

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局



(43) 国際公開日
2003年10月30日 (30.10.2003)

PCT

(10) 国際公開番号
WO 03/089410 A1

(51) 国際特許分類: **C07D 207/327**, 213/81, 215/36, 241/44, 295/155, 307/68, 213/82, 213/89, 401/12, 215/36, 295/185, 295/192, 295/26, 295/215, 271/113, 285/08, 487/04, 257/02, 319/06, A61K 31/495, 31/496, 31/497, 31/506, 31/551, 38/05, 31/498, 31/535, 31/40, A61P 1/04, 3/10, 9/10, 11/06, 13/12, 17/00, 17/06, 19/02, 25/00, 29/00, 35/00, 37/00, 37/06, 43/00, C07K 5/065

(21) 国際出願番号: PCT/JP03/04970

(22) 国際出願日: 2003年4月18日 (18.04.2003)

(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2002-117841 2002年4月19日 (19.04.2002) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 協和醸酵工業株式会社 (KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD.) [JP/JP]; 〒100-8185 東京都千代田区大手町一丁目6番1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): 中里 宜資 (NAKASATO, Yoshisuke) [JP/JP]; 〒411-8731 静岡県駿東郡長泉町下土狩1188 協和醸酵工業株式会社 医薬総合研究所内 Shizuoka (JP). 太田 公規 (OHTA, Kiminori) [JP/JP]; 〒981-0908 宮城県仙台市青葉区東照宮1-13-35 Miyagi (JP). 新井 恵理 (ARAI, Eri) [JP/JP]; 〒411-8731 静岡県駿東郡長泉町下土狩1188 協和醸酵工業株式会社 医薬総合研

究所内 Shizuoka (JP). 佐久 磨 (SAKU, Osamu) [JP/JP]; 〒411-8731 静岡県駿東郡長泉町下土狩1188 協和醸酵工業株式会社 医薬総合研究所内 Shizuoka (JP). 日下 浩子 (KUSAKA, Hiroko) [JP/JP]; 〒411-8731 静岡県駿東郡長泉町下土狩1188 協和醸酵工業株式会社 医薬総合研究所内 Shizuoka (JP). 中西 聡 (NAKANISHI, Satoshi) [JP/JP]; 〒100-8185 東京都千代田区大手町一丁目6番1号 協和醸酵工業株式会社 本社内 Tokyo (JP). 真部 治彦 (MANABE, Haruhiko) [JP/JP]; 〒411-8731 静岡県駿東郡長泉町下土狩1188 協和醸酵工業株式会社 医薬総合研究所内 Shizuoka (JP). 小川 暁 (OGAWA, Akira) [JP/JP]; 〒411-8731 静岡県駿東郡長泉町下土狩1188 協和醸酵工業株式会社 医薬総合研究所内 Shizuoka (JP).

(81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

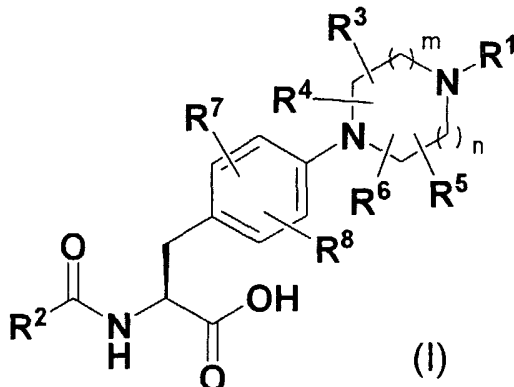
(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:
— 国際調査報告書

[続葉有]

(54) Title: PHENYLALANINE DERIVATIVE

(54) 発明の名称: フェニルアラニン誘導体



(57) Abstract: A phenylalanine derivative represented by the formula (I): (I) (wherein m and n are the same or different and each is 1 or 2; R² represents (un)substituted lower alkyl, etc.; R¹ represents (un)substituted lower alkyl, etc.; and R³, R⁴, R⁵, and R⁶ are the same or different and each is hydrogen, (un)substituted lower alkyl, oxo, etc.) or a pharmacologically acceptable salt of the derivative. They are useful as an $\alpha 4$ integrin inhibitor.

[続葉有]



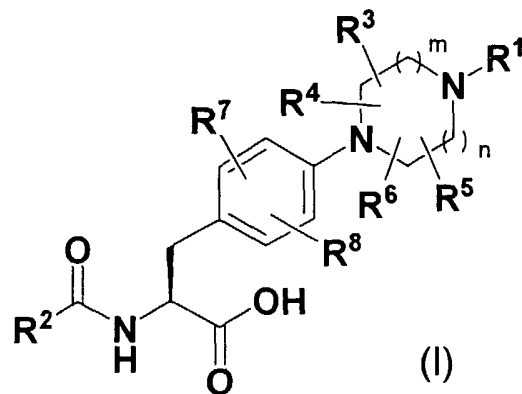
WO 03/089410 A1



2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

本発明は、 α 4インテグリン阻害剤として、有用な式(I)



(式中、mおよびnは同一または異なって、1または2を表し、R²は置換もしくは非置換の低級アルキル等を表し、R¹は置換もしくは非置換の低級アルキル等を表し、R³、R⁴、R⁵およびR⁶は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキルまたはオキシ等を表す)で表されるフェニルアラニン誘導体またはその薬理的に許容される塩を提供する。

明 細 書

フェニルアラニン誘導体

技術分野

本発明は、 $\alpha 4$ インテグリン阻害剤として有用なフェニルアラニン誘導体またはその薬理的に許容される塩に関する。

背景技術

細胞と細胞または細胞外マトリックスとの接着は、白血球の炎症部位への遊走、接着や、個体発生時の幹細胞の移動に重要な働きをしている。これらの過程ではさまざまな接着分子が介在していることが明らかになっているが、特に接着分子の1つであるインテグリンは細胞上に発現するリガンドと相互作用し、細胞と細胞または細胞外マトリックスとの接着の調節に重要な働きをしている [アドヒージョン・モレキュールズ・イン・ヘルス・アンド・ディゼーズ (Adhesion Molecules In Health And Disease); ポール (Paul, L. C.), イシュクーツ (Issekutz, T. Z.) 著; マーセル・デッカー: ニューヨーク (Marcel Dekker: New York), 297-300頁 (1997年)]。

$\alpha 4$ インテグリンには、 $\beta 1$ インテグリンとヘテロダイマー($\alpha 4 \beta 1$)を形成するVLA-4(very late antigen-4)と $\beta 7$ インテグリンとヘテロダイマー($\alpha 4 \beta 7$)を形成するLPAM-1(lymphocyte Peyer's patch HEV adhesion molecule-1)の二種類の分子の存在が知られている。VLA-4は、リンパ球、単球、好酸球およびマスト細胞上に発現し、血管内皮上に発現するVCAM-1 (Vascular Cell Adhesion Molecule-1) とフィブロネクチンがそのリガンドである。またLPAM-1は、リンパ球、単球、好酸球、および好塩基球上に発現し、VCAM-1とフィブロネクチンならびに腸管粘膜、腸間膜リンパ節、パイエル板および脾臓中の高内皮細静脈 (HEV) に発現するMadCAM-1 (mucosal addressin cell adhesion molecule) がそのリガンドである。

炎症反応時にはVLA-4およびLPAM-1と、VCAM-1またはMadCAM-1との相互作用により、炎症細胞と血管内皮細胞が強固に接着することが知られている [アドヒージョン・モレキュールズ・イン・ヘルス・アンド

・ディジーズ (Adhesion Molecules In Health And Disease); ポール (Paul, L. C.), イシュクーツ (Issekutz, T. Z.) 著; マーセル・デッカー: ニューヨーク (Marcel Dekker: New York), 297-300頁 (1997年)]。

種々の病理学的過程に $\alpha 4$ インテグリンを介した接着が関与することが知られており、該病理学的過程としては例えば、実験的自己免疫性脳脊髄炎 (EAE)、多発性硬化症 (MS)、脳髄炎等の炎症性脳障害 [ネーチャー (Nature), 356巻, 63頁 (1992年)、ジャーナル・オブ・エクスペリメンタル・メディシン (J. Exp. Med.), 177巻, 57頁 (1993年)]、喘息 [ジャーナル・オブ・エクスペリメンタル・メディシン (J. Exp. Med.), 180巻, 795頁 (1994年)、ジャーナル・オブ・クリニカル・インベスティゲーション (J. Clin. Invest.), 93巻, 776頁 (1994年)、ジャーナル・オブ・イムノロジー (J. Immunology), 150巻, 2407頁 (1993年)]、炎症性腸疾患 (潰瘍性大腸炎およびクローン病を含む) [ジャーナル・オブ・イムノロジー (J. Immunology), 152巻, 3238頁 (1994年)]、慢性関節リウマチ [ジャーナル・オブ・イムノロジー (J. Immunology), 147巻, 4207頁 (1991年)、アナルス・オブ・リウマチック・ディジーズ (Annals Rheumatic Dis.), 52巻, 672頁 (1993年)、ジャーナル・オブ・クリニカル・インベスティゲーション (J. Clin. Invest.), 93巻, 405頁 (1994年)、ジャーナル・オブ・クリニカル・インベスティゲーション (J. Clin. Invest.), 89巻, 1445頁 (1991年)]、糖尿病 (急性若年性糖尿病を含む) [プロシーディング・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシーズ・オブ・ユー・エス・エー (Proc. Nat. Acad. Sciences of U. S. A), 90巻, 10494頁 (1993年)、ダイアビエティーズ (Diabetes), 43巻, 529頁 (1994年)、ジャーナル・オブ・クリニカル・インベスティゲーション (J. Clin. Invest.), 93巻, 1700頁 (1994年)]、腫瘍転移 [キャンサー・リサーチ (Can. Res.), 54巻, 233頁 (1994年)、インターナショナル・ジャーナル・オブ・キャンサー (Int. J. Can.), 58巻, 298頁 (1994年)、ザ・ジャーナル・オブ・パソロジー (J. Path.), 170巻

, 429頁 (1993年)、ディフュレンシエーション (Diff.), 52巻, 239頁 (1993年)、ブリティッシュ・ジャーナル・オブ・キャンサー (British J. Cancer), 68巻, 862頁 (1993年)、ジャパニーズ・ジャーナル・オブ・キャンサー・リサーチ (Japanese J. Cancer Res.), 83巻, 1304頁 (1992年)]、アテローム性硬化症 [サイエンス (Science), 251巻, 788頁 (1991年)、アテリオスクレロシス・トロンボシス (Arterioscler. Thromb.), 13巻, 197頁 (1993年)]、組織移植 [トランスプランテーション・プロシーディングス (Transpl. Proceed.), 25巻, 813頁 (1993年)]、痴呆症 [アメリカン・ジャーナル・オブ・パソロジー (Am. J. Path.), 144巻, 27頁 (1994年)]、アトピー性皮膚炎 [ジャーナル・オブ・アレルギー・クリニカル・イムノロジー (J. Allergy Clin. Immunol.), 102巻, 461頁 (1998年)]、アルツハイマー病、AIDS、髄膜炎、脳炎、発作および他の脳障害、腎炎、網膜炎、乾癬、心筋虚血ならびに成人呼吸窮迫症候において起こるような急性白血球媒介肺障害等があげられる。

α 4インテグリン阻害剤の抗炎症効果は、 α 4インテグリンとそのリガンドとの相互作用を阻害する抗 α 4抗体を用い、さまざまな炎症モデルで検討されている。例えば、実験的自己免疫性脳脊髄炎 (EAE)、多発性硬化症 (MS) [ネイチャー (Nature), 356巻, 63頁 (1992年)、ニューロロジー (Neurology), 47巻, 1053頁 (1996年)]、喘息 [ジャーナル・オブ・アレルギー・クリニカル・イムノロジー (J. Allergy Clin. Immunol.), 100巻, 242頁 (1997年)、インターナショナル・アーカイブス・オブ・アレルギー・アンド・イムノロジー (Int. Arch. Allergy Immunol.), 112巻, 287頁 (1997年)]、慢性関節リウマチ [ジャーナル・オブ・リウマトロジー (J. Rheumatol.), 23巻, 2086頁 (1996年)]、イムノロジー (Immunology), 88巻, 569頁 (1996年)]、糖尿病 [ジャーナル・オブ・クリニカル・インベスティゲーション (J. Clin. Invest.), 93巻, 1700頁 (1994年)]、腎炎 [ジャーナル・オブ・イムノロジー (J. Immunol.), 162巻, 5519頁 (1999年)]、組織移植 [ジャーナル・オブ・クリニカル・インベスティゲーション (J. Clin.

Invest.), 95巻, 2601頁 (1995年)]、炎症性腸疾患 [ジャーナル・オブ・クリニカル・インベスティゲーション (J. Clin. Invest.), 92巻, 372頁 (1993年)]、接触過敏症 [ヨーロッパ・ジャーナル・オブ・イムノロジー (Eur. J. Immunol.), 23巻, 682頁 (1993年)] 等において $\alpha 4$ インテグリン阻害剤が有効である。

フェニルアラニン骨格をその構造中に有する化合物が、W098/53814, W098/53817, W099/20272, W099/25685, W099/26922, W099/26923, W099/64395, US6291511, W001/12183, W001/14328, W098/58902, W099/36393, W002/18320, W099/06390, W099/06431, W099/06435, W000/43354, W000/43369, W000/43371, W000/43372, W000/43413, W000/43415, W000/51974, W002/08202, W099/10312, W099/10313, W000/48994, W001/42215, W001/42225, W099/37618, W099/64390, W000/18759, W000/73260, W001/47867, W002/04426, W099/67230, W000/35855, W000/37444, JP01/163802, W001/21584, W001/32610, W002/14272, W001/36376, W002/16329, DE19962936, W001/68586, W002/02556, W001/47868, W002/20522, W002/28830, W002/57242, W002/42264, W002/68398, US6410781 に $\alpha 4$ インテグリン阻害剤として記載されている。

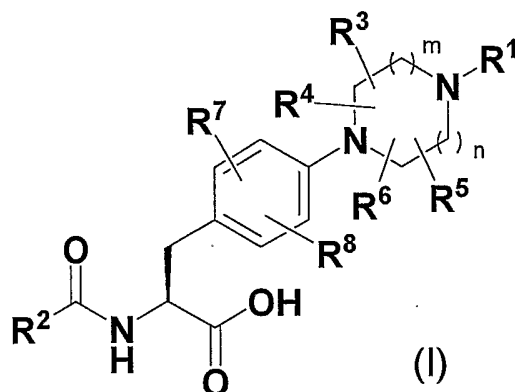
しかしながら、これらの化合物において実際の治療に用いられている $\alpha 4$ インテグリン阻害剤は存在せず、より活性の強い化合物、より経口吸収性がよい化合物等、治療および予防のための使用に好ましい性質を有する $\alpha 4$ インテグリン阻害剤の開発が望まれている。

発明の開示

本発明の目的は、 $\alpha 4$ インテグリン阻害剤として有用であり、 $\alpha 4$ インテグリンを介した接着機構が関与する各種疾患（例えば、多発性硬化症、喘息、炎症性腸疾患、慢性関節リウマチ、糖尿病、腫瘍転移、動脈硬化症、アトピー性皮膚炎、腎炎、乾癬、心筋虚血、臓器移植時の細胞拒絶反応等）の治療および/または予防等に有用なフェニルアラニン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を提供することにある。

本発明は、以下の(1)～(11)に関する。

(1) 式(I)



{式中、mおよびnは同一または異なって、1または2を表し、R²は置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のシクロアルケニル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基または置換もしくは非置換の脂環式複素環基を表し、R¹は置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基、置換もしくは非置換の脂環式複素環基、 $-C(=Y)NR^9R^{10}$ (式中、Yは酸素原子または硫黄原子を表し、R⁹およびR¹⁰は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基または置換もしくは非置換の脂環式複素環基を表す)、 $-C(=O)R^{9a}$ (式中、R^{9a}は前記R⁹と同義である)、 $-C(=O)OR^{9b}$ (式中、R^{9b}は前記R⁹の定義から水素原子を除いたものと同義である) または $-SO_2R^{11}$ [式中、R¹¹は前記R^{9b}と同義であるか、または、 $-NR^{9c}R^{10c}$ (式中、R^{9c}およびR^{10c}はそれぞれ前記R⁹およびR¹⁰と同義である) を表す] を表し、R³、R⁴、R⁵およびR⁶は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキ

ルまたはオキソを表すか、 R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 のうち、同一炭素原子上に存在する2つが、該炭素原子と一緒にあって、飽和単環式炭化水素環を形成するか、または、 R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 のうちの2つと一緒にあって低級アルキレンを形成してもよく、 R^7 および R^8 は同一または異なって、水素原子、ハロゲン、ニトロ、置換もしくは非置換のアミノ、置換もしくは非置換の低級アルコキシ、置換もしくは非置換の低級アルキルチオ、置換もしくは非置換の低級アルカノイル、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基または置換もしくは非置換の脂環式複素環基を表す} で表されるフェニルアラニン誘導体またはその薬理的に許容される塩。

(2) R^2 が R^{2A} < 式中、 R^{2A} は前記 R^2 と同義であるが、

(A) 窒素原子上の置換基として、

(a) $-C(=Y^{1A})NR^{12A}R^{13A}$ (式中、 Y^{1A} は酸素原子または硫黄原子を表し、 R^{12A} および R^{13A} は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニルまたは置換もしくは非置換のシクロアルキルを表す)、

(b) $-C(=O)R^{12Aa}$ (式中、 R^{12Aa} は前記 R^{12A} と同義である)、

(c) $-C(=O)OR^{12Ab}$ (式中、 R^{12Ab} は前記 R^{12A} と同義である) または

(d) $-SO_2R^{13A}$ [式中、 R^{13A} は前記 R^{12A} の定義に加え、 $-NR^{12Ac}R^{13Ac}$ (式中、 R^{12Ac} および R^{13Ac} はそれぞれ前記 R^{12A} および R^{13A} と同義である) を表す] を有する、置換もしくは非置換の2-ピロリルまたは4位置換4-ペリジニル、

(B) 4位 (R^2 に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする) に置換基として $-NR^{14}$ [式中、 R^{14} は $-C(=Y^{1A})NR^{12A}R^{13A}$ (式中、 Y^{1A} 、 R^{12A} および R^{13A} はそれぞれ前記と同義である)、 $-C(=O)R^{12Aa}$ (式中、 R^{12Aa} は前記と同義である)、 $-C(=O)OR^{12Ab}$ (式中、 R^{12Ab} は前記と同義である) または $-SO_2R^{13A}$ (式中、 R^{13A} は前記と同義である) を表す] で置換された低級アルキル、低級アルケニルもしくは低級アルキニルを有する、置

換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基または置換もしくは非置換の脂環式複素環基、

(C) 3位に置換基を有する、2, 2-ジメチルシクロペンチル、1, 2, 2-トリメチルシクロペンチル、2, 2, 3-トリメチルシクロペンチルまたは1, 2, 2, 3-テトラメチルシクロペンチル、

(D) 置換基として、

(a) $-NR^{15}SO_2R^{16}$ (式中、 R^{15} および R^{16} は同一または異なってそれぞれ前記 R^{12A} と同義である)、

(b) 環構造中の1位 (R^2 に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする) が窒素原子であり2位部分 (R^2 に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする) が $-SO_2-$ で構成される単環性5~7員環の置換もしくは非置換の脂環式複素環基、

(c) 環構造中の2位 (R^2 に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする) が $-SO_2R^{16}$ (式中、 R^{16} は前記と同義である) で置換された窒素原子で構成される単環性5~7員環の置換もしくは非置換の脂環式複素環基、または

(d) 環構造中の1位 (R^2 に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする) が $-NR^{15}SO_2R^{16}$ (式中、 R^{15} および R^{16} はそれぞれ前記と同義である) で置換された炭素原子で構成される単環性5~7員環の置換もしくは非置換の脂環式複素環基または置換もしくは非置換のシクロアルキルを有する置換もしくは非置換の低級アルキル、または

(E) 環構造中の2位および3位部分 (R^2 に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする) が $-C(=O)NH-$ または $-C(=S)NH-$ で構成される単環性5~7員環の置換もしくは非置換の脂環式複素環基とはならない>であり、 R^1 が R^{1A} [式中、 R^{1A} は R^1 と同義であるが、 R^{2A} が酸素原子および硫黄原子から選ばれる1または2個の原子を有する置換もしくは非置換の脂環式複素環基であるとき、 R^{1A} は置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基、置換もしくは非置換の脂環式複素環基または $-C(=O)OR^{9b}$ (式中、 R^{9b} は前記と同義である) とはならない] であり、 R^3 、 R^4

、 R^5 および R^6 がそれぞれ R^{3A} 、 R^{4A} 、 R^{5A} および R^{6A} （式中、 R^{3A} 、 R^{4A} 、 R^{5A} および R^{6A} はそれぞれ R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 と同義であるが、 R^{2A} が酸素原子および硫黄原子から選ばれる1または2個の原子を有する置換もしくは非置換の脂環式複素環基であるとき、 R^{3A} 、 R^{4A} 、 R^{5A} および R^{6A} のいずれも置換もしくは非置換の低級アルキルまたはオキソとはならない）である上記（1）記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理的に許容される塩。

（3） R^2 が R^{2B} [式中、 R^{2B} は前記 R^2 と同義であるが、

（A）置換2-ピロリルまたは1位と4位に置換基を有する4-ピペリジニル、

（B）4位の置換基として置換低級アルキル、置換低級アルケニルもしくは置換低級アルキニルを有する、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基または置換もしくは非置換の脂環式複素環基、

（C）置換シクロペンチル、

（D）置換基として、

（a） $-NR^{15}SO_2R^{16}$ （式中、 R^{15} および R^{16} はそれぞれ前記と同義である）、

（b）環構造中の1位（ R^2 に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする）が窒素原子であり2位部分が $-SO_2-$ で構成される単環性5～7員環の置換もしくは非置換の脂環式複素環基、

（c）環構造中の2位（ R^2 に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする）が $-SO_2R^{16}$ （式中、 R^{16} は前記と同義である）で置換された窒素原子で構成される単環性5～7員環の置換もしくは非置換の脂環式複素環基、または

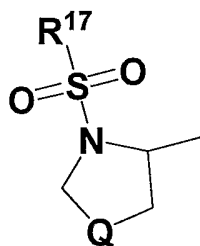
（d）環構造中の1位（ R^2 に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする）が $-NR^{15}SO_2R^{16}$ （式中、 R^{15} および R^{16} はそれぞれ前記と同義である）で置換された炭素原子で構成される単環性5～7員環の置換もしくは非置換の脂環式複素環基または置換もしくは非置換のシクロアルキルを有する置換もしくは非置換の低級アルキル、または

（E）環構造中の2位および3位部分（ R^2 に隣接するカルボニルとの結

合位置を1位とする) が $-C(=O)NH-$ または $-C(=S)NH-$ で構成される単環性5～7員環の置換もしくは非置換の脂環式複素環基とはならない] であり、 R^1 が R^{1A} (式中、 R^{1A} は前記と同義である) であり、 R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 がそれぞれ R^{3A} 、 R^{4A} 、 R^{5A} および R^{6A} (式中、 R^{3A} 、 R^{4A} 、 R^{5A} および R^{6A} はそれぞれ前記と同義である) である上記(1)記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理的に許容される塩。

(4) R^1 が置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基、置換もしくは非置換の脂環式複素環基、 $-C(=S)NR^9R^{10}$ (式中、 R^9 および R^{10} はそれぞれ前記と同義である)、 $-C(=O)R^{9a}$ (式中、 R^{9a} は前記と同義である) または $-SO_2R^{11}$ (式中、 R^{11} は前記と同義である) である上記(1)記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理的に許容される塩。

(5) R^2 が置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基または式(II)



(式中、Qは $-CH_2-$ または硫黄原子を表し、 R^{17} は置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の芳香族複素環基を表す) を表す上記(1)または(4)記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理的に許容される塩。

(6) R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 が水素原子である上記(1)、(4)および(5)のいずれかに記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理的に許容される塩。

(7) 上記(1)～(6)のいずれかに記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理的に許容される塩を有効成分として含有する医薬。

(8) 上記(1)～(6)のいずれかに記載のフェニルアラニン誘

導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する α 4インテグリン阻害剤。

(9) 上記(1)～(6)のいずれかに記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する抗炎症剤。

(10) α 4インテグリン阻害剤の製造のための(1)～(6)のいずれかに記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理学的に許容される塩の使用。

(11) 抗炎症剤の製造のための(1)～(6)のいずれかに記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理学的に許容される塩の使用。

(12) (1)～(6)のいずれかに記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理学的に許容される塩の有効量を投与する工程を含むことを特徴とする α 4インテグリン阻害剤を介した接着機構が関与する疾患の治療方法。

(13) (1)～(6)のいずれかに記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理学的に許容される塩の有効量を投与する工程を含むことを特徴とする炎症の治療方法。

式(I)および(II)の各基の定義において、

(i) 低級アルキルとしては、例えば直鎖状または分枝状の炭素数1～10のアルキル、具体的にはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、イソオクチル、ノニル、デシル等があげられる。低級アルコキシ、低級アルキルチオ、低級アルカノイルおよびモノもしくはジ低級アルキルアミノの低級アルキル部分は、前記低級アルキルと同義であり、ジ低級アルキルアミノの2つの低級アルキル部分は同一でも異なってもよい。また、 R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 のうちの2つが一緒になって形成される低級アルキレンとしては、前記の低級アルキルから水素原子を1つ除いたもの等があげられる。

(ii) 低級アルケニルとしては、例えば直鎖状または分枝状の炭素数2

～8のアルケニル、具体的にはビニル、アリル、1-プロペニル、ブテニル、ペンテニル、ヘキセニル、ヘプテニル、オクテニル、オクタジエニル等があげられる。

(iii)低級アルキニルとしては、例えば直鎖状または分枝状の炭素数2～8のアルキニル、具体的にはエチニル、1-プロピニル、ブチニル、ペンチニル、ヘキシニル、ヘプチニル、オクチニル、プロパルギル等があげられる。

(iv)シクロアルキルとしては、例えば炭素数3～10の、飽和単環式炭化水素基または二環系もしくは三環系の飽和架橋環式炭化水素基、具体的にはシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、シクロノニル、シクロデシル、ビスシクロ[2.2.1]ヘプチル、ノルアダマンチル、アダマンチル等があげられる。R³、R⁴、R⁵およびR⁶のうち、同一炭素原子上に存在する2つが、該炭素原子と一緒にあって、形成される飽和単環式炭化水素環としては、例えば炭素数3～10のものがあげられ、具体的には、シクロプロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタン、シクロノネン、シクロデカン等があげられる。

(v)シクロアルケニルとしては、例えば炭素数3～8の不飽和単環式炭化水素基、具体的にはシクロプロペニル、シクロブテニル、シクロペンテニル、シクロヘキセニル、シクロヘプテニル、シクロオクテニル、シクロペンタジエニル、シクロヘキサジエニル、シクロヘプタジエニル等があげられる。

(vi)アリールとしては、例えば炭素数6～30の6～14員環の単環性芳香環基または二環～五環系の縮合芳香環基、好ましくは炭素数6～14の6～8員環の単環性芳香環基または3～8員環が縮合した二環～五環系の縮合芳香環基があげられ、縮合芳香環基は飽和炭素環を含んでいてもよく、具体的にはフェニル、ナフチル、ペンタレニル、インデニル、アントリル、フェナントリル、インダニル、インダセニル、1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフチル、6, 7, 8, 9-テトラヒドロ-5

H-ベンゾシクロヘプチル等があげられる。

(vii)芳香族複素環基としては、例えば窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる少なくとも1個の原子を含む5員または6員の単環性芳香族複素環基、3~8員の環が縮合した二環または三環性で窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる少なくとも1個の原子を含む縮環性芳香族複素環基等があげられ、具体的にはピリジル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、ベンゾイミダゾリル、2-オキシベンゾイミダゾリル、ベンゾトリアゾリル、ベンゾフリル、ベンゾチエニル、プリニル、ベンゾオキサゾリル、ベンゾチアゾリル、ベンゾジオキサリル、インダゾリル、インドリル、イソインドリル、プリニル、キノリル、イソキノリル、フタラジニル、ナフチルリジニル、キノキサリニル、ピロリル、ピラゾリル、キナゾリニル、シンノリニル、トリアゾリル、トリアジニル、テトラゾリル、イミダゾリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、チエニル、フリル、オキサジアゾリル、チアジアゾリル等があげられる。

(viii)脂環式複素環基としては、例えば窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる少なくとも1個の原子を含む5員または6員の単環性脂環式複素環基、3~8員の環が縮合した二環または三環性で窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる少なくとも1個の原子を含む縮環性脂環式複素環基等があげられ、具体的にはピロリジニル、2,5-ジオキソピロリジニル、チアゾリジニル、オキサゾリジニル、ペリジル、ペペリジノ、ペペラジニル、ホモペペラジニル、ホモペペリジル、ホモペペリジノ、モルホリニル、モルホリノ、チオモルホリニル、チオモルホリノ、ピラニル、チオピラニル、テトラヒドロピリジル、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロフラニル、テトラヒドロキノリル、テトラヒドロイソキノリル、オクタヒドロキノリル、インドリニル、イソインドリニル、ペルヒドロアゼピニル、ペルヒドロアゾシニル、1,3-ジオキサニル等があげられる。

(ix)ハロゲンは、フッ素、塩素、臭素およびヨウ素の各原子を表す。

(x)置換低級アルキル、置換低級アルケニル、置換低級アルキニル、

置換低級アルコキシ、置換低級アルキルチオおよび置換低級アルカノイルにおける置換基としては、同一または異なって例えば置換数1~3の、ハロゲン、ヒドロキシ、ニトロ、シアノ、オキソ、メルカプト、アジド、アミノ、置換もしくは非置換の低級アルコキシ、置換もしくは非置換の低級アルキルチオ、置換もしくは非置換の低級アルカノイル、モノもしくはジ低級アルキルアミノ、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のシクロアルケニル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換のアリールオキシ、置換もしくは非置換の芳香族複素環基、置換もしくは非置換の脂環式複素環基、 $-C(=Y^1)NR^{12}R^{13}$ (式中、 Y^1 は酸素原子または硫黄原子を表し、 R^{12} および R^{13} は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基または置換もしくは非置換の脂環式複素環基を表すか、 R^{12} および R^{13} が隣接する窒素原子と一緒になって複素環基を形成してもよい)、 $-C(=O)R^{12a}$ (式中、 R^{12a} は水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基または置換もしくは非置換の脂環式複素環基を表す)、 $-C(=O)OR^{12b}$ (式中、 R^{12b} は前記 R^{12a} と同義である)、 $-SO_2R^{14}$ [式中、 R^{14} は前記 R^{12a} と同義であるか、または $-NR^{12c}R^{13c}$ (式中、 R^{12c} および R^{13c} はそれぞれ前記 R^{12} および R^{13} と同義である)を表す]、 $-NH SO_2R^{12d}$ (式中、 R^{12d} は前記 R^{12a} と同義である)、 $-NHC(=S)NHR^{12e}$ (式中、 R^{12e} は前記 R^{12a} と同義である) または $-NHC(=O)(CH_2)_pO R^{12f}$ (式中、 p は、1~8の整数を表し、 R^{12f} は前記 R^{12a} と同義である)等があげられる。

ここで示した低級アルコキシ、低級アルキルチオ、低級アルカノイルおよびモノもしくはジ低級アルキルアミノの低級アルキル部分、シクロアルキル、シクロアルケニル、アリールおよびアリールオキシの

アリーール部分、芳香族複素環基、脂環式複素環基ならびにハロゲンは、それぞれ前記低級アルキル(i)、シクロアルキル(iv)、シクロアルケニル(v)、アリーール(vi)、芳香族複素環基(vii)、脂環式複素環基(viii)およびハロゲン(ix)と同義であり、ジ低級アルキルアミノの2つの低級アルキル部分は、同一でも異なってもよい。

