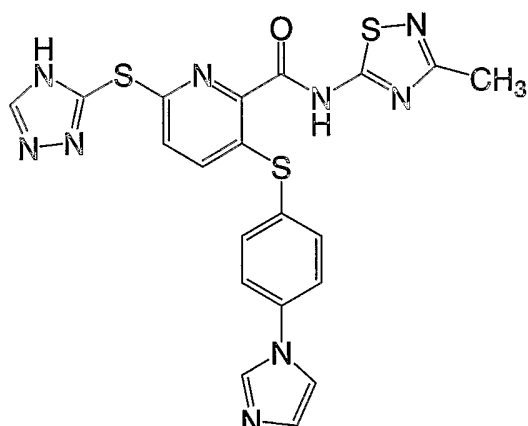


3 - (6 - メトキシ - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 138 の化合物は、3, 6 - ディクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、5 - アミノ - 3 - メチル - チアジアゾール、3 - メルカプト - 6 - メトキシ - ピリジン及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 2.63 (3 H, s), 4.00 (3 H, s), 6.88 (1 H, d, $J = 8.7 \text{ Hz}$), 7.07 (1 H, d, $J = 8.7 \text{ Hz}$), 7.29 (1 H, d, $J = 8.7 \text{ Hz}$), 7.70 (1 H, dd, $J = 8.7, 2.1 \text{ Hz}$), 8.31 - 8.40 (2 H, m)
ESI-MS (m/e) : 459 [$\text{M} + \text{H}]^+$

15 製造例 139



3 - [4 - (1 H - イミダゾール - 1 イル)] - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) -

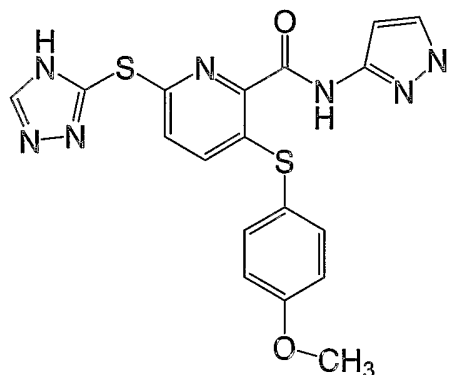
20 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 139 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチル-1, 2, 4-チアジアゾール、4-(1H-イミダゾール-1-イル)チオフェノール及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法
5 又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.57 (3H, s), 7.03 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.16 (2H, br s), 7.31 (1H, br s), 7.48 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.65 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.92 (1H, s), 8.32 (1H, s)

10 ESI-MS (m/e) : 494 [M+H]⁺

製造例 140



3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1H-[1, 2]

15 -ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

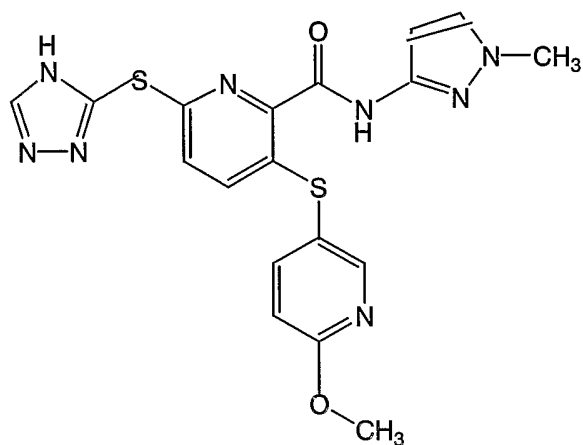
製造例 140 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-アミノ-1H-[1, 2]-ピラゾール、4-メトキシチオフェノール及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
20

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 6.86 (1H, d, J = 2.6 Hz),

6. 98 (2 H, d, J = 8.8 Hz), 6.99 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.17 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.47 (2 H, d, J = 8.8 Hz), 7.50 (1 H, d, J = 2.6 Hz), 8.34 (1 H, s)

5 E S I - M S (m/e) : 426 [M+H]⁺

製造例 141



3 - (6 - メトキシ - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H

- [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (1 -

10 メチル - 1 H - ピラゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド

の調製

製造例 141 の化合物は、3, 6 - デジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、

3 - アミノ - 1 - メチル - 1 H - ピラゾール、3 - メルカプト - 6 - メトキシ - ピリジン及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用

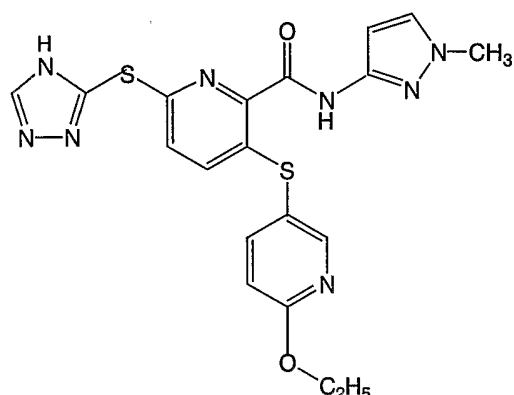
15 いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 3.81 (3 H, s), 3.95 (3 H, s), 6.76 (1 H, d, J = 2.4 Hz), 6.80 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 6.93 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 7.10 (1

H, d, J = 8.4 Hz), 7.25 (1 H, d, J = 2.4 Hz), 7.65 (1 H, dd, J = 8.4 Hz, 2.0 Hz), 8.28 (1 H, d, J = 2.0 Hz), 8.36 (1 H, s), 10.11 (1 H, s)

E S I - M S (m/e) : 441 [M+H]

5 製造例 1 4 2



3 - (6 - エトキシピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (1 - メチル - 1 H - ピラゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド

10 の調製

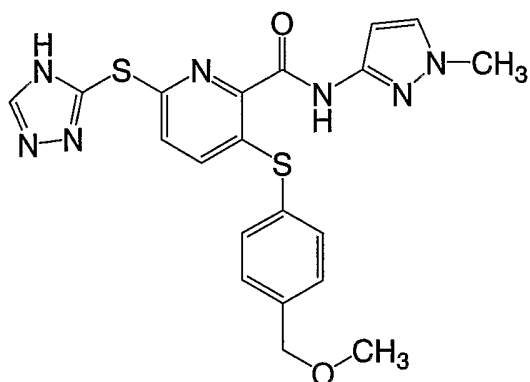
製造例 1 4 2 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、3 - アミノ - 1 - メチル - 1 H - ピラゾール、3 - メルカプト - 6 - エトキシ - ピリジン及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H N M R (C D C l₃) δ : 1.43 (3 H, t, J = 6.9 Hz), 3.87 (3 H, s), 4.42 (2 H, q, J = 6.9 Hz), 6.83 (1 H, d, J = 8.7 Hz), 6.93 (1 H, d, J = 2.1 Hz), 7.02 (1 H, d, J = 8.7 Hz), 7.22 (1 H, d, J = 8.7 Hz), 7.32 (1 H, d, J = 2.1 Hz), 7.69 (1 H, d

d, $J = 8.7, 2.4\text{ Hz}$, 8.25 – 8.39 (2H, m)

E S I - M S (m/e) : 455 [M+H]⁺

製造例 143



5 3-(4-メトキシメチルフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]
トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-
1H-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 143 の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

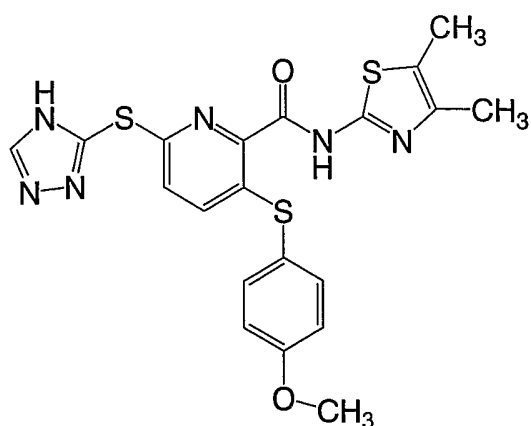
3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾール、4-メトキシメチル-チ

10 オフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、
 製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合
 わせることにより製造することができる。

¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 3.45 (3H, s), 3.82 (3H,
 s), 4.49 (2H, s), 6.83 (1H, d, $J = 2.0\text{ Hz}$), 6.
 15 9.6 (1H, d, $J = 8.8\text{ Hz}$), 7.09 (2H, d, $J = 8.8\text{ Hz}$),
 7.25 (1H, d, $J = 2.0\text{ Hz}$), 7.40 (2H, d, $J = 7.6\text{ Hz}$),
 7.51 (2H, d, $J = 7.6\text{ Hz}$), 8.31 (1H, s), 10.14 (1H, s)

E S I - M S (m/e) : 440 [M+H]⁺

20 製造例 144



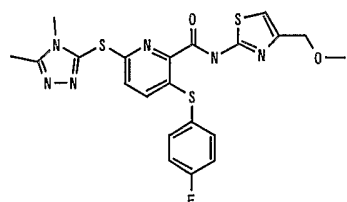
3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4 , 5 - ジメチルチアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 1 4 4 の化合物は、3 , 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノ - 4 , 5 - ジメチル - チアゾール、4 - メトキシ - チオフェノール及び3 - メルカプト - 1 , 2 , 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ¹ H N M R (C D C l ₃) δ : 2 . 2 9 (3 H , s) , 2 . 3 3 (3 H , s) , 3 . 8 7 (3 H , s) , 6 . 9 8 - 7 . 0 3 (3 H , m) , 7 . 2 1 (1 H , d , J = 8 . 6 H z) , 7 . 4 8 (2 H , d , J = 8 . 6 H z) , 8 . 2 9 (1 H , s)

E S I - M S (m / e) : 4 7 1 [M + H] ⁺

15 製造例 1 4 5



3 - (4 - フルオロ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 , 5 - ジメチ

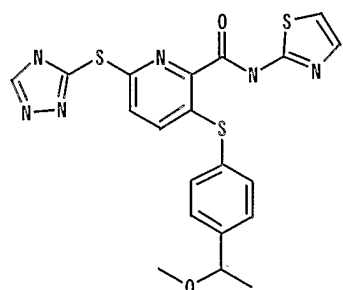
ル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4 - メトキシメチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 1 4 5 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノ - 4 - メトキシメチル - チアゾール、4 - フルオロ - チオフェノール及び3 - メルカプト - 4, 5 - ジメチル - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl₃) δ : 2.60 (3H, s), 3.47 (3H, s), 3.62 (3H, s), 4.50 (2H, s), 6.93 (1H, s), 6.98 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.07 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.16 (2H, dd, J = 8.8, 8.8 Hz), 7.53 (2H, dd, J = 5.2, 8.8 Hz)

ESI-MS (m/e) : 503 [M+H]⁺

15 製造例 1 4 6



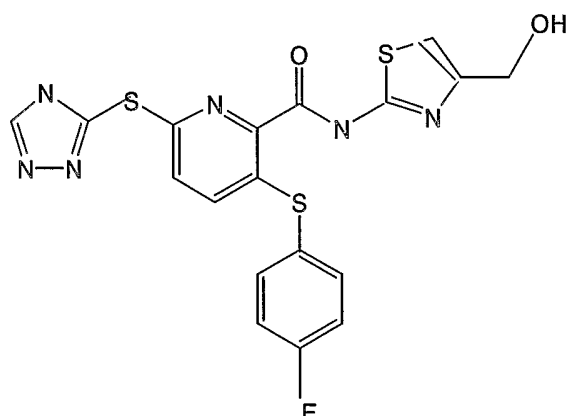
3 - (4 - (1 - メトキシエチル) - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

20 製造例 1 4 6 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノ - チアゾール、4 - (1 - メトキシエチル) - チオフェノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造

例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 1.27 (3H, d, J = 6.4 Hz), 3.30 (3H, s), 4.36 (1H, d, J = 6.4 Hz), 7.05 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.05 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.23 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.41 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.47 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.54 (2H, d, J = 8.0 Hz), 8.35 (1H, s)
ESI-MS (m/e) : 471 [M+H]⁺

10 製造例 1 4 7



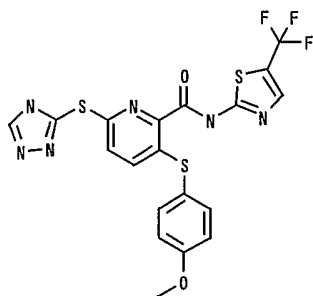
3-(4-フルオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(4-ヒドロキシメチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

15 製造例 1 4 7 の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-4-ヒドロキシメチル-チアゾール、4-フルオロ-チオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

20 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 4.60 (2H, s), 6.84 (1H,

s), 6.93 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.06 – 7.16 (3H, m), 7.40 – 7.60 (2H, m), 8.31 (1H, s)
 ESI-MS (m/e) : 461 [M+H]⁺

製造例 148



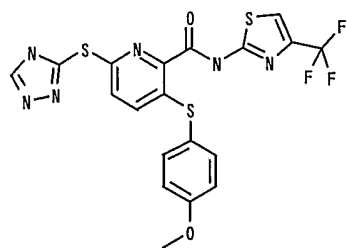
5

3 – (4 – メトキシフェニルスルファニル) – 6 – (4 H – [1, 2,
4] トリアゾール – 3 – イル – スルファニル) – N – (5 – トリフルオ
ロメチルチアゾール – 2 – イル) – 2 – ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 148 の化合物は、3, 6 – ジクロロ – 2 – ピリジンカルボン酸、2 – アミノ – 5 – トリフルオロメチル – チアゾール、4 – メトキシ – チオフェノール及び3 – メルカプト – 1, 2, 4 – トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 3.86 (3H, s), 6.97 – 7.05 (3H, m), 7.22 – 7.27 (1H, m), 7.47 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.80 (1H, s), 8.39 (1H, s)
 ESI-MS (m/e) : 509 [M-H]⁻

製造例 149

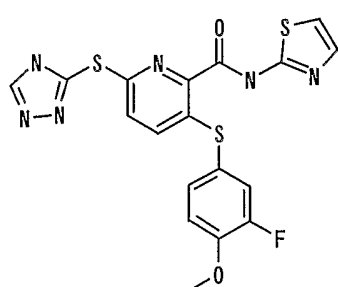


3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4 - トリフルオロメチルチアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 149 の化合物は、3 , 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノ - 4 - トリフルオロメチルチアゾール、4 - メトキシチオフェノール及び3 - メルカプト - 1 , 2 , 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 ^1H NMR (CDCl_3) δ : 3 . 85 (3 H, s), 6 . 96 - 7 . 00 (3 H, m), 7 . 17 (1 H, d, $J = 8 . 0 \text{ Hz}$), 7 . 44 - 7 . 47 (3 H, m), 8 . 37 (1 H, s)
ESI - MS (m/e) : 511 [$\text{M} + \text{H}$] $^+$

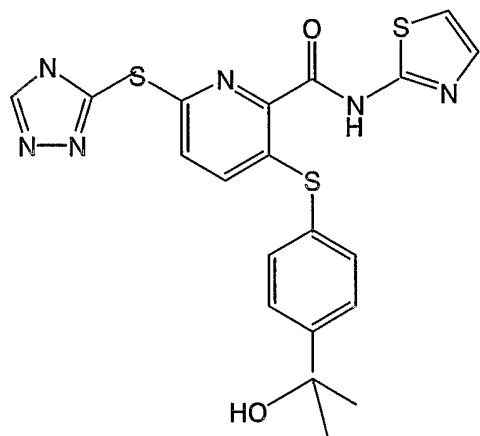
製造例 150



15 3 - (3 - フルオロ - 4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例 150 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-チアゾール、3-フルオロ-4-メトキシ-チオフェノール及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 3.95 (3H, s), 7.01 - 7.06 (3H, m), 7.23 - 7.32 (3H, m), 7.47 (1H, d, J = 4.0 Hz), 8.32 (1H, s)
ESI-MS (m/e) : 461 [M+H]



10

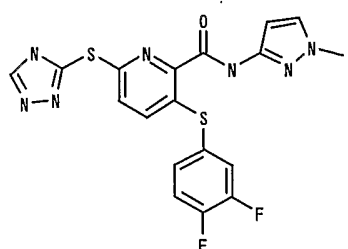
3-[4-(1, 1-ジメチル-1-ヒドロキシメチル)-フェニルスルファニル]-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