ここで示した置換低級アルコキシ、置換低級アルキルチオ、置換低級アルカノイル、置換シクロアルキルおよび置換シクロアルケニルにおける置換基としては、同一または異なって例えば置換数1~3の、ハロゲン等があげられ、置換アリーール、置換アリーールオキシ、置換芳香族複素環基および置換脂環式複素環基における置換基としては、同一または異なって例えば置換数1~3の、ハロゲン、ヒドロキシ、ニトロ、シアノ、オキシ、メルカプト、アジド、アミノ、カルボキシ、置換もしくは非置換の低級アルキル〔該置換低級アルキルにおける置換基としては、同一または異なって例えば置換数1~3の、ヒドロキシ、ハロゲン等があげられる〕、置換もしくは非置換の低級アルコキシ〔該置換低級アルコキシにおける置換基としては、同一または異なって例えば置換数1~3の、ハロゲン等があげられる〕、低級アルキルチオ、低級アルカノイル、モノもしくはジ低級アルキルアミノ、シクロアルキル、シクロアルケニル、アリーール、アリーールオキシ、芳香族複素環基、脂環式複素環基等があげられる。

また、ここで示した低級アルキル、低級アルコキシ、低級アルキルチオ、低級アルカノイルおよびモノもしくはジ低級アルキルアミノの低級アルキル部分、シクロアルキル、シクロアルケニル、アリーールおよびアリーールオキシのアリーール部分、芳香族複素環基、脂環式複素環基ならびにハロゲンは、それぞれ前記低級アルキル(i)、シクロアルキル(iv)、シクロアルケニル(v)、アリーール(vi)、芳香族複素環基(vii)、脂環式複素環基(viii)およびハロゲン(ix)と同義であり、ジ低級アルキルアミノの2つの低級アルキル部分は、同一でも異なってもよい。

また、ここで示した R^{12} および R^{13} が隣接する窒素原子と一緒にあって

形成する複素環基としては、例えば少なくとも1個の窒素原子を含む5員または6員の単環性複素環基（該単環性複素環基は、他の窒素原子、酸素原子または硫黄原子を含んでいてもよい）、3～8員の環が縮合した二環または三環性で少なくとも1個の窒素原子を含む縮環性複素環基（該縮環性複素環基は、他の窒素原子、酸素原子または硫黄原子を含んでいてもよい）等があげられ、具体的にはピロリジニル、ペペリジノ、ピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノ、ホモピペリジノ、ホモピペラジニル、テトラヒドロピリジニル、テトラヒドロキノリニル、テトラヒドロイソキノリニル等があげられる。

(xi) 置換シクロアルキル、置換シクロアルケニル、置換アリール、置換芳香族複素環基、置換脂環式複素環基、置換2-ピロリル、4位置換4-ピペリジニル、3位に置換基を有する、2, 2-ジメチルシクロペンチル、1, 2, 2-トリメチルシクロペンチル、2, 2, 3-トリメチルシクロペンチルおよび1, 2, 2, 3-テトラメチルシクロペンチル、1位と4位に置換基を有する4-ピペリジニルならびに置換シクロペンチルにおける置換基としては、前記置換低級アルキルにおける置換基(x)の定義であげた基に加え、置換もしくは非置換の低級アルキル等があげられる。

ここで示した低級アルキルは、前記低級アルキル(i)と同義であり、置換低級アルキルにおける置換基としては、同一または異なって例えば置換数1～3の、ヒドロキシ、ハロゲン（該ハロゲンは前記ハロゲン(ix)と同義である）等があげられる。

(xii) 置換アミノにおける置換基としては、同一または異なって置換数1～2の、低級アルキル、低級アルカノイル等があげられる。ここで示した低級アルキルおよび低級アルカノイルの低級アルキル部分は、前記低級アルキル(i)と同義である。

以下、式(I)で表される化合物を化合物(I)という。他の式番号の化合物についても同様である。

化合物(I)の薬理的に許容される塩としては、毒性のない、水溶性のものが好ましく、例えば酸付加塩、金属塩、アンモニウム塩、有機

アミン付加塩、アミノ酸付加塩等があげられる。

酸付加塩としては、例えば塩酸塩、臭化水素酸塩、硝酸塩、硫酸塩、リン酸塩等の無機酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、安息香酸塩、クエン酸塩、フマル酸塩、グルコン酸塩、乳酸塩、マレイン酸塩、リンゴ酸塩、シュウ酸塩、メタンスルホン酸塩、酒石酸塩等の有機酸塩等があげられる。

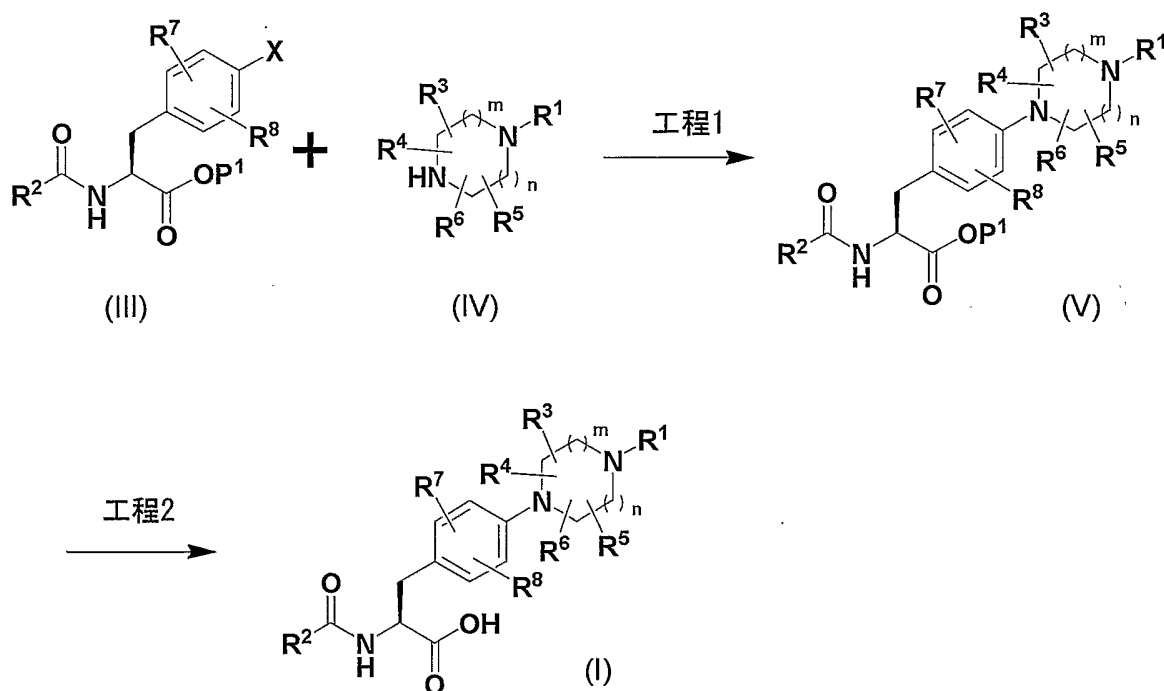
金属塩としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩、マグネシウム塩、カルシウム塩等のアルカリ土類金属塩、アルミニウム塩、亜鉛塩等があげられる。

アンモニウム塩としては、例えばアンモニウム、テトラメチルアンモニウム等があげられ、有機アミン付加塩としては、例えばモルホリン付加塩、ピペリジン付加塩等があげられ、アミノ酸付加塩としては、例えばグリシン付加塩、フェニルアラニン付加塩、リジン付加塩、アスパラギン酸付加塩、グルタミン酸付加塩等があげられる。

次に化合物(I)の製造法について説明する。

なお、以下に示した製造法において、定義した基が反応条件下変化するか、または方法を実施するのに不適切な場合、有機合成化学で常用される方法、例えば官能基の保護、脱保護等〔例えば、プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス第三版(Protective Groups in Organic Synthesis, third edition)、グリーン(T.W. Greene)著、ジョン・ワイリー・アンド・サンズ・インコーポレイテッド(John Wiley & Sons Inc.) (1999年)参照]の手段に付すことにより容易に製造を実施することができる。また、必要に応じて置換基導入等の反応工程の順序を変えることもできる。

化合物(I)は、例えば以下に示す製造法によって得ることができる。
製造法1：



＜式中、Xはハロゲン（該ハロゲンは前記ハロゲン(a)と同義である）または $-OSO_2W$ {Wは置換もしくは非置換の低級アルキル〔該低級アルキルは前記低級アルキル(i)と同義であり、該置換低級アルキルにおける置換基としては、同一または異なって置換数1～3のハロゲン（該ハロゲンは前記ハロゲン(a)と同義である）等があげられる〕または置換もしくは非置換のアリール〔該アリールは前記アリール(vi)と同義であり、該置換アリールにおける置換基としては、同一または異なって置換数1～3のハロゲン（該ハロゲンは前記ハロゲン(a)と同義である）、低級アルキル（該低級アルキルは前記低級アルキル(i)と同義である）等があげられる〕を表す}を表し、P¹は低級アルキル（該低級アルキルは前記低級アルキル(i)と同義である）を表し、m、n、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R⁷およびR⁸はそれぞれ前記と同義である＞

[工程1]

本反応は公知の方法〔例えばジャーナル・オブ・アメリカン・ケミカル・ソサエティ (J. Am. Chem. Soc.), 118巻, 7215頁 (1996年)、テトラヘドロン・レターズ (Tetrahedron Lett.), 38巻, 6363頁 (1997年)、ジャーナル・オブ・オーガニック・ケミストリー (J. Org. Chem.), 66巻, 2498頁 (2001年)]等に準じて行うことができる。

例えば化合物(III)を、反応に不活性な溶媒中、触媒量～1当量のパラジウム錯体、触媒量～1当量のリン配位子および1当量～10当量の塩基存在下、1当量～過剰量の化合物(IV)と反応させることにより、化合物(V)を得ることができる。

またR⁷またはR⁸がニトロ等の電子吸引基の場合は、化合物(III)を、反応に無溶媒もしくは不活性な溶媒中、1当量～過剰量の化合物(IV)と反応させることにより、化合物(V)を得ることもできる。

反応に不活性な溶媒は、反応に不活性なものであればいずれでもよく、特に限定されるものではないが、例えばテトラヒドロフラン、トルエン、キシレン、1,4-ジオキサン、ジメトキシエタン、ジメチルホルムアミド等を単独でまたはそれらを混合して用いることができ、中でもテトラヒドロフランまたはトルエンが好ましい。

パラジウム錯体としては、例えば酢酸パラジウム、トリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム等を用いることができ、中でも酢酸パラジウムまたはトリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウムが好ましい。

リン配位子としては、例えばトリフェニルホスフィン、トリ-tert-ブチルホスフィン、トリ-ortho-トリルホスフィン、1,1'-ビス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン、2,2'-ビス(ジフェニルホスフィノ)-1,1'-ビナフチル(BINAP)、2-[ジ(tert-ブチル)ホスフィノ]ビフェニル、2-ジシクロヘキシルホスフィノビフェニル、2-ジシクロヘキシルホスフィノ-2'-(N,N-ジメチルアミノ)ビフェニル等を用いることができ、中でも2-[ジ(tert-ブチル)ホスフィノ]ビフェニルが好ましい。

塩基としては、例えば炭酸セシウム、リン酸カリウム、ナトリウムtert-ブトキシド、水素化ナトリウム、トリエチルアミン等を用いることができ、中でも炭酸セシウムまたはナトリウムtert-ブトキシドが好ましい。

反応は室温～120℃の間の温度、好ましくは60℃～100℃の間の温度で行われ、通常5分間～48時間で終了する。

化合物(III)としてはW098/53817、W099/36393等に記載の方法に準じて合成したものをを用いることができる。化合物(IV)としては市販品または新実験化学講座、14巻、日本化学会(1978年)等に記載の方法に準じて合成したものを任意に用いることができる。

[工程2]

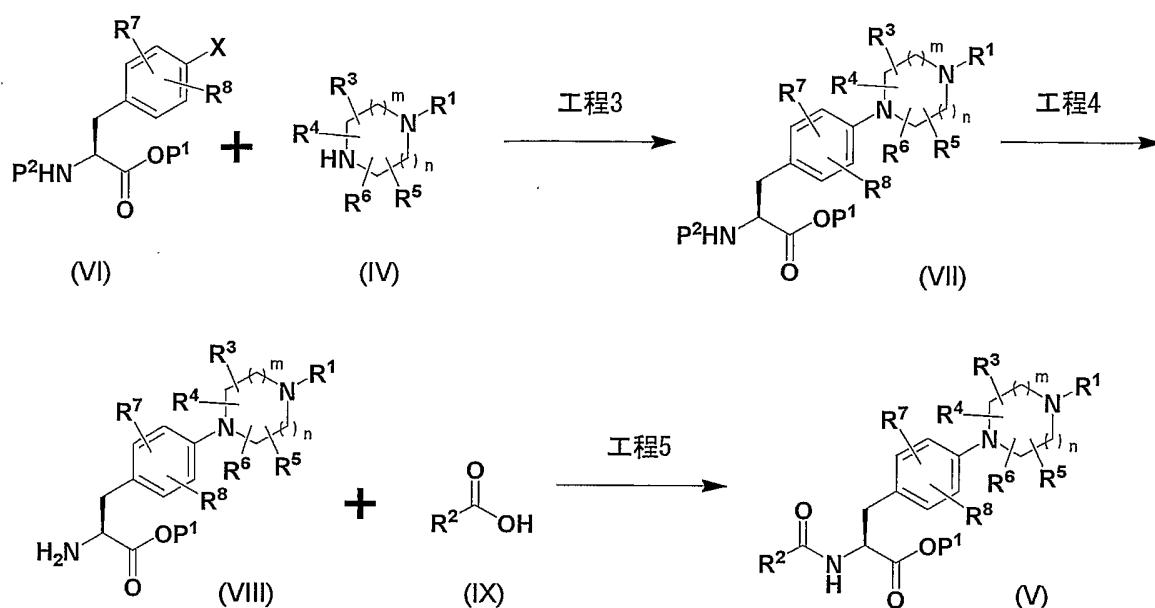
工程1で得られる化合物(V)を、例えば、プロテクティブ・グループ・イン・オーガニック・シンセシス第三版(Protective Groups in Organic Synthesis, third edition)、グリーン(T.W.Greene)著、ジョン・ワイリー・アンド・サンズ・インコーポレイテッド(John Wiley & Sons Inc.) (1999年)等に記載のカルボン酸の保護基を脱保護する方法に準じて処理することにより、化合物(I)を得ることができる。

例えばP¹がメチル、エチル等である場合は、反応に不活性な溶媒中、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウムまたは水酸化リチウム等のアルカリの水溶液中で加水分解処理することにより、P¹がtert-ブチル等である場合は、不活性な溶媒中または無溶媒で、例えばトリフルオロ酢酸、塩酸等で酸処理することにより化合物(I)を得ることが可能である。

反応に不活性な溶媒は、反応に不活性なものであればいずれでもよく、特に限定されるものではないが、例えばテトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2-ジメトキシエタン、ベンゼン、トルエン、キシレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドン、メタノール、エタノール、N-プロパノール、イソプロピルアルコール等を単独でまたはそれらを混合して用いることができる。

前述の化合物(V)は、例えば以下に示す方法によっても得ることができる。

製造法2:



[式中、 P^2 は低級アルキルオキシカルボニル（該低級アルキルは前記低級アルキル(i)と同義である）、ベンジル等のアミノ基の保護基を表し、 X^1 は前記 X と同義であり、 m 、 n 、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^8 および P^1 はそれぞれ前記と同義である]

[工程 3]

工程 1 と同様にして、化合物 (VI) に化合物 (IV) を反応させることにより、化合物 (VII) を得ることができる。化合物 (VI) としては例えば W098/53817、W099/36393 等に記載の方法に準じて合成したものを任意に用いることができる。

[工程 4]

工程 3 で得られる化合物 (VII) を、例えばプロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス第三版 (Protective Groups in Organic Synthesis, third edition)、グリーン (T.W. Greene) 著、ジョン・ワイリー・アンド・サンズ・インコーポレイテッド (John Wiley & Sons Inc.) (1999年) 等に記載のアミノ基の保護基を脱保護する方法に付して、化合物 (VIII) を得ることができる。

例えば P^2 が tert-ブトキシカルボニルである場合は、不活性な溶媒中または無溶媒で、例えばトリフルオロ酢酸、塩酸等で酸処理することにより、また P^2 がベンジル等である場合は、不活性な溶媒中、触媒量

のパラジウム-活性炭等の存在下、水素化分解することにより脱保護が可能である。

反応に不活性な溶媒は、反応に不活性なものであればいずれでもよく、特に限定されるものではないが、例えばジクロロメタン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、トルエン、酢酸エチル、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1, 2-ジメトキシエタン、ベンゼン、トルエン、キシレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドン、メタノール、エタノール、N-プロパノール、イソプロピルアルコール等を単独でまたはそれらを混合して用いることができる。

[工程5]

工程4で得られる化合物(VIII)を、反応に不活性な溶媒中、1当量~10当量の縮合剤の存在下、1当量~5当量のカルボン酸(IX)と反応させることにより、化合物(V)を得ることができる。

反応に不活性な溶媒は、反応に不活性なものであればいずれでもよく、特に限定されるものではないが、例えばジクロロメタン、クロロホルム、ジクロロエタン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ベンゼン、トルエン、キシレン、酢酸エチル、アセトニトリル等を単独でまたはそれらを混合して用いることができ、中でもジメチルホルムアミドもしくはテトラヒドロフランまたはそれらの混合溶媒が好ましい。

縮合剤としては、例えばジシクロヘキシルカルボジイミド、ジイソプロピルカルボジイミド、N-エチル-N'-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミドまたはその塩酸塩、ベンゾトリアゾール-1-イル-トリス(ジメチルアミノ)ホスホニウムヘキサフルオロリン化合物塩、ジフェニルホスホリルアジド等が用いられ、中でもN-エチル-N'-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミドまたはその塩酸塩が好ましい。

また、この反応は、必要に応じて1当量～5当量の添加剤の共存下に行われる。

添加剤としては、例えばN-ヒドロキシコハク酸イミド、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール、3-ヒドロキシ-4-オキソ-3,4-ジヒドロ-1,2,3-ベンゾトリアジン等が用いられ、中でも1-ヒドロキシベンゾトリアゾールが好ましい。

反応は0℃～150℃の間の温度、好ましくは室温～80℃の間の温度で行われ、通常5分間～48時間程度で終了する。

また上述の方法以外に、相当するカルボン酸(IX)の反応性等価体、例えばカルボン酸(IX)の酸クロライド、活性エステルまたは混合酸無水物等をカルボン酸(IX)のかわりに用い、反応に不活性な溶媒中または無溶媒で、塩基の存在下または非存在下、化合物(VIII)と反応させることにより、化合物(V)を得ることもできる。

反応に不活性な溶媒は、反応に不活性なものであればいずれでもよく、特に限定されるものではないが、例えばジクロロメタン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、ジオキサン、トルエン、酢酸エチル、アセトニトリル、ピリジン等が用いられ、中でもジクロロメタンまたはテトラヒドロフランが好ましい。

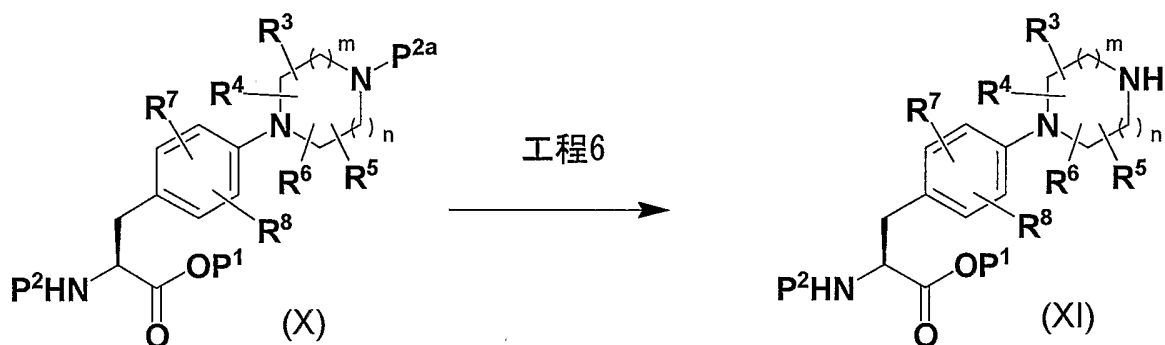
塩基としては、例えばトリエチルアミン、ピリジン、ジイソプロピルエチルアミン、ジメチルアミノピリジン等の有機塩基、ジイソプロピルアミノメチルポリスチレン、ポリビニルピリジン、モルホリノメチルポリスチレン等の固相に担持された塩基等が用いられ、中でもトリエチルアミンまたはピリジンが好ましく、並列合成法(コンビナトリアル・ケミストリー等)で反応を行う場合には、ジイソプロピルアミノメチルポリスチレンが好ましい。

反応は0℃～100℃の間の温度、好ましくは室温～80℃の間の温度で行われ、通常5分間～48時間程度で終了する。

化合物(IX)としては、市販品または新実験化学講座、14巻、日本化学会(1978年)等に記載の方法に準じて合成したものを任意に用いることができる。

前述の化合物(VII)のうちのいくつかの化合物は、以下に示す方法によっても得ることができる。

製造法 3 :



[式中、P^{2a}は低級アルキルオキシカルボニル（該低級アルキルは前記低級アルキル(i)と同義である）、ベンジル等のアミノ基の保護基を表し、m、n、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R⁷、R⁸およびP¹はそれぞれ前記と同義である]

[工程 6]

化合物(X)を、例えばプロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス第三版(Protective Groups in Organic Synthesis, third edition)、グリーン(T.W.Greene)著、ジョン・ワイリー・アンド・サンズ・インコーポレイテッド(John Wiley & Sons Inc.) (1999年)等に記載のアミノ基の保護基を脱保護する方法に付して、化合物(XI)を得ることができる。

例えばP^{2a}がtert-ブトキシカルボニルである場合は、不活性な溶媒中または無溶媒で、例えばトリフルオロ酢酸、塩酸等で酸処理することにより、またP^{2a}がベンジル等である場合は、不活性な溶媒中、触媒量のパラジウム-活性炭等の存在下、水素化分解することにより、または2-クロロエチルクロロホルメートと不活性な溶媒中または無溶媒で、反応後、メタノール中で還流させることにより[シンレット(Synlett.), 195頁(1993年)]脱保護が可能である。

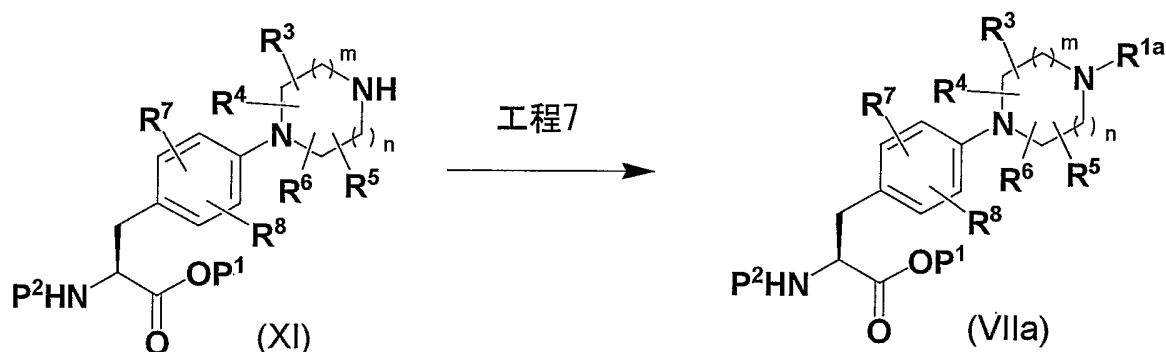
反応に不活性な溶媒は、反応に不活性なものであればいずれでもよく、特に限定されるものではないが、例えばジクロロメタン、クロロ

ホルム、テトラヒドロフラン、トルエン、酢酸エチル、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、ジオキサソラン、1,2-ジメトキシエタン、ベンゼン、トルエン、キシレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドン、メタノール、エタノール、N-プロパノール、イソプロピルアルコール等を単独でまたはそれらを混合して用いることができる。

化合物(X)は、上述の製法2の工程3に記載の方法またはそれに準じて合成することができる。

[工程7]

化合物(VII)のうち、 R^1 が R^{1a} [式中、 R^{1a} は $-C(=O)R^{9a}$ (式中、 R^{9a} は前記と同義である)、 $-C(=O)OR^{9b}$ (式中、 R^{9b} は前記と同義である) または $-SO_2R^{11}$ (式中、 R^{11} は前記と同義である) を表す] である化合物(VIIa)は、以下に示す方法によって得ることができる。



(式中、 m 、 n 、 R^{1a} 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^8 、 P^1 および P^2 は、それぞれ前記と同義である)

化合物(VIIa)は、工程6で得られる化合物(XI)を、反応に不活性な溶媒中または無溶媒で、1~5当量の $R^{9a}C(=O)X^2$ (式中、 R^{9a} は前記と同義であり、 X^2 は前記Xと同義である)、 $R^{9b}OC(=O)X^{2a}$ (式中、 R^{9b} は前記と同義であり、 X^{2a} は前記Xと同義である) または $R^{11}SO_2X^{2b}$ (式中、 R^{11} は前記と同義であり、 X^{2b} は前記Xと同義である) と、1~5当量の塩基存在下または非存在下、反応させることにより得ることができる。

反応に不活性な溶媒は、反応に不活性なものであればいずれでもよく、特に限定されるものではないが、例えばジクロロメタン、クロロ

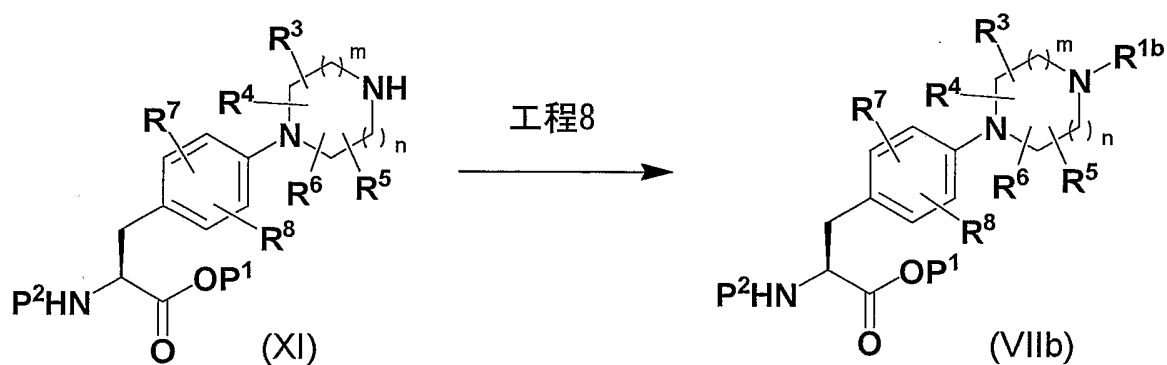
ホルム、テトラヒドロフラン、ジオキサン、トルエン、酢酸エチル、アセトニトリル、ピリジン等を単独でまたはそれらを混合して用いることができ、中でもジクロロメタンまたはテトラヒドロフランが好ましい。

塩基としては、例えばトリエチルアミン、ピリジン、ジイソプロピルエチルアミン、ジメチルアミノピリジン等の有機塩基、ジイソプロピルアミノメチルポリスチレン、ポリビニルピリジン、モルホリノメチルポリスチレン等の固相に担持された塩基等が用いられ、中でもトリエチルアミンまたはピリジンが好ましく、並列合成法（コンビナトリアル・ケミストリー等）で反応を行う場合には、ジイソプロピルアミノメチルポリスチレンが好ましい。

反応は0℃～100℃の間の温度で、好ましくは室温～80℃の間の温度で行われ、通常5分間～48時間で終了する。

[工程 8]

化合物(VII)のうち、 R^1 が R^{1b} [式中、 R^{1b} は $-C(=Y)NHR^{10}$ (式中、 Y および R^{10} はそれぞれ前記と同義である)を表す]である化合物(VIIb)は、以下に示す方法によって得ることができる。



(式中、 m 、 n 、 R^{1b} 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^8 、 P^1 および P^2 は、それぞれ前記と同義である)

化合物(VIIb)は、工程6で得られる化合物(XI)を、反応に不活性な溶媒中、1～5当量の $R^{10}NC(=Y)$ (式中、 R^{10} および Y は、それぞれ前記と同義である)と、1～5当量の塩基存在下または非存在下、反応させることにより得ることができる。

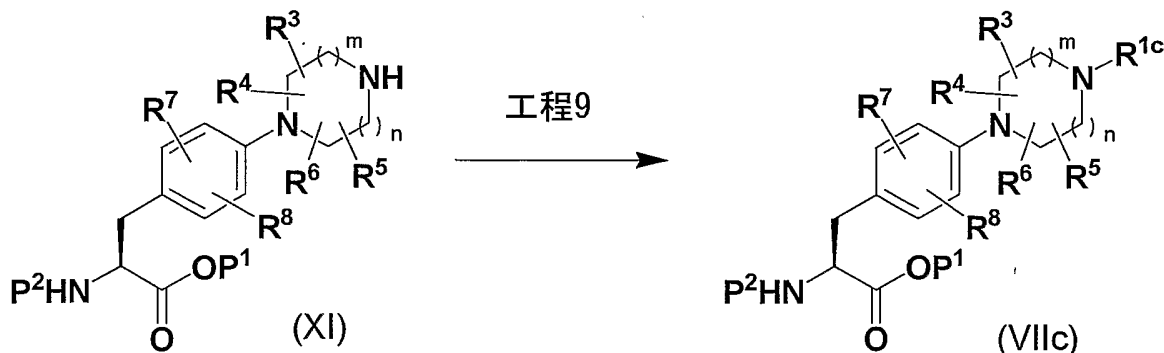
反応に不活性な溶媒は、反応に不活性なものであればいずれでもよく、特に限定されるものではないが、例えば水、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルオキシド、N-メチルピペリドン等を単独でまたはそれらを混合して用いることができ、中でもテトラヒドロフランが好ましい。

塩基としては、例えば炭酸カリウム、水素化ナトリウム等の無機塩基、トリエチルアミン、ピリジン等の有機塩基、ジイソプロピルアミノメチルポリスチレン、ポリビニルピリジン、モルホリノメチルポリスチレン等の固相に担持された塩基等が用いられ、中でもトリエチルアミンまたはピリジンが好ましく、並列合成法（コンビナトリアル・ケミストリー等）で反応を行う場合には、ジイソプロピルアミノメチルポリスチレンが好ましい。

反応は0℃～150℃の間の温度、好ましくは室温～80℃の間の温度で行われ、通常5分間～48時間で終了する。

[工程 9]

化合物(VII)のうち、R¹がR^{1c} [式中、R^{1c}は前記R¹の定義のうち、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基または置換もしくは非置換の脂環式複素環基を表す]である化合物(VIIc)は、以下に示す方法によって得ることができる。



(式中、m、n、R^{1c}、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R⁷、R⁸、P¹およびP²は、それぞれ前記と同義である)

化合物(VIIc)は、工程6で得られる化合物(XI)を、反応に不活性な溶媒中、1~10当量の $R^{1c}X^{2c}$ (式中、 R^{1c} は前記と同義であり、 X^{2c} は前記Xと同義である)と、1~15当量の塩基存在下または非存在下、反応させることにより得ることができる。

反応に不活性な溶媒は、反応に不活性なものであればいずれでもよく、特に限定されるものではないが、例えばアセトン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルオキシド、N-メチルピペリドン等を単独でまたはそれらを混合して用いることができ、中でもテトラヒドロフランが好ましい。

塩基としては、例えば炭酸カリウム、水素化ナトリウム等の無機塩基、トリエチルアミン、ピリジン等の有機塩基、ジイソプロピルアミノメチルポリスチレン、ポリビニルピリジン、モルホリノメチルポリスチレン等の固相に担持された塩基等が用いられ、中でも炭酸カリウムまたは水素化ナトリウムが好ましく、並列合成法(コンビナトリアル・ケミストリー等)で反応を行う場合には、ジイソプロピルアミノメチルポリスチレンが好ましい。

反応は 0°C ~ 150°C の間の温度、好ましくは室温~ 80°C の間の温度で行われ、通常5分間~48時間程度で終了する。

[工程10]