15 製造例 151 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-チアゾール、4-(1, 1-ジメチル-1-ヒドロキシメチル)-チオフェノール及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 1 . 6 3 (6 H, s), 6 . 9 9 – 7 . 0
 3 (2 H, m), 7 . 1 8 (1 H, d, J = 8 . 4 H z), 7 . 3 9 (1
 H, d, J = 3 . 6 H z), 7 . 5 1 (2 H, d, J = 8 . 4 H z), 7 .
 5 8 (2 H, d, J = 8 . 4 H z), 8 . 3 0 (1 H, s)

5 E S I – M S (m / e) : 4 7 1 [M + H]⁺

製造例 1 5 2



3 – (3 , 4 – ジフルオロフェニルスルファニル) – 6 – (4 H – [1 ,
2 , 4] トリアゾール – 3 – イルスルファニル) – N – (1 – メチル –

10 1 H – [1 , 2] – ピラゾール – 3 – イル) – 2 – ピリジンカルボキサ
ミドの調製

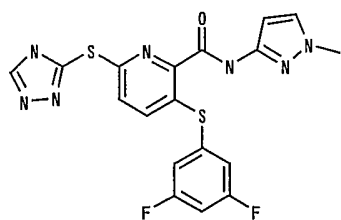
製造例 1 5 2 の化合物は、 3 , 6 – ジクロロ – 2 – ピリジンカルボン酸、 3 – アミノ – 1 – メチル – 1 H – [1 , 2] ピラゾール、 3 , 4 –
 15 ジフルオロオーチオフェノール及び 3 – メルカプト – 1 , 2 , 4 – トリア
 ゾールを用いて、 製造例 1 と同様の方法、 これに準じた方法又はこれら
 と常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 3 . 8 4 (3 H, s), 6 . 8 2 (1 H,
 d, J = 2 . 0 H z), 6 . 9 4 (1 H, d, J = 8 . 8 H z), 7 . 1
 5 (1 H, d, J = 8 . 8 H z), 7 . 2 0 – 7 . 4 1 (4 H, m), 8 .

20 3 3 (1 H, s)

E S I – M S (m / e) : 4 4 6 [M + H]⁺

製造例 1 5 3



3 - (3 , 5 - ジフルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (1 - メチル - 1 H - [1 , 2] - ピラゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサ

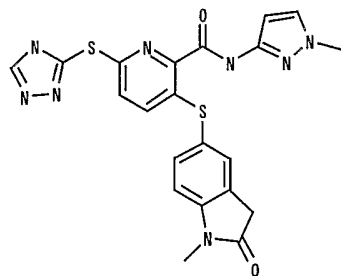
5 ミドの調製

製造例 153 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、3 - アミノ - 1 - メチル - 1 H - [1 , 2] ピラゾール、3, 5 - ジフルオロ - チオフェノール及び3 - メルカプト - 1 , 2 , 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 3.81 (3H, s), 6.81 (1H, d, J = 2.8 Hz), 6.83 - 6.90 (1H, m), 7.04 - 7.06 (2H, m), 7.16 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.27 (1H, d, J = 2.8 Hz), 8.27 (1H, s)

15 ESI-MS (m/e) : 446 [M+H]⁺

製造例 154



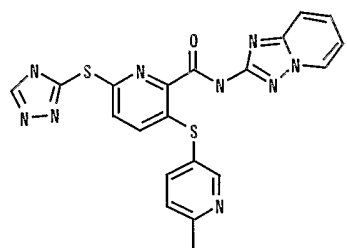
3 - (1 - メチル - 2 - オキソ - 2 , 3 - ジヒドロ - 1 H - インドール - 5 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール

- 3 - イルスルファニル) - N - (1 - メチル - 1 H - [1, 2] - ピラゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 154 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、3 - アミノ - 1 - メチル - 1 H - [1, 2] ピラゾール、5 - メルカプト - 1 - メチル - 1, 3 - ジヒドロ - インドール - 2 - オン及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 3.15 (3H, s), 3.48 (2H, s), 3.76 (3H, s), 6.75 (1H, d, J = 2.4 Hz), 6.83 (1H, d, J = 8.0 Hz), 6.88 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.02 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.23 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.31 (1H, d, J = 1.6 Hz), 7.41 (1H, dd, J = 8.0, 1.6 Hz), 8.22 (1H, s)
ESI-MS (m/e) : 479 [M+H]⁺

製造例 155



3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - スルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - ([1, 2, 4]

20 トリアゾロピリジン - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

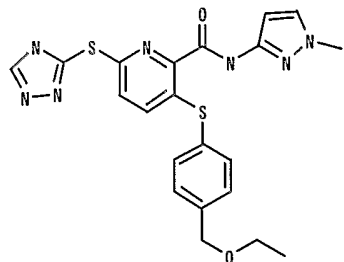
製造例 155 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノ - [1, 2, 4] トリアゾロピリジン、3 - メルカプト

– 6 – メチル – ピリジン及び 3 – メルカプト – 1, 2, 4 – トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 2.58 (3H, s), 6.93 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.01 (1H, t, J = 6.4 Hz), 7.16 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.24 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.51 – 7.60 (2H, m), 7.73 (1H, dd, J = 8.0, 2.4 Hz), 8.32 (1H, s), 8.53 (1H, s), 8.60 (1H, d, J = 6.4 Hz)

ESI-MS (m/e) : 462 [M + H]⁺

製造例 156



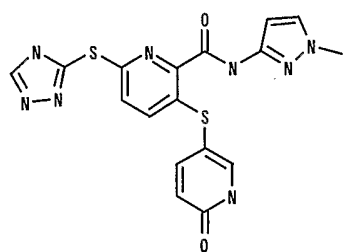
3 – (4 – エトキシメチル – フェニルスルファニル) – 6 – (4 H – [1,
2, 4] トリアゾール – 3 – イルスルファニル) – N – (1 – メチル –
1 H – [1, 2] – ピラゾール – 3 – イル) – 2 – ピリジンカルボキサ
ミドの調製

製造例 156 の化合物は、3, 6 – ジクロロ – 2 – ピリジンカルボン酸、3 – アミノ – 1 – メチル – 1H – [1, 2] ピラゾール、4 – エトキシメチル – チオフェノール及び 3 – メルカプト – 1, 2, 4 – トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 1.28 (3H, t, J = 6.8 Hz),

3. 60 (2 H, q, J = 6. 8 Hz), 3. 83 (3 H, s), 4. 54 (2 H, s), 6. 85 (1 H, d, J = 2. 0 Hz), 6. 98 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 10 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 26 (1 H, d, J = 2. 0 Hz), 7. 41 (2 H, d, J = 8. 0 Hz), 7. 51 (2 H, d, J = 8. 0 Hz), 8. 31 (1 H, s)
ESI-MS (m/e) : 468 [M+H]⁺

製造例 157



3 - (6 - オキソ - 1 , 6 - ジヒドロ - ピリジン - 3 - イルスルファニ

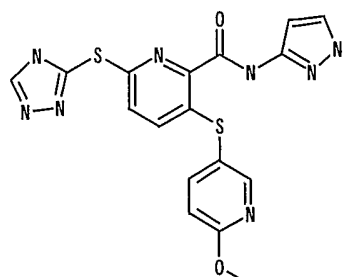
10 ル) - 6 - (4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニ
ル) - N - (1 - メチル - 1 H - [1 , 2] - ピラゾール - 3 - イル)
- 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 157 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、
3 - アミノ - 1 - メチル - 1 H - [1 , 2] ピラゾール、3 - メルカプ
15 ト - 6 - メトキシ - ピリジン及び3 - メルカプト - 1 , 2 , 4 - トリア
ゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれら
と常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 3. 86 (3 H, s), 6. 63 (1 H, d, J = 9. 3 Hz), 6. 85 (1 H, d, J = 2. 1 Hz), 7. 21 (1 H, d, J = 9. 0 Hz), 7. 27 (1 H, d, J = 9. 0 Hz), 7. 33 (1 H, m), 7. 45 (1 H, b r d, J = 9. 3 Hz), 7. 58 (1 H, d, J = 2. 1 Hz), 8. 35 (1 H, s)

E S I - M S (m/e) : 427 [M+H]⁺

製造例 158



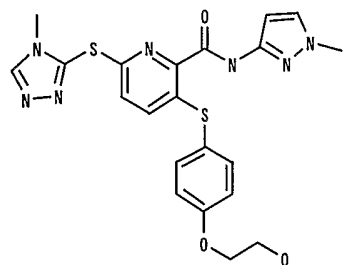
— (6-メトキシピリジン-3-イルスルファニル) — 6 — (4 H —
5 [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) — N — (1 H —
[1, 2] -ピラゾール-3-イル) — 2 -ピリジンカルボキサミドの
調製

製造例 158 の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、
3-アミノ-1-メチル-1 H- [1, 2] ピラゾール、3-メルカプ
10 ト-6-メトキシピリジン及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリア
ゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれら
と常法とを組み合わせることにより製造することができる。

¹ H N M R (C D C 1₃) δ : 4. 0 0 (3 H, s), 6. 8 4 - 6. 9
4 (2 H, m), 7. 0 2 (1 H, d, J = 9. 0 H z), 7. 2 2 (1
15 H, d, J = 9. 0 H z), 7. 5 2 (1 H, m), 7. 7 0 (1 H, m),
8. 3 1 - 8. 4 0 (2 H, m)

E S I - M S (m/e) : 427 [M+H]⁺

製造例 159



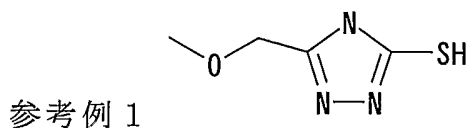
3 - (4 - ヒドロキシエチルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 - メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (1 - メチル - 1 H - [1, 2] - ピラゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 1 5 9 の化合物は、3, 6 - ジクロロ - 2 - ピリジンカルボン酸、3 - アミノ - 1 - メチル - 1 H - [1, 2] ピラゾール、4 - ヒドロキシエチルオキシチオフェノール及び3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

1 ¹ H NMR (CDCl₃) δ : 3.73 (3H, s), 3.85 (3H, s), 4.00 (2H, m), 4.13 (2H, m), 6.87 (1H, d, J = 2.1 Hz), 6.95 - 7.06 (3H, m), 7.24 - 7.31 (2H, m), 7.46 (2H, d, J = 8.7 Hz), 8.41 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 484 [M+H]⁺

以下に、本発明に係る化合物の調製に用いられる化合物の製造方法を参考例 1 - 6 として記載する。



20 5 - メトキシメチル - 3 - メルカプト - 1, 2, 4 - トリアゾールの調

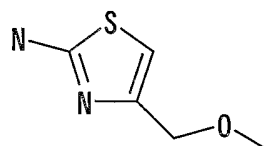
製

チオセミカルバジド 2. 09 g (0. 0230 mol) のピリジン溶液 (15 ml) にメトキシアセチルクロライド 2. 82 g (0. 023 mol) を加え室温で一昼夜攪拌した。反応溶液を濃縮し、メタノール (10 ml)、25重量%のナトリウムメトキシドのメタノール溶液 (8 ml) を加え一昼夜加熱環流した。室温に冷却後、溶媒を留去し、濃塩酸を加え酸性にした。析出した固体を濾過後、蒸留水で洗浄、乾燥して表題化合物 1. 0 g (収率 33%)を得た。

¹ H NMR (DMSO) δ : 3. 24 (3H, s), 4. 29 (2H, s)

ESI-MS (m/e) : 146 [M+H]⁺

参考例 2

2-アミノ-4-メトキシメチルチアゾールの調製

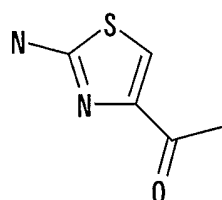
ジクロロアセトン 13. 4 g (106 mmol) のジメトキシエタン溶液 (120 ml) に、チオウレア 8. 06 g (106 mmol) を加え、55度で3時間攪拌した。反応液を濃縮し、得られた白色固体にメタノール (200 ml) 及び硫酸マグネシウム 15. 1 g (125 mmol) を加え、3日間加熱還流した。反応混合物をセライト濾過し、濾液を濃縮後、クロロホルムと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を乾燥、濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル) 及びヘキサン-酢酸エチルの混合溶媒 (4:1) による結晶化で精製することにより、表題化合物 6. 59 g (収率: 43%) を黄色固体として得た。

¹ H NMR (CDCl₃) δ : 3. 44 (3H, s), 4. 34 (2H,

s), 6.45 (1H, s)

E S I - M S (m/e) : 145 [M+H]⁺

参考例 3



5 4-アセチル-2-アミノチアゾールの調製

2-(tert-ブチルオキシカルボニルアミノ)-4-カルボキシチアゾール 1.30 g (5.14 mmol) の N、N-ジメチルホルムアミド溶液 (30 mL) に N、O-ジメチルヒドロキシアミン塩酸塩 66.0 mg (6.77 mmol)、トリエチルアミン 1.40 mL (9.96 mmol)、N-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物 1.10 g (8.14 mmol) 及び 1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩 1.60 g (8.35 mmol) を順次加えた後、室温で 5 日間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣に酢酸エチルを加え、1 N-塩酸水溶液、水及び飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥、減圧下に濃縮し、アミド体 1.35 g (収率: 91%) を油状物として得た。

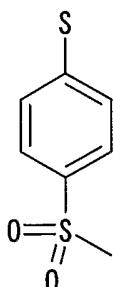
先に得られたアミド体 920 mg (3.20 mmol) のテトラヒドロフラン溶液 (40 mL) を -78 度に冷却し、メチルリチウム-ジエチルエーテル溶液 18.0 mL (18.0 mmol) を加え、7 時間攪拌した。反応液に塩化アンモニウム飽和水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水で洗浄後、乾燥、濃縮し、アセチル体 666 mg (収率: 86%) を油状物として得た。

先に得られたアセチル体のクロロホルム溶液 (10 mL) にトリフルオロ酢酸 5 mL を加え、室温で 1 時間半攪拌した。反応液を濃縮し、飽和

炭酸水素ナトリウム水溶液で中和し、濾別して表題化合物 149 mg (収率: 59%) を白色固体として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 2.48 (3H, s), 7.35 (1H, s)

5 ESI-MS (m/e): 143 [M+H]⁺



4-メチルチオフェノール 5.0 g (36 mmol) のクロロホルム溶液 (150 ml) に、氷冷下、35% 過酸化水素水 18 ml 及びメチルトリオキソレニウム 180 mg (0.72 mmol) を加えた後、室温 10 で 30 分攪拌した。反応液に氷冷下、二酸化マンガンを加え、室温で 4 時間攪拌した後、飽和食塩水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水溶液で洗浄した後、乾燥及び濃縮し、4-メチルスルホニルフェノール 5.0 g (収率: 81%) を白色固体として得た。

得られた 4-メチルスルホニルフェノール 5.0 g (29 mmol) の
15 N, N-ジメチルホルムアミド溶液 (100 ml) に、1,4-ジアザビシクロ[2.2.2]オクタン 6.5 g (58 mmol) 及びジメチルチオカルバモイルクロライド 5.4 g (44 mmol) を加えた後、75 度で 4 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で洗浄した。
20 乾燥及び濃縮後、得られた残渣をヘキサン-クロロホルムの混合溶媒より再結晶し、O-4-メチルスルホニルフェニルジメチルチオカーバメート 4.8 g (収率: 63%) を白色固体として得た。

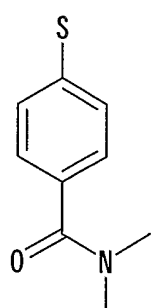
4 - メチルスルホニルベンゼンチオールの調製

4 - メチルチオフェノール 5.0 g (36 mmol) のクロロホルム溶液 (150 ml) に、氷冷下、35% 過酸化水素水 18 ml 及びメチルトリオキソレニウム 180 mg (0.72 mmol) を加えた後、室温で 30 分攪拌した。反応液に氷冷下、二酸化マンガンを加え、室温で 4 時間攪拌した後、飽和食塩水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水溶液で洗浄した後、乾燥及び濃縮し、4 - メチルスルホニルフェノール 5.0 g (収率: 81%) を白色固体として得た。

得られた O - 4 - メチルスルホニルフェニルジメチルチオカーバメート 4.8 g (18 mmol) を 180 度で 10 時間攪拌し、室温に戻した後、メタノール 10 ml を加えた。その反応溶液に 2 N - 水酸化ナトリウム水溶液 (10 ml) を加え、8 時間 30 分加熱還流した。反応溶液に 1 N - 塩酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル = 2 : 1 - クロロホルム: メタノール = 10 : 1) により精製し、表題化合物 3.6 g (収率: 100%) を白色固体として得た。