化合物(VIIc)のうち、 R^{1c} が $-\text{CH}_2\text{R}^{1d}$ (式中、 R^{1d} は前記 R^1 の定義における置換もしくは非置換の低級アルキルから末端の $-\text{CH}_2-$ を1つ除いた基を表す)である化合物(VIIId)は、以下に示す方法によっても得ることができる。

化合物(VIIId)は、工程6で得られる化合物(XI)を、反応に不活性な溶媒中、1~10当量の還元剤存在下、1~3当量の $R^{1d}\text{CHO}$ (式中、 R^{1d} は前記と同義である)と反応させることにより得ることができる。

反応に不活性な溶媒は、反応に不活性なものであればいずれでもよく、特に限定されるものではないが、例えばメタノール、エタノール、ジクロロメタン、クロロホルム、ジクロロエタン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ベン

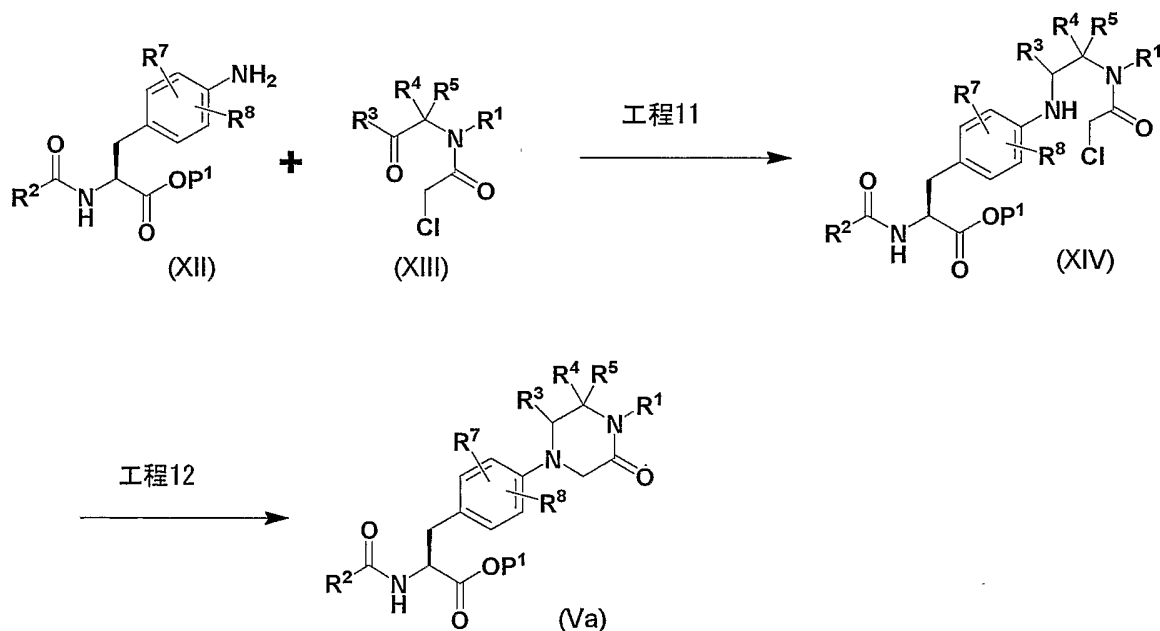
ゼン、トルエン、キシレン、ジメチルホルムアミド等を単独でまたはそれらを混合して用いることができ、中でもメタノールまたはテトラヒドロフランが好ましい。

還元剤としては、例えばトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化シアノホウ素ナトリウム等が用いられ、中でもトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウムが好ましい。

反応は0℃～100℃の間の温度、好ましくは0℃～50℃の間の温度で行われ、通常5分間～48時間程で終了する。

前述の化合物(V)のうち、mおよびnが1であり、R³がピペラジン環の6位（ピペラジン環が隣接するベンゼン環と結合する部位を1位とする）にあり、R⁴およびR⁵がピペラジン環の5位（ピペラジン環が隣接するベンゼン環と結合する部位を1位とする）にあり、R⁶がピペラジン環の3位（ピペラジン環が隣接するベンゼン環と結合する部位を1位とする）に存在するオキソである化合物(Va)は、以下に示す方法によっても得ることができる。

製造法4：



(式中、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁷、R⁸およびP¹は、それぞれ前記と同義である)

本反応は、例えばテトラヘドロン・レターズ (Tetrahedron Lett.), 41巻, 6309頁 (2000年)等に記載の方法に準じて行うことができる。

[工程 1 1]

化合物 (XII) を、反応に不活性な溶媒中、1~10当量の還元剤存在下、1~3当量の (XIII) と反応させることにより、化合物 (XIV) を得ることができる。

反応に不活性な溶媒は、反応に不活性なものであればいずれでもよく、特に限定されるものではないが、例えばメタノール、エタノール、ジクロロメタン、クロロホルム、ジクロロエタン、テトラヒドロフラン、ジオキサソラン、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ベンゼン、トルエン、キシレン、ジメチルホルムアミド等を単独でまたはそれらを混合して用いることができ、中でもメタノールまたはテトラヒドロフランが好ましい。

還元剤としては、例えばトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化シアノホウ素ナトリウム等が用いられ、中でもトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウムが好ましい。

また、この反応は、必要に応じてモレキュラーシーブスの共存下に行うこともできる。

反応は0℃~100℃の間の温度、好ましくは0℃~50℃の間の温度で行われ、通常5分間~48時間で終了する。

化合物 (XII) としては例えばW099/10312等に記載の方法に準じて合成したものを任意に用いることができる。化合物 (XIII) としては例えばテトラヘドロン・レターズ (Tetrahedron Lett.), 41巻, 6309頁 (2000年)等に記載の方法に準じて合成したものを任意に用いることができる。

[工程 1 2]

工程 1 1 で得られる化合物 (XIV) を、反応に不活性な溶媒中、1~10当量の塩基で処理することにより、化合物 (Va) を得ることができる。

反応に不活性な溶媒は、反応に不活性なものであればいずれでもよく、特に限定されるものではないが、例えばアセトン、テトラヒドロ

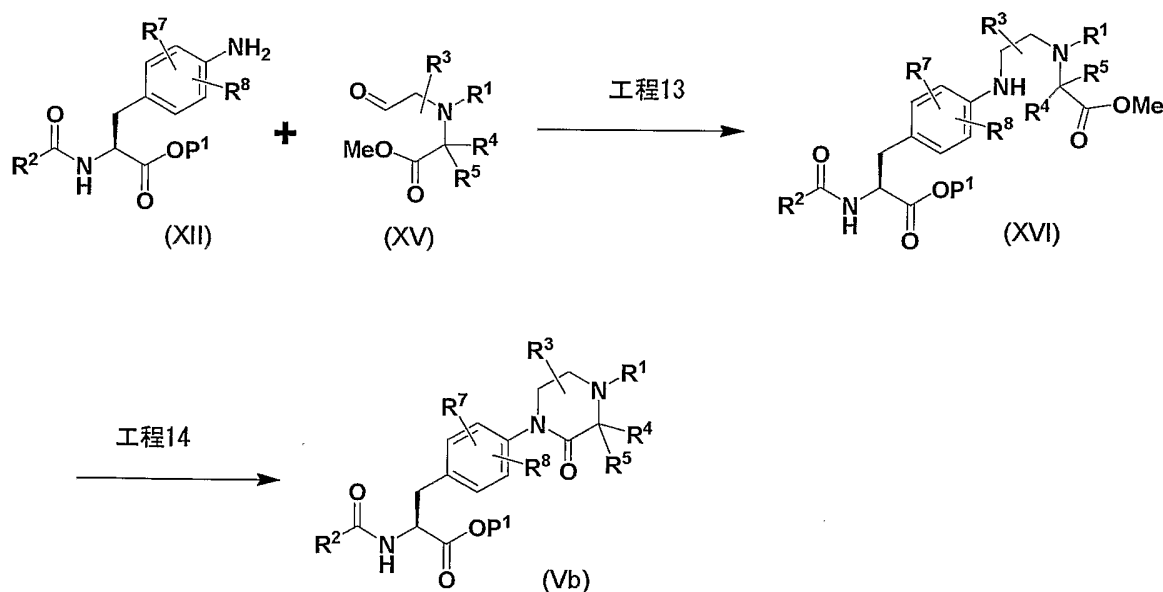
フラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルオキシド、N-メチルピペリドン等を単独でまたはそれらを混合して用いることができ、中でもテトラヒドロフランが好ましい。

塩基としては、例えば炭酸カリウム、トリエチルアミン、ピリジン、水素化ナトリウム等が用いられ、中でも炭酸カリウムまたは水素化ナトリウムが好ましい。

反応は0℃～150℃の間の温度、好ましくは室温～80℃の間の温度で行われ、通常5分間～48時間で終了する。

また、前述の化合物(V)のうち、mおよびnが1であり、R³がピペラジン環の5位または6位（ピペラジン環が隣接するベンゼン環と結合する部位を1位とする）にあり、R⁴およびR⁵がピペラジン環の3位（ピペラジン環が隣接するベンゼン環と結合する部位を1位とする）にあり、R⁶がピペラジン環の2位（ピペラジン環が隣接するベンゼン環と結合する部位を1位とする）に存在するオキソである化合物(Vb)は、以下に示す方法によっても得ることができる。

製造法5：



(式中、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁷、R⁸およびP¹は前記と同義である)

本反応は、例えばテトラヘドロロン・レターズ (Tetrahedron Lett.), 41巻, 8735頁(1998年)等に記載の方法に準じて行うことができる。

[工程 1 3]

工程 1 1 と同様にして、化合物 (XII) に化合物 (XV) を反応させることにより、化合物 (XVI) を得ることができる。

化合物 (XII) としては例えば W099/10312 等に記載の方法に準じて合成したものを任意に用いることができる。化合物 (XV) としては例えば テトラヘドロン・レターズ (Tetrahedron Lett.), 41 巻, 8735 頁 (2000 年) 等に記載の方法に準じて合成したものを任意に用いることができる。

[工程 1 4]

工程 1 3 で得られる化合物 (XVI) を、反応に不活性な溶媒中、1~10 当量の塩基存在下で処理することにより、化合物 (Vb) を得ることができる。

反応に不活性な溶媒は、反応に不活性なものであればいずれでもよく、特に限定されるものではないが、例えばメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルオキシド、N-メチルピペリドン等を単独でまたはそれらを混合して用いることができ、中でもメタノールまたはテトラヒドロフランが好ましい。

塩基としては、例えばカリウム tert-ブトキシド、水素化ナトリウム、リチウムジイソプロピルアミド等が用いられ、中でもカリウム tert-ブトキシドまたは水素化ナトリウムが好ましい。

反応は 0°C~150°C の間の温度、好ましくは室温~80°C の間の温度で行われ、通常 5 分間~48 時間で終了する。

また、条件によっては、P¹ がはずれカルボン酸が生成することもある。

さらに、化合物 (I)、原料化合物および中間体化合物における各官能基の変換および置換基に含まれる官能基の変換は、公知の方法 [例えば、コンプリヘンシブ・オーガニック・トランスフォーメーションズ 第二版 (Comprehensive Organic Transformations, second edition)]

、ラロック (R. C. Larock) 著、ジョン・ワイリー・アンド・サンズ・インコーポレイテッド (John Wiley & Sons, Inc.) (1999年)] 等によって行うことができる。

上記の方法等を適宜組み合わせることで実施することにより、所望の位置に所望の官能基を有する化合物(I)を得ることができる。

上記製造法における生成物および中間体の単離、精製は、通常の有機合成で用いられる方法、例えばろ過、抽出、洗浄、乾燥、濃縮、結晶化、各種クロマトグラフィー等を適宜組み合わせることで行うことができる。さらに一般的な並列合成法 (コンビナトリアル・ケミストリー等) で常用される精製法、例えばベンゾイルクロライドポリマーバウンド、ポリ(4-ビニルピリジン)、ポリアミン、ベンズアルデヒドポリマーバウンド、トリチルクロリドポリマーバウンド等のスカベンジャーレジンを、例えばAG1-X80H-レジン (バイオラッド社製) 等のイオン交換レジン等の樹脂を用いた精製法により行うこともできる。また、中間体においては、特に精製することなく次の反応に供することもできる。

化合物(I)には、位置異性体、幾何異性体または光学異性体のような異性体が存在し得るものもあるが、これらを含め可能な全ての異性体および該異性体のいかなる比率における混合物も本発明の化合物に包含される。

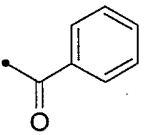
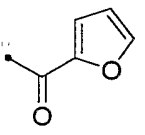
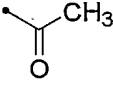
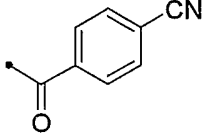
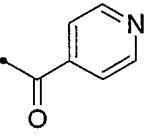
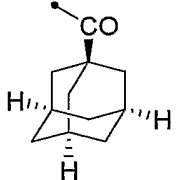
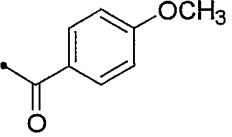
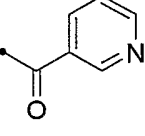
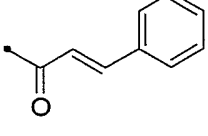
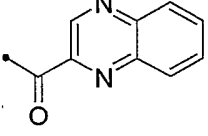
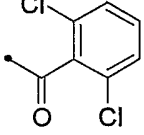
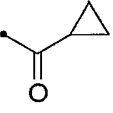
化合物(I)の塩を取得したい場合には、化合物(I)の塩が得られるときはそのまま精製すればよく、また化合物(I)が遊離の形で得られるときは化合物(I)を適当な溶媒に溶解または懸濁し、酸または塩基を加えて塩を形成させればよい。

また、化合物(I)またはその薬理的に許容される塩は、水または各種溶媒 (例えば、エタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン等) との付加物の形で存在することもあるが、それら付加物も本発明の化合物に包含される。

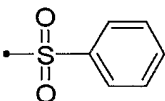
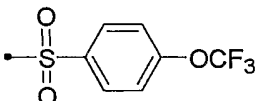
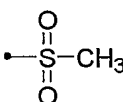
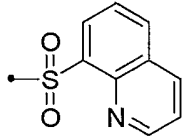
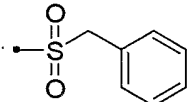
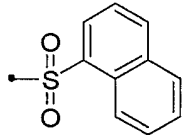
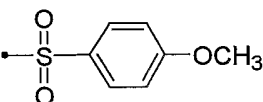
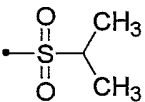
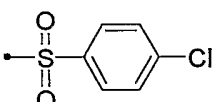
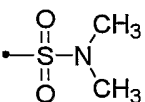
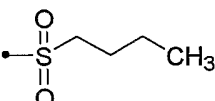
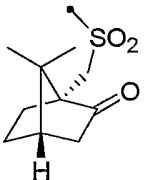
化合物(I)の具体例を第3表-1～第3表-3に示す。なお、第3表-1～第3表-3に記載される化合物のR¹およびR²の一部の基は、それ

それぞれ第1表および第2表に示す通りである。ただし、本発明の化合物はこれらに限定されることはない。

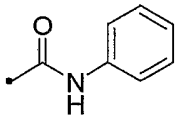
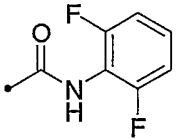
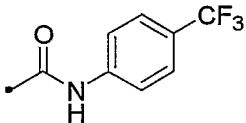
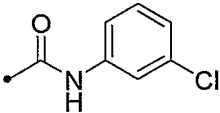
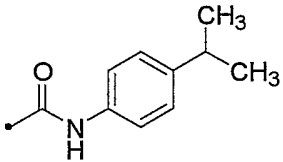
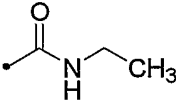
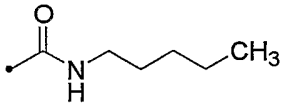
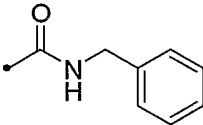
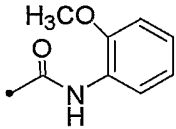
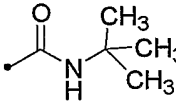
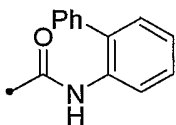
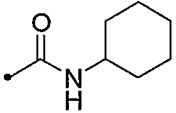
第1表

	R ¹		R ¹
A-01		A-07	
A-02		A-08	
A-03		A-09	
A-04		A-10	
A-05		A-11	
A-06		A-12	

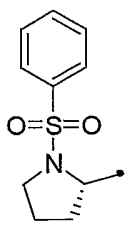
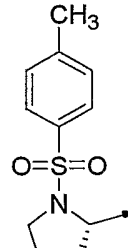
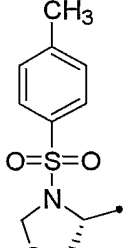
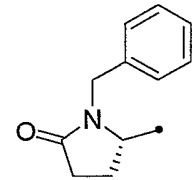
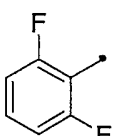
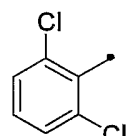
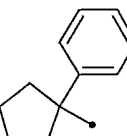
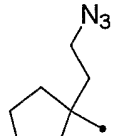
第1表続き

	R ¹		R ¹
A-13		A-19	
A-14		A-20	
A-15		A-21	
A-16		A-22	
A-17		A-23	
A-18		A-24	

第1表続き

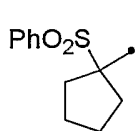
	R ¹		R ¹
A-25		A-31	
A-26		A-32	
A-27		A-33	
A-28		A-34	
A-29		A-35	
A-30		A-36	

第2表

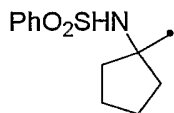
R^2			
			
B-01	B-02	B-03	B-04
			
B-05	B-06	B-07	B-08

第2表続き

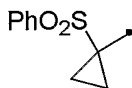
R²



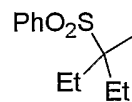
B-09



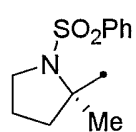
B-10



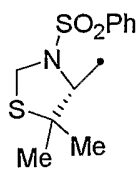
B-11



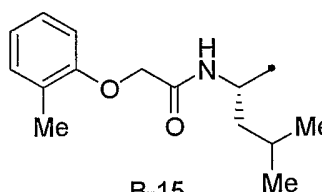
B-12



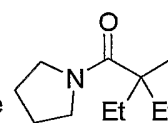
B-13



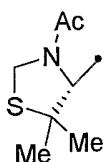
B-14



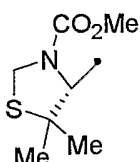
B-15



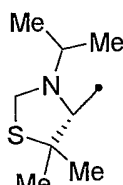
B-16



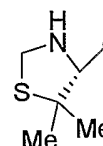
B-17



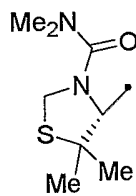
B-18



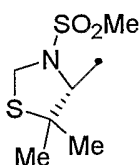
B-19



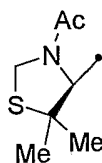
B-20



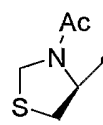
B-21



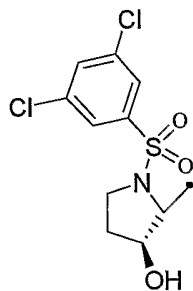
B-22



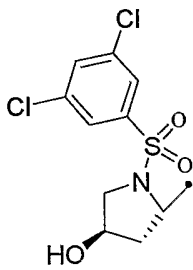
B-23



B-24



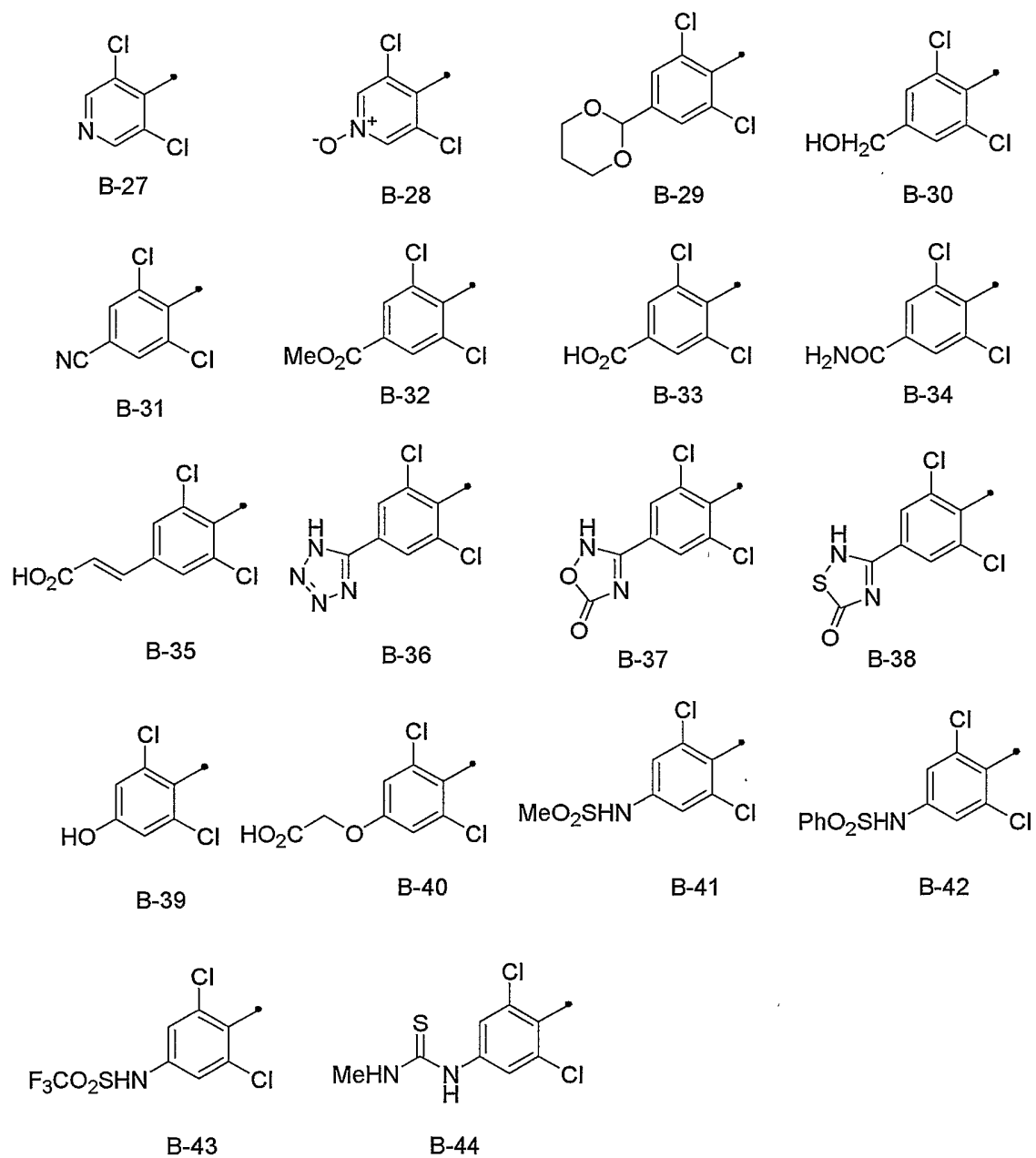
B-25



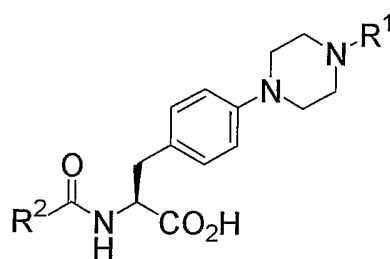
B-26

第 2 表 続 き

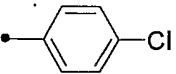
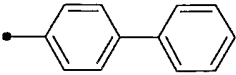
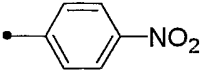
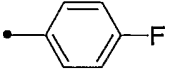
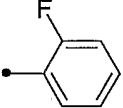
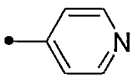
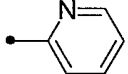
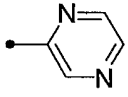
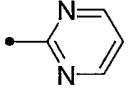

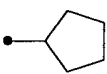
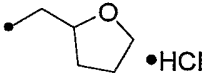
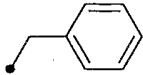
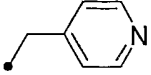
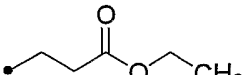
 R^2

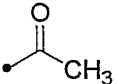
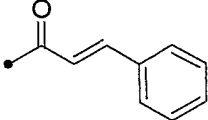
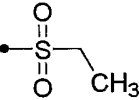
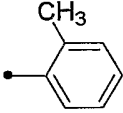
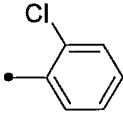
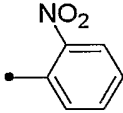
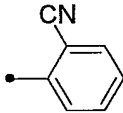
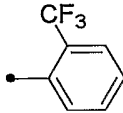
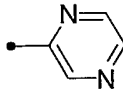
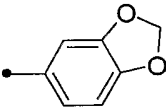
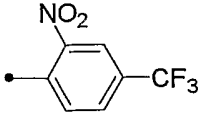


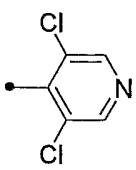
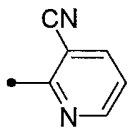
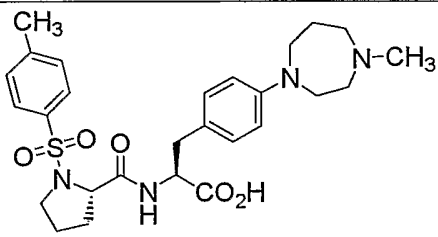
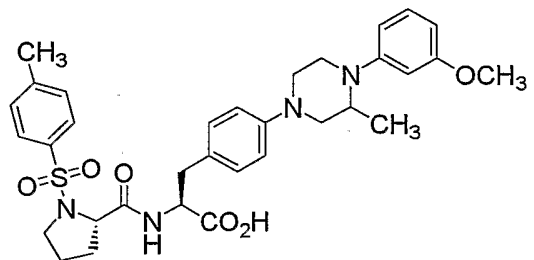
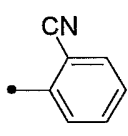
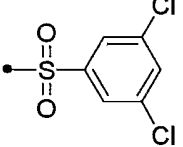
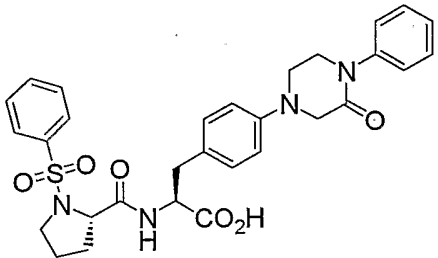
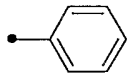
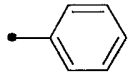
第 3 表 - 1

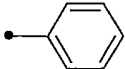
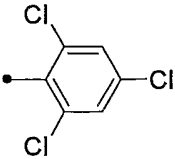
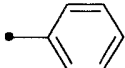
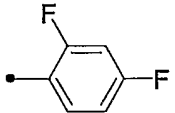
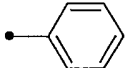
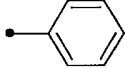
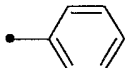
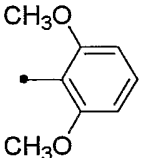
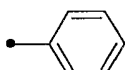
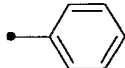
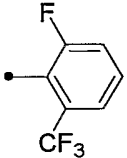
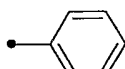
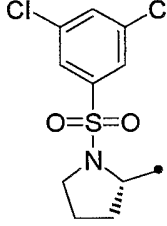


化合物 番号	R ¹	R ²	MS m/z
1		B-02	602 (M+H) ⁺
2		B-02	575 (M-H) ⁺
3		B-02	607 (M+H) ⁺
4		B-02	607 (M+H) ⁺
5		B-02	605 (M-H) ⁺
6		B-02	591 (M+H) ⁺
7		B-02	605 (M+H) ⁺
8		B-02	645 (M+H) ⁺

9		B-02	611 (M+H) ⁺
10		B-02	653 (M+H) ⁺
11		B-02	622 (M+H) ⁺
12		B-02	595 (M+H) ⁺
13		B-02	595 (M+H) ⁺
14		B-02	578 (M+H) ⁺
15		B-02	578 (M+H) ⁺
16		B-02	579 (M+H) ⁺
17		B-02	579 (M+H) ⁺
18		B-02	513 (M-H) ⁺
19		B-02	567 (M-H) ⁺
20		B-02	585 (M-H) ⁺
21		B-02	589 (M-H) ⁺
22		B-02	592 (M+H) ⁺
23		B-02	601 (M+H) ⁺

24		B-02	541 (M-H) ⁺
25		B-02	629 (M-H) ⁺
26		B-02	593 (M-H) ⁺
27		B-01	577 (M+H) ⁺
28		B-01	597 (M+H) ⁺
29		B-01	608 (M+H) ⁺
30		B-01	588 (M+H) ⁺
31		B-01	631 (M+H) ⁺
32		B-01	565 (M+H) ⁺
33		B-01	607 (M+H) ⁺
34		B-01	674 (M+H) ⁺

35		B-01	632 (M+H) ⁺
36		B-01	589 (M+H) ⁺
37			527 (M-H) ⁺
38			621 (M+H) ⁺
39			656 (M+H) ⁺
40			577 (M+H) ⁺
41		B-06	498 (M+H) ⁺
42		B-01	563 (M+H) ⁺

43			532 (M+H) ⁺
44			466 (M+H) ⁺
45		B-03	595 (M+H) ⁺
46		B-04	527 (M+H) ⁺
47			488 (M+H) ⁺
48		B-05	466 (M+H) ⁺
49			516 (M+H) ⁺
50			629 (M-H) ⁺
51	A-01	B-01	591 (M+H) ⁺
52	A-01	B-02	605 (M+H) ⁺
53	A-01	B-03	623 (M+H) ⁺
54	A-01	B-04	555 (M+H) ⁺
55	A-01	B-05	494 (M+H) ⁺

56	A-01	B-06	526 (M+H) ⁺
57	A-01	B-07	526 (M+H) ⁺
58	A-01	B-08	519 (M-H) ⁺
59	A-02	B-01	529 (M+H) ⁺
60	A-02	B-02	543 (M+H) ⁺
61	A-02	B-03	561 (M+H) ⁺
62	A-02	B-04	493 (M+H) ⁺
63	A-02	B-05	432 (M+H) ⁺
64	A-02	B-06	464 (M+H) ⁺
65	A-02	B-07	464 (M+H) ⁺
66	A-02	B-08	459 (M+H) ⁺
67	A-03	B-01	592 (M+H) ⁺
68	A-03	B-02	606 (M+H) ⁺
69	A-03	B-03	624 (M+H) ⁺
70	A-03	B-04	556 (M+H) ⁺
71	A-03	B-05	495 (M+H) ⁺
72	A-03	B-06	527 (M+H) ⁺
73	A-03	B-07	525 (M-H)
74	A-03	B-08	520 (M+H) ⁺

75	A-04	B-01	621 (M+H) ⁺
76	A-04	B-02	635 (M+H) ⁺
77	A-04	B-03	653 (M+H) ⁺
78	A-04	B-04	585 (M+H) ⁺
79	A-04	B-05	524 (M+H) ⁺
80	A-04	B-06	556 (M+H) ⁺
81	A-04	B-07	556 (M+H) ⁺
82	A-04	B-08	551 (M+H) ⁺
83	A-05	B-01	617 (M+H) ⁺
84	A-05	B-02	631 (M+H) ⁺
85	A-05	B-03	649 (M+H) ⁺
86	A-05	B-04	581 (M+H) ⁺
87	A-05	B-05	520 (M+H) ⁺
88	A-05	B-06	552 (M+H) ⁺
89	A-05	B-07	552 (M+H) ⁺
90	A-05	B-08	547 (M+H) ⁺
91	A-06	B-01	659 (M+H) ⁺
92	A-06	B-02	673 (M+H) ⁺
93	A-06	B-03	691 (M+H) ⁺