¹ H NMR (CDCl₃) δ: 3.04 (3H, s), 3.69 (1H, s), 7.63 (2H, d, J = 7.6 Hz), 7.87 (2H, d, J = 7.6 Hz)

参考例 5



4-ジメチルカルバモイルベンゼンチオールの調製

4-メチルチオ安息香酸 1. 30 g (5. 14 mmol) のテトラヒドロフラン溶液 (50 ml) にカルボニルジイミダゾール 1. 50 g (6. 77 mmol) 及びジメチルアミンのテトロヒドロフラン溶液 4. 70

5 ml (8. 35 mmol) を順次加えた後、室温で2時間半攪拌した。

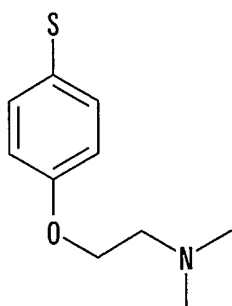
反応溶液に酢酸エチルを加え、1N 塩酸水溶液、水及び飽和食塩水溶液で洗浄した。有機層を、乾燥、濃縮し、粗生成物のアミド体 960 mg を油状物として得た。

先に得られたアミド体のクロロホルム溶液 (50 ml) に3-クロロ過安息香酸 980 mg (4. 90 mmol) を室温でゆっくり加え1時間攪拌した。反応溶液に炭飽和酸水素ナトリウム水溶液を加え、30分攪拌した後、酢酸エチルで抽出し、有機層を水及び飽和食塩水で洗浄した。乾燥、濃縮し、粗生成物のスルホキシド体 910 mg を油状物として得た。

15 先に得られたスルホキシド体のクロロホルム溶液 (20 ml) に2, 6-二チジン 1. 56 ml (13. 4 mmol) 及びトリフルオロ酢酸無水物 1. 80 ml (12. 9 mmol) を順次加え、室温で1時間攪拌した。反応溶液を濃縮し、トリエチルアミン 5 ml 及びメタノール 5 ml を加え30分間攪拌した。反応溶液を濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加え、1N-塩酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄した。有機層を、乾燥、濃縮し、表題化合物 487 mg (収率: 62%) をオレンジ油状化合物として得た。ここで得られた粗生成物を、精製することなく次の反応に使用した。

25 ¹H NMR (CDCl₃) δ : 3. 03 (3H, s), 3. 14 (3H, s), 7. 22 - 7. 38 (3H, m), 7. 46 - 7. 52 (1H, m)
ESI-MS (m/e) : 182 [M+H]⁺

参考例 6

4-ジメチルアミノエチルオキシベンゼンチオールの調製

4-ヨードフェノール 3. 00 g (13. 6 mmol) の N, N-ジメチルホルムアミド溶液 (70 ml) に、ジメチルアミノエチルクロライド塩酸塩 2. 40 g (17. 1 mmol) 及び炭酸カリウム 5. 83 g (42. 2 mmol) を順次加え、70 度で 15 時間攪拌した。反応液を水で薄め、酢酸エチルで抽出した。有機層を、水及び飽和食塩水で洗浄した後、乾燥、濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム : メタノール = 30 : 1) で精製することにより、ヨード誘導体 840 mg (収率: 21%) を油状物質として得た。先に得られたヨード誘導体 317 mg (1. 08 mmol) の 2-プロパノール溶液 (8 ml) にエチレングリコール 120 μ l (2. 15 mmol)、炭酸カリウム 305 mg (2. 21 mmol)、4-メトキシ-アルファ-トルエンチオール 150 μ l (1. 08 mmol) 及びヨウ化銅 20 mg (0. 105 mmol) を加え、反応液を 40 時間加熱環流した。反応液をセライト濾過した後、濾液をクロロホルムと飽和食塩水で分配した。有機層を乾燥、減圧下に濃縮して得られた油状物質 298 mg に、アニソール (180 μ l) 及びトリフルオロ酢酸 (1. 5 ml) を順次に加えた後、70 度で 2 時間攪拌した。反応液を濃縮し、得られた粗生成物を精製することなく次の反応に使用した。

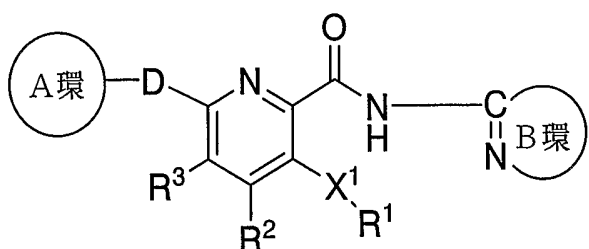
E S I - M S (m/e) : 198 [M + H]⁺

産業上の利用可能性

式(I)で表される本発明に係る新規2-ピリジンカルボキサミド誘導体は優れたグルコキナーゼ活性を示すことから、医薬の分野において糖尿病、糖尿病の合併症若しくは肥満の治療及び／又は予防に有用である。

請求の範囲

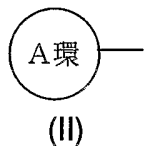
1. 式 (I)



[式中、 X^1 は N、S 若しくは O を示すか、炭素数 1 乃至 6 の 2 倍の飽和炭化水素基（該 2 倍の飽和炭化水素基の炭素数が 2 以上である場合には、該 2 倍の飽和炭化水素基中の炭素原子の 1 つが、窒素原子、酸素原子又は硫黄原子に置き換わっていてもよい）を示し、 R^1 は 6 乃至 10 員のアリール基、5 乃至 10 員のヘテロアリール基、炭素数 3 乃至 7 のシクロアルキル基又は低級アルキル基を示し（該 R^1 は、アミノ基、低級アルキル基（低級アルキル基の水素原子が、ヒドロキシ基、低級アルコキシ基、ハロゲン原子、カルバモイル基、モノ若しくはジー低級アルキルカルバモイル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、アルカノイル基、アミノ基、又はモノ若しくはジー低級アルキルアミノ基で置換されていてもよい）、低級アルコキシ基（該低級アルコキシ基を構成するメチレン基若しくはメチル基の水素原子が、ヒドロキシ基、ハロゲン原子、カルバモイル基、モノ若しくはジー低級アルキルカルバモイル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、アルカノイル基、アミノ基又はモノ若しくはジー低級アルキルアミノ基で置換されていてもよい）、カルバモイル基、低級アルキルカルバモイル基、ジ低級アルキルカルバモイル基、カルバモイルアミノ基、カルバモイルオキシ基、カルボキシル基、シアノ基、スルfonyl 基、トリフルオロメチル基、ハロ

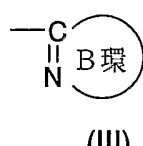
ゲン原子、ヒドロキシ基、ホルミル基、C₂—C₆アルカノイル基、N—C₂—C₆アルカノイルアミノ基、C₁—C₆アルキルチオ基、N—C₁—C₆アルキルスルファモイル基、N，N-ジ-C₁—C₆アルキルスルファモイル基、C₁—C₆アルキルスルフィニル基、C₁—C₆アルキルスルホニル基、N—C₁—C₆アルキルスルホニアミノ基、C₁—C₆アルコキカルボニル基、N—C₁—6 アルキルアミノ基及びN，N-ジ-C₁—C₆アルキルアミノ基からなる群より選択される基をR¹上に1又は2個有していてもよい)、DはO又はSを示し、R²及びR³は、同一又は異なって、水素原子、低級アルキル基、低級アル
10 コキシ基、ハロゲン原子を示し、式(I I)

【化1】



は、該環上に低級アルキル基、低級アルコキシ基、トリフルオロメチル基、ヒドロキシ基、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子が、さらに低級アルキル基で置換されていてもよい)及びハロゲン原子からなる群より選択される基を該環内に1又は2個有していてもよい、5乃至7員のヘテロアリール基又は、6至10員のアリール基を示し、式(I I I)

【化2】



は、式(I)の有するアミド基の窒素原子と結合した該環中の炭素原子が、該環中の窒素原子と共にC=Nを形成する、単環の又は双環のヘテロアリール基(該ヘテロアリール基は、低級アルキル基、低級アルコキ

シ基、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、ヒドロキシアルキル基（該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子が、さらに低級アルキル基で、置換されていてもよい、アミノアルキル基（該アミノ基が低級アルキル基で置換されていてもよい）、アルカノイル基、カルボキシリ
5 基、アルコキカルボニル基及びシアノ基からなる群より選択される置換基をB環内に1又は2個有していてもよい）を示す）で表される化合物又はその薬学的に許容される塩。