94	A-06	B-04	623 (M+H) ⁺
95	A-06	B-05	562 (M+H) ⁺
96	A-06	B-06	594 (M+H) ⁺
97	A-06	B-07	594 (M+H) ⁺
98	A-06	B-08	589 (M+H) ⁺
99	A-07	B-01	581 (M+H) ⁺
100	A-07	B-02	595 (M+H) ⁺
101	A-07	B-03	613 (M+H) ⁺
102	A-07	B-04	545 (M+H) ⁺
103	A-07	B-05	484 (M+H) ⁺
104	A-07	B-06	516 (M+H) ⁺
105	A-07	B-07	516 (M+H) ⁺
106	A-07	B-08	509 (M-H) ⁺
107	A-08	B-01	616 (M+H) ⁺
108	A-08	B-02	630 (M+H) ⁺
109	A-08	B-03	648 (M+H) ⁺
110	A-08	B-04	578 (M-H) ⁺
111	A-08	B-05	517 (M-H) ⁺
112	A-08	B-06	549 (M-H) ⁺

113	A-08	B-07	549 (M-H) ⁺
114	A-08	B-08	546 (M+H) ⁺
115	A-09	B-01	649 (M+H) ⁺
116	A-09	B-02	663 (M+H) ⁺
117	A-09	B-03	679 (M-H) ⁺
118	A-09	B-04	613 (M+H) ⁺
119	A-09	B-05	552 (M+H) ⁺
120	A-09	B-06	584 (M+H) ⁺
121	A-09	B-07	584 (M+H) ⁺
122	A-09	B-08	579 (M+H) ⁺
123	A-10	B-01	592 (M+H) ⁺
124	A-10	B-02	606 (M+H) ⁺
125	A-10	B-03	622 (M-H) ⁺
126	A-10	B-04	554 (M-H) ⁺
127	A-10	B-05	493 (M-H) ⁺
128	A-10	B-06	527 (M+H) ⁺
129	A-10	B-07	527 (M+H) ⁺
130	A-10	B-08	520 (M+H) ⁺
131	A-11	B-01	643 (M+H) ⁺

132	A-11	B-02	657 (M+H) ⁺
133	A-11	B-03	675 (M+H) ⁺
134	A-11	B-04	607 (M+H) ⁺
135	A-11	B-05	546 (M+H) ⁺
136	A-11	B-06	578 (M+H) ⁺
137	A-11	B-07	578 (M+H) ⁺
138	A-11	B-08	571 (M+H) ⁺
139	A-12	B-01	555 (M+H) ⁺
140	A-12	B-02	569 (M+H) ⁺
141	A-12	B-03	587 (M+H) ⁺
142	A-12	B-04	519 (M+H) ⁺
143	A-12	B-05	458 (M+H) ⁺
144	A-12	B-06	490 (M+H) ⁺
145	A-12	B-07	490 (M+H) ⁺
146	A-12	B-08	485 (M+H) ⁺
147	A-13	B-01	627 (M+H) ⁺
148	A-13	B-02	641 (M+H) ⁺
149	A-13	B-03	659 (M+H) ⁺
150	A-13	B-04	591 (M+H) ⁺

151	A-13	B-05	530 (M+H) ⁺
152	A-13	B-06	562 (M+H) ⁺
153	A-13	B-07	562 (M+H) ⁺
154	A-13	B-08	557 (M+H) ⁺
155	A-14	B-01	565 (M+H) ⁺
156	A-14	B-02	579 (M+H) ⁺
157	A-14	B-03	597 (M+H) ⁺
158	A-14	B-04	529 (M+H) ⁺
159	A-14	B-05	468 (M+H) ⁺
160	A-14	B-06	500 (M+H) ⁺
161	A-14	B-07	500 (M+H) ⁺
162	A-14	B-08	493 (M-H) ⁺
163	A-15	B-01	641 (M+H) ⁺
164	A-15	B-02	655 (M+H) ⁺
165	A-15	B-03	673 (M+H) ⁺
166	A-15	B-04	605 (M+H) ⁺
167	A-15	B-05	544 (M+H) ⁺
168	A-15	B-06	576 (M+H) ⁺
169	A-15	B-07	576 (M+H) ⁺

170	A-15	B-08	571 (M+H) ⁺
171	A-16	B-01	657 (M+H) ⁺
172	A-16	B-02	671 (M+H) ⁺
173	A-16	B-03	689 (M+H) ⁺
174	A-16	B-04	621 (M+H) ⁺
175	A-16	B-05	560 (M+H) ⁺
176	A-16	B-06	592 (M+H) ⁺
177	A-16	B-07	592 (M+H) ⁺
178	A-16	B-08	587 (M+H) ⁺
179	A-17	B-01	661 (M+H) ⁺
180	A-17	B-02	675 (M+H) ⁺
181	A-17	B-03	693 (M+H) ⁺
182	A-17	B-04	625 (M+H) ⁺
183	A-17	B-05	564 (M+H) ⁺
184	A-17	B-06	596 (M+H) ⁺
185	A-17	B-07	596 (M+H) ⁺
186	A-17	B-08	591 (M+H) ⁺
187	A-18	B-01	607 (M+H) ⁺
188	A-18	B-02	621 (M+H) ⁺

189	A-18	B-03	639 (M+H) ⁺
190	A-18	B-04	571 (M+H) ⁺
191	A-18	B-05	510 (M+H) ⁺
192	A-18	B-06	542 (M+H) ⁺
193	A-18	B-07	542 (M+H) ⁺
194	A-18	B-08	537 (M+H) ⁺
195	A-19	B-01	711 (M+H) ⁺
196	A-19	B-02	725 (M+H) ⁺
197	A-19	B-03	743 (M+H) ⁺
198	A-19	B-04	675 (M+H) ⁺
199	A-19	B-05	614 (M+H) ⁺
200	A-19	B-06	646 (M+H) ⁺
201	A-19	B-07	646 (M+H) ⁺
202	A-19	B-08	639 (M-H) ⁺
203	A-20	B-01	678 (M+H) ⁺
204	A-20	B-02	692 (M+H) ⁺
205	A-20	B-03	708 (M-H) ⁺
206	A-20	B-04	642 (M+H) ⁺
207	A-20	B-05	581 (M+H) ⁺

208	A-20	B-06	613 (M+H) ⁺
209	A-20	B-07	613 (M+H) ⁺
210	A-20	B-08	606 (M+H) ⁺
211	A-21	B-01	677 (M+H) ⁺
212	A-21	B-02	691 (M+H) ⁺
213	A-21	B-03	709 (M+H) ⁺
214	A-21	B-04	641 (M+H) ⁺
215	A-21	B-05	580 (M+H) ⁺
216	A-21	B-06	612 (M+H) ⁺
217	A-21	B-07	612 (M+H) ⁺
218	A-21	B-08	607 (M+H) ⁺
219	A-22	B-01	593 (M+H) ⁺
220	A-22	B-02	607 (M+H) ⁺
221	A-22	B-03	625 (M+H) ⁺
222	A-22	B-04	557 (M+H) ⁺
223	A-22	B-05	496 (M+H) ⁺
224	A-22	B-06	528 (M+H) ⁺
225	A-22	B-07	528 (M+H) ⁺
226	A-22	B-08	523 (M+H) ⁺

227	A-23	B-01	594 (M+H) ⁺
228	A-23	B-02	608 (M+H) ⁺
229	A-23	B-03	626 (M+H) ⁺
230	A-23	B-04	558 (M+H) ⁺
231	A-23	B-05	497 (M+H) ⁺
232	A-23	B-06	529 (M+H) ⁺
233	A-23	B-07	529 (M+H) ⁺
234	A-23	B-08	524 (M+H) ⁺
235	A-24	B-01	701 (M+H) ⁺
236	A-24	B-02	714 (M+H) ⁺
237	A-24	B-03	732 (M+H) ⁺
238	A-24	B-04	665 (M+H) ⁺
239	A-24	B-05	604 (M+H) ⁺
240	A-24	B-06	636 (M+H) ⁺
241	A-24	B-07	636 (M+H) ⁺
242	A-24	B-08	631 (M+H) ⁺
243	A-25	B-01	606 (M+H) ⁺
244	A-25	B-02	620 (M+H) ⁺
245	A-25	B-03	638 (M+H) ⁺

246	A-25	B-04	570 (M+H) ⁺
247	A-25	B-05	509 (M+H) ⁺
248	A-25	B-06	541 (M+H) ⁺
249	A-25	B-07	541 (M+H) ⁺
250	A-25	B-08	534 (M-H) ⁺
251	A-26	B-01	674 (M+H) ⁺
252	A-26	B-02	686 (M-H) ⁺
253	A-26	B-03	706 (M+H) ⁺
254	A-26	B-04	638 (M+H) ⁺
255	A-26	B-05	575 (M-H) ⁺
256	A-26	B-06	607 (M-H) ⁺
257	A-26	B-07	609 (M+H) ⁺
258	A-26	B-08	602 (M-H) ⁺
259	A-27	B-01	648 (M+H) ⁺
260	A-27	B-02	662 (M+H) ⁺
261	A-27	B-03	680 (M+H) ⁺
262	A-27	B-04	612 (M+H) ⁺
263	A-27	B-05	551 (M+H) ⁺
264	A-27	B-06	583 (M+H) ⁺

265	A-27	B-07	583 (M+H) ⁺
266	A-27	B-08	576 (M-H) ⁺
267	A-28	B-01	600 (M+H) ⁺
268	A-28	B-02	614 (M+H) ⁺
269	A-28	B-03	632 (M+H) ⁺
270	A-28	B-04	564 (M+H) ⁺
271	A-28	B-05	503 (M+H) ⁺
272	A-28	B-06	535 (M+H) ⁺
273	A-28	B-07	535 (M+H) ⁺
274	A-28	B-08	528 (M-H)
275	A-29	B-01	636 (M+H) ⁺
276	A-29	B-02	650 (M+H) ⁺
277	A-29	B-03	668 (M+H) ⁺
278	A-29	B-04	600 (M+H) ⁺
279	A-29	B-05	539 (M+H) ⁺
280	A-29	B-06	571 (M+H) ⁺
281	A-29	B-07	571 (M+H) ⁺
282	A-29	B-08	564 (M+H) ⁺
283	A-30	B-01	680 (M-H)

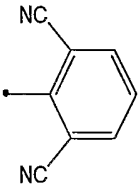
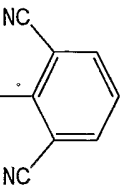
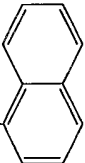
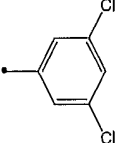
284	A-30	B-02	696 (M+H) ⁺
285	A-30	B-03	714 (M+H) ⁺
286	A-30	B-04	646 (M+H) ⁺
287	A-30	B-05	585 (M+H) ⁺
288	A-30	B-06	617 (M+H) ⁺
289	A-30	B-07	617 (M+H) ⁺
290	A-30	B-08	610 (M-H) ⁺
291	A-31	B-01	642 (M+H) ⁺
292	A-31	B-02	656 (M+H) ⁺
293	A-31	B-03	674 (M+H) ⁺
294	A-31	B-04	606 (M+H) ⁺
295	A-31	B-05	545 (M+H) ⁺
296	A-31	B-06	575 (M-H) ⁺
297	A-31	B-07	577 (M+H) ⁺
298	A-31	B-08	570 (M-H) ⁺
299	A-32	B-01	640 (M+H) ⁺
300	A-32	B-02	654 (M+H) ⁺
301	A-32	B-03	672 (M+H) ⁺
302	A-32	B-04	604 (M+H) ⁺

303	A-32	B-05	541 (M-H) ⁺
304	A-32	B-06	575 (M+H) ⁺
305	A-32	B-07	573 (M-H) ⁺
306	A-32	B-08	570 (M+H) ⁺
307	A-33	B-01	558 (M+H) ⁺
308	A-33	B-02	572 (M+H) ⁺
309	A-33	B-03	588 (M-H) ⁺
310	A-33	B-04	522 (M+H) ⁺
311	A-33	B-05	461 (M+H) ⁺
312	A-33	B-06	493 (M+H) ⁺
313	A-33	B-07	493 (M+H) ⁺
314	A-33	B-08	486 (M-H) ⁺
315	A-34	B-01	620 (M+H) ⁺
316	A-34	B-02	634 (M+H) ⁺
317	A-34	B-03	652 (M+H) ⁺
318	A-34	B-04	584 (M+H) ⁺
319	A-34	B-05	523 (M+H) ⁺
320	A-34	B-06	553 (M-H) ⁺
321	A-34	B-07	555 (M+H) ⁺

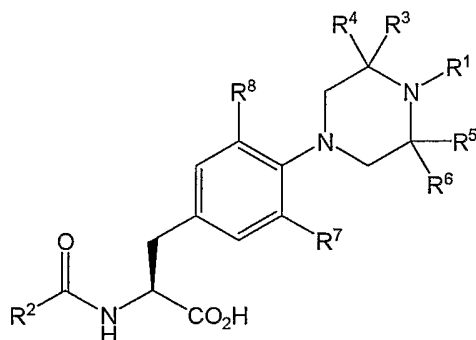
322	A-34	B-08	548 (M-H) ⁺
323	A-35	B-01	586 (M+H) ⁺
324	A-35	B-02	600 (M+H) ⁺
325	A-35	B-03	618 (M+H) ⁺
326	A-35	B-04	550 (M+H) ⁺
327	A-35	B-05	489 (M+H) ⁺
328	A-35	B-06	521 (M+H) ⁺
329	A-35	B-07	521 (M+H) ⁺
330	A-35	B-08	514 (M-H) ⁺
331	A-36	B-01	612 (M+H) ⁺
332	A-36	B-02	626 (M+H) ⁺
333	A-36	B-03	644 (M+H) ⁺
334	A-36	B-04	576 (M+H) ⁺
335	A-36	B-05	515 (M+H) ⁺
336	A-36	B-06	547 (M+H) ⁺
337	A-36	B-07	547 (M+H) ⁺
338	A-36	B-08	540 (M-H) ⁺

339	Ph	B-09	561 (M) ⁺
340	Ph	B-10	589 (M-H) ⁺
341	Ph	B-11	534 (M+H) ⁺
342	Ph	B-12	564 (M+H) ⁺
343	Ph	B-13	577 (M+H) ⁺
344	Ph	B-14	609 (M+H) ⁺
345	Ph	B-15	587 (M+H) ⁺
346	Ph	B-16	521 (M+H) ⁺
347	Ph	B-17	511 (M+H) ⁺
348	Ph	B-18	527 (M+H) ⁺
349	Ph	B-19	511 (M+H) ⁺
350	Ph	B-20	469 (M+H) ⁺
351	Ph	B-21	539 (M) ⁺
352	Ph	B-22	547 (M+H) ⁺
353	Ph	B-23	511 (M+H) ⁺
354	Ph	B-24	482 (M) ⁺
355	Ph	B-25	648 (M+H) ⁺
356	Ph	B-26	648 (M+H) ⁺
357	Ph	B-27	497 (M-H) ⁻

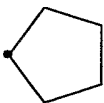
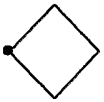
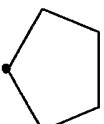
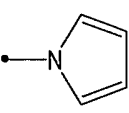
358	Ph	B-28	549 (M+H) ⁺
359	Ph	B-29	584 (M+H) ⁺
360	Ph	B-30	528 (M+H) ⁺
361	Ph	B-31	523 (M+H) ⁺
362	Ph	B-32	556 (M+H) ⁺
363	Ph	B-33	542 (M+H) ⁺
364	Ph	B-34	541 (M+H) ⁺
365	Ph	B-35	568 (M+H) ⁺
366	Ph	B-36	566 (M+H) ⁺
367	Ph	B-37	582 (M+H) ⁺
368	Ph	B-38	598 (M+H) ⁺
369	Ph	B-39	514 (M+H) ⁺
370	Ph	B-40	572 (M+H) ⁺
371	Ph	B-41	591 (M+H) ⁺
372	Ph	B-42	653 (M+H) ⁺
373	Ph	B-43	646 (M+2H) ⁺
374	Ph	B-44	586 (M+H) ⁺
375		B-01	611 (M-H) ⁻

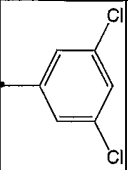
376	 A benzene ring with cyano (NC) groups at the 1 and 3 positions. A small black dot is located at the 4-position.	B-06	546 (M-H) ⁻
377	 A benzene ring with cyano (NC) groups at the 1 and 3 positions. A small black dot is located at the 2-position.	B-28	549 (M+H) ⁺
378	 A naphthalene ring system with a small black dot at the 1-position.	B-33	592 (M+H) ⁺
379	 A benzene ring with chlorine (Cl) atoms at the 1 and 3 positions. A small black dot is located at the 4-position.	B-33	610 (M+H) ⁺
380	A-23	B-33	573 (M+H) ⁺

第 3 表 - 2

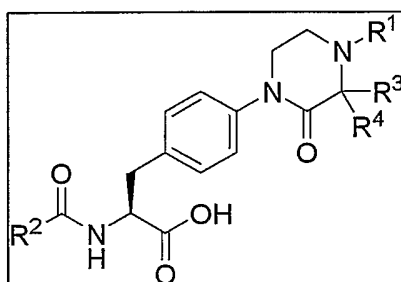


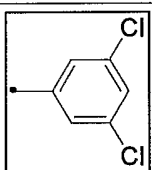
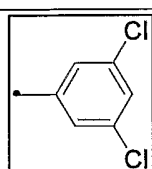
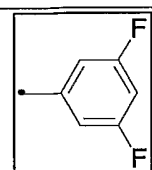
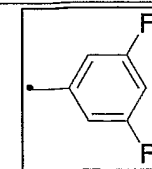
化合物番号	R ²	R ¹	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶	R ⁷	R ⁸	MASS (m/z)
381	B-06	Ph	Me	Me	Me	Me	H	H	554 (M) ⁺
382	B-27	Ph	Me	Me	Me	Me	H	H	555 (M) ⁺
383	B-06	Ph	Me	Me	H	H	H	H	526 (M+H) ⁺
384	B-27	Ph	Me	Me	H	H	H	H	527 (M+H) ⁺
385	B-27	Ph	Et	Et	H	H	H	H	599 (M+H) ⁺
386	B-06	Ph	H	H	H	H	NO ₂	H	543 (M) ⁺
387	B-06	ベンゼン環に下式が結合 					NO ₂	H	573 (M) ⁺
388	B-06	Ph	Me	Me	H	H	NO ₂	H	571 (M+H) ⁺

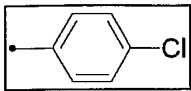
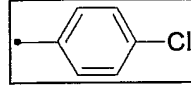
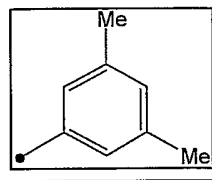

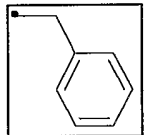
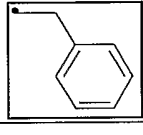
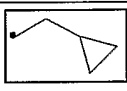
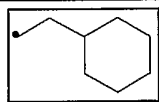
389	B-06	Ph			H	H	NO ₂	H	597 (M) ⁺
390	B-06	Ph			H	H	NO ₂	H	583 (M) ⁺
391	B-06	Ph	H	H	H	H	NO ₂	NO ₂	588 (M) ⁺
392	B-06	Ph	H	H	H	H	NH ₂	H	513 (M) ⁺
393	B-06	Ph	Me	Me	H	H	NH ₂	H	541 (M) ⁺
394	B-06	Ph			H	H	NH ₂	H	569 (M+H) ⁺
395	B-06	Ph	H	H	H	H	NH ₂	NH ₂	528 (M) ⁺
396	B-06	Ph	H	H	H	H	Br	H	576 (M-H) ⁺
397	B-06	Ph	H	H	H	H	Cl	H	532 (M) ⁺
398	B-06	Ph	H	H	H	H	I	H	624 (M) ⁺
399	B-06	Ph	H	H	H	H	SMe	H	544 (M) ⁺
400	B-06	Ph	H	H	H	H		H	563 (M) ⁺
401	B-06	Ph	Me	Me	H	H	NHAc	H	582 (M) ⁺
402	B-27	Ph	Me	Me	H	H	NHAc	H	584 (M+H) ⁺
403	B-06	Ph	Me	Me	H	H	NMe ₂	H	569 (M) ⁺
404	B-06	Ph	Me	Me	H	H	NHMe	H	555 (M) ⁺

405	B-36		H	H	H	H	Cl	H	668 (M+H) ⁺
-----	------	-----------------------------------------------------------------------------------	---	---	---	---	----	---	------------------------

第 3 表 - 3



化合物 番号	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	MASS (m/z)
406	Ph	B-06	Me	Me	540 (M+1)
407	Ph	B-27	Me	Me	541 (M+1)
408		B-06	Me	Me	608 (M+1)
409		B-27	Me	Me	609 (M+1)
410		B-06	Me	Me	574 (M-1)
411		B-27	Me	Me	575 (M-1)

412		B-06	Me	Me	572 (M-1)
413		B-27	Me	Me	573 (M-1)
414		B-06	Me	Me	568 (M) ⁺
415	Ph	B-06			566 (M) ⁺
416		B-06	Me	Me	552 (M-1)
417		B-27	Me	Me	553 (M-1)
418	Me	B-06	Me	Me	478 (M+1)
419		B-06	Me	Me	516 (M-1)
420		B-06	Me	Me	560 (M+1)
421	Ph	B-06	H	H	526 (M+1)
422	Ph	B-06	Me	H	512 (M+1)
423	Ph	B-27	Me	H	526 (M+1)
424	Ph	B-06	= 0		527 (M+1)

上記の表中、Me はメチルを表し、Et はエチルを表し、Ph はフェニルを表し、Ac はアセチルを表す。

次に、代表的な化合物 (I) の薬理作用について試験例により具体的に

説明する。

試験例 1 : VLA-4/VCAM-1結合阻害 (細胞接着阻害) 試験

ヒト recombinant soluble VCAM-1 (R & D System社) を 50 mmol/L リン酸ナトリウム緩衝液 (PBS, pH 6.0) で 0.25 $\mu\text{g}/\text{mL}$ の濃度に調整し、96穴タイタープレートに 1穴あたり 50 μL ずつ分注して、4°C で終夜放置した (VCAM-1の固相化)。この分注した各穴の溶液から上清を除き、1穴あたり 100 μL の PBS で一度洗浄した後、RPMI-1640培地 (Sigma社) で希釈した被験薬剤溶液を 1穴あたり 90 μL 添加した。VLA-4を発現していることが知られているヒト T細胞株 Jurkat (ATCC、TIB-152) を、RPMI-1640培地 (Sigma社) で 2×10^7 cells/mL の濃度に調整し、1穴あたり 10 μL ずつ分注した。37°C で 1時間、これら細胞を接着させた (VLA-4/VCAM-1結合により接着させた) 後、RPMI-1640培地 (Gibco社、フェノールレッド不含) でプレートを洗浄し、非接着細胞を除去した。ここへ 1穴あたり 100 μL の RPMI-1640培地 (Gibco社、フェノールレッド不含) を添加し、さらに 10 mmol/L WST-1 (同仁堂) 水溶液と 0.4 mmol/L フェナジンメトサルフェート (Sigma社) 水溶液を等量で混合した溶液を、1穴あたり 10 μL ずつ分注した。5% CO₂ インキュベーターで 2~4 時間培養して接着細胞を発色させ、マイクロプレート吸光度計 (EL 340、BIO-TEK社) を用いて 450 nm (対照波長 630 nm) での吸光度を測定した。細胞接着阻害率は以下の式より算出した。なお、VCAM-1を固相化せずに Jurkat細胞を重層した群 (VCAM-1非固相化群) をバックグラウンドとした。また、細胞接着を 50% 阻害する化合物濃度を 50% 阻害濃度として、Excel Fit の All 205 式を用いて算出した。

細胞接着阻害率 (%) =

$$100 \times \left\{ 1 - \frac{\text{被験薬剤添加群の吸光度} - \text{VCAM-1非固相化群の吸光度}}{\text{被験薬剤無添加群の吸光度} - \text{VCAM-1非固相化群の吸光度}} \right\}$$

その結果を、第 4 - 1 表および第 4 - 2 表に示す。

第 4 - 1 表

50%阻害濃度	
化合物番号	(nmol/L)
1	110
2	120
16	84
18	240
21	230
24	390
26	140
41	1100
42	76
50	28

第 4 - 2 表

化合物番号	50% 阻害濃度
	(nmol/L)
355	28
356	31
357	570
363	42
366	29
379	22
393	86
405	30
406	39

試験例 2 : LPAM-1/VCAM-1 結合阻害試験

ヒト recombinant soluble VCAM-1 (R & D System社) を 50 mmol/L リン酸ナトリウム緩衝液 (pH 6.0) で 2 μ g/mL の濃度に調製し、96穴タイタープレートに 1 穴あたり 50 μ L 分注して、4°C で終夜放置した (VCAM-1 の固相化)。この分注した各穴の溶液から上清を除き、1 穴あたり 100 μ L の PBS で一度洗浄後、アッセイバッファー [25 mmol/L HEPES (2-[4-(2-hydroxyethyl)-1-piperazinyl]ethanesulfonic acid), 150 mmol/L NaCl, 3 mmol/L KCl, 2 mmol/L グルコース, 0.1% BSA (bovine serum albumin), 1mmol/L MnCl₂, pH 7.3] で希釈した被検薬剤溶液を 1 穴あたり 90 μ L 添加した。LPAM-1 を発現していることが知られているヒト B 細胞株 JY (ECACC、94022533) をアッセイバッファーで 2 x 10⁷ cells/mL

の濃度に調製し、1穴あたり10 μ L分注した。37°Cで30分、これら細胞を接着させた後、RPMI-1640培地(フェノールレッド不含)でプレートを洗浄し、非接着細胞を除去した。ここへ1穴あたり50 μ LのXTT溶液(Cell proliferation KitII、ロシュ・ダイアグノスティックス社)を50 μ L分注した。5% CO₂インキュベーターで2~3時間培養して接着細胞を発色させ、マイクロプレート吸光度計(EL 340、BIO-TEK社)を用いて450 nm(対照波長630 nm)の吸光度を測定した。細胞接着阻害率は以下の式より算出した。なお、VCAM-1で固相化せずにJY細胞を重層した群(VCAM-1非固相化群)をバックグラウンドとした。また、細胞接着を50%阻害する化合物濃度を50%阻害濃度として、Excel FitのA11205式を用いて算出した。

細胞接着阻害率 (%) =

$$100 \times \left\{ 1 - \frac{\text{(被験薬剤添加群の吸光度} - \text{VCAM-1非固相化群の吸光度)}}{\text{(被験薬剤無添加群の吸光度} - \text{VCAM-1非固相化群の吸光度)}} \right\}$$

結果を第4-3表に示す。

第4-3表

50%阻害濃度	
化合物番号	(nmol/L)
41	22
357	9
393	1.9
406	0.53

なお、上記の試験例以外にも、例えばジャーナル・オブ・ファーマコロジー・アンド・エクスペリメンタル・セラピューティックス (Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics)、278巻、

847頁（1996年）に記載のモルモット喘息モデル、ジャーナル・オブ・イムノロジー（Journal of Immunology）、163巻、403頁（1999年）に記載のマウス気道過敏性モデル、ジャーナル・オブ・イムノロジー（Journal of Immunology）、167巻、3980頁（2001年）に記載の遅延型過敏症モデル、ジャーナル・オブ・イムノロジー（Journal of Immunology）、167巻、1004頁（2001年）に記載のコラーゲン関節炎モデル、ジャーナル・オブ・イムノロジー（Journal of Immunology）、163巻、1265頁（1999年）に記載のオキサゾロン誘発接触性皮膚炎モデル、ジャーナル・オブ・インベスティゲーティブ・ダーマトロジー（Journal of Investigative Dermatology）、111巻、86頁（1998年）に記載のオキサゾロン誘発アトピー性皮膚炎モデル等、抗炎症作用を評価するために一般的に用いられる各種評価モデルにより、本発明の化合物の優れた薬理作用を示すことができる。

本発明により提供されるこれらの化合物の用途は本発明の医薬の有効成分としての使用に限定されることはなく、他の医薬の有効成分や他の化合物の製造用中間体等の用途に使用することもできる。本発明の化合物の用途には、このような他の用途が包含されることはいうまでもない。

本発明の医薬は、化合物(I)およびその薬理的に許容される塩、ならびにそれらの水和物および溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含むことを特徴とする。本発明の医薬としては、有効成分である化合物(I)をそのまま単独で投与してもよいが、一般的には、有効成分である化合物(I)と1または2以上の製剤用添加物とを含む医薬組成物の形態で投与することが望ましい。

本発明に係わる医薬組成物は、活性成分として化合物(I)またはその薬理的に許容される塩を単独で、あるいは任意の他の治療のための有効成分との混合物として含有することができる。また、それら医薬組成物は、活性成分を薬理的に許容される一種またはそれ以上の担体と一緒に混合し、製剤学の技術分野においてよく知られている任意の方法により製造される。なお、本発明の医薬は、ヒトを含む哺乳類

動物に適用可能である。

本発明の医薬の投与経路は特に限定されず、経口または静脈内投与等の非経口投与のいずれかから治療および／または予防のために最も効果的な投与経路を適宜選択することができる。

経口投与に適する液体製剤の製造には、例えば、水、蔗糖、ソルビット、果糖等の糖類、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール等のグリコール類、ごま油、オリーブ油、大豆油等の油類、p-ヒドロキシ安息香酸エステル類等の防腐剤、ストロベリーフレーバー、ペパーミント等のフレーバー類等の製剤用添加物を用いることができる。また、錠剤等の固形製剤の製造には、例えば、乳糖、マンニット等の賦形剤、澱粉等の崩壊剤、ステアリン酸マグネシウム等の滑沢剤、ポリビニルアルコール、ヒドロキシプロピルセルロース等の結合剤、脂肪酸エステル等の界面活性剤、グリセリン等の可塑剤等を用いることができる。

非経口投与に適する製剤のうち注射剤等の血管内投与用製剤は、好ましくはヒト血液と等張の水性媒体を用いて調製することができる。例えば、注射剤は、塩溶液、ブドウ糖溶液、および塩水とブドウ糖溶液の混合物から選ばれる水性媒体を用い、常法に従って適当な助剤とともに溶液、懸濁液、または分散液として調製することができる。非経口投与用の製剤の製造には、例えば、希釈剤、香料、防腐剤、賦形剤、崩壊剤、滑沢剤、結合剤、界面活性剤、可塑剤等から選択される1または2以上の製剤用添加物を用いることができる。

本発明の医薬の投与量および投与頻度は特に限定されず、有効成分である上記物質の種類、投与経路、治療および／または予防の目的、患者の年齢および体重、症状の性質および重篤度等の種々の条件に応じて適宜選択することが可能である。例えば、成人1日当り1~50mg/kgを3~4回に分けて投与するのが好ましい。しかしながら、これら投与量および投与回数は前述の種々の条件により変動する。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を実施例および参考例によりさらに具体的に説明する

が、本発明の範囲はこれらの実施例に限定されることはない。なお、以下の実施例および参考例における化合物の番号は第3表に具体例として示した化合物の番号に対応する。また、得られた化合物は質量分析 (MS)、プロトン核磁気共鳴 ($^1\text{H-NMR}$) 等により同定した。各化合物の質量分析結果を、前述の第3表に併せて記載する。

代表的化合物のプロトン核磁気共鳴スペクトルデータを、第5～6表および実施例中に示す。

下記実施例中の各化合物の物理化学データは、以下の機器類によって測定した。

$^1\text{H-NMR}$: JEOL JNM-EX270 (270 MHz) または JEOL JNM-GX270 (270 MHz)

MS: Micromass LCT または Micromass Quattro (APCI法またはESI法で測定)

参考例1: N-(トルエン-4-スルホニル)-L-プロリル-O-(トリフルオロメタンスルホニル)-L-チロシンtert-ブチルエステル (化合物a)

W099/06390に記載の方法に準じて得られたN-(トルエン-4-スルホニル)-L-プロリル-L-チロシンtert-ブチルエステル(32.9 g, 67.3 mmol)をジクロロメタン(200 mL)に溶解し、氷冷下、ピリジン(16.0 mL, 198 mmol)と無水トリフルオロメタンスルホン酸(14.6 mL, 86.8 mmol)を加え、室温で4時間攪拌した。反応溶液に希塩酸とジクロロメタンを加え、抽出した後、有機層を飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、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=3/1)で精製し、無色結晶の標題化合物を87%(36.5 g, 58.8 mmol)で得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ (ppm): 7.84 (d, $J = 8.3$ Hz, 2H), 7.36-7.28 (m, 6H), 7.17 (d, $J = 8.4$ Hz, 2H), 4.78-4.70 (m, 1H), 4.08-4.03 (m, 1H), 3.38-3.03 (m, 4H), 2.21 (s, 3H), 2.05-2.00 (m, 1H), 1.56-1.40 (m, 3H), 1.45 (s, 9H).