2. DがSである請求項1記載の化合物。

3. R²及びR³が、共に水素原子である請求項1又は2のいずれかに
10 記載の化合物。

4. A環が、該環上に低級アルキル基、低級アルコキシ基、トリフルオロメチル基、ヒドロキシ基、ヒドロキシアルキル基（該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子が、さらに低級アルキル基で置換されていてもよい）及びハロゲン原子からなる群より選択される基を該環
15 内に1又は2個有していてもよい、フェニル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、フリル基、チアゾリル基、イソオキサゾリル基又はピラゾリル基である請求項1乃至3のいずれかに記載の化合物。

20 5. X¹が、窒素原子、硫黄原子、酸素原子、-CH₂-、-N-CH₂-、-S-CH₂-、-O-CH₂-、-CH₂-N-、-CH₂-O-及び-CH₂-S-からなる群より選択される基である請求項1乃至4のいずれかに記載の化合物。

25 6. B環が、該環を構成するC=Nの窒素原子を該環のヘテロ原子として少なくとも1個有する、5若しくは6員のヘテロアリール基であるか、或いは、該ヘテロアリール基とフェニル基若しくはピリジル基とが縮合

した 9 又は 10 員のヘテロアリール基である請求項 1 乃至 5 のいずれかに記載の化合物。

7. R^1 が、 6 乃至 10 員のアリール基、 5 乃至 10 員のヘテロアリール基又は炭素数 3 乃至 7 のシクロアルキル基である請求項 1 乃至 6 のいずれかに記載の化合物。

8. R^1 が、 6 乃至 10 員のアリール基又は 5 乃至 10 員のヘテロアリール基である請求項 1 乃至 6 のいずれかに記載の化合物。

9. R^1 が、 6 乃至 10 員のアリール基である請求項 1 乃至 6 のいずれかに記載の化合物。

10. 10. R^1 が、 5 乃至 10 員のヘテロアリール基である請求項 1 乃至 6 のいずれかに記載の化合物。

11. A 環の置換基が、水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ基又はヒドロキシ低級アルキル基（ヒドロキシ低級アルキル基中のヒドロキシ基の水素原子が、低級アルキル基で更に、置換されていてもよい）である請求項 9 又は 10 に記載の化合物。

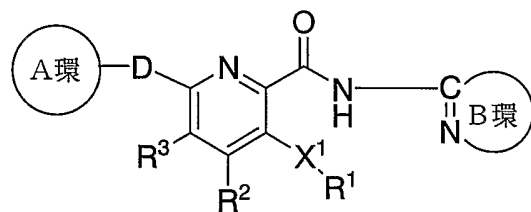
12. B 環が、チアゾリル基、イミダゾリル基、イソチアゾリル基、チアジアゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピラジニル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピリミジニル基、ピリドチアゾリル基又はベンゾチアゾリル基である請求項 9 乃至 11 のいずれかに記載の化合物。

13. B 環の置換基が、水素原子、低級アルキル基、ハロゲン原子、ヒドロキシアルキル基、アミノアルキル基又はアルカノイル基である請求項 1 乃至 10 のいずれかに記載の化合物。

14. R^1 の有する置換基が、水素原子、ヒドロキシアルキル基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、カルバモイル基、アルキルカルバモイル基、ジアルキルカルバモイル基、シアノ基、トリフルオロメチル基、

ハロゲン原子、C 2 - C 6 アルカノイル基、N - C 2 - C 6 アルカノイ
ルアミノ基、C 1 - C 6 アルキルスルホニル基、C 1 - C 6 アルキルア
ミノ基又はアミノアルキル基である請求項 9 乃至 12 のいずれかに記載
の化合物。

5 15. 前記式 (I)



(I)

[式中、各記号は前記定義に同じ] で表される化合物が、

3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1,
2, 4] トリアゾール - 3 - イル) - N - (チアゾール - 2 - イル) -
2 - ピリジンカルボキサミド、

10 3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 - メチル - 4
H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4
- メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1,
2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4 - メチル
- チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

15 3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (1 - メチル - イ
ミダゾール - 2 - イル - スルファニル) - N - (4 - メチル - チアゾ
ール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

20 3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (1 - メチル -
1 H - テトラゾール - 5 - イル - スルファニル) - N - (4 - メチル -
チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (シクロヘキシルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4 - メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - フルオロ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 5 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (チアゾール - 2 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] - トリアゾール - 3 - イル) - N - (4 - メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
10 3 - (2 - フルオロ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] - トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - フェニルスルファニル - 6 - (4 H - [1, 2, 4] - トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - 15 ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - フルオロ - フェニルオキシ) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - メトキシ - フェニルメチルスルファニル) - 6 - (4 - メ 20 チル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (3 - フルオロ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - 25 ピリジンカルボキサミド、
3 - (2, 4 - ジフルオロ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール

－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3－(4－フルオロフェニルスルファニル)－6－(5－メチル－
4H－[1, 2, 4]トリアゾール－3－イルスルファニル)－N－
(チアゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

5 3－(4－シアノフェニルスルファニル)－6－(4H－[1, 2,
4]トリアゾール－3－イルスルファニル)－N－(チアゾール－2
－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3－(ピリジン－4－イルスルファニル)－6－(4H－[1, 2,
4]トリアゾール－3－イルスルファニル)－N－(チアゾール－2
10 －イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3－(4－フルオロフェニルスルファニル)－6－(4H－[1,
2, 4]トリアゾール－3－イルスルファニル)－N－(チアゾロ[5,
4－b]ピリジン－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3－(4－メトキシフェニルスルファニル)－6－(4H－[1,
15 2, 4]トリアゾール－3－イルスルファニル)－N－(4－メトキ
シメチル－チアゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3－(4－アセチルフェニルスルファニル)－6－(4H－[1,
2, 4]トリアゾール－3－イルスルファニル)－N－(チアゾール
－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

20 3－(チオフェン－2－イルスルファニル)－6－(4H－[1, 2,
4]トリアゾール－3－イルスルファニル)－N－(チアゾール－2
－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3－(4－メトキシメチルフェニルスルファニル)－6－(4H－[1,
2, 4]トリアゾール－3－イルスルファニル)－N－(チアゾール－
25 2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3－(4－フルオロフェニルスルファニル)－6－(5－メチル－

4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル) - N -
(チアゾロ [5 , 4 - b] ピリジン - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボ
キサミド、

3 - (4 - メチル - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 ,
5 4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル) - N - (4 - メトキシメ
チル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - クロロ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 , 2 ,
4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル) - N - (4 - メトキシメ
チル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

10 3 - (4 - フルオロ - フェニルスルファニル) - 6 - (3 H - [1 , 2 ,
3] トリアゾール - 4 - イルースルファニル) - N - (チアゾール - 2
- イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - メチルスルホニル - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H -
[1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル) - N - (チア
15 ゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - メトキシ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1 ,
2 , 4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル) - N - (5 - ヒドロ
キシメチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

20 3 - (4 - フルオロ - フェニルスルファニル) - 6 - (5 - メトキシ
メチル - 4 H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル)
- N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルースルファニル) - 6 - (4
H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル) - N - (チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

25 3 - (4 - ジメチルカルバモイル - フェニルスルファニル) - 6 - (4
H - [1 , 2 , 4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル) - N - (チ

アゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

3 - (4-トリフルオロメチルフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

5 3 - (4-メチルカルバモイルフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

3 - (ヒドロキシエチルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

10 10 アゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

3 - (4-メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (5-ジメチルアミノメチルチアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

15 15 3 - (4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

3 - (4-ヒドロキシエチルフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

20 20 3 - (4-メチルスルファモイルフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

3 - (4-ジメチルカルバモイルフェニルスルファニル) - 6 - (4

25 25 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (イソキサゾール-3-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - ヒドロキシクロヘキシルスルファニル) - 6 - (4 H
- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チ
アゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1,
5 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (ピリダジン
- 3-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (ピラジン-2-イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2
-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

10 3 - (6 - メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4 H
- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (ピ
ラジン-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

15 3 - (6 - メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4
H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (4
-メチル-チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - [4 - (1 - ヒドロキシエチルフェニルスルファニル)] - 6 -
(4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N
- (チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