参考例2: N-ベンゼンスルホニル-L-プロリル-O-(トリフル

オロフメタンスルホニル) - L - チロシンtert-ブチルエステル (化合物b)

参考例 1 と同様の方法により、W099/06390に記載の方法に準じて得られたN-ベンゼンスルホニルL-プロリル-L-チロシンtert-ブチルエステルから、標題化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)$ δ (ppm): 7.84 (d, $J = 7.8$ Hz, 2H), 7.67-7.52 (m, 3H), 7.37-7.26 (m, 3H), 7.19 (d, $J = 8.4$ Hz, 2H), 4.78-4.70 (m, 1H), 4.09-4.05 (m, 1H), 3.39-3.03 (m, 4H), 2.04-2.00 (m, 1H), 1.57-1.39 (m, 3H), 1.46 (s, 9H).

参考例 3 : N - (3 , 5 - ジクロロベンゼンスルホニル) - L - プロリル - O - (トリフルオロフメタンスルホニル) - L - チロシンtert-ブチルエステル (化合物c)

参考例 1 と同様の方法により、W099/06390に記載の方法に準じて得られたN-(3,5-ジクロロベンゼンスルホニル)-L-プロリル-L-チロシンtert-ブチルエステルから、標題化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)$ δ (ppm): 7.73 (d, $J = 1.8$ Hz, 2H), 7.61 (t, $J = 1.8$ Hz, 1H), 7.31 (t, $J = 8.6$ Hz, 2H), 7.21 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 4.80-4.70 (m, 1H), 4.15-4.05 (m, 1H), 3.43-3.05 (m, 4H), 2.13-2.05 (m, 1H), 1.70-1.50 (m, 3H), 1.46 (s, 9H).

参考例 4 : 4 - (4 - フェニルピペラジン - 1 - イル) - L - フェニルアラニンメチルエステル (化合物 d)

工程 1

W099/36393に記載の方法に準じて得られたN-(tert-ブトキシカルボニル)-O-(トリフルオロフメタンスルホニル)-L-チロシンメチルエステル(5.0 g, 12 mmol)と1-フェニルピペラジン(2.3 g, 14 mmol)をテトラヒドロフラン(50 mL)に溶解し、炭酸セシウム(5.3 g, 16 mmol)、2-[ジ(tert-ブチル)ホスフィノ]ビフェニル(263 mg, 0.88 mmol)およびトリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム(266 mg, 0.29 mmol)を加え、60°Cで3時間攪拌した。反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液と酢酸エチルを加え、抽出した後、有機層を飽和食

塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、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＝3/1）で精製し、無色結晶のN-（tert-ブトキシカルボニル）-4-（4-フェニルピペラジン-1-イル）-L-フェニルアラニンメチルエステルを60%（3.1 g, 7.1 mmol）で得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ (ppm): 7.30 (t, $J = 7.6$ Hz, 2H), 7.04 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 6.98 (d, $J = 7.6$ Hz, 2H), 6.92-6.86 (m, 3H), 3.72 (s, 3H), 3.33 (s, 8H), 3.01 (m, 2H), 1.42 (s, 9H).

工程 2

工程 1 で得られたN-（tert-ブトキシカルボニル）-4-（4-フェニルピペラジン-1-イル）-L-フェニルアラニンメチルエステル（2.4 g, 5.5 mmol）をジクロロメタン（40 mL）に溶解し、トリフルオロ酢酸（15 mL）を加え、室温で30分間攪拌した。反応溶液を減圧濃縮し、得られた残渣を酢酸エチルで希釈した。この溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、分液した後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、無色結晶の標題化合物を99%（1.8 g, 5.4 mmol）で得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ (ppm): 7.29 (dt, $J = 1.8$ Hz, 6.9 Hz, 2H), 7.11 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 7.00-6.86 (m, 5H), 3.72 (s, 3H), 3.70 (dd, $J = 5.1$ Hz, 7.7 Hz), 3.33 (s, 8H), 3.03 (dd, $J = 5.1$ Hz, 14 Hz, 1H), 2.80 (dd, $J = 7.7$ Hz, 14 Hz, 1H).

参考例 5 : N-（tert-ブトキシカルボニル）-4-（ピペラジン-1-イル）-L-フェニルアラニンメチルエステル（化合物 e）

工程 1

参考例 4 の工程 1 と同様の方法により、N-（tert-ブトキシカルボニル）-O-（トリフルオロメタンシルホニル）-L-チロシンメチルエステルとベンジルピペラジンから、N-（tert-ブトキシカルボニル）-4-（4-ベンジルピペラジン-1-イル）-L-フェニルアラニンメチルエステルを得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ (ppm): 7.42-7.22 (m, 5H), 6.99 (d, $J = 8.7$ Hz, 2H),

6.83 (d, $J = 8.7$ Hz, 2H), 4.95-4.85 (m, 1H), 4.60-4.50 (m, 1H), 3.71 (s, 3H), 3.56 (s, 2H), 3.19-3.15 (m, 4H), 3.05-2.95 (m, 2H), 2.65-2.58 (m, 4H), 1.41 (s, 9H).

工程 2

工程 1 で得られた *N*-(tert-ブトキシカルボニル)-4-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)-*L*-フェニルアラニンメチルエステル (12.2 g, 27 mmol) をジクロロメタン (120 mL) に溶解し、氷冷下、2-クロロエチルクロロホルメート (4 mL, 38 mmol) を加え、室温で 2 時間攪拌した。反応溶液に飽和食塩水を加え、酢酸エチルで 2 回抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、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 = 3/1) で精製することにより、褐色油状物を得た。得られた化合物をメタノール (150 mL) に溶解し 1 時間加熱還流を行った。反応溶液を減圧濃縮し、得られた残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、無色結晶の標題化合物を 78% (7.7 g, 21.2 mmol) で得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ (ppm): 7.02 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 6.84 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 4.96-4.90 (m, 1H), 4.60-4.50 (m, 1H), 3.82-3.74 (m, 4H), 3.71 (s, 3H), 3.16-3.10 (m, 4H), 3.03-3.00 (m, 2H), 1.31 (s, 9H).

参考例 6: *N*-(2,6-ジクロロベンゾイル)-3-ニトロ-4-*O*-(トリフルオロメタンスルホニル)-*L*-フェニルアラニンエチルエステル (化合物 f)

工程 1

3-ニトロ-*L*-チロシンエチルエステル塩酸塩 (10.0 g, 36.9 mmol) と炭酸ナトリウム (5.87 g, 55.4 mmol) を水 (100 mL) とアセトン (100 mL) の混合溶媒に溶解し、氷冷下で 2,6-ジクロロベンゾイルクロリド (9.25 g, 44.3 mmol) を加え、室温で 1 時間攪拌した。2.0 mol/L 塩酸で中和し、生じた固体をろ取り、黄色固体の *N*-(2,6-ジクロロベンゾイル)-3-ニトロ-*L*-チロシンエチルエステルを

100% (16.0g, 36.9 mmol)で得た。

工程 2

工程 1 で得られた N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-3-ニトロ-L-チロシンエチルエステル (15.0 g, 35.1 mmol) とピリジン (11.0 g, 140 mmol) をジクロロメタン (140 mL) に溶解し、氷冷下で無水トリフルオロメタンスルホン酸 (14.8 g, 52.7 mmol) を加え、室温で1時間攪拌した。反応液にクロロホルムを加え、水、2.0 mol/L塩酸および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、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)で精製し、白色固体の標題化合物を100% (5.71 g, 10.0 mmol)で得た。

参考例 7 : 4-(3, 3-ジメチル-2-オキソ-4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンメチルエステル (化合物 g)

工程 1

N-アリルアニリン (19 mL, 140 mmol) をジメチルホルムアミド (190 mL) に溶解し、炭酸カリウム (29 g, 210 mmol) およびブromo酢酸メチル (16 mL, 168 mmol) を加え、70 °C で2時間攪拌した。反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液と酢酸エチルを加え、有機層を抽出し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル = 1/20) で精製し、淡黄色液体の N-アリル-N-フェニルアミノ酢酸メチルを 89% (26 g, 125 mmol) で得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ (ppm): 7.25-7.17(m, 2H), 6.73(t, $J = 7.3$ Hz, 1H), 6.65(dd, $J = 0.91$ Hz, 8.8 Hz, 2H), 5.96-5.82(m, 1H), 5.22(dt, $J = 1.6$ Hz, 15 Hz, 1H), 5.18(dt, $J = 1.6$ Hz, 8.5 Hz, 1H), 4.03(s, 2H), 4.02(dt, $J = 1.6$ Hz, 6.4 Hz, 2H), 3.73(s, 3H).

工程 2

工程 1 で得られた N-アリル-N-フェニルアミノ酢酸メチル (4.0 g, 19 mmol) をテトラヒドロフラン (30 mL) に溶解し、 -78°C に冷却した

リチウムヘキサメチルジシラジド(29%テトラヒドロフラン溶液、55 mL, 95 mmol)に加え、30分間攪拌した。その後ヨードメタン(5.9 mL, 95 mmol)を加え、0°Cにして30分間攪拌した。反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液と酢酸エチルを加え、有機層を抽出し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=1/20)で精製し、淡黄色液体の2-(N-アリル-N-フェニルアミノ)-2-メチルプロピオン酸メチルを75%(3.4 g, 15 mmol)で得た。

$^1\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3) \delta$ (ppm): 7.19(t, $J = 8.0$ Hz, 2H), 6.90(t, $J = 8.0$ Hz, 1H), 6.88(d, $J = 8.0$ Hz, 2H), 5.91-5.80(m, 1H), 5.24(dd, $J = 1.8$ Hz, 17 Hz, 1H), 5.06(dd, $J = 1.8$ Hz, 10 Hz, 1H), 3.93(dt, $J = 1.8$ Hz, 4.4 Hz, 2H), 3.70(s, 3H), 1.48(s, 6H).

工程 3

工程2で得られた2-(N-アリル-N-フェニルアミノ)-2-メチルプロピオン酸メチル(2.4 g, 10 mmol)をテトラヒドロフラン(25 mL)と水(25 mL)の混合溶媒に溶解し、0°Cに冷却後、四酸化オスミウム(25 mg, 0.10 mmol)を加え攪拌した。メタ過ヨウ素酸ナトリウム(4.36 g, 20 mmol)を40分間かけて加え、室温にして2時間攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、有機層を抽出し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=1/9)で精製し、無色液体の2-(N-ホルミルメチル-N-フェニルアミノ)-2-メチルプロピオン酸メチルを60%(1.4 g, 6.0 mmol)で得た。

$^1\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3) \delta$ (ppm): 9.71(t, $J = 1.6$ Hz, 1H), 7.25(t, $J = 7.7$ Hz, 2H), 7.06(t, $J = 7.7$ Hz, 1H), 7.02(d, $J = 7.7$ Hz, 2H), 4.04(d, $J = 1.6$ Hz, 2H), 3.73(s, 3H), 1.44(s, 6H).

工程 4

工程3で得られた2-(N-ホルミルメチル-N-フェニルアミノ)

—2—メチルプロピオン酸メチル(1.4 g, 6.0 mmol)と4—アミノ—N—(tert—ブトキシカルボニル)—L—フェニルアラニンメチルエステル(1.8 g, 6.0 mmol)を1,2—ジクロロエタン(30 mL)に溶解し、0℃に冷却後、酢酸(1.0 mL, 18 mmol)、モレキュラーシーブス4 Å (1.5 g)およびトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(1.9 g, 9.0 mmol)を加え、室温にして2時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加え、有機層を抽出し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=1/9)で精製し、黄色固体のN—(tert—ブトキシカルボニル)—4—{2—[N—(1—メトキシカルボニル—1—メチルエチル)—N—フェニルアミノ]エチルアミノ}—L—フェニルアラニンメチルエステルを55%(1.7 g, 3.3 mmol)で得た。

$^1\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)$ δ (ppm): 7.29–7.24(m, 2H), 7.19–7.12(m, 3H), 6.87(d, $J = 8.5$ Hz, 2H), 6.47(d, $J = 8.5$ Hz, 2H), 4.91(brd, $J = 8.2$ Hz, 1H), 4.49(brs, 1H), 3.75(s, 3H), 3.69(s, 3H), 3.31(t, $J = 5.6$ Hz, 2H), 2.94(d, $J = 5.9$ Hz, 2H), 2.84(t, $J = 5.6$ Hz, 2H), 1.41(s, 9H), 1.30(s, 6H).

工程 5

工程4で得られたN—(tert—ブトキシカルボニル)—4—{2—[N—(1—メトキシカルボニル—1—メチルエチル)—N—フェニルアミノ]エチルアミノ}—L—フェニルアラニンメチルエステル(960 mg, 1.9 mmol)をメタノール(20 mL)に溶解し、ナトリウムメトキシド(1.0 g; 19 mmol)を加え、60℃で12時間攪拌した。反応溶液を減圧濃縮し、水(10 mL)を加え、攪拌しながら0.2 mol/L塩酸を滴下し、溶液のpHを3程度に調整した。酢酸エチルを加え、有機層を抽出し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、白色固体のN—(tert—ブトキシカルボニル)—4—(3,3—ジメチル—2—オキソ—4—フェニルピペラジン—1—イル)—L—フェニルアラニンを99%(870 mg, 1.9 mmol)で得た。得られた化合

物は、これ以上の精製はせずに次工程に用いた。

工程 6

工程 5 で得られた N-(tert-ブトキシカルボニル)-4-(3,3-ジメチル-2-オキソ-4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニン(870 mg, 1.9 mmol)をジメチルホルムアミド(9.0 mL)に溶解し、炭酸カリウム(280 mg, 2.1 mmol)およびヨードメタン(0.13 mL, 2.1 mmol)を加え、室温で1時間攪拌した。反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液と酢酸エチルを加え、有機層を抽出し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル = 1/3)で精製し、無色結晶の N-(tert-ブトキシカルボニル)-4-(3,3-ジメチル-2-オキソ-4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンメチルエステルを 82% (730 mg, 1.5 mmol)で得た。

$^1\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)$ δ (ppm): 7.35-7.29(m, 3H), 7.20-7.14(m, 6H), 4.97(br d, $J = 8.1$ Hz, 1H), 4.58(brd, $J = 7.4$ Hz, 1H), 3.75(t, $J = 5.3$ Hz, 2H), 3.73(s, 3H), 3.51(t, $J = 5.3$ Hz, 2H), 3.10(brs, 2H), 1.43(s, 9H), 1.42(s, 6H).

工程 7

工程 6 で得られた N-(tert-ブトキシカルボニル)-4-(3,3-ジメチル-2-オキソ-4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンメチルエステル(150 mg, 0.31 mmol)をジクロロメタン(3 mL)に溶解し、トリフルオロ酢酸(1 mL)を加え、室温で30分間攪拌した。反応溶液を減圧濃縮し、得られた残渣を酢酸エチルで希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加えた。有機層を抽出し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、無色結晶の標題化合物を 99% (120 mg, 0.31 mmol)で得た。

$^1\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)$ δ (ppm): 7.37-7.13(m, 9H), 3.77-3.73(m, 6H), 3.51(t, $J = 5.1$ Hz, 2H), 3.12(dd, $J = 4.9$ Hz, 14 Hz, 1H),

2.86 (dd, $J = 8.1$ Hz, 14 Hz, 1H), 1.42 (s, 6H).

実施例 1 : N-(トルエン-4-スルホニル)-L-プロリル-4-[4-(2-シアノフェニル)ピペラジン-1-イル]-L-フェニルアラニン

工程 1

参考例 1 で得られた化合物 a (623 mg, 1.00 mmol) と 1-(2-シアノフェニル)ピペラジン (229 mg, 1.22 mmol) をテトラヒドロフラン (2.0 mL) に溶解し、炭酸セシウム (462 mg, 1.42 mmol)、2-[ジ (tert-ブチル) ホスフィノ] ビフェニル (23.0 mg, 0.0771 mmol) および酢酸パラジウム (11.0 mg, 0.0490 mmol) を加え、60 °C で 4 時間攪拌した。反応溶液に飽和食塩水と酢酸エチルを加え、有機層を抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、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=1/1) で精製し、無色結晶の N-(トルエン-4-スルホニル)-L-プロリル-4-[4-(2-シアノフェニル)ピペラジン-1-イル]-L-フェニルアラニン tert-ブチルエステルを 35% (230 mg, 0.350 mmol) で得た。
 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ (ppm): 7.72 (d, $J = 8.4$ Hz, 2H), 7.58 (dd, $J = 0.8$ Hz, 8.1 Hz, 1H), 7.51 (t, $J = 7.6$ Hz, 1H), 7.32 (d, $J = 8.4$ Hz, 2H), 7.31-7.30 (m, 1H), 7.09 (d, $J = 8.4$ Hz, 2H), 7.07-7.01 (m, 2H), 6.89 (d, $J = 8.4$ Hz, 2H), 4.72-4.65 (m, 1H), 4.09-4.07 (m, 1H), 3.36-3.35 (m, 9H), 3.16 (dd, $J = 5.7$ Hz, 13.8 Hz, 1H), 3.13-3.07 (m, 1H), 2.98 (dd, $J = 7.0$ Hz, 14.0 Hz, 1H), 2.43 (s, 3H), 1.48 (s, 9H), 1.47-1.42 (m, 4H).

工程 2

工程 1 で得られた N-(トルエン-4-スルホニル)-L-プロリル-4-[4-(2-シアノフェニル)ピペラジン-1-イル]-L-フェニルアラニン tert-ブチルエステル (230 mg, 0.350 mmol) をジクロロメタン (5 mL) に溶解し、トリフルオロ酢酸 (1 mL, 13.0 mmol) を加え、室温で 12 時間攪拌した。溶媒およびトリフルオロ酢酸を減圧下

留去し、残渣に1 mol/L水酸化ナトリウム水溶液を加え、完全に溶解させた。この溶液に酢酸を加え、析出した結晶をろ取し、無色結晶の標題化合物を71% (149 mg, 0.248 mmol) で得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ (ppm): 7.69 (d, $J = 7.3$ Hz, 2H), 7.55 (d, $J = 7.6$ Hz, 2H), 7.49 (t, $J = 8.1$ Hz, 1H), 7.19 (d, $J = 6.5$ Hz, 2H), 7.08-6.98 (m, 4H), 6.81 (d, $J = 7.6$ Hz, 2H), 4.74-4.64 (m, 1H), 4.10-4.05 (m, 1H), 3.28-3.25 (m, 10H), 2.98-2.77 (m, 2H), 2.33 (s, 3H), 1.78-1.75 (m, 1H), 1.37-1.33 (m, 2H), 1.17-1.14 (m, 1H).

実施例1と同様にして、化合物2~36を実施例2~36として合成した。得られた化合物のプロトン核磁気共鳴スペクトルデータを、第5表に示す。

第5表

化合物 番号	測定 溶媒	$^1\text{H-NMR}$ δ (ppm):
2	DMSO- d_6	8.00 (d, $J = 7.9$ Hz, 1H), 7.70 (d, $J = 8.3$ Hz, 2H), 7.40 (d, $J = 8.3$ Hz, 2H), 7.24 (t, $J = 8.5$ Hz, 2H), 7.13 (d, $J = 8.5$ Hz, 2H), 7.00 (d, $J = 7.9$ Hz, 2H), 6.94 (d, $J = 8.5$ Hz, 2H), 6.82 (t, $J = 7.9$ Hz, 1H), 4.38-4.50 (m, 1H), 4.10-4.15 (m, 1H), 3.26 (brs, 8H), 3.60-2.85 (m, 4H), 2.40 (s, 3H), 1.70-1.35 (m, 4H)
3	CDCl_3	7.73 (d, $J = 7.9$ Hz, 2H), 7.38-7.26 (m, 3H), 7.14 (d, $J = 8.2$ Hz, 2H), 7.06-6.86 (m, 6H), 4.90-4.65 (m, 1H), 4.20-4.05 (m, 1H), 3.87 (s, 3H), 3.32-3.21 (m, 8H), 3.20-2.90 (m, 4H), 2.40 (s, 3H), 2.05-1.85 (m, 1H), 1.60-1.35 (m, 3H)

4	CDCl ₃	7.68 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.50 (m, 1H), 7.41-7.25 (m, 6H), 6.89-6.86 (m, 2H), 6.72 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 4.85-4.78 (m, 1H), 4.09-4.06 (m, 1H), 3.80-3.74 (m, 8H), 3.44-3.41 (m, 1H), 3.33-3.05 (m, 3H), 2.43 (s, 3H), 1.60-1.53 (m, 3H), 1.27-1.26 (m, 1H)
5	CDCl ₃	7.72 (d, J = 7.6 Hz, 2H), 7.37 (d, J = 7.3 Hz, 1H), 7.30 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.13 (d, J = 7.6 Hz, 2H), 6.99 (d, J = 9.2 Hz, 2H), 6.91-6.84 (m, 4H), 4.75-4.72 (m, 1H), 4.11-4.08 (m, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.38-3.15 (m, 10H), 3.15-2.95 (m, 2H), 2.41 (s, 3H), 1.99-1.96 (m, 1H), 1.52-1.47 (m, 3H)
6	CDCl ₃	7.71-7.66 (m, 4H), 7.57 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.46-7.11 (m, 8H), 4.85-4.78 (m, 1H), 4.11-4.06 (m, 1H), 3.69-3.68 (m, 8H), 3.41-3.07 (m, 4H), 2.42 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 2.00-1.96 (m, 1H), 1.57-1.49 (m, 3H)
7	CDCl ₃	7.70 (d, J = 8.3 Hz, 2H), 7.39-6.92 (m, 10H), 4.82-4.75 (m, 1H), 4.09-4.07 (m, 1H), 3.44-3.13 (m, 12H), 2.42 (s, 3H), 2.27 (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 2.02-2.01 (m, 1H), 1.55-1.52 (m, 3H)

8	CDCl ₃	7.70 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 7.49 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.30-7.26 (m, 2H), 7.12 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.94 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.88 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 4.77-4.73 (m, 1H), 4.08-4.03 (m, 1H), 3.39-3.37 (m, 4H), 3.26-3.25 (m, 6H), 3.07-2.91 (m, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.89-1.85 (m, 1H), 1.49-1.25 (m, 3H)
9	DMSO- <i>d</i> ₆	7.72 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 7.65 (d, J = 5.7 Hz, 1H), 7.40 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.23 (d, J = 8.9 Hz, 2H), 6.99-6.96 (m, 4H), 6.79 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 3.98-3.94 (m, 2H), 3.24-3.21 (m, 4H), 3.17-3.15 (m, 4H), 3.10-2.93 (m, 4H), 2.38 (s, 3H), 1.77-1.71 (m, 1H), 1.37-1.33 (m, 3H)
10	CDCl ₃	7.70 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.57-7.51 (m, 4H), 7.43-7.37 (m, 2H), 7.31-7.25 (m, 4H), 7.14 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.02 (d, J = 8.9 Hz, 2H), 6.93 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 4.81-4.74 (m, 1H), 4.11-4.09 (m, 1H), 3.35-3.23 (m, 10H), 3.14-3.08 (m, 2H), 2.40 (s, 3H), 2.04-2.02 (m, 1H), 1.51-1.43 (m, 3H)

11	CDCl ₃	8.11 (d, J = 9.7 Hz, 2H), 7.68 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.40 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 7.15 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.92 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.83 (d, J = 9.7 Hz, 2H), 4.82-4.75 (m, 1H), 4.09-4.06 (m, 1H), 3.58-3.54 (m, 4H), 3.40-3.30 (m, 6H), 3.23-3.09 (m, 2H), 2.43 (s, 3H), 2.04-2.03 (m, 1H), 1.50-1.47 (m, 3H)
12	CDCl ₃	7.69 (d, J = 8.3 Hz, 2H), 7.42-7.11 (m, 8H), 7.02 (d, J = 8.3 Hz, 2H), 4.82-4.77 (m, 1H), 4.08-4.06 (m, 1H), 3.49-3.39 (m, 9H), 3.31-3.12 (m, 3H), 2.43 (s, 3H), 2.05-2.03 (m, 1H), 1.54-1.48 (m, 3H)
13	CDCl ₃	7.70 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.38-7.35 (m, 1H), 7.32 (d, J = 7.9 Hz, 2H), 7.19-7.01 (m, 8H), 4.82-4.75 (m, 1H), 4.09-4.07 (m, 1H), 3.40-3.26 (m, 11H), 3.16-3.09 (m, 1H), 2.43 (s, 3H), 2.06-2.04 (m, 1H), 1.54-1.51 (m, 3H)

14	CD ₃ OD	8.12 (d, J = 7.6 Hz, 2H), 7.39 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.15 (d, J = 7.8 Hz, 4H), 6.90 (d, J = 8.9 Hz, 2H), 4.54-4.49 (m, 1H), 4.11-4.08 (m, 1H), 3.32-3.29 (m, 8H), 3.22-3.02 (m, 3H), 2.42 (s, 3H), 1.88-1.81 (m, 1H), 1.65-1.51 (m, 4H)
15	CDCl ₃	8.18 (d, J = 4.9 Hz, 1H), 7.70-7.68 (m, 2H), 7.50-7.45 (m, 2H), 7.17-7.13 (m, 2H), 7.05-7.01 (m, 2H), 6.79-6.75 (m, 2H), 6.67-6.60 (m, 2H), 4.65-4.60 (m, 1H), 4.06-4.03 (m, 1H), 3.62-3.60 (m, 4H), 3.31-3.26 (m, 2H), 3.14-3.12 (m, 4H), 2.94-2.90 (m, 2H), 2.31 (s, 3H), 1.77-1.73 (m, 1H), 1.33-1.25 (m, 3H)
16	CDCl ₃	8.20 (br s, 1H), 8.13 (br s, 1H), 7.88 (br s, 1H), 7.69 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.39 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 7.9 Hz, 2H), 7.17 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.08 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 4.84-4.76 (m, 1H), 4.09-4.07 (m, 1H), 3.87-3.86 (m, 4H), 3.36-3.23 (m, 7H), 3.16-3.11 (m, 1H), 2.43 (s, 3H), 2.06-2.03 (m, 1H), 1.58-1.53 (m, 3H)

17	CDCl ₃	8.35 (d, J = 4.9 Hz, 2H), 7.71 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.38 (d, J = 6.9 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.12 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.91 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.54 (t, J = 4.9 Hz, 1H), 4.81-4.74 (m, 1H), 4.11-4.09 (m, 1H), 3.95-3.91 (m, 4H), 3.42-3.36 (m, 1H), 3.27-3.06 (m, 7H), 2.42 (s, 3H), 2.09-2.05 (m, 1H), 1.53-1.46 (m, 3H)
18	CDCl ₃	7.71 (d, J = 8.3 Hz, 2H), 7.30 (d, J = 8.3 Hz, 2H), 7.15 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.75 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 4.60-4.55 (m, 1H), 4.11-4.08 (m, 1H), 3.50-2.90 (m, 12H), 2.65 (s, 3H), 2.42 (s, 3H), 2.15-2.08 (m, 1H), 1.68-1.58 (m, 3H)
19	DMSO- <i>d</i> ₆	7.94 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 7.69 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.40 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.08 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.83 (d, J = 8.9 Hz, 2H), 4.42-4.36 (m, 1H), 4.13-4.11 (m, 1H), 3.13-3.11 (m, 6H), 3.01-2.84 (m, 2H), 2.73-2.72 (m, 1H), 2.40 (s, 3H), 1.86-1.82 (m, 2H)

20	DMSO- d_6	8.03 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.69 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.41 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.14 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.90 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 4.43-4.33 (m, 1H), 4.14-4.12 (m, 1H), 3.33-3.30 (m, 2H), 3.19-3.12 (m, 8H), 3.11-2.85 (m, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.60-1.44 (m, 4H)
21	DMSO- d_6	7.90 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 7.70 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.40 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.40-7.20 (m, 5H), 7.04 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 6.80 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 4.34-4.31 (m, 1H), 4.09-4.11 (m, 1H), 3.50 (s, 2H), 3.31 (brs, 4H), 3.07 (brs, 4H), 3.05-2.79 (m, 4H), 2.40 (s, 3H), 1.70-1.35 (m, 4H)
22	DMSO- d_6	8.51 (d, J = 5.9 Hz, 2H), 7.97 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.69 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.40 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 7.34 (d, J = 5.4 Hz, 2H), 7.07 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.83 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 4.42-4.38 (m, 1H), 4.14-4.11 (m, 1H), 3.57-3.55 (m, 1H), 3.32-3.30 (m, 4H), 3.11-3.09 (m, 4H), 3.08-2.89 (m, 3H), 2.40 (s, 3H), 1.74-1.38 (m, 4H)
23	DMSO- d_6	8.01(d, J = 7.8 Hz, 1H), 7.69 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.40 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 7.13 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.90 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 4.46-4.38 (m, 1H), 4.15-4.07 (m, 1H), 3.40-2.90 (m, 14H), 2.40 (s, 3H), 1.62-1.41 (m, 4H)

24	DMSO- d_6	7.99 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.69 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.39 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 7.12 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.91 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 4.45-4.38 (m, 1H), 4.13-4.10 (m, 1H), 3.57- 3.55 (m, 4H), 3.35-3.28 (m, 1H), 3.12-3.05 (m, 4H), 2.99-2.85 (m, 3H), 2.39 (s, 3H), 2.01 (s, 3H), 1.62-1.39 (m, 4H)
25	DMSO- d_6	7.99 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.74-7.68 (m, 4H), 7.51 (d, J = 15.4 Hz, 1H), 7.41-7.39 (m, 5H), 7.30 (d, J = 15.4 Hz, 1H), 7.12 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.90 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 4.47-4.39 (m, 1H), 4.15-4.11 (m, 1H), 3.84-3.68 (m, 2H), 3.37-3.33 (m, 4H), 3.13-3.06 (m, 4H), 3.04-2.86 (m, 2H), 2.40 (s, 3H), 1.64-1.40 (m, 4H)
26	DMSO- d_6	7.95 (d, J = 6.8 Hz, 1H), 7.69 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.39 (d, J = 7.6 Hz, 2H), 7.08 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.86 (d, J = 8.9 Hz, 2H), 4.40-4.32 (m, 1H), 4.12-4.08 (m, 1H), 3.30-3.25 (m, 8H), 3.08-2.92 (m, 4H), 2.39 (s, 3H), 1.63-1.38 (m, 4H)

27	CDCl ₃	7.81 (d, J = 7.1 Hz, 2H), 7.66-7.47 (m, 6H), 7.35 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.19 (d, J = 7.3 Hz, 2H), 7.15-7.03 (m, 2H), 4.85-4.77 (m, 1H), 4.12-4.09 (m, 1H), 3.66 (brs, 4H), 3.53-3.06 (m, 4H), 3.34 (brs, 4H), 2.31 (s, 3H), 2.10-2.00 (m, 1H), 1.45-1.65 (m, 3H)
28	DMSO- <i>d</i> ₆	8.07 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.82 (d, J = 6.9 Hz, 2H), 7.71 (t, J = 7.6 Hz, 1H), 7.60 (t, J = 7.9 Hz, 2H), 7.43 (d, J = 7.9 Hz, 2H), 7.32 (t, J = 7.9 Hz, 2H), 7.21-7.17 (m, 3H), 7.10-7.04 (m, 3H), 4.50-4.40 (m, 1H), 4.17-4.13 (m, 1H), 3.33 (brs, 6H), 3.18 (brs, 4H), 3.10-2.88 (m, 2H), 1.70-1.40 (m, 4H)
29	DMSO- <i>d</i> ₆	7.96 (d, J = 7.3 Hz, 1H), 7.82 (d, J = 6.5 Hz, 2H), 7.80 (s, 1H), 7.70 (t, J = 7.8 Hz, 1H), 7.60 (t, J = 7.8 Hz, 3H), 7.37 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.15 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 7.09 (d, J = 8.4Hz, 2H), 6.87 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 4.40-4.33(m, 1H), 4.12-4.08 (m, 1H), 3.36-3.34 (m, 2H), 3.16-3.14 (m, 4H), 3.13-3.09 (m, 4H), 3.04-2.87 (m, 2H), 1.66-1.41 (m, 4H)

30	DMSO- d_6	7.93 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.83 (d, J = 6.8 Hz, 2H), 7.71 (t, J = 7.3 Hz, 2H), 7.65-7.58 (m, 3H), 7.20 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.14-7.11 (m, 1H), 7.10 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.89 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 4.34-4.30 (m, 1H), 4.16-4.13 (m, 1H), 3.27 (m, 8H), 3.20-2.89 (m, 4H), 1.69-1.37 (m, 4H)
31	DMSO- d_6	7.92-7.60 (m, 9H), 7.34 (m, 1H), 7.06 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 6.85 (d, J = 7.6 Hz, 2H), 4.22-4.12 (m, 2H), 3.33-3.28 (m, 4H), 3.20-3.16 (m, 4H), 3.02-2.97 (m, 4H), 1.30-1.26 (m, 4H)
32	DMSO- d_6	8.37 (s, 1H), 8.10 (s, 1H), 8.02 (d, J = 5.4 Hz, 1H), 7.86-7.80 (m, 3H), 7.69 (d, J = 5.4 Hz, 1H), 7.60 (t, J = 8.4 Hz, 2H), 7.13 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.93 (d, J = 8.9 Hz, 2H), 4.40-4.37 (m, 1H), 4.20-4.16 (m, 1H), 3.72-3.69 (m, 8H), 3.21-3.19 (m, 4H), 1.18-1.13 (m, 4H)
33	DMSO- d_6	7.92 (d, J = 7.0 Hz, 1H), 7.83 (d, J = 7.6 Hz, 2H), 7.70 (t, J = 7.0 Hz, 1H), 7.60 (t, J = 7.8 Hz, 2H), 7.08 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.87 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.77 (d, J = 8.6 Hz, 1H), 6.71 (d, J = 2.2 Hz, 1H), 6.38 (dd, J = 2.2 Hz, 8.4 Hz, 1H), 5.91 (s, 2H), 4.33-4.28 (m, 1H), 4.14 (d, J = 4.9 Hz, 1H), 3.29-3.26 (m, 2H), 3.20-3.17 (m, 4H), 3.13-2.87 (m, 6H), 1.68-1.24 (m, 4H)

34	CDCl ₃	8.04 (br s, 1H), 7.82-7.51 (m, 7H), 7.20-7.12 (m, 3H), 6.86 (d, J = 7.6 Hz, 2H), 4.82-4.78 (m, 1H), 4.16-4.14 (m, 1H), 3.38-3.25 (m, 10H), 3.11-3.08 (m, 2H), 1.95-1.93 (m, 1H), 1.43-1.23 (m, 3H)
35	DMSO-d ₆	8.45 (s, 2H), 7.87 (d, J = 7.3 Hz, 2H), 7.71-7.60 (m, 4H), 6.96 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.79 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 4.02-3.98 (m, 1H), 3.83-3.78 (m, 1H), 3.45-3.40 (m, 4H), 3.21-3.16 (m, 4H), 3.09-2.98 (m, 4H), 1.38-1.24 (m, 4H)
36	DMSO-d ₆	8.43 (dd, J = 1.6 Hz, 5.1 Hz, 1H), 8.09 (dd, J = 1.6 Hz, 7.6 Hz, 1H), 8.00 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.82 (d, J = 7.0 Hz, 2H), 7.70 (t, J = 7.0 Hz, 1H), 7.60 (t, J = 7.6 Hz, 2H), 7.11 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.95 (dd, J = 4.6 Hz, 7.6 Hz, 1H), 6.90 (d, J = 8.9 Hz, 2H), 4.43-4.37 (m, 1H), 4.18-4.14 (m, 1H), 3.75-3.73 (m, 4H), 3.33-3.22 (m, 6H), 3.03-2.86 (m, 2H), 1.63-1.35 (m, 4H)

実施例 37 : N-(トルエン-4-スルホニル)-L-プロリル-4-(4-メチルホモピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニン
 実施例 1 と同様の方法により、参考例 1 で得られた化合物 a と 1-メチルホモピペラジンから、標題化合物を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm): 1.38-1.59 (m, 3H), 1.67-1.80 (m, 1H), 1.91-2.05 (m, 2H), 2.40 (s, 3H), 2.45 (s, 3H), 2.74 (brs, 1H), 2.83 (brs, 1H), 2.85-3.29 (m, 8H), 3.35 (brs, 1H), 3.46 (brs, 1H), 4.04 (m, 1H), 4.21 (m, 1H), 6.57 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.98 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.41 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.72 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.80

(d, $J = 6.8$ Hz, 1H).

実施例 38 : N-(トルエン-4-スルホニル)-L-プロリル-4-[4-(3-メトキシフェニル)-3-メチルピペラジン-1-イル]-L-フェニルアラニン

実施例 1 と同様の方法により、参考例 1 で得られた化合物 a と 1-(3-メトキシフェニル)-2-メチルピペラジンから、標題化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ (ppm): 1.04 (d, $J = 6.6$ Hz, 3H), 1.33-1.77 (m, 4H), 2.40 (s, 3H), 2.70-2.85 (m, 1H), 2.85-3.15 (m, 4H), 3.20-3.48 (m, 4H), 3.48-3.62 (m, 1H), 3.71 (s, 3H), 4.00-4.16 (m, 2H), 4.21-4.38 (m, 1H), 6.36 (d, $J = 7.9$ Hz, 1H), 6.43 (s, 1H), 6.52 (d, $J = 8.9$ Hz, 1H), 6.86 (d, $J = 8.2$ Hz, 2H), 7.05-7.15 (m, 3H), 7.41 (d, $J = 7.9$ Hz, 2H), 7.72 (d, $J = 7.9$ Hz, 2H), 7.91 (d, $J = 6.3$ Hz, 1H).

実施例 39 : N-(3,5-ジクロロベンゼンスルホニル)-L-プロリル-4-[4-(2-シアノフェニル)ピペラジン-1-イル]-L-フェニルアラニン

実施例 1 と同様の方法により、参考例 3 で得られた化合物 c と 1-(2-シアノフェニル)ピペラジンから、標題化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl $_3$) δ (ppm): 7.71 (d, $J = 1.8$ Hz, 2H), 7.61 (t, $J = 1.8$ Hz, 1H), 7.58-7.48 (m, 2H), 7.19-7.03 (m, 7H), 4.85-4.78 (m, 1H), 4.12-4.09 (m, 1H), 3.45-3.40 (m, 10H), 3.35-3.12 (m, 2H), 2.13-2.11 (m, 1H), 1.68-1.57 (m, 3H).

実施例 40 : N-ベンゼンスルホニル-L-プロリル-4-(3-オキソ-4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニン

実施例 1 と同様の方法により、参考例 2 で得られた化合物 b と 1-フェニルピペラジン-2-オンから、標題化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ (ppm): 8.02 (d, $J = 7.9$ Hz, 1H), 7.82 (d, $J = 7.3$ Hz, 2H), 7.71 (t, $J = 7.3$ Hz, 1H), 7.60 (t, $J = 7.3$ Hz, 2H), 7.44-7.33 (m, 3H), 7.28-7.22 (m, 2H), 7.14 (d, $J = 8.7$ Hz, 2H), 6.90 (d, $J = 8.7$ Hz, 2H), 4.41 (dd, $J = 7.9$ Hz, 13 Hz, 1H), 4.15 (m, 1H), 3.91

(s, 2H), 3.80 (t, J = 5.3 Hz, 2H), 3.57 (t, J = 5.3 Hz, 2H), 3.16-3.05 (m, 2H), 3.03-2.87 (m, 2H), 1.63-1.42 (m, 4H).

実施例 41 : N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニン

工程 1

参考例 4 で得られた化合物 d (926 mg, 2.7 mmol) をジクロロメタン (15 mL) に溶解し、0 °C に冷却後、トリエチルアミン (1.1 mL, 8.2 mmol) および 2,6-ジクロロベンゾイルクロライド (0.46 mL, 3.3 mmol) を加え、室温で 30 分間攪拌した。反応溶液に 1 mol/L 塩酸と酢酸エチルを加え、分液した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、続いて飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、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 = 3/1) で精製し、無色結晶の N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンメチルエステルを 78% (1.1 g, 2.1 mmol) で得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ (ppm): 7.33-7.21 (m, 5H), 7.12 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.98 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 6.91-6.87 (m, 3H), 6.25 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 5.16 (dt, J = 5.4 Hz, 8.1 Hz, 1H), 3.77 (s, 3H), 3.31 (s, 8H), 3.21 (d, J = 5.4 Hz, 2H).

工程 2

工程 1 で得られた N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンメチルエステル (1.1 g, 2.1 mmol) をテトラヒドロフラン (20 mL) とメタノール (8.0 mL) の混合溶媒に溶解し、水 (8.0 mL) に溶解させた水酸化リチウム・一水和物 (134 mg, 3.2 mmol) を加え、室温で 2 時間攪拌した。反応溶液を減圧濃縮し、水 (10 mL) を加えた後、攪拌しながら 0.2 mol/L 塩酸を滴下し、溶液の pH 値を 5 程度に調整した。析出した結晶をろ取り、無色結晶の標題化合物を 93% (981 mg, 2.0 mmol) で得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO-d_6) δ (ppm): 8.83 (d, J = 8.7 Hz, 1H), 7.46-7.34 (m, 3H), 7.24 (t, J = 8.0 Hz, 2H), 7.16 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.00 (d, J =

8.0 Hz, 2H), 6.90 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 6.81 (t, J = 8.0 Hz, 1H), 4.55 (dd, J = 5.3 Hz, 8.6 Hz, 1H), 3.24 (s, 8H), 3.04 (dd, J = 5.3 Hz, 14 Hz, 1H), 2.87 (dd, J = 8.7 Hz, 14.0 Hz, 1H).

実施例 41 と同様にして、化合物 42 ~ 50 を実施例 42 ~ 50 として合成した。得られた化合物のプロトン核磁気共鳴スペクトルデータを、第 6 表に示す。

第 6 表

化合物 番号	測定 溶媒	$^1\text{H-NMR } \delta$ (ppm):
42	DMSO- d_6	1.38-1.73 (m, 4H), 2.80-3.18 (m, 4H), 3.24 (s, 8H), 4.15-4.17 (m, 1H), 4.40-4.43 (m, 1H), 6.80 (t, J = 7.8 Hz, 2H), 6.91 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 6.98 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 7.12 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 7.23 (t, J = 7.8 Hz, 2H), 7.60 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 7.71 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 7.82 (d, J = 7.2 Hz, 2H), 8.01 (d, J = 7.9 Hz, 1H)
43	DMSO- d_6	2.86 (dd, J = 8.6 Hz, 14 Hz, 1H), 3.05 (dd, J = 4.9 Hz, 14 Hz, 1H), 3.23 (s, 8H), 4.53 (dd, J = 4.9 Hz, 8.6 Hz, 1H), 6.80 (t, J = 7.6 Hz, 1H), 6.89 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.99 (d, J = 7.6 Hz, 2H), 7.15 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.24 (t, J = 7.6 Hz, 2H), 7.66 (s, 2H), 8.81 (d, J = 7.2 Hz, 1H)

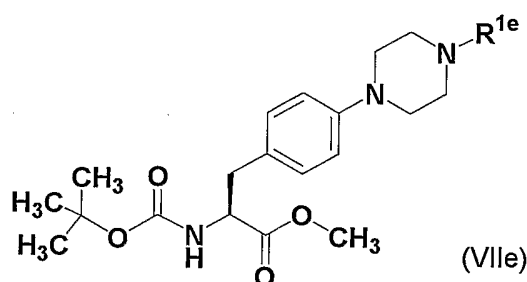
44	DMSO- d_6	2.93 (dd, $J = 9.6$ Hz, 14 Hz, 1H), 3.08 (dd, $J = 4.6$ Hz, 14 Hz, 1H), 3.25 (s, 8H), 4.51 (m, 1H), 6.80 (t, $J = 7.6$ Hz, 1H), 6.92 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 6.99 (d, $J = 7.6$ Hz, 2H), 7.15 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 7.23 (m, 3H), 7.33 (t, $J = 9.9$ Hz, 1H), 7.56 (dd, $J = 9.9$ Hz, 15 Hz, 1H), 8.44 (d, $J = 11$ Hz, 1H)
45	DMSO- d_6	2.40 (s, 3H), 2.62 (dd, $J = 7.6$ Hz, 11 Hz, 1H), 2.88-3.04 (m, 3H), 3.24 (s, 8H), 4.22 (d, $J = 11$ Hz, 1H), 4.40 (dd, $J = 7.7$ Hz, 13 Hz, 1H), 4.73 (d, $J = 11$ Hz, 1H), 4.79 (m, 1H), 6.80 (t, $J = 7.6$ Hz, 1H), 6.90 (d, $J = 8.5$ Hz, 2H), 6.99 (d, $J = 7.6$ Hz, 2H), 7.09 (d, $J = 8.5$ Hz, 2H), 7.23 (t, $J = 7.6$ Hz, 2H), 7.40 (d, $J = 8.2$ Hz, 2H), 7.77 (d, $J = 8.2$ Hz, 2H), 8.08 (d, $J = 7.7$ Hz, 1H)
46	DMSO- d_6	1.71-1.79 (m, 1H), 2.02-2.39 (m, 3H), 2.78 (dd, $J = 10$ Hz, 14 Hz, 1H), 3.06 (dd, $J = 4.7$ Hz, 14 Hz, 1H), 3.22 (s, 8H), 3.33 (d, $J = 15$ Hz, 1H), 3.90 (dd, $J = 3.1$ Hz, 8.7 Hz, 1H), 4.51 (dt, $J = 4.7$ Hz, 10 Hz, 1H), 4.73 (d, $J = 15$ Hz, 1H), 6.80 (t, $J = 7.3$ Hz, 1H), 6.92 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 7.00 (m, 4H), 7.10 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 7.20-7.33 (m, 5H), 8.44 (d, $J = 8.2$ Hz, 1H), 12.78 (brs, 1H)

47	DMSO- d_6	2.87 (dd, $J = 8.2$ Hz, 14 Hz, 1H), 2.98 (dd, $J = 4.9$ Hz, 14 Hz, 1H), 3.26 (s, 8H), 3.67 (s, 6H), 4.51 (dd, $J = 8.2$ Hz, 14 Hz, 1H), 6.63 (d, $J = 8.2$ Hz, 2H), 6.80 (t, $J = 7.4$ Hz, 1H), 6.93 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 6.99 (d, $J = 7.4$ Hz, 2H), 7.16 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 7.25 (m, 3H), 8.10 (d, $J = 8.2$ Hz, 1H)
48	DMSO- d_6	2.86 (dd, $J = 9.4$ Hz, 14 Hz, 1H), 3.04 (dd, $J = 4.9$ Hz, 14 Hz, 1H), 3.27 (s, 8H), 4.53 (m, 1H), 6.81 (t, $J = 7.6$ Hz, 1H), 6.93 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 7.01 (d, $J = 7.6$ Hz, 2H), 7.14 (m, 4H), 7.24 (t, $J = 7.6$ Hz, 2H), 7.49 (m, 1H), 9.06 (d, $J = 7.9$ Hz, 1H)
49	CDCl ₃	2.85 (dd, $J = 8.7$ Hz, 14 Hz, 1H), 3.00 (dd, $J = 5.4$ Hz, 14 Hz, 1H), 3.26 (s, 8H), 4.58 (dd, $J = 8.1$ Hz, 14 Hz, 1H), 6.81 (t, $J = 7.6$ Hz, 1H), 6.92 (d, $J = 8.7$ Hz, 2H), 7.00 (d, $J = 7.6$ Hz, 2H), 7.14 (d, $J = 8.7$ Hz, 2H), 7.24 (t, $J = 7.6$ Hz, 2H), 7.58-7.71 (m, 3H), 9.12 (d, $J = 8.1$ Hz, 1H)
50	DMSO- d_6	1.46-1.65 (m, 1H), 1.65-1.85 (m, 3H), 2.84-3.01 (m, 2H), 3.24 (s, 8H), 3.30-3.40 (m, 2H), 4.31 (d, $J = 7.4$ Hz, 1H), 4.41 (dd, $J = 7.3$ Hz, 13 Hz, 1H), 6.79 (t, $J = 7.6$ Hz, 1H), 6.91 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 6.98 (d, $J = 7.6$ Hz, 2H), 7.12 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 7.22 (t, $J = 7.6$ Hz, 2H), 7.82 (d, $J = 1.8$ Hz, 2H), 8.00 (t, $J = 1.8$ Hz, 1H), 8.16 (d, $J = 8.1$ Hz, 1H), 12.77 (brs, 1H)

実施例 5 1

化合物 5 1 ~ 3 3 8 は、以下の方法で得られた。

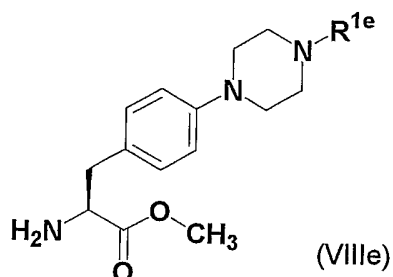
工程 1 化合物 (VIIe) の調製



[式中、 R^{1e} は、 $-C(=O)R^{9a}$ (式中、 R^{9a} は前記と同義である)、 $-SO_2R^{11}$ (式中、 R^{11} は前記と同義である) または $-C(=O)NHR^{10}$ (式中、 R^{10} は前記と同義である) を表す]

参考例 5 で得られた化合物 e のテトラヒドロフラン溶液 (0.100 mol/L, 0.500 mL, 0.050 mmol) に、 $R^{9a}C(=O)Cl$ (式中、 R^{9a} は前記と同義である)、 $R^{12}SO_2Cl$ (式中、 R^{12} は前記と同義である) または $R^{10}NC(=O)$ (式中、 R^{10} は前記と同義である) のクロロホルム溶液 (1.000 mol/L, 0.075 mL, 0.075 mol) およびジイソプロピルアミノメチルポリスチレン (Argonaut社製, 約 3.72 mmol/g, 0.03 mg) を加え、密閉して室温で 12 時間攪拌した。反応溶液にポリアミン (ノババイオケム社製、約 3 mmol/g、33 mg) およびクロロホルム (0.20 mL) を加え、密閉して室温で 24 時間攪拌した。反応混合物中のレジン进行ろ別し、溶媒を留去した。得られた残渣をクロロホルム (0.70 mL) に溶解し、ベンゾイルクロリドポリマーバウンド (約 2.5 mmol/g, 33 mg) およびポリ (4-ビニルピリジン) (アルドリッチ社製、33 mg、0.31 mmol) を加えて密閉し、室温で 20 時間攪拌した。レジン进行ろ別後、ろ液を濃縮乾固し、化合物 (VIIe) を得た。

工程 2 化合物 (VIIIe) の調製

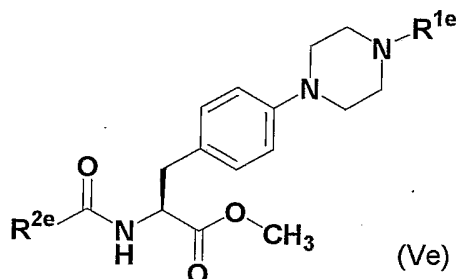


(式中、 R^{1e} は前記と同義である)

工程 1 で得られた化合物 (VIIe) に、トリフルオロ酢酸 (0.25 mL, 3.24 mmol) およびジクロロメタン (0.25 mL) を加え、室温で 5 時間攪拌した。溶媒およびトリフルオロ酢酸を留去後、塩化水素のジオキサン溶液 (4 mol/L, 0.5 mL) を加えた。

溶媒を留去し、再度同様の操作を行い、化合物 (VIIIe) を得た。

工程 3 - 1 化合物 (Ve) の調製



(式中、 R^{1e} は前記と同義であり、 R^{2e} は前述の第 2 表に記載の基から選ばれる基である)

工程 2 で得られた化合物 (VIIIe) をジメチルホルムアミド (0.2 mL) に溶解し、N-エチル-N'-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミドのジメチルホルムアミド溶液 (0.075 mL, 1 mol/L, 0.075 mol)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールのジメチルホルムアミド溶液 (0.075 mL, 1 mol/L, 0.075 mol)、および R^{2e} -COOH (式中、 R^{2e} は前記と同義である) のジメチルホルムアミド溶液 (0.075 mL, 1 mol/L, 0.075 mol) を加え、密閉し室温で 12 時間攪拌した。反応溶媒を留去後、得られた残渣に塩酸水溶液 (1 mol/L, 0.20 mL) を加え、クロロホルム (0.50 mL) で 2 回抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、化合物 (Ve) を得た。

なお、化合物(Ve)の中には以下の方法によって得たものもある。

工程 3-2 化合物(Ve)の調製の別法

工程 2 で得られた化合物(VIIIe)をテトラヒドロフラン(0.50 mL)に溶解し、 $R^{2°}\text{-COCl}$ (式中、 $R^{2°}$ は前記と同義である)のクロロホルム溶液(1.0 mol/L, 0.075 mL, 0.075 mol)およびジイソプロピルアミノメチルポリスチレン(33 mg)を加え、密閉して室温で12時間攪拌した。反応溶液にポリアミン(33 mg)およびクロロホルム(0.20 mL)を加え、密閉して室温で一晩攪拌した。反応混合物中のレジン进行ろ別し、溶媒を留去した。得られた残渣をクロロホルム(0.70 mL)に溶解し、ベンゾイルクロリドポリマーバウンド(33 mg)およびポリ(4-ビニルピリジン)(33 mg)を加えて密閉し、室温で一晩攪拌した。レジン进行ろ別後、ろ液を濃縮乾固し、化合物(Ve)を得た。

工程 4

工程 3-1 または 3-2 で得られた化合物(Ve)をメタノール(0.20 mL)とテトラヒドロフラン(0.10 mL)の混合溶媒に溶解し、水酸化リチウム水溶液(1 mol/L, 0.20 mL)を加え室温で4時間攪拌した。反応溶媒を留去後、得られた残渣に塩酸水溶液(1 mol/L, 0.20 mL)を加え、クロロホルム(0.40 mL)、ヘキサフルオロイソプロピルアルコール(0.20 mL)およびメタノール(0.04 mL)の混合溶媒で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、化合物 51~338 をそれぞれ得た。

代表的化合物のプロトン核磁気共鳴スペクトルデータを以下に示す。

化合物 140

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ (ppm): 8.01 (d, $J = 7.9$ Hz, 1H), 7.82-7.79 (m, 2H), 7.73-7.57 (m, 3H), 7.11 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 6.87 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 4.45-4.37 (m, 1H), 4.16-4.13 (m, 1H), 3.79 (brs, 2H), 3.58 (brs, 2H), 3.35-3.30 (m, 2H), 3.15-2.85 (m, 6H), 2.05-1.95 (m, 1H), 1.65-1.38 (m, 4H), 0.74-0.70 (m, 4H).

化合物 145

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ (ppm): 8.99 (d, $J = 8.7$ Hz, 1H), 7.46-7.34 (m, 3H),

7.15(d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 6.88 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 4.64-4.56 (m, 1H), 3.80 (brs, 2H), 3.60 (brs, 2H), 3.15-3.00 (m, 5H), 2.84 (dd, $J = 9.4$ Hz, 14.0 Hz, 1H), 2.05-1.97 (m, 1H), 0.77-0.71 (m, 4H).

化合物 2 2 8

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ (ppm): 8.01 (d, $J = 7.9$ Hz, 1H), 7.82-7.79 (m, 2H), 7.73-7.57 (m, 3H), 7.11 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 6.87 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 4.44-4.36 (m, 1H), 4.17-4.13 (m, 1H), 3.31-3.24 (m, 6H), 3.17-3.12 (m, 4H), 3.03-2.83 (m, 2H), 2.78 (s, 6H), 1.65-1.41 (m, 4H).

化合物 2 3 3

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl₃) δ (ppm): 8.01 (brs, 1H), 7.30-7.23 (m, 3H), 7.18 (d, $J = 8.4$ Hz, 2H), 6.88 (d, $J = 8.4$ Hz, 2H), 6.41 (d, $J = 7.8$ Hz, 1H), 5.18-5.09 (m, 1H), 3.40-3.37 (m, 4H), 3.27-3.10 (m, 6H), 2.85 (s, 6H).

化合物 3 0 7

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ (ppm): 8.03 (d, $J = 7.9$ Hz, 1H), 7.82-7.79 (m, 2H), 7.75-7.57 (m, 3H), 7.11 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 6.86 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 6.52 (t, $J = 5.3$ Hz, 1H), 4.45-4.37 (m, 1H), 4.16-4.13 (m, 1H), 3.40-3.30 (m, 6H), 3.18-2.85 (m, 6H), 1.65-1.40 (m, 4H), 1.02 (t, $J = 7.2$ Hz, 3H).

化合物 3 1 2

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ (ppm): 8.94 (d, $J = 7.9$ Hz, 1H), 7.45-7.35 (m, 3H), 7.14 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 6.87 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 6.55 (t, $J = 5.2$ Hz, 1H), 4.62-4.54 (m, 1H), 3.42-3.38 (m, 4H), 3.10-3.00 (m, 7H), 2.84 (dd, $J = 9.0$ Hz, 14.1 Hz, 1H), 1.02 (t, $J = 7.2$ Hz, 3H).

実施例 4 1 と同様にして、化合物 3 3 9 ~ 3 7 9、3 8 1 ~ 3 8 5 を実施例 3 3 9 ~ 3 7 9、3 8 1 ~ 3 8 5 として合成した。得られた化合物のプロトン核磁気共鳴スペクトルデータを、以下の第 7 表に示す。

実施例 380 : N-(4-カルボキシ-2, 6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-ジメチルスルホニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニン

工程 1

4-(4-ジメチルスルホニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンメチルエステル(175 mg, 0.492 mmol)と2, 6-ジクロロフェニル-4-(1, 3-ジオキサ-2-イル)安息香酸(186 mg, 0.702 mmol)をジメチルホルムアミド(10 ml)に溶解し、N-エチル-N'-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(191 mg, 0.994 mmol)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(154 mg, 1.00 mmol)およびトリエチルアミン(0.140 ml, 1.00 mmol)を加え、室温で終夜攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加え、有機層を2回抽出し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、得られた残渣を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)で精製し、N-[2, 6-ジクロロ-4-(1, 3-ジオキサ-2-イル)ベンゾイル]-4-(4-ジメチルスルホニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンメチルエステルを82%(254 mg, 0.403 mmol)で得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ (ppm): 7.42 (s, 2H), 7.11 (d, $J = 8.4$ Hz, 2H), 6.82 (d, $J = 8.4$ Hz, 2H), 6.64-6.61 (m, 1H), 5.42 (s, 1H), 5.13-5.05 (m, 1H), 4.24 (dd, $J = 4.9$ Hz, 10.5 Hz, 2H), 3.96 (t, $J = 12.2$ Hz, 2H), 3.74 (s, 3H), 3.39-3.35 (m, 4H), 3.19-3.16 (m, 6H), 2.86 (s, 6H), 2.24-2.10 (m, 2H).

工程 2

工程 1 で得られた化合物(254 mg, 0.403 mmol)をアセトン(10 mL)に溶解し、6 mol/L 塩酸(5 mL)を加え室温で4時間攪拌した。4 mol/L 水酸化ナトリウム水溶液を加えて中和した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加え、有機層を2回抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、N-(2, 6-ジクロロ-4-ホルミルベンゾイル)-4-(4-ジメ

チルスルホニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンメチルエステルを76% (188 mg, 0.306 mmol)で得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ (ppm): 9.91 (s, 1H), 7.78 (s, 2H), 7.10 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 6.83 (d, $J = 8.4$ Hz, 2H), 6.42 (d, $J = 7.3$ Hz, 1H), 5.18-5.07 (m, 1H), 3.77 (s, 3H), 3.39-3.35 (m, 4H), 3.20-3.16 (m, 6H), 2.85 (s, 6H).

工程 3

工程2で得られた化合物(188 mg, 0.306 mmol)をメタノール(5 mL)に溶解し、水酸化カリウム(52 mg, 0.918 mmol)とヨウ素(58 mg, 0.459 mmol)を加え室温で2時間攪拌した。塩化アンモニウム水溶液と酢酸エチルを加え、有機層を2回抽出し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、N-(2,6-ジクロロ-4-メトキシカルボニルベンゾイル)-4-(4-ジメチルスルホニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンメチルエステルを60% (114 mg, 0.216 mmol)で得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ (ppm): 7.93 (s, 2H), 7.11 (d, $J = 8.6$ Hz, 2H), 6.83 (d, $J = 8.9$ Hz, 2H), 6.41-6.39 (m, 1H), 5.17-5.10 (m, 1H), 3.94 (s, 3H), 3.76 (s, 3H), 3.39-3.35 (m, 4H), 3.20-3.16 (m, 6H), 2.86 (s, 6H).

工程 4

工程3で得られた化合物(76.7 mg, 0.119 mmol)をテトラヒドロフラン(5 mL)と水(3 mL)の混合溶媒に溶解し、水酸化リチウム-水和物(51.0 mg, 1.22 mmol)を加え室温で5時間攪拌した。1 mol/L塩酸を加え溶液を酸性にした後、酢酸エチルを加え、有機層を2回抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、N-(4-カルボキシ-2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-ジメチルスルホニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンを67% (49.6 mg, 0.0865 mmol)得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ (ppm): 7.90 (s, 2H), 7.20 (d, $J = 8.4$ Hz, 2H), 6.92 (d, $J = 7.6$ Hz, 2H), 4.80-4.74 (m, 1H), 3.35-3.34 (m, 4H), 3.16-3.15

(m, 4H), 2.99-2.73 (m, 2H), 2.85 (s, 6H).