20 3 - (6 - メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4
H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (2
-メチル-チアゾール-4-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - ジメチルカルバモイルフェニルスルファニル) - 6 - (4
H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (2
-メチル-チアゾール-4-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

25 3 - (6 - メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4
H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (4

－メトキシメチル－チアゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3－(1－メチル－1H－テトラゾール－5－イル－スルファニル)－6－(4H－[1, 2, 4]トリアゾール－3－イル－スルファニル)

5 －N－(チアゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3－(4－ヒドロキシエチルオキシフェニルスルファニル)－6－(4H－[1, 2, 4]トリアゾール－3－イル－スルファニル)－N－(イソキサゾール－3－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3－(4－ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル)－6

10 －(4H－[1, 2, 4]トリアゾール－3－イル－スルファニル)－N－(イソキサゾール－3－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3－(4－フルオロフェニルスルファニル)－6－フェノキシ－N－(4－メチル－チアゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

15 3－(2－クロロフェニルメチル－アミノ)－6－(4－メチル－4H－[1, 2, 4]トリアゾール－3－イル－スルファニル)－N－(4－メチル－チアゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3, 6－ビス－(ピリジン－2－イル－スルファニル)－N－(4－メチル－チアゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

20 3, 6－ビス－(4－フルオロフェニルスルファニル)－N－(4－メチル－チアゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3, 6－ビス－(チアゾール－2－イル－スルファニル)－N－(チアゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

25 3, 6－ビス－(5－メチル－[1, 3, 4]チアジアゾール－2－イル－スルファニル)－N－(チアゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (5 - メチル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (イソキサゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - ([1, 3, 4] チアジアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

10 3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - ([1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (4 - メチルカルボニル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (ピリミジン - 4 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

20 3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (ピリジン - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (5 - エトキシカルボニル - チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

25 3 - (ピリジン - 3 - イル - スルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イル - スルファニル) - N - (チアゾール - 2

－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3－(6－メトキシ－ピリジン－3－イル－スルファニル)－6－(4
H－[1，2，4]トリアゾール－3－イル－スルファニル)－N－(チ
アゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

5 3－(ピリジン－3－イル－スルファニル)－6－(4H－[1，2，
4]トリアゾール－3－イル－スルファニル)－N－(4－メトキシメ
チル－チアゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3－フェニルオキシメチル－6－(4－メチル－4H－[1，2，4]
トリアゾール－3－イル－スルファニル)－N－(チアゾール－2イル)

10 －2－ピリジンカルボキサミド、

3－フェニルスルファニルメチル－6－(4－メチル－4H－[1，2，
4]トリアゾール－3－イル－スルファニル)－N－(チアゾール－2
－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3－フェニルメチル－6－(4H－[1，2，4]トリアゾール－3－
15 イル－スルファニル)－N－(チアゾール－2－イル)－2－ピリジン
カルボキサミド、

3－(4－フルオロ－フェニルメチル)－6－(4H－[1，2，4]
トリアゾール－3－イル－スルファニル)－N－(チアゾール－2－イ
ル)－2－ピリジンカルボキサミド、

20 3－(4－ジメチルアミノエチル－フェニルスルファニル)－6－(4
H－[1，2，4]トリアゾール－3－イルスルファニル)－N－(チ
アゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

3－(4－ジメチルアミノメチル－フェニルスルファニル)－6－(4
H－[1，2，4]トリアゾール－3－イルスルファニル)－N－(チ
アゾール－2－イル)－2－ピリジンカルボキサミド、

25 3－(4－メトキシ－フェニルスルファニル)－6－(4H－[1，2，

4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-(チアゾール-4-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-ジメチルカルバモイルメチルオキシフェニルスルファニル)
-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)
5-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-メトキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,
2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(4-ヒドロキ
シエチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(5-
10ヒドロキシ-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニ
ル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(6-メトキカルボニル-ピリジン-3-イルスルファニル)
-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)
-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
15 3-(4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル)-6
-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N
-([1, 2, 4]チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキ
サミド、
3-(ピリミジン-5-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
20 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-
イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(6-ヒドロキシメチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-
6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-
N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
25 3-[4-(1-メチル-ピロリジン-3-イルオキシ)-フェニルス
ルファニル]-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルス

ルファニル) -N- (チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3-(6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-
- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-([1,
5 2, 4] チアジアゾール-5-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3-(4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル)-
6-(5-メチル-4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスル
ファニル)-N-([1, 2, 4] チアジアゾール-5-イル) -2-ピ
リジンカルボキサミド、

10 3-(1-オキシ-6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-
6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-
N-(チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3-(4-ジエチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル)-6-
-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-
15 -(チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3-(4-ピロリジノエチルオキシフェニルスルファニル)-6-(4H-
[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チ
アゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3-(6-ジメチルアミノエチルオキシ-ピリジン-3-イルスルファ
20 ニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファ
ニル)-N-(チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3-(ピラゾール-4-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2,
4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-
イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

25 3-(4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル)-
6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-

N - (3 - メチル - [1, 2, 4] チアジアゾール - 5 - イル) - 2 -
ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - カルバモイルメチルオキシフェニルスルファニル) - 6
- (4H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N
5 - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (5 - ブロモ - 6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル)
- 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル)
- N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - [4 - (2 - ヒドロキシエチル - フェニルスルファニル)] - 6 -
10 (4H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N -
(3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピ
リジンカルボキサミド、

3 - [4 - (2 - ヒドロキシエチル - フェニルスルファニル)] - 6 -
(5 - メチル - 4H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファ
15 ニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イ
ル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4H - [1, 2, 4]
トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2,
4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

20 3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4H
- [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 -
メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジン
カルボキサミド、

3 - (4 - ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル) - 6
25 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N
- (チアゾロ [5, 4 - b] ピリジン - 2 - イル) - 2 - ピリジンカル

ボキサミド、

3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (5 - メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2

5 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - ([1, 2, 5] チアジアゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (2, 3 - ジヒドロベンゾフラン - 5 - イルスルファニル) - 6 -

10 (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メト

キシ - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - シクロプロピル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

20 3 - (4 - ジメチルアミノエチルオキシ - フェニルスルファニル) - 6 - (5 - メチル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (2 - フルオロ - ピリジン - 4 - イルスルファニル) - 6 - (4

25 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (2 - メトキシ - ピリミジン - 5 - イルスルファニル) - 6 - (2
H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チ
アゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (5 - メ
5 チル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) -
N - ([1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカル
ボキサミド、

3 - (4 - ヒドロキシエチルオキシ - フェニルスルファニル) - 6 - (4
H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3
10 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジ
ンカルボキサミド、

3 - (4 - ジエチルカルバモイルメチルオキシ - フェニルスルファニル)
- 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル)
- N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

15 3 - (6 - シクロプロピル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 -
(4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N -
(チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (5 - メ
20 チル - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) -
N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (ピラ
ゾール - 4 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2
- ピリジンカルボキサミド、

25 3 - (6 - エトキシ - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4
H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3
- メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジ

ンカルボキサミド、

3 - (4-ジメチルアミノスルホニルフェニルスルファニル) - 6 -
(4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N -
(チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

5 3 - (5-フルオロ-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4H
- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (3-
メチル- [1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) - 2 - ピリジン
カルボキサミド、

3 - (2, 3-ジヒドロベンゾフラン-5-イルスルファニル) - 6 -
10 (4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N -
(3-メチル- [1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) - 2 - ピ
リジンカルボキサミド、

3 - (4-メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4H - [1, 2,
4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - ([1, 2, 4] ト
リ
15 アジン-3-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4-カルボキシフェニルスルファニル) - 6 - (5-メチル- [1,
2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (3-メチル-
[1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) - 2 - ピリジンカルボキ
サミド、

20 3 - (6-エトキシ-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4H
- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (ピラ
ジン-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (イミダゾー- [1, 2-a] -ピリジン-6-イルスルファニル)
- 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)
25 - N - (3-メチル- [1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) -
2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (2 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

5 3 - (4 - メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾロ [4, 5 - b] ピリジン - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (5 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メ

10 チル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (4, 4 - ジフルオロメチルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (ピラジン - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

15 3 - (6 - メチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (1 - メチル - 1 H - [1, 2] - ピラゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (6 - ヒドロシキエチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

25 3 - (4 - フロオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (1 - メチル - 1 H - [1, 2] - ピラゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (2-メチル-イミダゾー [1, 2-a] -ピリジン-6-イルスルファニル) - 6 - (4H- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (3-メチル- [1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

5 3 - (6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4H- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (3-ヒドロキシメチル- [1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

10 3 - [4 - (2-ヒドロキシエチル) -フェニルスルファニル] - 6 - (4-メチル-4H- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (3-メチル- [1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

15 3 - (6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (5-ヒドロキシ-4H- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (3-メチル- [1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

20 3 - (1-メチル-1H-インダゾール-5-イルスルファニル) - 6 - (4H- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (3-メチル- [1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

3 - (3-メチル- [1, 2, 4] -トリアゾロ- [4, 3-a] -ピリジン-7-イルスルファニル) - 6 - (4H- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (3-メチル- [1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

25 3 - (1-オキシ-6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4H- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -

N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2
- ピリジンカルボキサミド、
3 - (6 - ヒドロキシメチル - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6
- (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N
5 - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 -
ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - メトキシ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (1 - メチル - 1 H
- [1, 2] - ピラゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
10 3 - (4 - フルオロ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (1 H - [1, 2]
- ピラゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (6 - メトキシ - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H
- [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (3 -
15 メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジン
カルボキサミド、
3 - [4 - (1 H - イミダゾール - 1 イル) - フェニルスルファニル] -
6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) -
N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2
20 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (4 - メトキシ - フェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (1 H - [1, 2]
- ピラゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
3 - (6 - メトキシ - ピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H
25 - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (1 -
メチル - 1 H - ピラゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3 - (6-エトキシ-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4 H
- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (1 -
メチル-1 H-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (4-メトキシメチルフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1,
5 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (1 -メチル-
1 H-ピラゾール-3-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (4-メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (4, 5-ジメチ
ルチアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
10 3 - (4-フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4, 5-ジメチ
ル-4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -
N - (4-メトキシメチルチアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカル
ボキサミド、
3 - (4-(1-メトキシエチル)フェニルスルファニル) - 6 - (4
15 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チ
アゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (4-フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (4-ヒドロキシ
メチルチアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
20 3 - (4-メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (5-トリフルオ
ロメチルチアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (4-メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2,
4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (4-トリフルオ
25 ロメチルチアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、
3 - (3-フルオロ-4-メトキシフェニルスルファニル) - 6 -

(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-
-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-[4-(1, 1-ジメチル-1-ヒドロキシメチル)-フェニルス
ルファニル]-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-
5スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボ
キサミド、
3-(3, 4-ジフルオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,
2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-
1H-[1, 2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサ
10ミド、
3-(3, 5-ジフルオロフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,
2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メ
チル-1H-[1, 2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカル
ボキサミド、
15 3-(1-メチル-2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-インドール
-5-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール
-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-[1, 2]-ピ
ラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(6-メチル-ピリジン-3-スルファニル)-6-(4H-[1,
20 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-([1, 2, 4]
トリアゾロピリジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
3-(4-エトキシメチル-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1,
2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-
1H-[1, 2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサ
25ミド、
3-(6-オキソ-1, 6-ジヒドロ-ピリジン-3-イルスルファニ

ル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (1-メチル-1 H - [1, 2] -ピラゾール-3-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

3 - (6-メトキシ-ピリジン-3-イルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (1 H - [1, 2] -ピラゾール-3-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

3 - (4-ヒドロキシエチルオキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 -メチル-4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)

10 - N - (1-メチル-1 H - [1, 2] -ピラゾール-3-イル) - 2-ピリジンカルボキサミドである請求項1乃至14のいずれかに記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

16. 3 - (4-メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

17. 3 - (4-フルオロフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

18. 3 - (4-メトキシフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - N - (4-メトキシメチル-チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

25 19. 3 - (4-メトキシメチルフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) - (チア

ゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

20. 3-(6-メチル-ピリジン-3-イル-スルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N- (チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

21. 3-(ヒドロキシエチルオキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N- (チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

22. 3-(4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N- (チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

15 23. 3-(4-ヒドロキシエチルフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N- (チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

24. 3-(6-メチル-ピリジン-3-イル-スルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N- (4-メチル-チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

25 25. 3-(4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N- ([1, 2, 4]チアジアゾール-5-イル) -2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

26. 3-(6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-([1, 2, 4]チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

5 27. 3-(4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル)-6-(5-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-([1, 2, 4]チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

28. 3-(4-ジメチルアミノエチルオキシフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]チアジアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

29. 3-[4-(2-ヒドロキシエチルフェニルスルファニル)]-6-(5-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

30. 3-(6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

31. 3-(6-エトキシピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

32. 3-(6-エトキシピリジン-3-イルスルファニル)-6-

(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(ピラジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

33. 3-(6-メトキシ-ピリジン-3-イルスルファニル)-6-
5 (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

34. 3-(4-メトキシメチルフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

35. 2型糖尿病の治療、予防及び/又は発症を遅らせるために用いられる以下の(1)-(3)からなる医薬組成物

(I)で表される化合物、

15 以下の(a)-(g)からなる群より選択される1又は2以上の化合物

(a)他のグルコキナーゼ活性化剤

(b)ビスーグアニド

(c)PPARアゴニスト

(d)インスリン

20 (e)ソマトスタチン

(f)α-グルコシダーゼ阻害剤、及び

(g)インスリンの分泌促進剤

薬学的に許容される担体。

36. 請求項1乃至34のいずれかに記載の化合物を有効成分とするグ

25 ルコキナーゼ活性化剤。

37. 請求項1乃至34のいずれかに記載の化合物を有効成分とする糖

尿病の治療及び／又は予防剤。

38. 請求項1乃至34のいずれかに記載の化合物を有効成分とする肥満の治療及び／又は予防剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/001568

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl⁷ C07D401/14, 413/14, 417/12, 417/14, 513/04, 471/04,
 A61K31/4439, 31/444, 31/497, 31/501, 31/506, 31/53, A61P3/04,
 3/10, 9/00, 9/10, 13/12, 25/00, 27/02, 43/00

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)

Int.Cl⁷ C07D401/14, 413/14, 417/12, 417/14, 513/04, 471/04,
 A61K31/4439, 31/444, 31/497, 31/501, 31/506, 31/53, A61P3/04,
 3/10, 9/00, 9/10, 13/12, 25/00, 27/02, 43/00

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)
 CA (STN), REGISTRY (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X A	JP 58-121215 A (Tanabe Seiyaku Co., Ltd.), 19 January, 1983 (19.01.83), Claim 1 (Family: none)	1,3-6,13 2,7-12,14-38
X A	JP 57-95984 A (Tanabe Seiyaku Co., Ltd.), 15 June, 1982 (15.06.82), Claim 1 (Family: none)	1,3-9,11, 13-14 2,10,12, 15-38
A	GB 2277930 A (Shell Internationale Research Maatschappij B.V.), 16 November, 1994 (16.11.94), Full text (Family: none)	1-38

 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
09 April, 2004 (09.04.04)Date of mailing of the international search report
27 April, 2004 (27.04.04)Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl⁷ C07D401/14, 413/14, 417/12, 417/14, 513/04, 471/04, A61K31/4439, 31/444, 31/497, 31/501, 31/506, 31/53, A61P3/04, 3/10, 9/00, 9/10, 13/12, 25/00, 27/02, 43/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl⁷ C07D401/14, 413/14, 417/12, 417/14, 513/04, 471/04, A61K31/4439, 31/444, 31/497, 31/501, 31/506, 31/53, A61P3/04, 3/10, 9/00, 9/10, 13/12, 25/00, 27/02, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CA(STN), REGISTRY(STN)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	JP 58-121215 A (田辺製薬株式会社)	1, 3-6, 13
A	1983.07.19, 請求項1 (ファミリーなし)	2, 7-12, 14-38
X	JP 57-95984 A (田辺製薬株式会社)	1, 3-9, 11, 13-14
A	1982.06.15, 請求項1 (ファミリーなし)	2, 10, 12, 15-38
A	GB 2277930 A (Shell Internationale Research Maatschappij B.V.) 1994.11.16, 全文 (ファミリーなし)	1-38

C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 09.04.2004	国際調査報告の発送日 27.4.2004
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号 100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 油科 壮一 4C 3229
	電話番号 03-3581-1101 内線 3452