実施例 386 : N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-3-ニトロ-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンエチルエステル

工程 1

参考例 6 で得られた化合物 f (5.59 g, 10.0 mmol) に 1-フェニルピペラジン (8.1 g, 50 mmol) を加え、室温で一晩攪拌した。反応液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)で精製し、黄色固体の N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-3-ニトロ-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンエチルエステルを 100% (5.71 g, 10.0 mmol) で得た。

工程 2

工程 1 で得られた N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-3-ニトロ-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンエチルエステル (100 mg, 0.180 mmol) をメタノール (1 mL) とテトラヒドロフラン (1 mL) の混合溶媒に溶解し、5% 水酸化リチウム水溶液 (1 mL) を加え、室温で 1 時間攪拌した。反応液を 2 mol/mL 塩酸で中和した後、溶媒を留去し、生じた固体をろ取し、黄色固体の標題化合物を 92% (90 mg, 0.166 mmol) で得た。

実施例 386 と同様にして、化合物 387 ~ 391 を実施例 387 ~ 391 として合成した。得られた化合物のプロトン核磁気共鳴スペクトルデータを、以下の第 7 表に示す。

実施例 392 : 3-アミノ-N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニン
工程 1

実施例 386 の工程 1 で得られた N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-3-ニトロ-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-

ーフェニルアラニンエチルエステル (3.00 g, 5.25 mmol) を濃塩酸 (10 mL) とメタノール (40 mL) の混合溶媒に溶解し、室温で亜鉛 (3.00 g, 46.2 mmol) を加え、1 時間攪拌した。反応液にアンモニア水を加え、クロロホルムで抽出した後、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、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) で精製し、白色固体の 3-アミノ-N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンエチルエステルを 85% (2.41 g, 4.45 mmol) で得た。

工程 2

工程 1 で得られた 3-アミノ-N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンエチルエステル (100 mg, 0.180 mmol) をメタノール (1 mL) とテトラヒドロフラン (1 mL) の混合溶媒に溶解し、5% 水酸化リチウム水溶液 (1 mL) を加え、室温で 1 時間攪拌した。反応液を 2 mol/mL 塩酸で中和した後、溶媒を留去し、生じた固体をろ取し、白色固体の標題化合物を 89% (85 mg, 0.166 mmol) で得た。

実施例 392 と同様にして、化合物 393 ~ 395 を実施例 393 ~ 395 として合成した。得られた化合物のプロトン核磁気共鳴スペクトルデータを、以下の第 7 表に示す。

実施例 396 : 3-ブロモ-N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニン
工程 1

実施例 392 の工程 1 で得られた 3-アミノ-N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンエチルエステル (271 mg, 0.500 mmol) を 48% 臭化水素水 (1 mL) とエタノール (3 mL) の混合溶媒に溶解し、-10°C で亜硝酸 tert-ブチル (62 mg, 0.600 mmol) をエタノール (1 mL) に溶解したものを加えた後、0°C に昇温し、臭化銅 (I) (143 mg, 1.00 mmol) を加え、

室温で2時間攪拌した。反応液に28%アンモニア水を加え、クロロホルムで抽出した後、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、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)で精製し、白色固体の3-ブロモ-N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンエチルエステルを93%(280 mg, 0.463 mmol)で得た。

工程2

工程1で得られた3-ブロモ-N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンエチルエステル(180 mg, 0.298 mmol)をメタノール(2 mL)とテトラヒドロフラン(2 mL)の混合溶媒に溶解し、5%水酸化リチウム水溶液(1 mL)を加え、室温で1時間攪拌した。反応液を2 mol/mL塩酸で中和した後、溶媒を留去し、生じた固体をろ取し、白色固体の標題化合物を84%(145 mg, 0.251 mmol)で得た。

実施例396と同様にして、化合物397~399を実施例397~399として合成した。得られた化合物のプロトン核磁気共鳴スペクトルデータを、以下の第7表に示す。

実施例400: N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-3-(ピロール-1-イル)-L-フェニルアラニン

工程1

実施例392の工程1で得られた3-アミノ-N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンエチルエステル(271 mg, 0.500 mmol)を酢酸(1 mL)に溶解し、2,5-ジメトキシテトラヒドロフラン(0.0600 mL, 0.922 mmol)を加え60°Cで1時間攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ

フイー(ヘキサン/酢酸エチル=2/1)で精製し、白色固体のN-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-3-(ピロール-1-イル)-L-フェニルアラニンエチルエステルを58%(127 mg, 0.245 mmol)で得た。

工程 2

工程 1 で得られたN-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-3-(ピロール-1-イル)-L-フェニルアラニンエチルエステル(127 mg, 0.245 mmol)をメタノール(1 mL)とテトラヒドロフラン(1 mL)の混合溶媒に溶解し、5%水酸化リチウム水溶液(1 mL)を加え、室温で2時間攪拌した。反応液を2 mol/L塩酸で中和した後、溶媒を留去し、生じた固体をろ取り、白色固体の標題化合物を78%(108 mg, 0.192 mmol)で得た。

実施例 401 : 3-アセチルアミノ-N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-4-(3, 3-ジメチル-4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニン

工程 1

実施例 393 で、化合物 393 の中間体として得られた3-アミノ-N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-4-(3, 3-ジメチル-4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンエチルエステル(496 mg, 1.0 mmol)とN,N-ジイソプロピルエチルアミン(516 mg, 4.0 mmol)をクロロホルム(10 mL)に溶解し、室温で無水酢酸(306 mg, 3.0 mmol)を加え、一晩攪拌した。反応液を濃縮後、エタノール(4 mL)および4 mol/L塩酸ジオキサン溶液(4 mL)を加え一晩攪拌した。反応液に28%アンモニア水を加え中和した後、クロロホルムで2回抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去し、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=50/1)にて精製し、白色固体の3-アセチルアミノ-N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-4-(3, 3-ジメチル-4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンエチル

エステルを95% (418 mg, 0.95 mmol) で得た。

工程 2

工程 1 で得られた 3-アセチルアミノ-N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-4-(3, 3-ジメチル-4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンエチルエステルより、実施例 4 1 の工程 2 と同様な方法により標題化合物を得た。

実施例 4 0 1 と同様にして、化合物 4 0 2 を実施例 4 0 2 として合成した。得られた化合物のプロトン核磁気共鳴スペクトルデータを、以下の第 7 表に示す。

実施例 4 0 3 : N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-3-ジメチルアミノ-4-(3, 3-ジメチル-4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニン

実施例 3 9 3 で、化合物 3 9 3 の中間体として得られた 3-アミノ-N-(2, 6-ジクロロベンゾイル)-4-(3, 3-ジメチル-4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニンエチルエステル (500 mg, 0.879 mmol)、37%ホルムアルデヒド水溶液 (1 mL, 12.3 mmol) および酢酸 (1 mL) をアセトニトリル (10 mL) に溶解し、氷冷下でトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム (746 mg, 3.52 mmol) を加え、室温で 1 時間攪拌した。反応液を濃縮し、得られた残渣に酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。得られた残渣にメタノール (4 mL) およびテトラヒドロフラン (4 mL) を加え溶解させた後、5%水酸化リチウム水溶液 (4 mL) を加え、室温で 4 時間攪拌した。反応液を濃塩酸で中和後、溶媒を留去し、得られた残渣に水を加え生じた沈殿をろ取し、白色固体の標題化合物を 28% (142 mg, 0.250 mmol) で得た。

実施例 4 0 3 と同様にして、化合物 4 0 4 を実施例 4 0 4 として合

成した。得られた化合物のプロトン核磁気共鳴スペクトルデータを、以下の第7表に示す。

実施例 405 : 3-クロロ-N-[2,6-ジクロロ-4-(テトラゾール-5-イル)ベンゾイル]-4-[4-(3,5-ジクロロフェニル)ピペラジン-1-イル]-L-フェニルアラニン

工程 1

N-(2,6-ジクロロ-4-シアノベンゾイル)-4-(4-トリフルオロメタンシルホニル)-3-ニトロ-L-フェニルアラニンエチルエステル (518 mg, 0.887 mmol) と N-(2,6-ジクロロフェニル)ピペラジン (504 mg, 2.18 mmol) をジクロロメタン (5 ml) に溶解し、トリエチルアミン (0.150 ml, 1.07 mmol) を加え、その後室温で終夜攪拌した。反応溶液に水および酢酸エチルを加え、有機層を2回抽出し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=3/1) で精製し、N-(2,6-ジクロロ-4-シアノベンゾイル)-4-[4-(3,5-ジクロロフェニル)ピペラジン-1-イル]-3-ニトロ-L-フェニルアラニンエチルエステルを72% (423 mg, 0.636 mmol) で得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ (ppm): 7.68 (s, 1H), 7.63 (s, 2H), 7.42 (d, $J = 8.1$ Hz, 1H), 7.25 (s, 1H), 7.13 (d, $J = 8.4$ Hz, 1H), 6.85 (s, 2H), 6.43 (d, $J = 7.2$ Hz, 1H), 5.15-5.09 (m, 1H), 4.27 (q, $J = 7.2$ Hz, 2H), 3.37-3.35 (m, 4H), 3.33-3.26 (m, 2H), 3.23-3.19 (m, 4H), 1.32 (t, $J = 7.2$ Hz, 3H).

工程 2

工程1で得られた化合物 (423 mg, 0.636 mmol) をメタノール (5 ml) に溶解し、濃塩酸 (1 ml) と亜鉛/銅粉末 (426 mg) を加え、その後室温で2時間攪拌した。氷冷下、反応溶液に亜硝酸ナトリウム (65.6 mg, 0.951 mmol) を加え、室温で2時間攪拌した。反応溶液に、塩化銅 (I) (131 mg, 1.33 mmol) と塩化銅 (II) (160 mg, 1.19 mmol) を加え、さ

らに2時間攪拌後、アンモニア水溶液と酢酸エチルを加え、有機層を2回抽出し、飽和食塩水で3回洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー（ヘキサン/酢酸エチル=2/1）で精製し、3-クロロ-N-(2,6-ジクロロ-4-シアノベンゾイル)-4-[4-(3,5-ジクロロフェニル)ピペラジン-1-イル]-L-フェニルアラニンエチルエステルを29% (119 mg, 0.182 mmol)で得た。

$^1\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)$ δ (ppm): 7.60 (s, 2H), 7.14-7.07 (m, 2H), 6.97 (d, $J = 8.1$ Hz, 1H), 6.83 (s, 1H), 6.79 (s, 2H), 6.37 (d, $J = 7.8$ Hz, 1H), 5.15-5.06 (m, 1H), 4.11 (q, $J = 7.3$ Hz, 2H), 3.40-3.12 (m, 10H), 1.26 (t, $J = 7.0$ Hz, 3H).

工程 3

工程2で得られた化合物(119 mg, 0.182 mmol)をジメチルホルムアミド(5 ml)に溶解し、アジ化ナトリウム(59 mg, 0.908 mmol)と塩化アンモニウム(50.9 mg, 0.952 mmol)を加え、その後100℃で8時間攪拌した。反応液を放冷後、1 mol/L塩酸を加えて酸性とした後、酢酸エチルを加え、有機層を2回抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮し、得られた残渣を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=8/2）で精製し、3-クロロ-N-(2,6-ジクロロ-4-テトラゾリルベンゾイル)-4-[4-(3,5-ジクロロフェニル)ピペラジン-1-イル]-L-フェニルアラニンエチルエステルを29% (127 mg, 0.182 mmol)で得た。

工程 4

工程3で得られた化合物(127 mg, 0.182 mmol)をテトラヒドロフラン(5 ml)と水(3 ml)の混合溶媒に溶解し、水酸化リチウム・一水和物(61.0 mg, 1.45 mmol)を加え室温で7時間攪拌した。反応溶液を濃縮後、得られた残渣に酢酸を加え、生成した結晶をろ取し、標題化合物を81% (98.4 mg, 0.147 mmol)で得た。

$^1\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_6)$ δ (ppm): 9.20-9.14 (m, 1H), 8.03 (s, 2H), 7.28-7.12 (m, 2H), 7.00 (s, 2H), 6.92 (d, $J = 8.6$ Hz, 1H), 6.89 (s, 1H),

4.75-4.65 (m, 1H), 3.24-3.20 (m, 4H), 3.14-2.84 (m, 2H), 3.07-3.02 (m, 4H).

実施例 406 : N-(2,6-ジクロロベンゾイル)-4-(3,3-ジメチルー2-オキソ-4-フェニルピペラジン-1-イル)-L-フェニルアラニン

実施例 41 と同様の方法により、参考例 7 で得られた化合物 g から標題化合物を得た。得られた化合物のプロトン核磁気共鳴スペクトルデータを、以下の第 8 表に示す。

実施例 406 と同様にして、参考例 7 の方法に準じて合成された化合物から、化合物 407 ~ 424 を実施例 407 ~ 424 として合成した。得られた化合物のプロトン核磁気共鳴スペクトルデータを、以下の第 8 表に示す。

第 7 表

化合物 番号	測定溶媒	¹ H-NMR δ (ppm):
339	CDCl ₃	7.89 (d, J = 7.2 Hz, 1H), 7.71-7.25 (m, 14H), 4.86-4.76 (m, 1H), 3.97-3.67 (m, 8H), 2.42-2.12 (m, 4H), 1.86-1.44 (m, 4H).
340	CDCl ₃	7.83-7.23 (m, 14H), 7.09 (d, J = 6.5 Hz, 1H), 4.86 (m, 1H), 4.14-3.74 (m, 8H), 3.35-3.28 (m, 2H), 3.03 (s, 3H), 2.37-2.32 (m, 2H), 1.75-1.44 (m, 6H).
341	CDCl ₃	8.32 (d, J = 6.9 Hz, 1H), 7.69 (d, J = 6.8 Hz, 2H), 7.58 (d, J = 6.8 Hz, 1H), 7.44-7.15 (m, 11H), 4.73 (m, 1H), 3.76-3.60 (m, 8H), 3.21 (dd, J = 4.9, 12.7 Hz, 1H), 3.11 (dd, J = 6.2, 12.7 Hz, 1H), 1.85-1.53 (m, 4H).

342	CDCl ₃	7.37 (d, J = 7.3 Hz, 2H), 7.29 (t, J = 7.6 Hz, 1H), 7.14-6.94 (m, 11H), 4.42 (m, 1H), 3.29 (m, 8H), 2.91 (dd, J = 5.1, 14.0 Hz, 1H), 2.81 (dd, J = 7.0, 14.0 Hz, 1H), 1.79-1.52 (m, 4H), 0.67 (t, J = 7.3 Hz, 3H), 0.58 (t, J = 7.3 Hz, 3H).
343	CDCl ₃	7.85 (d, J = 7.2 Hz, 1H), 7.58-7.00 (m, 14H), 4.81-4.75 (m, 1H), 3.46-3.33 (m, 10H), 3.30 (dd, J = 4.2, 13.8 Hz, 1H), 3.13 (dd, J = 6.9, 13.8 Hz, 1H), 2.30-1.48 (m, 4H), 1.57 (s, 3H).
344	CDCl ₃	7.80 (d, J = 7.2 Hz, 1H), 7.66-7.24 (m, 14H), 4.94-4.91 (m, 1H), 4.61 (d, J = 9.3 Hz, 1H), 4.29 (d, J = 9.3 Hz, 1H), 4.37-3.71 (m, 8H), 3.26-3.18 (m, 2H), 1.21 (s, 3H), 1.00 (s, 3H).
345	CDCl ₃	7.06-6.63 (m, 11H), 6.60 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 6.45 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 4.46 (d, J = 6.5 Hz, 1H), 4.28 (d, J = 4.9 Hz, 1H), 4.18 (s, 2H), 3.12 (m, 8H), 2.86 (dd, J = 4.9, 13.8 Hz, 1H), 2.70 (dd, J = 5.7, 13.8 Hz, 1H), 1.97 (s, 3H), 1.38-1.24 (m, 3H), 0.57 (s, 3H), 0.56 (s, 3H).

346	CDCl ₃	7.30 (t, J = 8.1 Hz, 2H), 7.13 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.02 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.96-6.91 (m, 3H), 6.62 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 4.82-4.80 (m, 1H), 3.41-3.33 (m, 12H), 3.11 (dd, J = 5.1, 14.1 Hz, 1H), 2.93 (dd, J = 8.4, 14.1 Hz, 1H), 1.96-1.71 (m, 8H), 0.74 (t, J = 7.5 Hz, 3H), 0.62 (t, J = 7.5 Hz, 3H).
347	CDCl ₃	7.38-7.03 (m, 9H), 6.67 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 4.89-4.59 (m, 4H), 3.46 (m, 8H), 3.18 (dd, J = 4.9, 13.5 Hz, 1H), 3.06 (dd, J = 8.4, 13.5 Hz, 1H), 2.03 (s, 3H), 1.51 (s, 3H), 1.18 (s, 3H).
348	CDCl ₃	7.27 (t, J = 7.6 Hz, 2H), 7.14 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.97 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.92-6.87 (m, 3H), 6.47 (d, J = 6.8 Hz, 1H), 4.81 (m, 1H), 4.59 (s, 2H), 4.09 (s, 1H), 3.65 (s, 3H), 3.30-3.28 (m, 8H), 3.16-3.03 (m, 2H), 1.48 (s, 3H), 1.17 (s, 3H).
349	CDCl ₃	7.30-7.06 (m, 8H), 6.89 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 4.63-4.50 (m, 4H), 3.53-3.45 (m, 8H), 3.15-3.12 (m, 2H), 2.87 (t, J = 10.8 Hz, 1H), 1.62 (s, 3H), 1.29 (s, 3H), 1.15 (s, 3H), 1.02 (s, 3H).

350	DMSO-d ₆	8.98 (d, J = 5.9 Hz, 1H), 7.27-6.99 (m, 8H), 6.83 (t, J = 6.5 Hz, 1H), 4.48 (m, 1H), 4.37 (d, J = 8.9 Hz, 1H), 4.31 (d, J = 8.9 Hz, 1H), 3.52 (m, 8H), 3.02 (dd, J = 4.6, 12.7 Hz, 1H), 2.92 (dd, J = 7.6, 12.7 Hz, 1H), 1.61 (s, 3H), 1.27 (s, 3H).
351	DMSO-d ₆	7.92 (d, J = 7.5 Hz, 1H), 7.20 (d, J = 7.2 Hz, 2H), 7.07 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.96 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.87 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.77 (t, J = 8.4 Hz, 1H), 4.69 (d, J = 9.0 Hz, 1H), 4.52 (d, J = 9.0 Hz, 1H), 4.33 (m, 1H), 3.22 (m, 8H), 2.93 (dd, J = 5.4, 13.8 Hz, 1H), 2.82 (dd, J = 8.1, 13.8 Hz, 1H), 2.69 (s, 6H), 1.43 (s, 3H), 1.24 (s, 3H).
352	CDCl ₃	7.66 (d, J = 6.6 Hz, 1H), 7.08-6.83 (m, 9H), 5.23 (d, J = 15.0 Hz, 1H), 4.88 (d, J = 15.0 Hz, 1H), 4.59-4.50 (m, 1H), 4.44-4.30 (m, 1H), 3.42-3.31 (m, 8H), 2.95-2.82 (m, 2H), 1.29 (s, 3H), 0.97 (s, 3H).
353	CDCl ₃	7.39-7.00 (m, 9H), 4.85-4.73 (m, 1H), 4.64 (s, 2H), 4.13 (s, 1H), 3.48 (m, 8H), 3.18-3.08 (m, 2H), 2.20 (s, 3H), 1.55 (s, 3H), 1.31 (s, 3H).

354	DMSO-d ₆	7.54 (t, J = 8.4 Hz, 2H), 7.39 (t, J = 8.1 Hz, 2H), 7.30 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 7.21 (d, J = 6.8 Hz, 2H), 7.11 (t, J = 7.0 Hz, 1H), 5.14-5.09 (m, 1H), 5.06-5.00 (m, 1H), 4.77 (d, J = 9.5 Hz, 1H), 4.69 (m, 1H), 4.54 (d, J = 9.5 Hz, 1H), 3.65-3.44 (m, 8H), 3.36 (s, 3H), 3.32-3.06 (m, 2H).
355	DMSO-d ₆	7.98 (t, J = 1.9 Hz, 1H), 7.79 (d, J = 1.9 Hz, 2H), 7.22 (t, J = 7.3 Hz, 2H), 7.08 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.98 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.87 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.79 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 4.28-4.25 (m, 1H), 4.03 (s, 2H), 3.50-3.21 (m, 10H), 3.04 (dd, J = 5.1, 13.5 Hz, 1H), 2.96 (dd, J = 7.0, 13.5 Hz, 1H), 1.60 (d, J = 6.2 Hz, 2H).
356	DMSO-d ₆	8.22 (m, 1H), 7.95 (s, 1H), 7.79 (s, 2H), 7.22 (t, J = 7.8 Hz, 2H), 7.15 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.98 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.79 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 4.36-4.28 (m, 2H), 4.16 (m, 1H), 3.36-3.23 (m, 10H), 2.99-2.85 (m, 2H), 1.88-1.80 (m, 2H).
357	DMSO-d ₆	9.23 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 8.64 (s, 2H), 7.24 (t, J = 8.4 Hz, 2H), 7.16 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.00 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 6.93 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.81 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 4.70-4.62 (m, 1H), 3.33-3.24 (m, 8H), 3.11-2.80 (m, 2H) .

358	DMSO-d ₆	9.13 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 8.58 (s, 2H), 7.24 (t, J = 8.4 Hz, 2H), 7.15 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.99 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.92 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.80 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 4.67-4.59 (m, 1H), 3.25-3.23 (m, 8H), 3.11-2.81 (m, 2H).
359	CDCl ₃	7.39 (s, 2H), 7.32-7.17 (m, 4H), 7.00-6.88 (m, 5H), 6.41 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 5.37 (s, 1H), 5.05-5.03 (m, 1H), 4.24-4.19 (m, 1H), 3.96-3.88 (m, 2H), 3.33-3.20 (m, 10H), 2.22-2.08 (m, 1H), 1.46-1.38 (m, 1H).
360	DMSO-d ₆	8.94 (d, J = 8.2 Hz, 1H), 7.33 (s, 2H), 7.27-7.14 (m, 4H), 7.00 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.92 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.80 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 5.45 (brs, 1H), 4.68-4.58 (m, 1H), 4.49 (s, 2H), 3.40-3.20 (m, 8H), 3.04 (dd, J = 5.3, 14.0 Hz, 1H), 2.84 (dd, J = 9.2, 14.0 Hz, 1H).
361	DMSO-d ₆	8.61 (d, J = 7.4 Hz, 1H), 8.06 (s, 2H), 7.26-7.21 (m, 2H), 7.14 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.98 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.86 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.80 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 4.46-4.38 (m, 1H), 3.28-3.20 (m, 8H), 3.06 (dd, J = 5.3, 14.0 Hz, 1H), 2.90 (dd, J = 9.2, 14.0 Hz, 1H).

362	DMSO-d ₆	7.88 (s, 2H), 7.72-7.65 (m, 1H), 7.26-7.20 (m, 2H), 7.13 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.98 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.84-6.77 (m, 3H), 4.46-4.38 (m, 1H), 3.28-3.20 (m, 8H), 3.06 (dd, J = 5.3, 14.0 Hz, 1H), 2.90 (dd, J = 9.2, 14.0 Hz, 1H).
363	DMSO-d ₆	9.13 (d, J = 7.4 Hz, 1H), 7.82 (s, 2H), 7.29-7.21 (m, 2H), 7.15 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.98 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.94 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.80 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 4.69-4.59 (m, 1H), 3.25-3.15 (m, 8H), 3.05 (dd, J = 5.3, 14.0 Hz, 1H), 2.85 (dd, J = 9.2, 14.0 Hz, 1H).
364	DMSO-d ₆	9.01 (d, J = 7.4 Hz, 1H), 8.18 (s, 1H), 7.87 (s, 2H), 7.70 (s, 1H), 7.26-7.14 (m, 4H), 6.99 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.91 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.81 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 4.64-4.56 (m, 1H), 3.40-3.20 (m, 8H), 3.06 (dd, J = 5.3, 14.0 Hz, 1H), 2.86 (dd, J = 9.2, 14.0 Hz, 1H).
365	DMSO-d ₆	9.05 (d, J = 7.4 Hz, 1H), 7.81 (s, 2H), 7.52 (d, J = 15.7 Hz, 1H), 7.28-7.21 (m, 4H), 7.05-6.97 (m, 4H), 6.85 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 6.70 (d, J = 15.7 Hz, 1H), 4.92 (brs, 1H), 4.70-4.60 (m, 1H), 3.31 (s, 8H), 3.06 (dd, J = 5.3, 14.0 Hz, 1H), 2.85 (dd, J = 9.2, 14.0 Hz, 1H).

366	DMSO-d ₆	9.16 (d, J = 7.4 Hz, 1H), 8.03 (s, 2H), 7.26-7.15 (m, 4H), 7.00-6.94 (m, 4H), 6.80 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 4.69-4.61 (m, 1H), 3.25 (s, 8H), 3.06 (dd, J = 5.3, 14.0 Hz, 1H), 2.85 (dd, J = 9.2, 14.0 Hz, 1H).
367	DMSO-d ₆	9.18 (d, J = 7.4 Hz, 1H), 7.81 (s, 2H), 7.26-7.14 (m, 4H), 6.98 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.91 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.80 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 4.68-4.60 (m, 1H), 3.35-3.24 (m, 8H), 3.06 (dd, J = 5.3, 14.0 Hz, 1H), 2.85 (dd, J = 9.2, 14.0 Hz, 1H).
368	DMSO-d ₆	9.16 (d, J = 7.4 Hz, 1H), 7.93 (s, 2H), 7.26-7.14 (m, 4H), 6.98 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.92 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.81 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 4.70-4.60 (m, 1H), 3.35-3.25 (m, 8H), 3.06 (dd, J = 5.3, 14.0 Hz, 1H), 2.85 (dd, J = 9.2, 14.0 Hz, 1H).
369	DMSO-d ₆	8.70 (d, J = 7.7 Hz, 1H), 7.25-7.12 (m, 4H), 6.98 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.88 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.81 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 6.77 (s, 2H), 4.57-4.49 (m, 1H), 3.26-3.20 (m, 8H), 3.00 (dd, J = 5.3, 14.0 Hz, 1H), 2.84 (dd, J = 9.2, 14.0 Hz, 1H).
370	DMSO-d ₆	8.83 (d, J = 7.4 Hz, 1H), 7.81 (s, 2H), 7.26-7.13 (m, 4H), 7.00-6.88 (m, 4H), 6.92 (s, 1H), 6.79 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 4.60-4.50 (m, 1H), 4.52 (s, 2H), 3.26-3.20 (m, 8H), 3.02 (dd, J = 5.3, 14.0 Hz, 1H), 2.84 (dd, J = 9.2, 14.0 Hz, 1H).

371	DMSO-d ₆	8.58 (d, J = 7.7 Hz, 1H), 7.25-7.13 (m, 4H), 7.08 (s, 2H), 6.98 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.87 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.79 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 4.53-4.45 (m, 1H), 3.26-3.20 (m, 8H), 3.06-2.82 (m, 2H), 2.98 (s, 3H).
372	DMSO-d ₆	8.92 (d, J = 8.3 Hz, 1H), 7.81 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.68-7.58 (m, 3H), 7.25-7.20 (m, 2H), 7.10 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.05 (s, 2H), 6.98 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.87 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.79 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 4.57-4.50 (m, 1H), 3.25-3.20 (m, 8H), 2.98 (dd, J = 5.3, 14.0 Hz, 1H), 2.77 (dd, J = 9.2, 14.0 Hz, 1H).
373	DMSO-d ₆	8.92 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.31-7.20 (m, 4H), 7.05 (s, 2H), 7.09-7.02 (m, 4H), 6.88 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 4.63-4.55 (m, 1H), 3.35 (s, 8H), 3.05 (dd, J = 5.3, 14.0 Hz, 1H), 2.85 (dd, J = 9.2, 14.0 Hz, 1H).
374	DMSO-d ₆	10.10 (brs, 1H), 8.86 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 8.33 (brs, 1H), 7.61 (s, 2H), 7.27-7.15 (m, 4H), 6.99 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.91 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.81 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 4.61-4.53 (m, 1H), 3.32 (s, 8H), 3.06 (dd, J = 5.3, 14.0 Hz, 1H), 2.91 (d, J = 4.1 Hz, 3H), 2.86 (dd, J = 9.2, 14.0 Hz, 1H).

375	DMSO-d ₆	8.03 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 7.83 (d, J = 6.9 Hz, 2H), 7.71 (t, J = 7.2 Hz, 1H), 7.61 (t, J = 7.8 Hz, 2H), 7.26 (t, J = 7.8 Hz, 1H), 7.11 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.91 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 4.38-4.34 (m, 1H), 4.16-4.13 (m, 1H), 3.60-3.58 (m, 4H), 3.29-3.27 (m, 5H), 3.16-3.08 (m, 1H), 3.06-2.89 (m, 2H), 1.67-1.41 (m, 4H).
376	DMSO-d ₆	12.66 (s, 1H), 9.02 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 8.03 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 7.46-7.38 (m, 3H), 7.27 (t, J = 7.8 Hz, 1H), 7.17 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.93 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 4.67-4.59 (m, 1H), 3.63-3.59 (m, 4H), 3.32-3.28 (m, 4H), 3.08-2.81 (m, 2H).
377	DMSO-d ₆	9.24 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 8.64 (s, 2H), 8.04 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 7.27 (t, J = 7.5 Hz, 1H), 7.17 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.95 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 4.70-4.63 (m, 1H), 3.61-3.60 (m, 4H), 3.32-3.31 (m, 4H), 3.11-2.81(m, 2H).
378	DMSO-d ₆	8.17 (d, J = 9.0 Hz, 1H), 7.91-7.88 (m, 3H), 7.61 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 7.53-7.50 (m, 2H), 7.45 (t, J = 7.5 Hz, 1H), 7.19-7.16 (m, 3H), 6.94-6.91 (m, 2H), 4.62-4.56 (m, 1H), 3.31-3.17 (m, 8H), 3.05-2.92 (m, 2H).

379	DMSO-d ₆	9.17-9.14 (m, 1H), 7.85 (s, 2H), 7.16 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.01 (s, 2H), 6.93-6.90 (m, 3H), 4.65-4.61 (m, 1H), 3.33-3.20 (m, 8H), 2.89-2.50 (m, 2H).
380	CD ₃ OD	7.90 (s, 2H), 7.20 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.92 (d, J = 7.6 Hz, 2H), 4.80-4.74 (m, 1H), 3.35-3.34 (m, 4H), 3.16-3.15 (m, 4H), 2.99-2.73 (m, 2H), 2.85 (s, 6H).
381	DMSO-d ₆	9.06 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.78-7.19 (m, 5H), 7.47-7.36 (m, 3H), 7.20 (d, J = 7.3 Hz, 2H), 6.99 (d, J = 7.3 Hz, 2H), 4.69-4.61 (m, 1H), 3.90-3.82 (m, 4H), 3.06 (dd, J = 4.6, 13.8 Hz, 1H), 2.87 (dd, J = 9.7, 13.8 Hz, 1H), 1.73 (s, 6H), 1.24 (s, 6H).
382	DMSO-d ₆	9.26 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 8.65 (s, 2H), 7.77-6.98 (m, 5H), 7.15 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.89 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 4.69-4.68 (m, 1H), 3.90-3.84 (m, 1H), 3.51-3.40 (m, 1H), 3.05 (m, 4H), 1.06 (s, 12H).
383	CDCl ₃	7.76 (bs, 1H), 7.49-7.48 (m, 3H), 7.30-7.22 (m, 5H), 7.20 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.81 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.57 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 5.07-5.00 (m, 1H), 3.59-3.48 (m, 6H), 3.22-3.21 (m, 2H), 1.41 (s, 6H).
384	CDCl ₃	8.40 (brs, 2H), 7.39-7.26 (m, 5H), 7.20 (d, J = 7.3 Hz, 2H), 6.76 (d, J = 7.3 Hz, 2H), 4.99-4.93 (m, 1H), 3.53-3.47 (m, 2H), 3.36-3.24 (m, 6H), 1.25 (s, 6H)

385	CDCl ₃	7.75 (brs, 1H), 7.61-7.53 (m, 3H), 7.43 (d, J= 6.9 Hz, 2H), 7.38 (d, J= 6.3 Hz, 2H), 7.30-7.12 (m, 4H), 6.91 (d, J= 6.3 Hz, 1H), 4.99-4.93 (m, 1H), 3.73-3.61 (m, 2H), 3.42-3.17 (m, 6H), 2.10-2.00 (m, 2H), 1.77-1.69 (m, 2H), 0.80-0.68 (m, 6H).
386	DMSO-d ₆	9.07 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.75 (s, 1H), 7.23 (t, J = 7.8 Hz, 2H), 6.99 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.82 (t, J = 7.5 Hz, 1H), 4.75-4.68 (m, 1H), 3.25-3.10 (m, 9H), 3.10-2.92 (m, 1H).
387	CDCl ₃	7.60 (d, J = 1.8 Hz, 1H), 7.34-7.20 (m, 4H), 6.87 (t, J = 8.6 Hz, 2H), 6.80 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 6.48-6.46 (m, 2H), 6.40 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 5.15-5.08 (m, 1H), 4.45 (s, 1H), 4.38 (s, 1H), 3.77-3.66 (m, 2H), 3.35-3.31 (m, 1H), 3.26 (dd, J = 5.4, 14.6 Hz, 1H), 3.17 (dd, J = 5.7, 14.6 Hz, 1H), 2.18-2.09 (m, 2H).
388	DMSO-d ₆	9.09 (d, J= 8.6 Hz, 1H), 7.85-7.80 (m, 2H), 7.70-7.51 (m, 3H), 7.49-7.36 (m, 5H), 4.80-4.67 (m, 1H), 3.70-3.51 (m, 2H), 3.24 (dd, J= 4.1, 14.3 Hz, 2H), 3.12-2.84 (m, 4H), 1.41 (s, 6H).

389	CDCl ₃	7.75 (d, J = 1.6 Hz, 1H), 7.67-7.56 (m, 3H), 7.49-7.37 (m, 3H), 7.23-7.12 (m, 4H), 6.81 (d, J = 6.5 Hz, 1H), 5.00-4.97 (m, 1H), 3.62 (m, 1H), 3.47-3.30 (m, 6H), 2.05-1.98 (m, 4H), 1.45-1.32 (m, 2H), 1.36-1.22 (m, 2H).
390	CDCl ₃	7.71 (s, 1H), 7.59-7.26 (m, 10H), 6.70 (m, 1H), 5.05 (m, 1H), 3.72 (m, 2H), 3.55 (m, 4H), 3.36-3.30 (m, 2H), 2.17-2.09 (m, 4H), 1.65-1.51 (m, 2H).
391	DMSO-d ₆	7.47-7.35 (m, 3H), 7.24 (t, J = 7.6 Hz, 2H), 7.00 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 6.85 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 4.88-4.82 (m, 1H), 3.34 (d, J = 10.3 Hz, 1H), 3.07-2.97 (m, 9H).
392	DMSO-d ₆	8.97 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.45-7.35 (m, 3H), 7.23 (t, J = 7.9 Hz, 2H), 6.98 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.84-6.76 (m, 2H), 6.61 (s, 1H), 6.50 (d, J = 8.2 Hz, 1H), 4.65-4.57 (m, 1H), 3.31 (m, 8H), 3.01-2.91 (m, 3H), 2.80-2.71 (m, 1H).
393	DMSO-d ₆	9.02 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.46-7.35 (m, 3H), 7.30 (t, J = 7.6 Hz, 2H), 7.18-7.11 (m, 3H), 6.83 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.62 (s, 1H), 6.52 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 4.65-4.57 (m, 1H), 3.32 (s, 2H), 3.23-2.68 (m, 4H), 2.97 (dd, J = 5.9, 14.0 Hz, 1H), 2.76 (dd, J = 9.2, 14.0 Hz, 1H), 1.09 (s, 6H).

394	DMSO-d ₆	9.02 (d, J= 8.1 Hz, 1H), 7.46-7.34 (m, 6H), 7.24-7.14 (m, 2H), 6.88 (d, J= 7.8 Hz, 1H), 6.64 (d, J= 1.4 Hz, 1H), 6.54 (d, J= 7.8 Hz, 1H), 4.66-4.58 (m, 1H), 3.02-2.72 (m, 8H), 1.81-1.77 (m, 4H), 1.43-1.42 (m, 2H), 1.26-1.24 (m, 2H).
395	DMSO-d ₆	8.98 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.46-7.36 (m, 3H), 7.23 (t, J = 2.8 Hz, 2H), 6.98 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 6.79 (t, J = 7.2 Hz, 1H), 5.87 (s, 2H), 4.61-4.54 (m, 1H), 3.33-3.10 (m, 8H), 2.80 (dd, J = 5.7, 13.4 Hz, 1H), 2.60 (dd, J = 8.6, 13.6 Hz, 1H).
396	CDCl ₃	7.52 (s, 1H), 7.37 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.27-7.19 (m, 5H), 6.95 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.86 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 6.49 (brs, 1H), 5.08 (m, 1H), 3.29 (m, 8H), 3.11 (m, 2H).
397	DMSO-d ₆	12.8 (brs, 1H), 9.06 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 7.44-7.35 (m, 4H), 7.25-7.20 (m, 3H), 7.13 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.99 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 6.79 (t, J = 7.2 Hz, 1H), 4.70-4.62 (m, 1H), 3.32-3.26 (m, 4H), 3.15-3.06 (m, 5H), 2.85 (dd, J = 13.2, 16.8 Hz, 1H).

398	DMSO-d ₆	9.35 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 8.10 (d, J = 1.9 Hz, 1H), 7.77-7.68 (m, 3H), 7.64 (dd, J = 1.9, 7.8 Hz, 1H), 7.56 (t, J = 7.3 Hz, 2H), 7.43 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.35 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.15 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 5.02-4.93 (m, 1H), 3.99-3.65 (m, 9H), 3.15 (dd, J = 10.3, 14.0 Hz, 1H).
399	CDCl ₃	7.40-7.15 (m, 8H), 7.06-6.95 (m, 3H), 6.51 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 5.15-5.09 (m, 1H), 3.44-3.24 (m, 10H), 2.36 (s, 3H).
400	DMSO-d ₆	9.02 (d, J = 8.3 Hz, 1H), 7.50-7.35 (m, 3H), 7.21-7.05 (m, 6H), 6.94-6.91 (m, 2H), 6.92-6.76 (m, 1H), 6.21 (s, 2H), 4.82-4.70 (m, 1H), 3.40-3.30 (m, 4H), 3.25-3.13 (m, 3H), 2.95-2.84 (m, 1H), 2.80-2.73 (m, 4H).
401	DMSO-d ₆	8.97 (s, 1H), 8.03 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.77 (s, 1H), 7.48-7.37 (m, 3H), 7.31 (t, J = 7.6 Hz, 2H), 7.15 (t, J = 7.3 Hz, 2H), 7.13 (d, J = 5.7 Hz, 1H), 7.09-7.05 (m, 2H), 4.47-4.40 (m, 1H), 3.24-2.94 (m, 6H), 2.64-2.62 (m, 2H), 1.23 (s, 3H), 1.11 (s, 6H).

402	CDCl ₃	8.39 (brs, 2H), 8.03 (brs, 2H), 7.63 (dd, J= 3.5, 5.7 Hz, 1H), 7.46 (dd, J= 3.5, 5.7 Hz, 1H), 7.34-7.27 (m, 4H), 7.08 (d, J= 7.6 Hz, 1H), 6.96 (d, J= 7.6 Hz, 1H), 5.04-5.01 (m, 1H), 3.32-3.05 (m, 6H), 2.88-2.86 (m, 2H), 2.11 (s, 3H), 1.30-1.21 (m, 6H).
403	CDCl ₃	9.02 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.45-7.34 (m, 3H), 7.29 (t, J = 7.8 Hz, 1H), 7.17 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.10 (t, J = 7.6 Hz, 1H), 6.86-6.82 (m, 3H), 4.68-4.64 (m, 1H), 3.32 (m, 1H), 3.07 (dd, J = 4.6, 14.0 Hz, 1H), 2.88 (s, 2H), 2.85-2.76 (m, 4H), 1.09 (s, 6H).
404	DMSO-d ₆	9.03 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 7.46-7.35 (m, 3H), 7.35-7.30 (m, 2H), 7.17-7.14 (m, 3H), 6.87 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.53 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.49 (s, 1H), 4.66-4.64 (m, 1H), 3.33 (s, 2H), 3.05 (dd, J = 5.4, 14.0 Hz, 1H), 2.78 (s, 6H), 2.88-2.67 (m, 4H), 1.09 (s, 6H).
405	DMSO-d ₆	9.20-9.14 (m, 1H), 8.03 (s, 2H), 7.28-7.12 (m, 2H), 7.00 (s, 2H), 6.92 (d, J = 8.6 Hz, 1H), 6.89 (s, 1H), 4.75-4.65 (m, 1H), 3.24-3.20 (m, 4H), 3.14-2.84 (m, 2H), 3.07-3.02 (m, 4H)

第 8 表

化合物 番号	測定 溶媒	$^1\text{H-NMR } \delta(\text{ppm})$:
406	DMSO- d_6	9.07 (d, $J = 8.3$ Hz, 1H), 7.46-7.32 (m, 7H), 7.26-7.20 (m, 4H), 7.15 (t, $J = 7.1$ Hz, 1H), 4.70 (m, 1H), 3.67 (t, $J = 5.3$ Hz, 2H), 3.47 (t, $J = 5.3$ Hz, 2H), 3.16 (dd, $J = 4.9$ Hz, 14 Hz, 1H), 2.93 (dd, $J = 9.9$ Hz, 14 Hz), 1.29 (s, 6H).
407	DMSO- d_6	9.28 (d, $J = 8.3$ Hz, 1H), 8.63 (s, 2H), 7.36-7.12 (m, 9H), 4.74 (m, 1H), 3.67 (t, $J = 5.3$ Hz, 2H), 3.47 (t, $J = 5.3$ Hz, 2H), 3.20 (dd, $J = 4.5$ Hz, 14Hz, 1H), 2.92 (dd, $J = 10$ Hz, 14 Hz, 1H), 1.29 (s, 6H).
408	DMSO- d_6	9.07 (d, $J = 8.2$ Hz, 1H), 7.46-7.23 (m, 10H), 4.70 (m, 1H), 3.68 (t, $J = 5.3$ Hz, 2H), 3.51 (t, J $= 5.3$ Hz, 2H), 3.17 (dd, $J = 4.6$ Hz, 14 Hz, 1H), 2.93 (dd, $J = 10$ Hz, 14Hz, 1H), 1.36 (s, 6H).
409	DMSO- d_6	9.29 (d, $J = 8.2$ Hz, 1H), 8.64 (s, 2H), 7.35 (t, J $= 1.6$ Hz, 1H), 7.33 (d, $J = 8.9$ Hz, 2H), 7.25 (d, $J = 8.9$ Hz, 2H), 7.24 (d, $J = 1.6$ Hz, 2H), 4.75 (m, 1H), 3.68 (t, $J = 5.1$ Hz, 2H), 3.51 (t, $J = 5.1$ Hz, 2H), 3.20 (dd, $J = 4.6$ Hz, 14 Hz, 1H), 2.92 (dd, $J = 9.9$ Hz, 14 Hz, 1H), 1.36 (s, 6H).
410	DMSO- d_6	9.04 (d, $J = 8.7$ Hz, 1H), 7.46-7.37 (m, 3H), 7.33 (d, $J = 8.4$ Hz, 2H), 7.24 (d, $J = 8.4$ Hz, 2H), 6.99-6.90 (m, 3H), 4.69 (m, 1H), 3.68 (t, $J = 5.0$ Hz, 2H), 3.50 (t, $J = 5.0$ Hz, 2H), 3.17 (dd, $J =$ 4.6 Hz, 14 Hz, 1H), 2.93 (dd, $J = 10$ Hz, 14 Hz, 1H), 1.38 (s, 6H).

411	DMSO- d_6	9.29 (d, J = 8.2 Hz, 1H), 8.64 (s, 2H), 7.33 (d, J = 8.3 Hz, 2H), 7.25 (d, J = 8.3 Hz, 2H), 6.96 (t, J = 9.3 Hz, 1H), 6.91 (d, J = 7.6 Hz, 2H), 4.75 (m, 1H), 3.69 (t, J = 4.9 Hz, 2H), 3.51 (t, J = 4.9 Hz, 2H), 3.20 (dd, J = 4.4 Hz, 14 Hz, 1H), 2.92 (dd, J = 10 Hz, 14 Hz, 1H), 1.38 (s, 6H).
412	DMSO- d_6	9.08 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 7.46-7.31 (m, 7H), 7.26-7.21 (m, 4H), 4.71 (m, 1H), 3.66 (t, J = 5.3 Hz, 2H), 3.45 (t, J = 5.3 Hz, 2H), 3.16 (dd, J = 4.7 Hz, 14Hz, 1H), 2.93 (dd, J = 9.8 Hz, 14 Hz, 1H), 1.29 (s, 6H).
413	DMSO- d_6	9.30 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 8.64 (s, 2H), 7.39-7.21 (m, 8H), 4.75 (m, 1H), 3.67 (t, J = 5.1 Hz, 2H), 3.46 (t, J = 5.1 Hz, 2H), 3.21 (dd, J = 4.5 Hz, 14 Hz, 1H), 2.92 (dd, J = 10 Hz, 14 Hz, 1H), 1.29 (s, 6H).
414	DMSO- d_6	7.37-7.21 (m, 6H), 6.80 (d, J= 4.1 Hz, 4H), 5.12-5.07 (m, 1H), 3.70 (t, J= 5.4 Hz, 2H), 3.46 (t, J= 5.4 Hz, 2H), 3.32-3.29 (m, 2H), 2.31 (s, 6H), 1.39 (s, 6H).
415	DMSO- d_6	7.31-7.12 (m, 12H), 6.67 (dd, J= 3.8 Hz, 8.1 Hz, 1H), 5.23-5.16 (m, 1H), 3.68 (t, J= 5.4 Hz, 2H), 3.54 (t, J= 5.1 Hz, 2H), 3.27 (dd, J= 5.1 Hz, 14.3 Hz, 1H), 3.21 (dd, J= 5.1 Hz, 14.3 Hz, 1H), 2.43-2.34 (m, 2H), 2.01-1.97 (m, 2H), 1.77-1.61 (m, 4H).

416	DMSO- d_6	9.07 (d, J = 8.2 Hz, 1H), 7.45-7.22 (m, 8H), 7.29 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.18 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 4.68 (m, 1H), 3.63 (s, 2H), 3.44 (t, J = 5.3 Hz, 2H), 3.14 (dd, J = 4.8 Hz, 14 Hz, 1H), 2.91 (dd, J = 9.7 Hz, 14 Hz, 1H), 2.73 (t, J = 5.3 Hz, 2H), 1.42 (s, 6H).
417	DMSO- d_6	9.28 (d, J = 8.2 Hz, 1H), 8.63 (s, 2H), 7.41-7.22 (m, 5H), 7.29 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.19 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 4.73 (m, 1H), 3.63 (s, 2H), 3.45 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 3.18 (dd, J = 4.4 Hz, 14 Hz, 1H), 2.90 (dd, J = 9.9 Hz, 14 Hz, 1H), 2.73 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 1.42 (s, 6H).
418	DMSO- d_6	9.07 (d, J = 8.2 Hz, 1H), 7.45-7.35 (m, 3H), 7.30 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.16 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 4.69 (m, 1H), 3.56 (t, J = 5.6 Hz, 2H), 3.14 (dd, J = 4.9 Hz, 14 Hz, 1H), 2.96-2.87 (m, 3H), 2.33 (s, 3H), 1.28 (s, 6H).
419	DMSO- d_6	8.82 (d, J = 8.3 Hz, 1H), 7.42-7.34 (m, 3H), 7.31 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 7.19 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 4.73 (m, 1H), 3.60 (brs, 2H), 3.16 (dd, J = 5.1 Hz, 14 Hz, 1H), 3.07 (brs, 2H), 2.97 (dd, J = 9.3 Hz, 14 Hz, 1H), 2.33 (brs, 2H), 1.36 (s, 6H), 1.03-0.79 (m, 1H), 0.66-0.45 (m, 2H), 0.34-0.12 (m, 2H).

420	DMSO- d_6	12.8 (brs, 1H), 9.08 (d, $J = 8.4$ Hz, 1H), 7.45-7.35 (m, 3H), 7.29 (d, $J = 8.3$ Hz, 2H), 7.17 (d, $J = 8.3$ Hz, 2H), 4.69 (m, 1H), 3.52 (t, $J = 5.1$ Hz, 2H), 3.14 (dd, $J = 4.7$ Hz, 14 Hz, 1H), 2.91 (dd, $J = 9.9$ Hz, 14 Hz, 1H), 2.82 (t, J $= 5.1$ Hz, 2H), 2.20 (d, $J = 6.8$ Hz, 2H), 1.86-1.74 (m, 2H), 1.74-1.58 (m, 3H), 1.48-1.41 (m, 1H), 1.40-1.09 (m, 3H), 1.23 (s, 6H), 0.94-0.78 (m, 2H).
421	DMSO- d_6	9.07 (d, $J = 8.2$ Hz, 1H), 7.45-7.18 (m, 9H), 6.98 (d, $J = 8.1$ Hz, 2H), 6.82 (t, $J = 7.3$ Hz, 1H), 4.71 (m, 1H), 3.95 (s, 2H), 3.79 (t, $J = 5.2$ Hz, 1H), 3.62 (t, $J = 5.2$ Hz, 1H), 3.17 (dd, $J =$ 4.8 Hz, 14 Hz, 1H), 2.93 (dd, $J = 10$ Hz, 14 Hz, 1H).
422	DMSO- d_6	9.05 (d, $J = 8.1$ Hz, 1H), 7.45-7.21 (m, 9H), 6.93 (d, $J = 8.1$ Hz, 2H), 6.76 (t, $J = 7.3$ Hz, 1H), 4.70 (m, 1H), 4.45 (q, $J = 6.8$ Hz, 1H), 3.88-3.81 (m, 1H), 3.75-3.67 (m, 2H), 3.54-3.44 (m, 1H), 3.16 (dd, $J = 4.8$ Hz, 14 Hz, 1H), 2.93 (dd, $J = 9.9$ Hz, 14 Hz, 1H), 1.36 (d, $J = 6.8$ Hz, 3H).

423	DMSO- d_6	9.27 (d, J = 8.3 Hz, 1H), 8.63 (s, 2H), 7.34-7.21 (m, 6H), 6.94 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.76 (t, J = 7.2 Hz, 1H), 4.74 (m, 1H), 4.46 (q, J = 7.0 Hz, 1H), 3.89-3.81 (m, 1H), 3.76-3.66 (m, 2H), 3.54-3.44 (m, 1H), 3.20 (dd, J = 4.7 Hz, 14 Hz, 1H), 2.92 (dd, J = 9.9 Hz, 14 Hz, 1H), 1.36 (s, 6H).
424	DMSO- d_6	9.06 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.47-7.27 (m, 12H), 4.70 (m, 1H), 4.09 (t, J = 6.1 Hz, 2H), 4.07 (t, J = 6.1 Hz, 2H), 3.18 (dd, J = 4.9 Hz, 14 Hz, 1H), 2.95 (dd, J = 9.9 Hz, 14 Hz, 1H).

製剤例 1 : 錠剤

常法により、次の組成からなる錠剤を調製する。

処方	化合物 4 1	20	mg
	乳糖	143.4	mg
	馬鈴薯澱粉	30	mg
	ヒドロキシプロピルセルロース	6	mg
	ステアリン酸マグネシウム	0.6	mg
		200	mg

製剤例 2 : 注射剤

常法により、次の組成からなる注射剤を調製する。

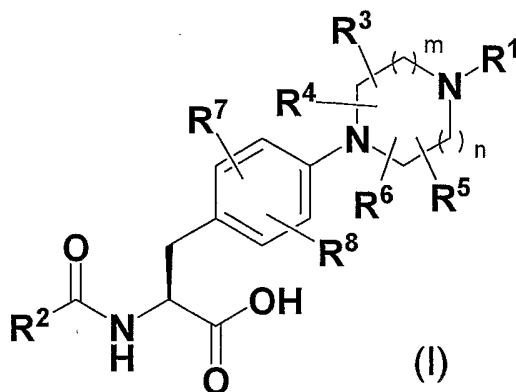
処方	化合物 4 1	2	mg
	精製ダイズ油	200	mg
	精製卵黄レシチン	24	mg
	注射用グリセリン	50	mg
	注射用蒸留水	1.72	mL
		2.00	mL

産業上の利用可能性

本発明により、 $\alpha 4$ インテグリン阻害剤として有用であり、 $\alpha 4$ インテグリンを介した接着機構が関与する各種疾患（例えば、多発性硬化症、喘息、炎症性腸疾患、慢性関節リウマチ、糖尿病、腫瘍転移、動脈硬化症、アトピー性皮膚炎、腎炎、乾癬、心筋虚血、臓器移植時の細胞拒絶反応等）の治療および／または予防等に有用なフェニルアラニン誘導体またはその薬理的に許容されるが提供される。

請求の範囲

1. 式(I)



{式中、mおよびnは同一または異なって、1または2を表し、R²は置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のシクロアルケニル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基または置換もしくは非置換の脂環式複素環基を表し、

R¹は置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基、置換もしくは非置換の脂環式複素環基、
 $-C(=Y)NR^9R^{10}$ (式中、Yは酸素原子または硫黄原子を表し、R⁹およびR¹⁰は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基または置換もしくは非置換の脂環式複素環基を表す)、 $-C(=O)R^{9a}$ (式中、R^{9a}は前記R⁹と同義である)、 $-C(=O)OR^{9b}$ (式中、R^{9b}は前記R⁹の定義から水素原子を除いたものと同義である) または $-SO_2R^{11}$ [式中、R¹¹は前記R^{9b}と同義であるか、または、 $-NR^{9c}R^{10c}$ (式中、R^{9c}およびR^{10c}はそれぞれ前記R⁹およびR¹⁰と同義である) を表す] を表し、R³、R⁴、R⁵およびR⁶

は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキルまたはオキソを表すか、また R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 のうち、同一炭素原子上に存在する2つが、該炭素原子と一緒にあって、飽和単環式炭化水素環を形成するか、または、 R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 のうちの2つが一緒にあって低級アルキレンを形成してもよく、 R^7 および R^8 は同一または異なって、水素原子、ハロゲン、ニトロ、置換もしくは非置換のアミノ、置換もしくは非置換の低級アルコキシ、置換もしくは非置換の低級アルキルチオ、置換もしくは非置換の低級アルカノイル、モノもしくはジ低級アルキルアミノ、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基または置換もしくは非置換の脂環式複素環基を表す} で表されるフェニルアラニン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

2. R^2 が R^{2A} < 式中、 R^{2A} は前記 R^2 と同義であるが、

(A) 窒素原子上の置換基として、

(a) $-C(=Y^{1A})NR^{12A}R^{13A}$ (式中、 Y^{1A} は酸素原子または硫黄原子を表し、 R^{12A} および R^{13A} は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニルまたは置換もしくは非置換のシクロアルキルを表す)、

(b) $-C(=O)R^{12Aa}$ (式中、 R^{12Aa} は前記 R^{12A} と同義である)、

(c) $-C(=O)OR^{12Ab}$ (式中、 R^{12Ab} は前記 R^{12A} と同義である) または

(d) $-SO_2R^{13A}$ [式中、 R^{13A} は前記 R^{12A} の定義に加え、 $-NR^{12Ac}R^{13Ac}$ (式中、 R^{12Ac} および R^{13Ac} はそれぞれ前記 R^{12A} および R^{13A} と同義である) を表す] を有する、置換もしくは非置換の2-ピロリルまたは4位置換4-ピペリジニル、

(B) 4位 (R^2 に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする) に置換基として $-NR^{14}$ [式中、 R^{14} は $-C(=Y^{1A})NR^{12A}R^{13A}$ (式中、 Y^{1A} 、 R^{12A} および R^{13A} はそれぞれ前記と同義である)、 $-C(=O)R^{12Aa}$ (式中、 R^{12Aa} は前記と同義である)、 $-C(=O)OR^{12Ab}$ (式中、 R^{12Ab} は前記と同義である) または $-SO_2R^{13A}$ (式中、 R^{13A} は前記と同義である) を表す] で置換された

低級アルキル、低級アルケニルもしくは低級アルキニルを有する、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基または置換もしくは非置換の脂環式複素環基、

(C) 3位に置換基を有する、2, 2-ジメチルシクロペンチル、1, 2, 2-トリメチルシクロペンチル、2, 2, 3-トリメチルシクロペンチルまたは1, 2, 2, 3-テトラメチルシクロペンチル、

(D) 置換基として、

(a) $-NR^{15}SO_2R^{16}$ (式中、 R^{15} および R^{16} は同一または異なってそれぞれ前記 R^{12A} と同義である)、

(b) 環構造中の1位 (R^2 に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする) が窒素原子であり2位部分 (R^2 に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする) が $-SO_2-$ で構成される単環性5~7員環の置換もしくは非置換の脂環式複素環基、

(c) 環構造中の2位 (R^2 に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする) が $-SO_2R^{16}$ (式中、 R^{16} は前記と同義である) で置換された窒素原子で構成される単環性5~7員環の置換もしくは非置換の脂環式複素環基、または

(d) 環構造中の1位 (R^2 に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする) が $-NR^{15}SO_2R^{16}$ (式中、 R^{15} および R^{16} はそれぞれ前記と同義である) で置換された炭素原子で構成される単環性5~7員環の置換もしくは非置換の脂環式複素環基または置換もしくは非置換のシクロアルキルを有する置換もしくは非置換の低級アルキル、または

(E) 環構造中の2位および3位部分 (R^2 に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする) が $-C(=O)NH-$ または $-C(=S)NH-$ で構成される単環性5~7員環の置換もしくは非置換の脂環式複素環基とはならない>であり、 R^1 が R^{1A} [式中、 R^{1A} は R^1 と同義であるが、 R^{2A} が酸素原子および硫黄原子から選ばれる1または2個の原子を有する置換もしくは非置換の脂環式複素環基であるとき、 R^{1A} は置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基、置換もしくは非置換の脂環式複素環基または $-C(=$

0) OR^{9b} (式中、R^{9b}は前記と同義である) とはならない] であり、R³、R⁴、R⁵およびR⁶がそれぞれR^{3A}、R^{4A}、R^{5A}およびR^{6A} (式中、R^{3A}、R^{4A}、R^{5A}およびR^{6A}はそれぞれR³、R⁴、R⁵およびR⁶と同義であるが、R^{2A}が酸素原子および硫黄原子から選ばれる1または2個の原子を有する置換もしくは非置換の脂環式複素環基であるとき、R^{3A}、R^{4A}、R^{5A}およびR^{6A}のいずれも置換もしくは非置換の低級アルキルまたはオキソとはならない) である請求の範囲1記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理的に許容される塩。

3. R²がR^{2B} [式中、R^{2B}は前記R²と同義であるが、

(A) 置換2-ピロリルまたは1位と4位に置換基を有する4-ピペリジニル、

(B) 4位の置換基として置換低級アルキル、置換低級アルケニルもしくは置換低級アルキニルを有する、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基または置換もしくは非置換の脂環式複素環基、

(C) 置換シクロペンチル、

(D) 置換基として、

(a) -NR¹⁵SO₂R¹⁶ (式中、R¹⁵およびR¹⁶はそれぞれ前記と同義である)、

(b) 環構造中の1位 (R²に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする) が窒素原子であり2位部分が-SO₂-で構成される単環性5~7員環の置換もしくは非置換の脂環式複素環基、

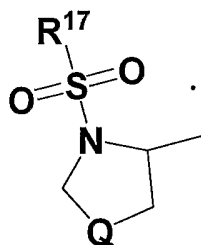
(c) 環構造中の2位 (R²に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする) が-SO₂R¹⁶ (式中、R¹⁶は前記と同義である) で置換された窒素原子で構成される単環性5~7員環の置換もしくは非置換の脂環式複素環基、または

(d) 環構造中の1位 (R²に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする) が-NR¹⁵SO₂R¹⁶ (式中、R¹⁵およびR¹⁶はそれぞれ前記と同義である) で置換された炭素原子で構成される単環性5~7員環の置換もしくは非置換の脂環式複素環基または置換もしくは非置換のシクロアルキルを有する置換もしくは非置換の低級アルキル、または

(E)環構造中の2位および3位部分 (R^2 に隣接するカルボニルとの結合位置を1位とする) が $-C(=O)NH-$ または $-C(=S)NH-$ で構成される単環性5~7員環の置換もしくは非置換の脂環式複素環基とはならない] であり、 R^1 が R^{1A} (式中、 R^{1A} は前記と同義である) であり、 R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 がそれぞれ R^{3A} 、 R^{4A} 、 R^{5A} および R^{6A} (式中、 R^{3A} 、 R^{4A} 、 R^{5A} および R^{6A} はそれぞれ前記と同義である) である請求の範囲1記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

4. R^1 が置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基、置換もしくは非置換の脂環式複素環基、 $-C(=S)NR^9R^{10}$ (式中、 R^9 および R^{10} はそれぞれ前記と同義である)、 $-C(=O)R^{9a}$ (式中、 R^{9a} は前記と同義である) または $-SO_2R^{11}$ (式中、 R^{11} は前記と同義である) である請求の範囲1記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

5. R^2 が置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基または式(II)



(式中、 Q は $-CH_2-$ または硫黄原子を表し、 R^{17} は置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の芳香族複素環基を表す) を表す請求の範囲1または4記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

6. R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 が水素原子である請求の範囲1、4および5のいずれかに記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

7. 請求の範囲1~6のいずれかに記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する医薬。

8. 請求の範囲1~6のいずれかに記載のフェニルアラニン誘導体ま

たはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する α 4インテグリン阻害剤。

9. 請求の範囲1～6のいずれかに記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する抗炎症剤。

10. α 4インテグリン阻害剤の製造のための請求の範囲1～6のいずれかに記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理学的に許容される塩の使用。

11. 抗炎症剤の製造のための請求の範囲1～6のいずれかに記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理学的に許容される塩の使用。

12. 請求の範囲1～6のいずれかに記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理学的に許容される塩の有効量を投与する工程を含むことを特徴とする α 4インテグリン阻害剤を介した接着機構が関与する疾患の治療方法。

13. 請求の範囲1～6のいずれかに記載のフェニルアラニン誘導体またはその薬理学的に許容される塩の有効量を投与する工程を含むことを特徴とする炎症の治療方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/04970

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl⁷ C07D207/327, 213/81, 215/36, 241/44, 295/155, 307/68,
213/82, 213/89, 401/12, 215/36, 295/185, 295/192, 295/26,
295/215, 271/113, 285/08, 487/04, 257/02, 319/06,

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 C07D207/327, 213/81, 215/36, 241/44, 295/155, 307/68,
213/82, 213/89, 401/12, 215/36, 295/185, 295/192, 295/26,
295/215, 271/113, 285/08, 487/04, 257/02, 319/06,

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), WPIDS (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 01/36376 A (Ajinomoto Co., Inc.), 25 May, 2001 (25.05.01), Claims & EP 1233013 A	1-11

Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.

* Special categories of cited documents:	"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
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"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
"E" earlier document but published on or after the international filing date	"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
"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)	"&" document member of the same patent family
"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	

Date of the actual completion of the international search 02 June, 2003 (02.06.03)	Date of mailing of the international search report 17 June, 2003 (17.06.03)
---------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------

Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Authorized officer
----------------------------------------------------------------	--------------------

Facsimile No.	Telephone No.
---------------	---------------

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/04970

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. Claims Nos.: 12, 13
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
The inventions as set forth in claims 12 and 13 pertain to methods for treatment of the human body by therapy.
2. Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

- Remark on Protest**
- The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
- No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/04970

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
(International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ A61K31/495, 31/496, 31/497, 31/506, 31/551, 38/05, 31/498,
31/535, 31/40, A61P1/04, 3/10, 9/10, 11/06, 13/12, 17/00,
17/06, 19/02, 25/00, 29/00, 35/00, 37/00, 37/06, 43/00,
C07K5/065


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

Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum Documentation Searched(International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ A61K31/495, 31/496, 31/497, 31/506, 31/551, 38/05, 31/498,
31/535, 31/40, C07K5/065

Minimum documentation searched (classification system followed by
classification symbols)

<p>A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int. Cl⁷ C07D207/327, 213/81, 215/36, 241/44, 295/155, 307/68, 213/82, 213/89, 401/12, 215/36, 295/185, 295/192, 295/26, 295/215, 271/113, 285/08, 487/04, 257/02, 319/06, A61K31/495, 31/496, 31/497, 31/506, 31/551, 38/05, 31/498, 31/535, 31/40, A61P1/04, 3/10, 9/10, 11/06, 13/12, 17/00, 17/06, 19/02, 25/00, 29/00, 35/00, 37/00, 37/06, 43/00, C07K5/065</p>		
<p>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 C07D207/327, 213/81, 215/36, 241/44, 295/155, 307/68, 213/82, 213/89, 401/12, 215/36, 295/185, 295/192, 295/26, 295/215, 271/113, 285/08, 487/04, 257/02, 319/06, A61K31/495, 31/496, 31/497, 31/506, 31/551, 38/05, 31/498, 31/535, 31/40, C07K5/065</p>		
<p>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</p>		
<p>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), WPIDS (STN)</p>		
<p>C. 関連すると認められる文献</p>		
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	WO 01/36376 A (味の素株式会社) 2001.05.25, 請求の範囲 & EP 1233013 A	1-11
<p><input type="checkbox"/> C欄の続きにも文献が列挙されている。 <input type="checkbox"/> パテントファミリーに関する別紙を参照。</p>		
<p>* 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</p>		
国際調査を完了した日	02.06.03	国際調査報告の発送日 17.06.03
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) 内藤 伸一	4P 8615 
		電話番号 03-3581-1101 内線 3492

第I欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)

法第8条第3項 (PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

1. 請求の範囲 12, 13 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、

請求の範囲12, 13の発明は、治療による人体の処置方法に関するものである。

2. 請求の範囲 _____ は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、

3. 請求の範囲 _____ は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に従って記載されていない。

第II欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。

1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
- 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。